

**WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH  
Z AKTYWNA REKRUTACJĄ PACJENTÓW - STAN NA 15.04.2026 r.**

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADANIA
<p><b>Centrum Alergologii - Poradnia Alergologiczna</b> Adres: ul. Botaniczna 3 Tel. 12 424 86 59; 12 424 86 56</p>	<p>Długoterminowe, otwarte badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność doustnie podawanego Deukryktybantu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w profilaktyce ataków obrzęku naczynioruchowego <a href="#">u młodzieży i dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym</a></p>
<p><b>O/K Anestezjologii i Intensywnej Terapii</b> Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 18 00 / 12 400 18 01</p>	<p>CytoSorb® Leczenie Krytycznie Chorych Pacjentów Rejestr: Międzynarodowy rejestr dotyczący stosowania CytoSorb® w warunkach intensywnej opieki</p>
<p><b>O/K Chirurgii Ogólnej i Onkologicznej</b> Adres: ul. Kopernika 50 Tel. 12 351 66 61</p>	<p>Eksperyment medyczny pt. Nowe możliwości personalizowanej terapii przeciwnowotworowej w oparciu o hodowlę komórek pierwotnych od pacjenta, charakteryzację omiczną i testy funkcjonalne</p>
<p><b>O/K Chirurgii Ogólnej, Onkologicznej, Gastroenterologicznej i Transplantologii</b> Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 24 00</p>	<p>Wieloośrodkowy, otwarty eksperyment badawczy z zastosowaniem testu do diagnostyki nowotworu trzustki - <a href="#">u pacjentów z zdiagnozowanym rakiem trzustki oraz pacjentów z innymi niż rak trzustki chorobami nowotworowymi oraz zdrowych uczestników</a>, mający na celu określenie swoistości i czułości badanego testu</p> <p>Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe, prospektywne badanie interwencyjne mające na celu ocenę roli terapii zastępczej enzymami trzustkowymi (PERT) (Creon® 35 000) <a href="#">u pacjentów z zewnątrzwydzielniczą niewydolnością trzustki (PEI) po operacji trzustki</a></p>
<p><b>O/K Gastroenterologii, Hepatologii, Toksykologii i Chorób Wewnętrznych</b> Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 31 50; 12 400 26 50</p>	<p>Porównanie monoterapii ustekinumabem, infliksymabem i terapii podwójnej <a href="#">we wrzodziejącym zapaleniu jelita grubego o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego</a></p>
<p><b>O/K Onkologii</b> Adres: ul. Kopernika 50 Tel. 12 351 67 00; 12 351 66 05</p>	<p>Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo datopotamabu deruksstekanu (Dato-DXd) w monoterapii oraz w połączeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi <a href="#">u pacjentów z zaawansowanymi / przerzutowymi guzami litymi</a></p> <p>Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 1b/2, z eskalacją dawki i rozszerzeniem, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, immunogenność i aktywność przeciwnowotworową trastuzumabu deruksstekanu (T-DXd) w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym <a href="#">u dorosłych uczestników z rakiem żołądka z ekspresją HER2</a></p>

