

WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH - STAN NA 01.04.2024

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADAŃ	STATUS BADANIA	REKRUTACJA
Centrum Alergologii Klinicznej i Środowiskowej tel.12 424 86 56	Badanie fazy 3 mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i farmakokinetyki berotralstatu podawanego profilaktycznie dzieciom w wieku od 2 do <12 lat z <a href="#">dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym</a> ; Badany lek: berotralstatem, BCX7353	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Diabetologii, Chorób Wewnętrznych i Metabolicznych tel. 12 400 29 50	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 <a href="#">niedawno rozpoznaną cukrzycą typu 1 będących nosicielami</a>	TRWA	TAK
	Metody leczenia <a href="#">pacjentów z cukrzycą typu 1 (T1D) w wieku powyżej 65 roku życia na pompę insulinową 780G Advanced Hybrid Closed Loop</a> (AHCL, Zaawansowana Hybrydowa Pompa Insulinowa Pętli Zamkniętej): wpływ na wzorce glikemii, pomiary jakości życia i stan naczyń krwionośnych, 22 maja 2022, wersja 2	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Endokrynologii tel. 12 400 23 01	Kontynuacyjne, prowadzone metodą otwartej próby, badanie bezpieczeństwa stosowania relakorilantu (CORT125134) w <a href="#">leczeniu objawów klinicznych endogennego zespołu Cushinga</a>	TRWA	TAK
	Antagonizm receptorów glikokortykoidów w leczeniu hiperkortyzolizmu u <a href="#">pacjentów z gruczolakami nadnerczy wydzielającymi kortyzol lub przerostem nadnerczy</a> (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	TAK
	DuoNen – Zastosowanie terapii tandemowej LutaPol/ItraPol (177Lu/90Y-DOTATATE) jako skutecznego narzędzia w <a href="#">leczeniu nowotworów neuroendokrynych</a>	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Hematologii 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 <a href="#">leczeniu pacjentów z pierwotną mielofibrozą, mielofibrozą powstałą wskutek transformacji z czerwienicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią</a> (liczba płytek krwi <50	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 <a href="#">pacjentów z nieleczonym wcześniej agresywnym chłoniakiem z komórek B o</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające podawanie podskórne w porównaniu z podawaniem dożylnym izatuzumabu w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem u <a href="#">dorośli pacjentów z nawrotowym i/lub opornym na</a>	TRWA	TAK
	24-tygodniowe, z możliwością przedłużenia, prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, prowadzone w 2 grupach równoległych z randomizacją 1:1, badanie fazy III mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa masitynibu podawanego doustnie z placebo w leczeniu <a href="#">pacjentów z tłąc się lub indolentną ciężką mastocytozą układową z upośledzeniem, niereagujących na optymalne leczenie</a>	TRWA	TAK
	Badanie otwarte z eskalacją i rozszerzeniem dawki, oceniające bezpieczeństwo stosowania, farmakokinetykę, farmakodynamikę i aktywność kliniczną CA-4948 podawanego doustnie u <a href="#">pacjentów z nawrotowymi lub wtórnymi opornymi nowotworami hematologicznymi</a>	TRWA	TAK
	Badanie otwarte fazy i/ii z eskalacją dawki i kohortą rozszerzającą, oceniające ca-4948 (irak4i) podawany doustnie w monoterapii i w skojarzeniu z azacytydyną lub wenetoklaksem u <a href="#">pacjentów z ostrą białaczką szpikową lub zespołem mielodysplastycznym</a>	TRWA	TAK
	Badanie fazy II mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ianalumabu (VAY736) u <a href="#">pacjentów z pierwotną małopłytkowością immunologiczną (ITP)</a> leczonych wcześniej co najmniej kortykosteroidem i agonistą receptora trombopoetyny (TPO-RA).	TRWA	TAK
	Prospektywne, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, wieloośrodkowe badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania mokrawimodu jako leczenia wspomagającego i podtrzymującego u <a href="#">dorośli pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML)</a> poddawanych przeszczepieniu allogenicznym komórek krwiotwórczych (HCT)	TRWA	TAK
	Otwarte, długoterminowe badanie bezpieczeństwa stosowania i skuteczności Mim8 u <a href="#">uczestników z hemofilią A powikłaną lub niepowikłaną inhibitorem</a>	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, międzynarodowe, jednoramiennie prowadzone metodą otwartej próby, w jednokierunkowym układzie naprzemiennym badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania fitusiranu w profilaktyce u <a href="#">uczestników płci męskiej w wieku &gt;12 lat z ciężką postacią hemofilii A lub B</a> , z obecnością lub bez obecności przeciwciał hamujących	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, jednoramiennie badanie kliniczne III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania ropeginterferonu alfa-2b u <a href="#">chorych na nadpłytkowość samoistną z nietolerancją, opornością lub niekwalifikujących się do leczenia innymi terapiami</a>	TRWA	TAK
	Wielokohortowe badanie fazy 2 mające na celu ustalenie schematu leczenia lbrutynibem u <a href="#">pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową</a> , u których nie zastosowano wcześniejszego	TRWA	TAK
