

WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH - STAN NA 01.07.2024

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADAŃ	STATUS BADANIA	REKRUTACJA
Oddział Kliniczny Dermatologii tel. 12 351 66 01	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania daksyylimabu w postaci podskórnych wstrzyknięć w celu zmniejszenia aktywności choroby u dorosłych uczestników z toczniem rumieniowatym krążkowym o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego.	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 niedawno rozpoznaną cukrzycą typu 1 będących nosicielami genetycznego haplotypu HLA DR3-DQ2.	TRWA	TAK
	Metody leczenia pacjentów z cukrzycą typu 1 (T1D) w wieku powyżej 65 roku życia na pompę insulinową 780G Advanced Hybrid Closed Loop (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	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 2 w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa leku pembrolizumab w terapii zaawansowanego progresującego raka kory nadnerczy PEMBR	TRWA	TAK
	DuoNen – Zastosowanie terapii tandemowej LutaPol/ItraPol (177Lu/90Y-DOTATATE) jako skutecznego narzędzia w leczeniu nowotworów neuroendokrynnych	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 leczeniu pacjentów z pierwotną mielofibrozą, mielofibrozą powstałą wskutek transformacji z czerwienicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią (liczba płytek krwi <50 000/uL)	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
	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające podawanie podskórne w porównaniu z podawaniem dożylnym izatuzymabu w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem u dorosłych pacjentów z nawrotowym i/lub opornym na leczenie szpiczakiem plazmocytowym (RRMM)	TRWA	TAK
	24-tygodniowe, z możliwością przedłużenia, prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, prowadzone w 2 grupach równoległych z randomizacją 1:1, badanie fazy III mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa masytynibu podawanego doustnie z placebo w leczeniu pacjentów z ciężką i indolentną ciężką mastocytozą układową z upośledzeniem, niereagujących na optymalne leczenie objawowe.	TRWA	TAK
	Otwarte, długoterminowe badanie bezpieczeństwa stosowania i skuteczności Mim8 u uczestników z hemofilią A powikłaną lub niepowikłaną inhibitorem.	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa stosowania luspateraeptu (ACE-536) z placebo u pacjentów z włóknakiem szpiku w przebiegu nowotworów mieloproliferacyjnych, stosujących jednocześnie leczenie inhibitorem JAK2 i wymagających transfuzji krwinek czerwonych.	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 dorosłych pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML) poddawanych przeszczepieniu allogenicznym komórek krwiotwórczych (HCT)	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, międzynarodowe, jednoramienne prowadzone metodą otwartej próby, w jednokierunkowym układzie naprzemiennym badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania fitusiranu w profilaktyce u uczestników płci męskiej w wieku >12 lat z ciężką postacią hemofilii A lub B, z obecnością lub bez obecności przeciwciał hamujących czynnik VIII lub IX	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, jednoramienne badanie kliniczne III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania ropeginterferonu alfa-2b u chorych na nadpłytkowość samoistną z nietolerancją, opornością lub niekwalifikujących się do leczenia innymi terapiami cytoredukcyjnymi	TRWA	TAK
	Wielokohortowe badanie fazy 2 mające na celu ustalenie schematu leczenia lbrutynibem u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, u których nie zastosowano wcześniejszego żadnego leczenia	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 pacjentów z hipogammaglobulinemią oraz nawracającymi lub ciężkimi zakażeniami związanymi z przewlekłą białaczką limfocytową z komórek B	TRWA	TAK
	Leczenie z pominięciem radioterapii dobrze rokujących chorych na wczesną postacią chłoniaka Hodgkina definiowanych niską metaboliczną objętością guza oraz negatywnym wynikiem wczesnego badania PET po 2 cyklach chemioterapii- badanie RAFTING	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie maskowane, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo Baxdrostatu u uczestników z niekontrolowanym nadciśnieniem, przyjmujących dwa lub więcej leków, z włączeniem uczestników z nadciśnieniem opornym	TRWA	TAK