<p><b>O/K Onkologii</b>  <b>Adres: ul. Kopernika 50</b>  <b>Tel. 12 351 67 00; 12 351 66 05</b></p>	<p>Randomizowane, wielośrodkowe, kontrolowane placebo, badanie fazy III mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności stosowania HER2/neu peptydu GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) u pacjentek z HER2/neu dodatnim i z chorobą resztkową lub z grupy wysokiego ryzyka PCR po neoadjuwantowej i pooperacyjnej terapii adjuwantowej opartej na trastuzumabie</p>
	<p>Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające stosowanie produktu OP-1250 w monoterapii w porównaniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi ER+, HER2- po terapii hormonalnej oraz z inhibitorem CDK 4/6</p>
	<p>Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy Ib/II, obejmujące różne rodzaje nowotworu, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ifinatomabu derukstekanu (I-DXd) u pacjentów z nawracającymi lub przerzutowymi guzami litymi</p>
	<p>Wielośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania terapii skojarzonej lasofeksyfenem z abemacyklibem ze stosowaniem terapii skojarzonej fulwestranem z abemacyklibem w leczeniu kobiet w okresie przed i po menopauzie i mężczyzn, z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym ER+/HER2 rakiem piersi z obecnością mutacji ESR1</p>
	<p>Badanie III fazy oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem trastuzumabu-derukstekanu (T-DXd) i rilvegostomigu w porównaniu do standardowej terapii z użyciem gemcytabiny, cisplatyny i durwalumabu u pacjentów z lokalnie zaawansowanym lub uogólnionym rakiem dróg żółciowych z ekspresją HER2</p>
	<p>Otwarte randomizowane badanie fazy III dotyczące stosowania datopotamabu derukstekanu (Dato-DXd) w monoterapii lub w skojarzeniu z durwalumabem w porównaniu z chemioterapią z wyboru badacza (paklitaksel, nab-paklitaksel lub gemcytabina + karboplatyna) w skojarzeniu z pembrolizumabem u pacjentów z miejscowo nawrotowym, nieoperacyjnym lub przerzutowym potrójnie ujemnym rakiem piersi z ekspresją receptora PD-L1</p>
<p><b>O/K Diabetologii, Chorób Wewnętrznych i Metabolicznych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 29-50</b></p>	<p>Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oparte na punktach końcowych, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji leczenia Baxdrostatem w połączeniu z Dapagliflozyną, w porównaniu z leczeniem samą Dapagliflozyną na nerkowe punkty końcowe oraz śmiertelność z przyczyn sercowo-naczyniowych u uczestników z przewlekłą chorobą nerek (PChN) i wysokim ciśnieniem krwi</p>
	<p>Badanie kliniczne mające na celu ocenę wpływu rozwiązania Accu-Chek SmartGuide CGM na średnią zmianę czasu w zakresie 70 - 180 mg/dl w porównaniu do SMBG</p>
<p><b>O/K Endokrynologii, Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej</b></p>	<p>Zastosowanie terapii tandemowej LutaPol/ItraPol (177Lu/90Y-DOTATE) jako skutecznego narzędzia w leczeniu nowotworów neuroendokrynnych</p>

Adres: ul. Jakubowskiego 2  
Tel. 12 400 23 00

Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania [177Lu]Lu-DOTA-TATE u pacjentów z nowo rozpoznany, zaawansowanym guzem neuroendokrynnym trzustki i przewodu pokarmowego (GEP-NET) stopnia G1 i G2 (Ki 67 <10%) z wysokim obciążeniem chorobą (NETTER-3)

Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, badanie fazy 2b mające na celu ocenę skuteczności, tolerancji i bezpieczeństwa produktu IMVT-1402 u pacjentów dorosłych z chorobą Gravesa-Basedowa

Optymalizacja postępowania w łagodnym autonomicznym wydzielaniu kortyzolu – badanie wieloośrodkowe POL-MACS

Wieloośrodkowe badanie fazy II, prowadzone metodą otwartej próby z doborem dawki, mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania, tolerancji, farmakokinetyki i skuteczności preparatu Lu AG13909 u dorosłych z chorobą Cushinga

Ocena możliwości jednoczesowego obrazowania PET z użyciem dwóch radioznaczników przy wykorzystaniu J-PET

O/K Hematologii i Chorób  
Wewnętrznych  
Adres: ul. Jakubowskiego 2  
Tel. 12 400 32 00

Badanie kliniczne fazy III prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną oceniające stosowanie pakrytynibu w porównaniu do leczenia wybranego przez lekarza w leczeniu pacjentów z pierwotną mielofibrozą, mielofibrozą powstałą wskutek transformacji z czerwienicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią (liczba płytek krwi <50 000/uL)

