

WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADAŃ	STATUS BADANIA	REKRUTACJA
Centrum Alergologii Klinicznej i Środowiskowej tel. 12 424 86 56	Randomizowane, kontrolowane placebo, kliniczne badanie skrzyżowane II fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania KVD900, doustnego oszczepowego inhibitora kalikreiny w doraźnym leczeniu napadu obrzęku naczyńioruchowego u dorosłych pacjentów z dziedzicznym (wrodzonym) obrzękiem naczyńioruchowym typu I lub II	TRWA	NIE
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, skrzyżowane badanie fazy II mające na celu ustalenie właściwej dawki podawanego doustnie PHA-022121 w ostrym leczeniu napadów obrzęku naczyńioruchowego u pacjentów z dziedzicznym obrzękiem naczyńioruchowym wywołanym niedoborem inhibitora C1 typu I i II	TRWA	TAK
	Otwarte badanie mające na celu zapewnienie dostępu do berotralstatu u osób z wrodzonym obrzękiem naczyńioruchowym typu 1 i 2, którzy byli wcześniej włączeni do badania z berotralstatem	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie fazy II mające na celu ustalenie dawki optymalnej, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność PHA-022121 podawanego doustnie w profilaktyce napadów obrzęku naczyńioruchowego u pacjentów z wrodzonym obrzękiem naczyńioruchowym wynikającym z niedoboru inhibitora C1 (typ 1 lub typ 2).	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Chorób Metabolicznych - Zespół Poradni Specjalistycznych tel. 12 400 29 50	Skuteczność i bezpieczeństwo semaglutylu podawanego doustnie raz na dobę w dawce 25 mg i 50 mg w porównaniu do dawki 14 mg u pacjentów z cukrzycą typu 2	TRWA	NIE
	Zmiana metody leczenia pacjentów z cukrzycą typu 1 (T1D) z wielokrotnego wstrzykiwania insuliny (MDI) i samokontroli poziomu glukozy we krwi za pomocą glukometru (SMBG) bezpośrednio do systemu MiniMed™ 780G Advanced Hybrid Closed Loop (AHCL, Zaawansowana Hybrydowa Pompa Insulinowa Pętli Zamkniętej): ocena wpływu na kontrolę poziomu wyrównania metabolicznego i jakości życia	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane placebo badanie fazy III, mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania, tolerancji i skuteczności produktu Trapso® Cyclo™ (hydroksypropylo-?-cyklodekstryna) w dawce 2000 mg/kg mc. w połączeniu ze standardowym leczeniem w porównaniu z placebo w połączeniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z chorobą Niemanna-Picka typu C1.	TRWA	TAK
	Zmiana metody leczenia pacjentów z cukrzycą typu 1 (T1D) z wielokrotnego wstrzykiwania insuliny (MDI) i samokontroli poziomu glukozy we krwi za pomocą glukometru (SMBG) bezpośrednio do systemu MiniMed™ 780G Advanced Hybrid Closed Loop (AHCL, Zaawansowana Hybrydowa Pompa Insulinowa Pętli Zamkniętej): ocena wpływu na kontrolę poziomu wyrównania metabolicznego i jakości życia	TRWA	TAK
	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu Diamyd® w celu zachowania endogennej funkcji komórek beta u osób dorosłych i młodzieży z niedawno rozpozaną cukrzycą typu 1 będących nosicielami genetycznego haplotypu HLA DR3-DQ2	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Endokrynologii tel. 12 400 23 00	Otwarte, wieloośrodkowe badanie typu "roll-over", oceniające długoterminowe bezpieczeństwo osłodrostatu u pacjentów z endogennym zespołem Cushinga, którzy ukończyli udział w poprzednim, sponsorowanym przez firmę Novartis, badaniu z zastosowaniem osłodrostatu (LCI699), którzy w opinii badacza mogą odnieść korzyść z kontynuacji leczenia osłodrostatem	TRWA	TAK
	Antagonizm receptora glukokortykoidowego w leczeniu zespołu Cushinga (ang. Glucocorticoid Receptor Antagonism in the Treatment of Cushing Syndrome, GRACE): Badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, z randomizowanym odstawieniem, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania Relacorilantu	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne 3. fazy z randomizacją i podawaniem placebo w grupie kontrolnej oceniające skuteczność i bezpieczeństwo osłodrostatu w postaci długo działającego wstrzyknięcia podskórnego depot (CAM2029) u chorych na akromegalię	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, otwarte, jednoramienne badanie kliniczne 3 fazy oceniające długoterminowe bezpieczeństwo osłodrostatu w postaci długo działającego wstrzyknięcia podskórnego depot (CAM2029) u chorych na akromegalię	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne z równoległymi ramionami, kontrolowane placebo (podwójnie zaślepienie), kontrolowane substancją czynną (otwarte), w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa lonapegsomatropiny podawanej raz w tygodniu z placebo i z codziennie podawanym produktem zawierającym somatropinę u dorosłych z niedoborem hormonu wzrostu	TRWA	TAK