	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 <a href="#">pacjentów z hipogammaglobulinemią oraz nawracającymi lub ciężkimi zakażeniami związanymi z przewlekłą</a>	TRWA	TAK
	Leczenie z pominięciem radioterapii <a href="#">dobrze rokujących chorych na wczesną postacią chłoniaka Hodgkina definiowanych niską metaboliczną objętością guza oraz negatywnym wynikiem wczesnego badania PET</a> po 2 cyklach chemioterapii- badanie RAFTING	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Kliniki Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego tel. 12 400 21 50	Usprawnione, wieloośrodkowe, 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 <a href="#">u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego</a>	TRWA	TAK
	Optymalne leczenie farmakologiczne trudnego do <a href="#">leczenia nadciśnienia tętniczego</a>	TRWA	TAK
II Oddział Kliniczny Kardiologii oraz Interwencji Sercowo-Naczyniowych tel. 12 400 22 50	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 <a href="#">u uczestników z przebyłym wcześniej zawałem mięśnia sercowego, utrzymującym się stanem zapalnym i podwyższonym stężeniem N-końcowego</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane porównanie stentów Abluminus DES+ uwalniających syrolimus i stentów uwalniających ewerolimus <a href="#">u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca cierpiących na cukrzycę</a>	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, 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 <a href="#">u pacjentów z niedawno przebyłym</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy 3 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające podawany dożylnie produkt FDY 5301 <a href="#">u pacjentów z zawałem ściany przedniej serca z uniesieniem odcinka ST</a>	TRWA	TAK
	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 <a href="#">u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka z migotaniem przedsionków</a> , w przypadku których leczenie doustnymi lekami przeciwzakrzepowymi zostało uznane za nieodpowiednie	TRWA	TAK
	Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe <a href="#">u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego</a> ; numer protokołu: EX6018-4979	TRWA	TAK
Wpływ dożylnego leczenia karboksymaltozą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych, oraz na jakość życia <a href="#">pacjentów z zawałem serca i</a>	TRWA	TAK	
Oddział Kliniczny Nefrologii tel. 12 400 28 49	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania sibeprenlimabu podawanego podskórnie <a href="#">u pacjentów z nefropatią IgA</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie kliniczne oceniające <a href="#">wpływ desmopresyny na ilość powikłań krwotocznych po biopsji nerki STOP BLEED</a>	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Neurologii tel.12 400-25-74	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki satralizumabu <a href="#">u pacjentów z miastenią</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 2 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające wpływ SAR443820 na stężenie neurofilamentu w surowicy <a href="#">u uczestników ze stwardnieniem rozsianym</a> , po którym nastąpi długoterminowe badanie kontynuacyjne prowadzone metodą otwartej próby.	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, międzynarodowe, randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby i sterowane zdarzeniami, badanie fazy III doustnego inhibitora FXIa BAY 2433334 (asundeksian) w zapobieganiu udarowi niedokrwiennemu <a href="#">u uczestników płci męskiej i żeńskiej w wieku 18 lat lub więcej, po przebyłym ostrym udarze niedokrwiennym innym, niż sercowozatorowy lub TIA wysokiego</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane za pomocą placebo, wieloośrodkowe badanie koszykowe 3 fazy oceniające skuteczność, bezpieczeństwo, farmakokinetykę i farmakodynamikę satralizumabu <a href="#">u pacjentów z autoimmunologicznym zapaleniem mózgu z przeciwciałami przeciwko receptorom kwasu n-metylo-d-asparaginowego (nmdar) lub przeciwko bogatemu w leucynę białku typu 1, dezaktywowanemu glejakiem (Igi1).</a>	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania batoklimabu jako leczenia indukcyjnego i podtrzymującego <a href="#">u dorosłych</a>	TRWA	TAK
	Dwuczęściowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy II prowadzone metodą ślepej próby, z grupą kontrolną przyjmującą substancję czynną, prowadzone w celu sekwencyjnej oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania BIIB091 w monoterapii oraz BIIB091 w terapii skojarzonej z fumaranem diroksymelu <a href="#">u uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia</a>	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności, tolerancji i bezpieczeństwa stosowania BIIB080 <a href="#">u pacjentów z łagodnymi zaburzeniami poznawczymi spowodowanymi chorobą Alzheimera lub z łagodną demencją w przebiegu</a>	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, czterokrotnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy 2b obejmujące leczenie batoklimabem <a href="#">u dorosłych uczestników z aktywną przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP)</a>	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, badanie fazy IIA prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z kontrolą placebo, mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji oraz wpływu różnych dawek produktu badanego ro7269162, podawanego doustnie raz na dobę, na amyloidowe i nieamyloidowe biomarkery <a href="#">u pacjentów z ryzykiem rozwoju choroby Alzheimera lub w fazie prodromalnej choroby o/k neurologii</a>	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Okulistyki i Onkologii Okulistycznej tel. 12 424 75 40	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą leczenie pozorowane, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki ro7200220 podawanego dożylkowo <a href="#">u pacjentów z obrzękiem płamki w przebiegu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka.</a>	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Kliniki Onkologii tel. 12 351 67 00	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 adjuwantowym pacjentów we wczesnym stadium potrójnie ujemnego raka piersi z ekspresją Globo H, o wysokim ryzyku progresji"	TRWA	TAK
	Przedmiotem umowy jest 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 u pacjentów z zaawansowanymi / przerzutowymi guzami litymi (TROPION -PAN TUMOR03)	TRWA	TAK
	Randomizowane, otwarte badanie fazy II oceniające terapie inhibitorami immunologicznych punktów kontroli skojarzone z aktytytibem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem nerkowokomórkowym.	TRWA	TAK
	Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy II, mające na celu ocenę ro7247669 w monoterapii lub w skojarzeniu z tiragolumabem w porównaniu z atezolizumabem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym, nie kwalifikujących się do chemioterapii zawierającej platynę	TRWA	TAK
	Globalne, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy I/II typu parasolowego oceniające bezpieczeństwo i skuteczność terapii ukierunkowanych w subpopulacjach pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego	TRWA	TAK
	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 u dorosłych uczestników z rakiem żołądka z ekspresją HER2 (DESTINY-	TRWA	TAK
	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy 3, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające arv-471 (pf-07850327) w porównaniu z fulwestrantem u uczestników z zaawansowanym rakiem piersi z ekspresją receptorów estrogenowych, her2 negatywnym, u których wystąpiła progresja choroby po uprzedniej hormonoterapii w zaawansowanej chorobie	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe badanie fazy 1/2 prowadzone metodą otwartej próby, oceniające zn-c3 podawany w połączeniu z enkorafenibem i cetuximabem u dorosłych z przerzutowym rakiem	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, otwartej próby badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leku inawolizyb plus fulwestrant w porównaniu z lekiem alpelisyb plus fulwestrant u pacjentów z dodatnim statusem receptorów hormonalnych, her2 ujemnym rakiem piersi z mutacją pik3ca w stadium miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, u których wystąpiła progresja choroby w trakcie lub po leczeniu skojarzonym inhibitorem cdk4/6 i terapią endokrynną.	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające atezolizumab i bewacizumab w skojarzeniu z tiragolumabem lub bez tiragolumabu u pacjentów z nieleczonym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem wątrobowokomórkowym co44668.	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie II fazy, z zastosowaniem tobemstomig/ro7247669 w skojarzeniu z nab-paklitakselem w porównaniu do pembrolizumabu w skojarzeniu z nab-paklitakselem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, nieresekcyjnym lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym, potrójnie ujemnym rakiem piersi z dodatnim statusem ekspresji pd-l1	TRWA	TAK
	Międzynarodowe, prospektywne, otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane, nieporównawcze badanie fazy II dotyczące stosowania lutetu [177Lu] wipiwotydu-tetraksetanu (AAA617) w monoterapii i lutetu [177Lu] wipiwotydu-tetraksetanu (AAA617) w skojarzeniu z inhibitorami szlaku receptora androgenowego u pacjentów z PSMA PET-dodatnim rakiem	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Pulmonologii i Alergologii tel. 12 400 30 50	Przewlekłe stosowanie aspiryny jako czynnik prognostyczny obniżonej podatności na zakażenie wirusem SARS-CoV-2 w chorobie dróg oddechowych zaostrzanej aspiryną	TRWA	TAK
	Niekomercyjne badanie kliniczne terapii plejotropowej i profilaktyki raka u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP) przyjmujących statyny (CPTAIN)	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Angiologii tel. 12 400 30 00	Ocena roli antagonisty receptora leukotrienów cysteinylowych w procesie hamowania miażdżycy i zmian proliferacyjnych oraz jego wpływu na funkcje śródbłonna u pacjentów leczonych wewnątrzmaczyniowo z powodu miażdżycy zarostowej tętnic kończyn dolnych.	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Chirurgii Ogólnej, Onkologicznej, Gastroenterologicznej i Transplantologii tel. 12 400 24 00	Przedoperacyjna chemioterapia dootrzewnowa w hipertermii uzupełniająca leczenie skojarzone w zaawansowanym raku żołądka z wysokim ryzykiem nawrotu otrzewnowego – badanie wieloośrodkowe z randomizacją. CHIMERA	TRWA	TAK