24-tygodniowe badanie III fazy z możliwością przedłużenia, prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, z dwoma równoległymi grupami i randomizacją w stosunku 1:1, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania doustnego masytynibu z placebo w leczeniu pacjentów z przewlekłą lub indolentną ciężką mastocytozą ogólnoustrojową powodującą upośledzenie, u których nie uzyskano odpowiedzi na optymalne leczenie objawowe

Wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i farmakokinetyki produktu XEMBIFY® w połączeniu ze standardowym leczeniem farmakologicznym w porównaniu z placebo w połączeniu ze standardowym leczeniem farmakologicznym w celu zapobiegania zakażeniom u pacjentów z hipogammaglobulinemią oraz nawracającymi lub ciężkimi zakażeniami związanymi z przewlekłą białaczką limfocytową z komórek B

Skuteczność i bezpieczeństwo leczenia nawrotu u chorych na chłoniaka DLBCL/HGBCL rozpoznanego w oparciu o monitorowanie krążącego nowotworowego DNA - badanie II fazy

<p><b>O/K Hematologii i Chorób Wewnętrznych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 32 00</b></p>	<p>Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z zastosowaniem leczenia uzupełniającego oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność nawtemadlinu wraz z ruksolitynibem w porównaniu do placebo wraz z ruksolitynibem u pacjentów z mielofibrozą wcześniej nieleczonych inhibitorem JAK, u których wystąpiła niedostateczna odpowiedź na leczenie ruksolitynibem</p>
	<p>Globalne, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane badanie fazy III umożliwiające rejestrację produktu dotyczące stosowania olwerembatynibu (HQP1351) u pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej</p>
	<p>Wieloośrodkowe badanie obserwacyjne prowadzone w pojedynczej grupie mające na celu ocenę skuteczności pegcetakoplanu w rzeczywistych warunkach u pacjentów z nocną napadową hemoglobinurią (NNH)</p>
<p><b>O/K Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 21 50</b></p>	<p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ allopurynolu na ryzyko zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wysokim i bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym z uwzględnieniem obecności zespołu Long-COVID</p>
	<p>Optymalna strategia postępowania u chorych z nieskutecznie leczonym nadciśnieniem tętniczym</p>
	<p>Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie fazy III oceniające efekt stosowania Balcinrenonu/ Dapagliflozyny w porównaniu do Dapagliflozyny, w przypadku ryzyka zdarzeń związanych z niewydolnością serca i śmierci sercowo-naczyniowej, u pacjentów z niewydolnością serca i zaburzeniem czynności nerek</p>
	<p>Cewnikowa ablacja migotania przedsionków w porównaniu z ablacją węzła przedsionkowo-komorowego ze stymulacją ConDUction. System w przetrwałym migotaniu przedsionków i niewydolności serca</p>
	<p>Agonista czynnika uwalniającego kortykotropinę typu 2 w leczeniu nasilenia niewydolności serca (WHF)</p>
	<p>Badanie kliniczne wyrobu medycznego: "Rozrusznik bradykardii z modulacją odstępu przedsionkowo-komorowego do leczenia nadciśnienia tętniczego krwi"</p>
<p><b>O/K Kardiologii oraz Interwencji Sercowo-Naczyniowych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 22 50</b></p>	<p>Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, randomizowane, kontrolowane placebo badanie prowadzone w grupach równoległych, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo samodzielnie podawanego przez pacjenta drogą podskórną selatogrelu w zapobieganiu śmiertelności ogólnej i leczeniu ostrego zawału mięśnia sercowego u pacjentów z niedawno przeżytym ostrym zawałem mięśnia sercowego</p>
	<p>Kluczowe, wieloośrodkowe, zaślepienie, z grupą kontrolną poddaną procedurze pozorowanej, badanie dotyczące denerwacji nerek za</p>