	Kontynuacyjne, prowadzone metodą otwartej próby, badanie bezpieczeństwa stosowania relakorilantu (CORT125134) w leczeniu objawów klinicznych endogennego zespołu Cushinga	TRWA	TAK
	Antagonizm receptorów glikokortykoidów w leczeniu hiperkortyzolizmu u pacjentów z gruczolakami nadnerczy wyzielającymi kortyzol lub przerosłem nadnerczy (GRADIENT): Badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i grupą kontrolną otrzymującą placebo, w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania relakorilantu	TRWA	NIE
	"Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo badanie mające na celu określenie dawki, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo produktu SPR001 (tildacerfoni) u dorosłych pacjentów z klasycznym wrodzonym przerosłem nadnerczy"	TRWA	TAK
"Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo produktu SPR001 (tildacerfoni) w redukowaniu suprafizjologicznego stosowania glikokortykosteroidów u dorosłych pacjentów z klasycznym wrodzonym przerosłem nadnerczy" Nr protokołu: SPR001-204	TRWA	TAK	
	Autologiczna Transplantacja po leczeniu indukcyjnym zawierającym Rituximab/Ibrutinib/Cytarabinę w uogólnionym chłoniaku z komórek płaszczą - badanie Europejskiej Sieci MCL	TRWA	TAK
	Prospektywne, wieloośrodkowe badanie kliniczne grupy PALG porównujące skuteczność dwóch standardowych terapii indukcyjnych (DA-90 vs DAC) u chorych na AML -60 r.z.	TRWA	TAK
	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III porównujące podawanie ponatynibu lub imatynibu, w połączeniu z chemioterapią o zmniejszonej intensywności u pacjentów z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką limfoblastyczną ze stwierdzonym chromosomem Philadelphia (Ph+ ALL)	TRWA	TAK
	Skuteczność i bezpieczeństwo concizumabu (concizumabu) w leczeniu profilaktycznym pacjentów z hemofilią A lub B niepowikłaną inhibitorami	TRWA	TAK
	Skuteczność i bezpieczeństwo concizumabu (concizumabu) w leczeniu profilaktycznym pacjentów z hemofilią A lub B niepowikłaną inhibitorami	TRWA	TAK
	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 czerwonicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią (liczba płytek krwi <50 000/uL)	TRWA	TAK
	Randomizowane, kontrolowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie kliniczne fazy II dotyczące stosowania pevonedistatu w skojarzeniu z venetoclaxem i azacytydyną w porównaniu do stosowania venetoclaxu z azacytydyną u pacjentów z nowo rozpoznaną ostrą białaczką szpikową, niekwalifikujących się do intensywnej chemioterapii	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania belantamabu mafodotyny w monoterapii w porównaniu ze skojarzeniem pomalidomidu i niskiej dawki deksametazonu (pom/dex) u uczestników z nawrotową/oporną postacią szpiczaka mnogiego (RRMM) (DREAMM 3)	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Hematologii  
tel.12 424 76 32

Otwarte badanie kliniczne fazy III prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną oceniające działanie melflufenu w skojarzeniu z daratumumabem w porównaniu do daratumumabu u pacjentów z nawrotową lub nawrotową oporną na leczenie postacią szpiczaka mnogiego.	TRWA	TAK
Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania nawitoklaksu w skojarzeniu z ruksolitynibem z obecnym standardem leczenia u pacjentów z nawrotową/oporną na leczenie mielofibrozą (TRANSFORM-2)	TRWA	TAK
Jednoramienne badanie fazy IIB prowadzone metodą otwartej próby dotyczącej stosowania F901318 w leczeniu inwazyjnych zakażeń grzybiczych wywołanych przez <i>lomentospora prolificans</i> , <i>scedosporium spp.</i> , <i>aspergillus spp.</i> i inne grzyby odporne u pacjentów, dla których jest brak innych odpowiednich możliwości leczenia.	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania belantamabu mafodotyny w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem (B-Pd) w porównaniu z pomalidomidem w skojarzeniu z bortezomibem i deksametazonem (PvD) u uczestników z nawrotową/oporną postacią szpiczaka mnogiego (DREAMM 8)*	TRWA	TAK
Optymalizacja wyniku leczenia pacjentów starszych i niekwalifikujących się do wysokodawkowej chemioterapii chorych na agresywną postać chłoniaka niezłazmiczego w okresie pierwszego nawrotu lub progresji poprzez dodanie niwolumabu do gemcytabiny, oksaliplatyny oraz rytuksymabu w przypadku chłoniaka wywodzącego się z komórek B - NIVEAU, DSHNHL 2015-1	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy Ib/II dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności stosowania KRT-232 w skojarzeniu z ruksolitynibem u pacjentów z pierwotnym samoistnym włóknieniem szpiku (PMF), wtórnym włóknieniem szpiku w przebiegu czerwienicy prawdziwej (Post-PV-MF) lub wtórnym włóknieniem szpiku w przebiegu nadpłytkowości samoistnej (Post-ET-MF), u których wystąpiła odpowiedź suboptymalna na ruksolitynib	TRWA	TAK
Otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy 1B z zastosowaniem JNJ-74494550 (Cusatuzumab; przeciwciało monoklonalne Anti-CD70) w połączeniu z terapią standardową w leczeniu pacjentów z ostrą białaczką szpikową	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy I ze zwiększaniem dawki mające na celu określenie maksymalnej tolerowanej dawki dla Trichostatyny A u pacjentów z nawrotowymi lub opornymi na leczenie nowotworami hematologicznym.	TRWA	TAK
Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe badanie fazy 1b/2 oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatu KRT-232 w skojarzeniu z akalabrutynibem u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B lub nawrotową/oporną na leczenie przewlekłą białaczką limfocytową	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe badanie fazy 2, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie produktu TL-895 u pacjentów z nawrotową/oporną na leczenie mielofibrozą; mielofibrozą z nietolerancją inhibitorów kinaz janusowych oraz mielofibrozą niekwalifikującą się do leczenia inhibitorami kinaz janusowych	TRWA	TAK
Leczenie z pominięciem radioterapii dobrze rokujących chorych z wczesną postacią chłoniaka Hodgkina definiowanych niską metaboliczną objętością guza oraz negatywnym wynikiem wczesnego badania pozytonowej tomografii emisyjnej po 2 cyklach chemioterapii- badanie RAFTING	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania krowalimabu w porównaniu z ekuluzumabem u pacjentów dorosłych i nieletnich z nocną napadową hemoglobinurią (NNH) leczonych obecnie inhibitorami dopełniacza.	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe badanie fazy 3, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania tafasitamabu oraz lenalidomidu w uzupełnieniu do rytuksymabu w porównaniu z lenalidomidem w uzupełnieniu do rytuksymabu u pacjentów z nawracającym i opornym na leczenie (R/R) chłoniakiem grudkowym w stopniu 1-3a lub chłoniakiem strefy brzożnej R/R* i wszelkimi późniejszymi poprawkami do tego protokołu (dalej "Badanie") o numerze protokołu INCMOR 0208-301	TRWA	TAK
Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby z grupą kontrolną, otrzymującą substancję czynną, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania krowalimabu w porównaniu z ekuluzumabem u pacjentów dorosłych i nastoletnich z nocną napadową hemoglobinurią (NNH) nieleczonych wcześniej inhibitorami dopełniacza B042162	TRWA	TAK
Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie wieloośrodkowe, oceniające magrolimab w skojarzeniu z azacytydyną w porównaniu z azacytydyną w skojarzeniu z placebo u pacjentów wcześniej nieleczonych z zespołem mielodysplastycznym z grupy wysokiego ryzyka	TRWA	TAK
Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo dotyczące stosowania inhibitora PI3K? - parsakisybu, w skojarzeniu z ruksolitynibem u pacjentów ze zwłóknieniem szpiku, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na ruksolitynib	TRWA	TAK
Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo dotyczące stosowania inhibitora PI3K? - parsakisybu, w skojarzeniu z ruksolitynibem u pacjentów ze zwłóknieniem szpiku, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na ruksolitynib	TRWA	TAK
Randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa stosowania luspateraptu (ACE-536) z placebo u pacjentów z włóknieniem szpiku w przebiegu nowotworów mieloproferacyjnych, stosujących jednocześnie leczenie inhibitorem JAK2 i wymagających transfuzji krwinek czerwonych	TRWA	TAK
Międzynarodowe, prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane, kontrolowane badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo NNC0365-3769 (Mim8) u pacjentów dorosłych i młodocianych z hemofilią A z inhibitorami i bez inhibitorów	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne, prowadzone w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność wyrobu DAV132 w zapobieganiu infekcji <i>Clostridium difficile</i> u pacjentów z nowo rozpoznaną ostrą białaczką szpikową lub zespołem mielodysplastycznym wysokiego ryzyka leczonych intensywną chemioterapią (MICROCARE)*	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności Selineksoru podawanego w monoterapii w porównaniu z leczeniem wybranym przez lekarza u pacjentów z wcześniej leczonym zwłóknieniem