

WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH -STAN NA 01.01.2025

| KLINIKA/ Numer kontaktowy | TYTUŁ BADAŃ | REKRUTACJA do BADANIA |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Centrum Alergologii Klinicznej i Środowiskowej tel.12 424 86 56 | Randomizowane badanie fazy 3, kontrolowane za pomocą placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w układzie naprzemiennym, oceniające deukrytybant w postaci kapsulek miękkich podawanych doustnie, w doraźnym leczeniu napadów u młodzieży i osób dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym | TAK |
| | Badanie fazy 1b/2 z zastosowaniem pojedynczej dawki i wielokrotnych dawek oceniające bezpieczeństwo stosowania, tolerancję, aktywność kliniczną, farmakokinetykę, farmakodynamikę i immunogenność produktu STAR-0215 u uczestników z wrodzonym obrzękiem naczynioruchowym | TAK |
| Oddział Kliniczny Angiologii i Chorób Wewnętrznych 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 | 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. | TAK |
| | Trwające 12 miesięcy, randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa codziennego stosowania metreleptyny podskórnie u pacjentów z lipodystrofią częściową | TAK |
| | Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z aktywną grupą kontrolną, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji leczenia baksdrostatem w połączeniu z dapagliflozyną, w porównaniu z leczeniem samą dapagliflozyną w progresji przewlekłej choroby nerek (PChN) u uczestników z PChN i wysokim ciśnieniem krwi | TAK |
| | Randomizowane badanie III fazy z podwójnie ślepą próbą i grupą kontrolną placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo gliklazylu MR u pacjentów z cukrzycą typu 2 niedostatecznie kontrolowaną za pomocą dapagliflozyny z metforminą lub bez metforminy | TAK |
| | Randomizowane badanie kliniczne 2 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną placebo, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji stosowania różnych dawek maridebartu kafraglutylu u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2. | TAK |
| Oddział Kliniczny Endokrynologii tel. 12 400 23 00 | Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 2 w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa leku pembrolizumab w terapii zaawansowanego progresującego raka kory nadnerczy PEMBR | TAK |
| | Prowadzone metodą otwartej próby badanie kontynuacyjne dla uczestników, którzy ukończyli badanie IMVT-1401-3201 lub badanie IMVT-1401-3202, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania batoklimabu w leczeniu orbitopatii tarczycowej | 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 czerwienicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią (liczba płytek krwi <50 000/uL) | 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. | TAK |
| | 24-tygodniowe, z możliwością przedłużenia, prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo, 2-równoległe grupy z randomizacją 1:1, badanie III fazy mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa doustnego masytynibu z placebo w leczeniu pacjentów z tłącą się lub powolną. Ciężka mastocytoma układowa z upośledzeniem, niereagująca na optymalne leczenie objawowe. | 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) | TAK |

| | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| Oddział Kliniczny Hematologii i Chorób Wewnętrznych tel.12 400 32 00 | <p>Wielokohortowe badanie fazy 2 mające na celu ustalenie schematu leczenia lbrutynibem u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, u których nie zastosowano wcześniejszego żadnego leczenia</p> | TAK |
| | <p>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</p> | TAK |
| | <p>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</p> | TAK |
| | <p>Badanie kliniczne prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie RVU120 w monoterapii i w skojarzeniu z ruksolitynibem u pacjentów z pierwotną lub wtórną mielofibrozą pośredniego lub wysokiego ryzyka</p> | TAK |
| | <p>Skuteczność i bezpieczeństwo leczenia nawrotu u chorych na chłoniaka DLBCL/HGBCL rozpoznanego w oparciu o monitorowanie krążącego nowotworowego DNA - badanie 2 fazy.</p> | TAK |
| Oddział Kliniczny Kliniki Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego tel. 12 400 21 50 | <p>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</p> | TAK |
| | <p>Randomizowane, podwójnie maskowane, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych badanie oceniające wpływ Baxdrostatu na ambulatoryjnie monitorowane ciśnienie tętnicze u uczestników z nadciśnieniem opornym</p> | TAK |
| | <p>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);</p> | TAK |
| | <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> | TAK |
| | <p>Optymalna strategia postępowania u chorych z nieskutecznie leczonym nadciśnieniem tętniczym.</p> | TAK |
| | <p>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)</p> | TAK |
| | <p>Randomizowane porównanie stentów Abluminus DES+ uwalniających syrolimus i stentów uwalniających ewerolimus u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca cierpiących na cukrzycę - ABILITY Diabetes Global</p> | TAK |