	pomocą zestawu Peregrine System™ u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym
	Wpływ dożylnego leczenia karboksymaltozą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych, oraz na jakość życia pacjentów z zawałem serca i towarzyszącym niedoborem żelaza
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania abelacymabu u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka z migotaniem przedsionków, w przypadku których leczenie doustnymi lekami przeciwzakrzepowymi zostało uznane za nieodpowiednie
	Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego
<p><b>O/K Nefrologii, Dializoterapii, Transplantologii i Chorób Wewnętrznych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 28 50</b></p>	Wieloośrodkowe randomizowane badanie kliniczne z grupą kontrolną oceniające skuteczność i bezpieczeństwo ketoanalogów aminokwasów egzogennych w profilaktyce zaburzeń odżywienia w zespole nerczycowym
	RemiRit - Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA - randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne
	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania iptakopanu (LNPO23) w leczeniu pierwotnego błoniasto-rozplemowego kłębuszkowego zapalenia nerek indukowanego kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN)
	Profilaktyka udaru mózgu za pomocą apiksabanu u pacjentów z przewlekłą chorobą nerek w stadium 5 i migotaniem przedsionków (SACK)
	Takrolimus i czynniki ryzyka zaburzeń metabolizmu glukozy u pacjentów po przeszczepieniu nerki
<p><b>O/K Neurologii</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 25 50</b></p>	Nieinterwencyjne badanie wyrobu o nazwie RapidResponse c-Fn u pacjentów z ostrym udarem niedokrwiennym, którzy mają być leczeni dożylną trombolizą
	Badanie obejmujące wstępną ocenę przesiewową ukierunkowaną na identyfikację potencjalnych uczestników kwalifikujących się do interwencyjnych badań klinicznych Roche dotyczących choroby Alzheimera
	Badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania riliprubartu u uczestników z oporną na leczenie przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną

O/K Neurologii  
Adres: ul. Jakubowskiego 2  
Tel. 12 400 25 50

Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo badanie fazy II w celu oceny bezpieczeństwa stosowania, tolerancji, parametrów farmakometrycznych i skuteczności DNTH103 u osób dorosłych z wieloogniskową neuropatią ruchową

Wyniki leczenia rawulizumabem u pacjentów z uogólnioną miastenią (gMG) nieleczonych wcześniej inhibitorami dopełniacza. Wieloośrodkowe, nieinterwencyjne badanie prospektywne

Badanie kontynuacyjne, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa stosowania i tolerancji batoklimabu u dorosłych uczestników z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP)

Randomizowane badanie III fazy podwójnie zaslepione z grupą kontrolną placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leku DNTH103 u dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną

Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy II prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo preparatu IPN10200 w leczeniu dorosłych chorych na dystonię szyjną

Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania empasiprubartu w porównaniu z podawaną dożylnie immunoglobuliną u osób dorosłych z wieloogniskową neuropatią ruchową

Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, czteroramienne, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, wieloośrodkowe badanie 2 fazy oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję stosowania trzech dawek podawanego doustnie inhibitora FAAH/MAGL o nazwie BMS-986368 w leczeniu spastyczności u uczestników ze stwardnieniem rozsianym

Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trontinemabu u uczestników z wczesnymi objawami choroby Alzheimera (łagodne zaburzenia funkcji poznawczych do łagodnego otępienia spowodowanego chorobą Alzheimera)

Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo albo czynny lek mające na celu ocenę skuteczności stosowania i bezpieczeństwa podawanego raz na dobę lewetyracetamu o przedłużonym uwalnianiu jako leczenia uzupełniającego u pacjentów z lekooporną padaczką ogniskową

Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy IIb z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające leczenie z zastosowaniem IMVT-1402 u dorosłych uczestników z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP)