szpiku Protokół: XPORT-MF-035	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe, globalne, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy Ib z ustaleniem dawki i randomizowanym rozszerzeniem dawki w celu ustalenia maksymalnej tolerowanej dawki, oceny bezpieczeństwa stosowania i tolerancji, a także farmakokinetyki i wstępnej skuteczności iberdomidu (cc-220) w skojarzeniu z r-chop-21 oraz cc-99282 w skojarzeniu z r-chop-21 u pacjentów z nieleczonym wcześniej agresywnym chłoniakiem z komórek b o niekorzystnym rokowaniu (ipi-3-5)	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego tel. 12 400 21 50	NOAH - AFNET 6: doustne antykoagulanty niebędące antagonistami witaminy K u pacjentów z epizodami szybkich rytmów przedsionkowych	TRWA	TAK
	Skuteczność i bezpieczeństwo stosowania GMRx2 (połączenie w jednej pigułce telmisartanu / amlodypiny / indapamidu) w porównaniu do podwójnego połączenia leków w leczeniu nadciśnienia: międzynarodowe, wielośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby na grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie.	TRWA	TAK
	Wielośrodkowe badanie kliniczne fazy IIB prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji i placebo w grupie kontrolnej oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję podawanego doustnie preparatu AZD9977 i dapagliflozyny w leczeniu pacjentów z niewydolnością serca i frakcją wyrzutową lewej komory (LVEF) poniżej 55% oraz przewlekłą chorobą nerek	TRWA	TAK
	Usprawione, wielośrodkowe, randomizowane badanie wyższości, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające wpływ empagliflozyny na hospitalizację z powodu niewydolności serca i śmiertelność u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego	TRWA	TAK
	Ocena klinicznej skuteczności i bezpieczeństwa stosowania preparatu złożonego zawierającego perindopryl 10 mg / indapamid 2.5 mg / amlodypinę 5 lub 10 mg / bisoprolol 5 mg po 8 tygodniach leczenia pacjentów z niekontrolowanym pierwotnym nadciśnieniem tętniczym w porównaniu z leczeniem skojarzonym trzema preparatami pojedynczymi zawierającymi perindopryl 10 mg, indapamid 2.5 mg i amlodypinę 5 lub 10 mg, 16-tygodniowe, międzynarodowe, wielośrodkowe badanie kliniczne, randomizowane, z zastosowaniem podwójnie ślepej próby	TRWA	TAK
II Oddział Kliniczny Kardiologii oraz Interwencji Sercowo-Naczyniowych tel. 12 400 22 50	Badanie komparatywne bioresorbowalnego stentu ABSORB i systemu metalowego XIENCE w prewencji restenozy po wszczepieniu stentów u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia restenozy.	TRWA	NIE
	Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania bioresorbowalnego stentu wieńcowego uwalniającego sirolimus FANTOM.	TRWA	NIE
	Badanie RELIEVE-HF: Redukcja objawów zastoju płucnego przy użyciu urządzenia Vwave w zaawansowanej niewydolności serca	TRWA	NIE
	Regeneracja uszkodzeń niedokrwiennej układu sercowo-naczyniowego z wykorzystaniem Galarety Whartona jako nieograniczonego źródła terapeutycznego komórek macierzystych (CIRCULATE) Zastosowanie innowacyjnego leku CardioCell w leczeniu pacjentów z przewlekłą niewydolnością serca o etiologii niedokrwiennej.	TRWA	NIE
	Wielośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo, badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa CSL112 u pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym	TRWA	NIE
	Długoterminowe badanie bezpieczeństwa produktu Mavacamten (MYK-461) u dorosłych z przerostową kardiomiopatią, którzy ukończyli badania MAVERICK-HCM (MYK-461-006) lub EXPLORER-HCM (MYK 461 005)	TRWA	NIE
	Randomizowane badanie fazy IIB prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania MEDI6570 u uczestników z przebytym wcześniej zawałem mięśnia sercowego, utrzymującym się stanem zapalnym i podwyższonym stężeniem N-końcowego propeptydu natriuretycznego typu B (NT-proBNP)	TRWA	TAK
	Usprawione, wielośrodkowe, randomizowane badanie wyższości, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające wpływ empagliflozyny na hospitalizację z powodu niewydolności serca i śmiertelność u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego	TRWA	TAK
	Wielośrodkowe, podwójnie zaslepienie, randomizowane, kontrolowane placebo badanie prowadzone w grupach równoległych, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo samodzielnego podawanego przez pacjenta drogą podskórną setalogrelu w zapobieganiu śmiertelności ogólnej i leczeniu ostrego zawału mięśnia sercowego u pacjentów z niedawno przeżytym ostrym zawałem mięśnia sercowego.	TRWA	TAK