Oddział Kliniczny Kliniki Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego tel. 12 400 21 50	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo badanie oceniające wpływ włączenia dapagliflozyny podczas hospitalizacji na wyniki kliniczne u pacjentów przyjętych z powodu epizodu ostrej niewydolności serca, których stan został ustabilizowany podczas hospitalizacji (DAPA ACT HF-TIMI 68)	TRWA	TAK
	Optymalne leczenie farmakologiczne trudnego do leczenia nadciśnienia tętniczego (OPTIMAL HT)	TRWA	TAK
	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	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 u uczestników z przebyłym wcześniej zawałem mięśnia sercowego, utrzymującym się stanem zapalnym i podwyższonym stężeniem N-końcowego propeptydu natriuretycznego typu B (NT-proBNP)	TRWA	TAK
	Randomizowane porównanie stentów Abluminus DES+ uwalniających syrolimus i stentów uwalniających ewerolimus u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca cierpiących na cukrzycę - ABILITY Diabetes Global	TRWA	TAK
	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 przebyłym ostrym zawałem mięśnia sercowego.	TRWA	TAK
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy 3 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające podawany dożylnie produkt FDY 5301 u pacjentów z zawałem ściany przedniej serca z uniesieniem odcinka ST	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 u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka z migotaniem przedsionków, w przypadku których leczenie doustnymi lekami przeciwpłazmowymi zostało uznane za nieodpowiednie	TRWA	TAK
	Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego; numer protokołu: EX6018-4979	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Nefrologii tel. 12 400 28 49	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.	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania sibeprenlimabu podawanego podskórnie u pacjentów z nefropatią IgA	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie kliniczne oceniające wpływ desmopresyny na ilość powikłań krwotocznych po biopsji nerki STOP BLEED	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe randomizowane badanie kliniczne z grupą kontrolną oceniające skuteczność i bezpieczeństwo ketoanalogów aminokwasów egzogennych w profilaktyce zaburzeń odżywienia w zespole nerczycowym - FORMA	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Neurologii tel.12 400-25-74	Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA – randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne - RemiRit	TRWA	TAK
	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki satralizumabu u pacjentów z miastenią uogólnioną	TRWA	TAK
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 2 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające wpływ SAR443820 na stężenie neurofilamentu w surowicy u uczestników ze stwardnieniem rozsianym, 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 FXIIa BAY 2433334 (asundeksian) w zapobieganiu udarowi niedokrwiennemu u uczestników płci męskiej i żeńskiej w wieku 18 lat lub więcej, po przebyłym ostrym udarze niedokrwiennym innym, niż sercowozatorowy lub TIA wysokiego ryzyka	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo, wieloośrodkowe badanie koszykowe 3 fazy oceniające skuteczność, bezpieczeństwo, farmakokinetykę i farmakodynamikę satralizumabu 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).	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 u dorosłych uczestników z miastenią uogólnioną (gMG)	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 dioksymelu u uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego	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 u pacjentów z łagodnymi zaburzeniami poznawczymi spowodowanymi chorobą Alzheimera lub z łagodną demencją w przebiegu choroby Alzheimera	TRWA	TAK
	Wieloośrodkowe, randomizowane, czterokrotnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy 2b obejmujące leczenie batoklimabem u dorosłych uczestników z aktywną przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP)	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 u pacjentów z ryzykiem rozwoju choroby Alzheimera lub w fazie prodromalnej choroby.	TRWA	TAK
Oddział Kliniczny Okulistyki i Onkologii Okulistycznej tel. 12 424 75 40	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie fazy iii z grupą kontrolną otrzymującą leczenie pozorowane, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki ro7200220 podawanego dośklistkowo u pacjentów z obrzękiem płanki w przebiegu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka.	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 adjuwantowym pacjentów we wczesnym stadium potrójnie ujemnego raka piersi z ekspresją Globo H, o wysokim ryzyku progresji"	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestranem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestranem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu.	TRWA	TAK
	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 aktywnym 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
	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy I/Ib 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-Gastric03)	TRWA	TAK
	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy 3, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające arv-471 (pf-07850327) w porównaniu z fulwestranem u uczestników z zaawansowanym rakiem piersi z ekspresją receptorów estrogenowych, her2 ujemnym, u których wystąpiła progresja choroby po uprzedniej hormonoterapii w zaawansowanej chorobie (veritac-2).	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 jelita.	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 zaślepienie badanie II fazy, z zastosowaniem tobestomig/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-1	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 gruczołu krokowego opornym na kastrację	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.	TRWA	TAK

**Oddział Kliniczny Kliniki Onkologii
tel. 12 351 67 00**

	Modułowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie wielośrodkowe fazy I/IIa, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę (PK), farmakodynamikę (PD) oraz wstępnie oceniające skuteczność stopniowo zwiększanych dawek preparatu AZD5305 stosowanego w monoterapii oraz w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami narządów łitych (PETRA)	TRWA	TAK
	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne III fazy, oceniające skuteczność oraz bezpieczeństwo atezolizumu lub placebo i trastuzumabu emtanzyny w terapii adjuwantowej w HER-2 dodatnim raku piersi o wysokim ryzyku nowotworu po leczeniu przedoperacyjnym.	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
	Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kamizestranu (AZD9833, nowej generacji doustnego, selektywnego czynnika degradującego receptor estrogenowy) w porównaniu ze standardową hormonoterapią (inhibitorem aromatazy lub tamoksyfenem) jako terapii adjuwantowej u pacjentów z ER + (dodatnim) /HER2 - (ujemnym) rakiem piersi we wczesnym stopniu zaawansowania z pośrednio wysokim lub wysokim ryzykiem nawrotu, którzy ukończyli leczenie lokoregionalne i nie mają objawów choroby.	TRWA	TAK
	Modułowe, prowadzone metodą otwartej próby, wielośrodkowe badanie fazy I/IIa, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, farmakodynamikę, oraz wstępnie oceniające skuteczność stopniowo zwiększanych dawek AZD5305 stosowanego w monoterapii oraz w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami narządów łitych.	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
	Terapia udrażniania dróg oddechowych technologią SIMEOX u pacjentów z rozstrzeniami oskrzeli bez mukowiscydozy (NCFB) z przewlekłym nadmiernym wydzielaniem śluzu (CMH). Wielośrodkowe, randomizowane, kontrolowane badanie pilotażowe.	TRWA	TAK
	Randomizowane badanie fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną, mające na celu ocenę farmakokinetyki, farmakodynamiki, immunogenności i bezpieczeństwa stosowania produktu INBRX-101 w porównaniu z terapią wspomagającą otrzymywanym z osocza inhibitorem alfa1-proteinazy (A1PI) u dorosłych z rozedmą płuc związaną z niedoborem alfa-1 antytrypsyny (AATD)	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 śródbłonka u pacjentów leczonych wewnątrznaczyniowo z powodu miażdżycy zarostowej tętnic kończyn dolnych. CADET-PAD	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 wielośrodkowe z randomizacją. CHIMERA	TRWA	TAK