	<p>Jednoramiennie badanie fazy III z zastosowaniem wielokrotnych dawek, mające na celu porównanie farmakokinetyki produktów TAK-881 i HYQVIA u osób dorosłych z przewlekłą zapalną poliradikuloneuropatią demielinizacyjną</p>
<p><b>O/K Neurologii</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 25 50</b></p>	<p>Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania podawanego dożylnie empasiprubarbu w porównaniu z podawaną dożylnie immunoglobuliną u osób dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną</p> <p>Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 2/3, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania produktu JX10 w ostrym udarze niedokrwiennym u pacjentów późno trafiających do placówki medycznej</p> <p>Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania IMVT-1402 u pacjentów z uogólnioną miastenią rzekomoporażną o nasileniu od łagodnego do ciężkiego</p> <p>Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę, farmakodynamikę i skuteczność RO7268489, monoacyloglicerolowego inhibitora lipazy w leczeniu wspomagającym z okrelizumabem u pacjentów z postępującymi postaciami stwardnienia rozsianego</p> <p>Eksperyment medyczny o nazwie Użyteczność i akceptowalność przedkomercyjnej stabilnej wersji aplikacji ABASroke Dementia Prevention u pacjentów po udarze mózgu w warunkach domowych</p> <p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy IIB z zastosowaniem wielu dawek w celu oceny skuteczności leku PHENOGENE-1A (Cromolyn) jako leczenia uzupełniającego u pacjentów z łagodnym do umiarkowanego stwardnieniem zanikowym bocznym (ALS)</p> <p>Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania empasiprubarbu podawanego dożylnie u osób dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną</p>
<p><b>O/K Pulmonologii, Alergologii i Chorób Wewnętrznych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 30 50</b></p>	<p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane z użyciem placebo badanie fazy IIb mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności roztworu pirfenidonu do inhalacji (AP01) u pacjentów z postępującym włóknieniem płuc (PPF)</p>
<p><b>O/K Reumatologii, Immunologii i Chorób Wewnętrznych</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 31 00</b></p>	<p>Wyniki leczenia anifrolumabem w warunkach rzeczywistej praktyki klinicznej u polskich pacjentów z toczniem rumieniowatym układowym (TRU). Wieloośrodkowe badanie nieinterwencyjne</p> <p>Randomizowane, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie oceniające wpływ upadacytynibu na wyniki leczenia spondyloartropatii u pacjentów z aktywnym łuszczycowym zapaleniem stawów (UP-SPOUT)</p>

	<p>Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy II, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, w równoległych grupach, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność tarperprumigu u dorosłych uczestników z zapaleniem naczyń związanym z przeciwciałami przeciwko cytoplazmie neutrofilów</p> <p>Czteroczęściowe badanie fazy I prowadzone po raz pierwszy z udziałem ludzi, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, farmakodynamikę i immunogenność GSK4527363 u zdrowych uczestników (część A), uczestników z aktywnym toczeniem rumieniowatym układowym (część B), zdrowych uczestników pochodzenia chińskiego i japońskiego (część C) i uczestników ze śródmiąższową chorobą płuc związaną z chorobą tkanki łącznej (część D)</p>
<p><b>O/K Psychiatrii Dorosłych, Dzieci i Młodzieży</b>  <b>Adres: ul. Kopernika 21a</b>  <b>Tel. 12 424 87 06; 12 424 87 44</b></p>	<p>Ocena działania i bezpieczeństwa stosowania wyrobu medycznego MENTALIO - systemu wsparcia decyzji diagnostycznych i terapeutycznych w obszarze zdrowia psychicznego nastolatków w oparciu o algorytmy sztucznej inteligencji</p>
<p><b>Zakład Diagnostyki Obrazowej</b>  <b>Adres: ul. Jakubowskiego 2</b>  <b>Tel. 12 400 14 00</b></p>	<p>Ocena skuteczności i bezpieczeństwa stosowania jodowych w środków kontrastowych w mammografii spektralnej w korelacji z badaniem rezonansu magnetycznego piersi u chorych z podejrzeniem raka piersi</p>