	Kluczowe, wielośrodkowe, zaslepienie, z grupą kontrolną poddaną procedurze pozorowanej, badanie dotyczące denerwacji nerek za pomocą zestawu Peregrine System™ u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym.	TRWA	TAK
Randomizowane kontrolowane badanie mające na celu porównania bezpieczeństwa i skuteczności stentu z ultra-cienkimi przesłami pokrywanego sirolimusem i biodegradowalnym polimerem (SUPRAFLEX™ Cruz) ze stentem pokrywanym everolimusem i biodegradowalnym polimerem (SYNERGY™) w leczeniu trójnaczyńcowej choroby wieńcowej	TRWA	TAK	
Ocena trafności diagnostycznej, bezpieczeństwa oraz ekonomiczna zastosowania nieinwazyjnej metody pomiaru cząstkowej rezerwy przepływu iSIL-FFR (in SILico FFR) w diagnostyce przewlekłych zespołów wieńcowych (ang. CCS - Chronic Coronary Syndromes) vs standardowa ścieżka diagnostyczna.	TRWA	TAK	
Oddział Kliniczny Neonatologii tel. 12 424 85 55	Międzynarodowe, wielośrodkowe, zaslepienie, randomizowane, kontrolowane badanie oceny bezpieczeństwa i skuteczności klicianantu w inhalacji u wcześniaków pomiędzy 26 a 32 tygodniem wieku ciążowego z zespołem zaburzeń oddychania	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Neurologii tel. 12 400-25-74	Otwarte, jednoramienne 4-letnie badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo okrelizumabu u pacjentów z postępującymi postaciami stwardnienia rozsianego MN39159.	TRWA	NIE
	Kładrybina podawana doustnie u pacjentów, którzy zmieniają leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem leków modyfikujących przebieg choroby w leczeniu stwardnienia rozsianego, prospektywne badanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania.	TRWA	TAK
	Wielośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III B, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania okrelizumabu u osób dorosłych chorujących na pierwotnie postępującą postać stwardnienia rozsianego	TRWA	TAK
	Wielośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie II fazy prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby, celem ustalenia dawki oraz oceny bezpieczeństwa i skuteczności BAY 2433334 u pacjentów po przeżytym ostrym udarze niedokrwinnym, innym niż sercowozatorowy	TRWA	TAK
	Randomizowane, kontrolowane badanie fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność, długoterminowe bezpieczeństwo i tolerancję preparatu RT001 u pacjentów z postępującym porażeniem nadjadrowym	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie zaslepienie badanie kliniczne kontrolowane placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania doustnego semaglutynu u osób we wczesnym stadium choroby Alzheimera	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie zaslepienie badanie kliniczne kontrolowane placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania doustnego semaglutynu u osób we wczesnym stadium choroby Alzheimera	TRWA	TAK
Randomizowane, wielośrodkowe badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki satalizumabu u pacjentów z miastenią uogólnioną	TRWA	TAK	

	Randomizowane badanie kliniczne leku Andexanet Alfa w ostrych krwotokach wewnątrzczaszkowych u pacjentów otrzymujących doustnie inhibitor czynnika Xa.	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Okulistyki i Onkologii Okulistycznej tel. 12 424 75 40	Wieloośrodkowe badanie kontynuacyjne prowadzone metodą otwartej próby w celu oceny długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji stosowania Faricimabu u pacjentów z cukrzycowym obrzękiem płamki.	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie maskowane badanie fazy III kontrolowane porównawczą substancją czynną w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania faricimabu u pacjentów z obrzękiem płamki wtórnym do zakrzepu żyły środkowej siatkówki lub zakrzepu obejmującego połowę siatkówki.	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe - prowadzone metodą otwartej próby badanie kontynuacyjne mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji faricimabu u pacjentów z neowaskularną postacią zwyrodnienia płamki związanego z wiekiem avo-lele-X	TRWA	NIE
	Randomizowane badanie fazy III prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane substancją czynną, z podwójnym maskowaniem w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa stosowania CT-P42 w porównaniu z produktem leczniczym Eylea u pacjentów z cukrzycowym obrzękiem płamki	TRWA	NIE
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne III fazy oceniające stosowanie pembrolizumabu (MK-3475) w skojarzeniu z chemioterapią (XP lub FP) w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią (XP lub FP) jako leczenie neoadjuwantowe/adjuwantowe u pacjentów z gruczołorakiem żołądka oraz połączenia przelykowo-żołądkowego (GEJ) (KEYNOTE 585)	TRWA	NIE