| | | |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| <p>II Oddział Kliniczny Kardiologii oraz Interwencji Sercowo-Naczyniowych tel. 12 400 22 50</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 przebyłym ostrym zawałem mięśnia sercowego.</p> | TAK |
| | <p>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</p> | TAK |
| | <p>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</p> | TAK |
| | <p>Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego</p> | TAK |
| | <p>Wpływ dożylnego leczenia karboksymalczą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych, oraz na jakość życia pacjentów z zawałem serca i towarzyszącym niedoborem żelaza.</p> | TAK |
| | <p>Ocena wartości diagnostycznej PLATFORMY HEMOFLOW służącej kompleksowej, nieinwazyjnej anatomiczno czynnościowej diagnostyce choroby wieńcowej</p> | TAK |
| | <p>Zastosowanie doustnej kolchicyny w celu zapobiegania restenozie w tętnicy udowej powierzchownej</p> | TAK |
| | | |
| <p>Oddział Kliniczny Nefrologii, Dializoterapii, Transplantologii i Chorób Wewnętrznych tel. 12 400 28 50</p> | <p>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 (LNP023) w leczeniu pierwotnego błoniasto-rozplamowego kłębuszkowego zapalenia nerek indukowanego kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN).</p> | TAK |
| | <p>Randomizowane badanie kliniczne oceniające wpływ desmopresyny na ilość powikłań krwotocznych po biopsji nerki</p> | TAK |
| | | |
| | <p>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.</p> | NIE |
| | <p>Wieloośrodkowe, 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</p> | NIE |
| | <p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne kontrolowane placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania doustnego semaglutylu u osób we wczesnym stadium choroby Alzheimera</p> | NIE |
| | <p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne kontrolowane placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania doustnego semaglutylu u osób we wczesnym stadium choroby Alzheimera</p> | NIE |
| | <p>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</p> | TAK |
| | <p>Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy II mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania SAR443820 u dorosłych uczestników ze stwardnieniem zanikowym bocznym, po którym nastąpi badanie kontynuacyjne metodą otwartej próby.</p> | NIE |
| | <p>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).</p> | TAK |

| | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| Oddział Kliniczny Neurologii tel.12 400-25-74 | 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) | 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 BII091 w monoterapii oraz BII091 w terapii skojarzonej z fumaranem diroksymelu u uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego | 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 BII080 u pacjentów z łagodnymi zaburzeniami poznawczymi spowodowanymi chorobą Alzheimera lub z łagodną demencją w przebiegu choroby Alzheimera | TAK |
| | Wieloośrodkowe, randomizowane, czterokrotnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy 2b obejmujące leczenie batoklimabem u dorosłych uczestników z aktywną przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP) | TAK |
| | Badania powszechnego („Badanie”) leku DNTH103 („Lek Badany”) w warunkach stosowania w protokole Sponsora charakterystycznym A Faza 2, randomizowane, zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakometrię i skuteczność DNTH103 u dorosłych chorych Uogólniona miastenia (MAGIC) DNTH103-MG-201 | TAK |
| | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie 3 fazy, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa freksalimabu (SAR441344) w porównaniu z placebo u dorosłych uczestników z nierzutową wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego | TAK |
| | Badanie fazy 3 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 | TAK |
| Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie fazy 3, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania freksalimabu (SAR441344) ze stosowaniem teryflunomidu u dorosłych uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego | TAK | |
| | | |
| Oddział Kliniczny Okulistyki tel.12 424 75 49 | Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą leczenie pozorowane, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki RO7200220 podawanego doustnie u pacjentów z obrzękiem płamki w przebiegu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka | 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 | TAK |
| | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo datopotamabu derukstekanu (Dato-DXd) w monoterapii oraz w połączeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi/przerzutowymi guzami litymi (TROPION-PanTumor03) | TAK |
| | Randomizowane, otwarte badanie fazy II oceniające terapie inhibitorami immunologicznych punktów kontroli skojarzone z aktywinibem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem nerkowokomórkowym | TAK |
| | Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 1b/2, dotyczące zwiększania dawki, mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki, immunogenności i działania przeciwnowotworowego trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w monoterapii i skojarzeniach u dorosłych uczestników z ekspresją HER2 Rak żołądka | 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 | 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 nieleczonej, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem wątrobowokomórkowym | TAK |
| Klinika Onkologii tel. 12 351 66 08 | Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie II fazy, z zastosowaniem RO7247669 w skojarzeniu z nab-paklitakselem w porównaniu do pembrolizumabu w skojarzeniu z nab-paklitakselem u pacjentów z wcześniej nieleczonej, nieresekcyjnym lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym, potrójnie ujemnym rakiem piersi z dodatnim statusem ekspresji PDL1 | TAK |
| | Modułowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie wieloośrodkowe 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 | TAK |
| | Randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo, badanie fazy 3 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 (FLAMINGO-01) | TAK |
| | Randomizowane, wieloośrodkowe, globalne badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające rilwegostomig w połączeniu z chemioterapią jako leczenie adjuwantowe po resekcji raka dróg żółciowych z zamiarem wyleczenia Tytuł skrócony: Globalne badanie III fazy oceniające adjuwantowe leczenie po resekcji raka dróg żółciowych z zastosowaniem rilwegostomigu i chemioterapii | 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 | 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 | 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 (CAMBRIA-2) | TAK |
| | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, zaślepienie dla Sponsora, randomizowane badanie III fazy porównujące AZD0901 w monoterapii z terapią zgodną z wyborem badacza u pacjentów w drugiej lub kolejnej linii leczenia zaawansowanego/przerzutowego raka gruczołowego żołądka lub połączenia przełykowo-żołądkowego wykazującego ekspresję białka Klaudyny 18.2. | TAK |
| Oddział Kliniczny Psychiatrii tel. 12 424 87 06 | 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 | TAK |
| Oddział Kliniczny Pulmonologii i Alergologii tel. 12 400 30 50 | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie z grupą kontrolną otrzymującą placebo mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania leku PLN-74809 (beksotegrast) w leczeniu idiopatycznego włóknienia płuc (BEACON-IPF) | TAK |
| | Niekommercyjne badanie kliniczne terapii pleiotropowej i profilaktyki raka u pacjentów z przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP) przyjmujących statyny | TAK |
| | Przewłokę stosowanie aspiryny jako czynnik prognostyczny obniżonej podatności na zakażenie wirusem SARS-CoV-2 w chorobie dróg oddechowych zaostrzanej aspiryną | TAK |
| Oddział Kliniczny Reumatologii | ToFAcytynin we wczesnej aktywnej osiowej spondyloartropatii: prospektywne, randomizowane, podwójnie zaślepienie, wieloośrodkowe badanie kontrolowane placebo (FASTLANE) | TAK |

| | | |
|---------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
| tel. 12 400 31 00 | RemiRit - Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA - randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne | TAK |
| | | |
| Oddział Kliniczny Urologii tel. 12 400 25 20 | Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie 3 fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo TAR-200 w porównaniu z wybraną przez Badacza chemioterapią dopecherzową u uczestników, którzy otrzymali Bacillus Calmette-Guérin (BCG) i u których nawrócił nienaciekający mięśniówkę rak pęcherza moczowego wysokiego ryzyka (HR-NMIBC) i którzy nie kwalifikują się lub nie zgadzają się na radykalną cystektomię | TAK |
| | Badanie bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej sztucznego zwieracza cewki moczowej (SZCM) ARTUS® w leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu (WNM) spowodowanego niewydolnością zwieracza wewnętrznego cewki | TAK |
| | | |
| Pracownia Elektrofizjologii tel. 12 400 21 50 | Pomiary zależności (pętli) ciśnienie-objętość w ocenie parametrów sercowych z wykorzystaniem sygnałów stymulujących w różnych miejscach fizjologicznej stymulacji w ramach terapii neuromodulacji serca (CNT) | TAK |
| | | |
| Zakład Endoskopii tel. 12 400 15 88 | Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie fazy IB, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i PK PF-07054894 podawanego doustnie dorosłym uczestnikom w wieku 18-75 lat z WZJG o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego. | TAK |
| | Wpływ terapii NNC0194-0499 w monoterapii i w skojarzeniu z semaglutydem, monoterapii semaglutydu oraz monoterapii kagrilintydu i w skojarzeniu z semaglutydem na uszkodzenie wątroby i spożywanie alkoholu u osób z chorobą wątroby związaną ze spożyciem alkoholu | TAK |
| | | |
| Zakład Diagnostyki Obrazowej tel. 12 400 14 10 | 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 | TAK |
| | | |