	Randomizowane, wieloośrodkowe, dwuramienne badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające farmakokinetykę, skuteczność i bezpieczeństwo podawanego podskórnie leku złożonego zawierającego PERTUZUMAB i TRASTUZUMAB w stałych dawkach w skojarzeniu z chemioterapią u chorych z wczesnym HER2-dodatnim rakiem piersi	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające działanie atezolizumabu ( przeciwciała anty PDL-1) w leczeniu adjuwantowym u pacjentów z rozpoznaniem raka nerki poddanych nefrektomi, będących w grupie wysokiego ryzyka wystąpienia wznowy.	TRWA	NIE
	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III z aktywnym ramieniem kontrolnym, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo terapii celowanej lub immunoterapii wybranych na podstawie profilowania molekularnego do chemioterapii opartej na związkach platyny u pacjentów z nowotworem złośliwym o nieznany ognisku pierwotnym, którzy otrzymali trzy cykle chemioterapii skojarzonej opartej na związkach platyny	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem durwulumabu w skojarzeniu z chemioterapią standardową, durwulumabu w skojarzeniu z tremelimumabem i chemioterapią standardową oraz samej chemioterapii standardowej u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym.	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, globalne, dwuetapowe badanie fazy II/III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo durwulumabu (MED4736) w połączeniu z paklitaksellem i nowymi terapiami onkologicznymi oraz durwulumabu (MED4736) z paklitaksellem, w pierwszej linii leczenia przerzutowego, potrójnie negatywnego raka piersi	TRWA	TAK
	Badanie III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem pembrolizumabu (MK-3475) i chemioterapii w porównaniu z placebo i chemioterapią w pierwszej linii leczenia u uprzednio nieleczonych uczestników z nieoperacyjnym lub przerzutowym gruczołakiem żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego z negatywnym wynikiem HER2 (KEYNOTE-859)	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, otwarte, trzyczęściowe badanie oceniające bezpieczeństwo i efektywność immunoferyzy z użyciem wyrobu medycznego LW-02 firmy Immunicon ("Wyrob Medyczny") w usuwaniu rozpuszczalnych receptorów czynnika martwicy nowotworu (sTNF-R) oraz kliniczną efektywność w leczeniu pacjentów z zaawansowanym, opornym, potrójnie negatywnym rakiem piersi (TNBC) samodzielnie lub w połączeniu z chemioterapią z zastosowaniem niskich dawek paklitakselu i karboplatyny podawanych w rytmie cotygodniowym w porównaniu z chemioterapią z zastosowaniem niskich dawek paklitakselu i karboplatyny podawanych w rytmie cotygodniowym	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie III fazy w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa rybociclibu z leczeniem hormonalnym jako leczenia uzupełniającego u pacjentów z wczesnym rakiem piersi z dodatnim receptorem hormonalnym, HER2-ujemnym (nowy adiuwant TriaI z rybocyklibem [LEE011] : NATALEE)	TRWA	NIE
	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem durwulumabu w skojarzeniu z chemioterapią standardową, durwulumabu w skojarzeniu z tremelimumabem i chemioterapią standardową oraz samej chemioterapii standardowej u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym.	TRWA	TAK
	Badanie kliniczne 2 fazy porównujące stosowanie niwolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem, ipilimumabu w monoterapii oraz kabazytakselu u mężczyzn z rakiem stercza opornym na leczenie kastracyjne	TRWA	TAK
	Badanie kliniczne fazy 2 Erdafitinbu u pacjentów z zaawansowanymi guzami łylimi oraz określonymi zmianami genu FGFR	TRWA	TAK
Wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne II fazy z randomizacją, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatów inżyneryjnych w naprawie uszkodzonego DNA, stosowanych w połączeniu z olaparybem w porównaniu do monoterapii olaparybem u chorych na przerzutowego potrójnie negatywnego raka piersi, stratyfikowanych w zależności od zmian w genach związanych z homologiczną naprawą rekombinacyjną (w tym BRCA1/2)	TRWA	NIE	

Oddział Kliniczny Kliniki Onkologii  
tel. 12 424 71 80

Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kapiwasertybu w skojarzeniu z fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego (nieoperacyjnego) lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez nadekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (HR+/HER2) po wystąpieniu nawrotu lub progresji choroby podczas lub po leczeniu inhibitorem aromatazy	TRWA	TAK
Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3 oceniające pembrolizumab (MK 3475) w skojarzeniu z enzalutamidem oraz ADT w porównaniu z placebo w skojarzeniu z enzalutamidem oraz ADT u pacjentów z przerzutowym, hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC)	TRWA	TAK
Otwarte badanie fazy 1/2, z eskalacją dawki, zastosowanego po raz pierwszy u człowieka, badanego produktu leczniczego MGC018 (będącego koniugatem przeciwciała anti-B7-H3) w monoterapii oraz w połączeniu z MGA012 (będącego przeciwciałem anti-PD-1) u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi	TRWA	TAK
Randomizowane, wielośrodkowe, podwójnie zaslepione, kontrolowane placebo badanie fazy 3, oceniające stosowanie niwolumabem lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadiuwantową i hormonoterapią adiuwantową u pacjentów z pierwotnym rakiem piersi wysokiego ryzyka z obecnością receptora estrogenowego (HER+) i ujemnym statusem receptora typu 2 dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2-)	TRWA	TAK
Wielośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trastuzumabu derukstekanu (T-DXd, DS-8201a) w leczeniu wybranych nowotworów wykazujących ekspresję receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2) (DESTINY-PanTumor02)	TRWA	TAK
Otwarte, randomizowane, nie porównawcze badanie fazy drugiej, oceniające S 95005 (TAS-102) podawany razem z bewacizumabem oraz kapecytabinę podawaną razem z bewacizumabem u pacjentów z uprzednio nieleczonym przerzutowym rakiem jelita grubego (COlorectal cancer), którzy nie kwalifikują się do intensywnego leczenia (badanie TASCO1)	TRWA	TAK
Otwarte, randomizowane badanie fazy 2 oceniające stosowanie relatimabu w skojarzeniu z niwolumabem u pacjentów wcześniej nie leczonych immunoterapią z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym po progresji przy stosowaniu inhibitorów kinazy tyrozynowej*	TRWA	TAK
Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z chemioterapią FLOT w leczeniu neoadiuwantowym i adiuwantowym, a następnie durwalumab w leczeniu adiuwantowym u pacjentów z operacyjnym rakiem żołądka i połączenia przełykowo-żołądkowego (MATTERHORN)	TRWA	TAK
Otwarte, randomizowane badanie III fazy porównujące stosowanie triflurydyny/typiracylu w skojarzeniu z bewacizumabem do monoterapii triflurydyną/typiracylem u pacjentów z opornym na leczenie przerzutowym rakiem jelita grubego* - CL3-95005-007	TRWA	NIE
Randomizowane, wielośrodkowe badanie III fazy prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie trastuzumabu i pertuzumabu w połączeniu z taksanem poprzednim leczeniu antracyklinami w porównaniu ze stosowaniem trastuzumabu emtanzyny i pertuzumabu poprzednim leczeniu antracyklinami jako leczenie uzupełniające u pacjentów z operacyjnym HER-2 dodatnim pierwotnym rakiem piersi	TRWA	TAK
Randomizowane, podwójnie zaslepione, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne III fazy, oceniające skuteczność oraz bezpieczeństwo atezolizumabu lub placebo i trastuzumabu emtanzyny w terapii adiuwantowej w HER-2 dodatnim raku piersi o wysokim ryzyku nowotworu po leczeniu przedoperacyjnym	TRWA	TAK
Dwuetapowe badanie kliniczne fazy I oceniające bezpieczeństwo stosowania, farmakokinetykę i skuteczność działania koniugatu przeciwciało-lek SYD985 w skojarzeniu z niraparibem u pacjentów z miejscowo zaawansowanymi lub przerzutowymi nowotworami litymi z ekspresją receptora	TRWA	TAK
Randomizowane, wielośrodkowe, podwójnie zaslepione, kontrolowane za pomocą placebo badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trastuzumabu emtanzyny w połączeniu z atezolizumabem lub placebo u pacjentów z HER-2 dodatnim ipol1 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach	TRWA	TAK
Globalne, wielośrodkowe, randomizowane badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania fruquintinibu w skojarzeniu z najlepszym leczeniem wspomagającym do placebo w skojarzeniu z najlepszym leczeniem wspomagającym u pacjentów z opornym na leczenie przerzutowym rakiem jelita grubego	TRWA	TAK
Randomizowane badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z palbocycykiem i fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z palbocycykiem i fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu	TRWA	TAK
Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III oceniające nie mniejszą skuteczność (badanie typu "non-inferiority") niwolumabu podawanego podskórnym w porównaniu z niwolumabem podawanym dożylnie u uczestników z zaawansowanym lub przerzutowym rakiem jasnokomórkowym nerki, którzy otrzymali wcześniej leczenie systemowe	TRWA	TAK
Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania niraparuby z placebo u pacjentów po radykalnym leczeniu HER-2 ujemnego raka piersi z obecnością mutacji BRCA lub <b>potrójnie ujemnego raka piersi</b> pozostających w molekularnej fazie choroby określonej na podstawie obecności krążącego nowotworowego DNA (ZEST)	TRWA	TAK
Międzynarodowe, prospektywne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby porównujące 177Lu-PSMA-617 w połączeniu ze standardem leczenia do samego standardu leczenia u dorosłych mężczyzn z przerzutowym, hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego.	TRWA	TAK
Międzynarodowe, wielośrodkowe badanie kliniczne fazy 3b/4, preparatu trastuzumab derukstekan prowadzone jako próba otwarta u leczonych wcześniej chorych na zaawansowanego /przerzutowego HER2 raka	TRWA	TAK
Badanie GLORIA: Otwarte badanie kliniczne III fazy z randomizacją oceniające stosowanie szczepionki przeciwko Globo H o nazwie adagloxad simolenin (OBI-822)/OBI-821 w leczeniu adiuwantowym pacjentów we wczesnym stadium <b>potrójnie ujemnego raka piersi</b> z ekspresją Globo H, o wysokim ryzyku progresji*	TRWA	TAK
Wielośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy I/IIb mające na celu ocenę bezpieczeństwa, farmakokinetyki i działania przeciwnowotworowego RP12146, inhibitora polimerazy poli (ADP-rybozy) (inhibitora PARP), w leczeniu pacjentów z miejscowo zaawansowanymi lub przerzutowymi guzami litymi.	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Psychiatrii tel. 12 424 87 23	Podwójnie zaslepienie, randomizowane kontrolowane psychoaktywnym placebo badanie kliniczne, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa 3 dawek ustalonych (20 mg, 56 mg oraz 84 mg) eksalminy podawanej donosowo łącznie z wszechstronną terapią lekową.	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Pulmonologii i Alergologii tel. 12 400 30 50	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie prowadzone w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa dwóch sposobów dawkowania (60 mg/kg i 120 mg/kg) inhibitora alfa-1 proteinyazy (ludzkiej) podawanego dożylnie raz w tygodniu pacjentom z <a href="#">rozedmą płuc</a> wynikającą z niedoboru alfa-1 antytrypsyny	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Pulmonologii i Alergologii tel. 12 400 30 50	Randomizowane wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo otwarte badanie prowadzone w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa długoterminową ocenę bezpieczeństwa dwóch sposobów dawkowania (60 mg/kg i 120 mg/kg) inhibitora alfa-1 proteinyazy (ludzkiej) MP (ang. Modified Process) w dawce 60mg/kg podawanego dożylnie raz w tygodniu pacjentom z <a href="#">rozedmą płuc</a> wynikającą z niedoboru alfa-1 antytrypsyny	TRWA	TAK
Poradnia Chorób Immunologicznych i Nadkrzepliwości Krwi tel. 12 424 79 99	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, niekontrolowane, jednoramienne badanie kontynuacyjne mające na celu określenie długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji przyjmowanego doustnie lucerastatu u <a href="#">dorośli pacjentów z chorobą Fabry'ego</a>	TRWA	TAK
Zakład Diagnostyki Obrazowej tel. 12 400 36 00	Wieloośrodkowe, otwarte badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność diagnostyczną produktu Mangoral u pacjentów ze stwierdzonymi lub podejrzewanymi <a href="#">zmianami ogniskowymi wątroby i ciężkimi zaburzeniami nerek</a>	TRWA	TAK
Zespół Poradni Specjalistycznych, Poradnia SM tel. 12 400 25 74	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III B, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania okrelizumabu u <a href="#">osób dorosłych chorujących na pierwotnie postępującą postać stwardnienia rozsianego</a> .	TRWA	TAK
Zakład Endoskopii tel. 12 400 15 88	Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo mające na celu określenie zakresu dawkowania i optymalnej dawki oraz ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania produktu pf-06865571 (dga2) w monoterapii i w skojarzeniu z produktem pf-05221304 (acc) u dorosłych uczestników z potwierdzonym w biopsji <a href="#">niealkoholowym stłuszczeniowym zapaleniem i zwłóknieniem wątroby w stadium 2 lub 3</a> .	TRWA	TAK
Zakład Endoskopii tel. 12 400 15 88	Wieloośrodkowe 48-tygodniowe badanie kliniczne fazy II prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji i placebo w grupie kontrolnej, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji oraz ustalenie właściwego dawkowania preparatu BI 456906 podawanego podskórnym w <a href="#">wielokrotnych dawkach</a> chorym na <a href="#">niealkoholowe stłuszczeniowe zapalenie wątroby (NASH)</a> i zwłóknienie.	TRWA	TAK