

Trwa rekrutacja

| Lp. | Tytuł badania | Numer protokołu |
|-----|---|------------------|
| 1 | Stratyfikowane ryzykiem randomizowane kontrolowane badanie w chorobie Crohna: metotreksat versus azatiopryna lub adalimumab podawane w celu utrzymania remisji u pacjentów z niskim lub wysokim ryzykiem agresywnej choroby, respektywnie-strategia leczenia | PIBD 2016-01 |
| 2 | Badanie fazy IIa prowadzone metoda otwartą z udziałem niemowląt z infekcją dolnych dróg oddechowych wywołaną wirusem RS(RSV), a następnie część podwójnie zaślepią, kontrolowana placebo celem oceny bezpieczeństwa stosowania, tolerancji, farmakokinetyki i działania antywirusowego produktu RV521 (REVIRAL 1) | REVC003 |
| 3 | Randomizowane badanie II fazy, prowadzone w grupach równoległych, metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ustalenie dawki optymalnej, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność eluksadoliny u dzieci i młodzieży (w wieku od 12 do 17 lat) z zespołem jelita drażliwego z biegunką (IBS-D) | 3030-202-002 |
| 4 | Randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania erenumabu u dzieci (w wieku od 6 do < 12 lat) i młodzieży (w wieku od 12 do < 18 lat) z migreną epizodyczną | 20150125 |
| 5 | Randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo dotyczące skuteczności i bezpieczeństwa stosowania erenumabu u dzieci (w wieku od 6 do < 12 lat) i młodzieży (w wieku od 12 do < 18 lat) z migreną przewlekłą | 20160354 |
| 6 | Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania (w porównaniu z cukrzaniem żelaza), skuteczności i farmakokinetyki ferumoksytolu w leczeniu niedokrwistości z niedoboru żelaza u pacjentów pediatrycznych z przewlekłą chorobą nerek | AMAG-FER-CKD-354 |

| | | |
|----|--|--------------|
| 7 | Prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane, kontrolowane za pomocą aktywnego leku badanie kliniczne fazy 2/3 oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, skuteczność i farmakokinetykę produktu MK-7655A u dzieci i młodzieży w wieku od urodzenia do ukończenia 18. roku życia z potwierdzonym lub podejrzanym zakażeniem bakteriami Gram-ujemnymi | MK-7655A-021 |
| 8 | Utrzymanie stężenia hemoglobiny u pacjentów pediatrycznych ze schyłkową niewydolnością nerek (ESRD) przy użyciu cytrynianu pirofosforanu żelaza; z zastosowaniem badanego leku, cytrynianu pirofosforanu żelaza. | RMFPC-22 |
| 9 | Badanie prowadzone metodą otwartej próby, w grupach równoległych mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, właściwości farmakokinetycznych i farmakodynamicznych ocrelizumabu u dzieci i młodzieży z rzutowo-remisyjną postacią stwardnienia rozsianego | WA39085 |
| 10 | Wielośrodkowe, otwarte, trzyczęściowe badanie oceniające bezpieczeństwo i efektywność immunoferezy z użyciem wyrobu medycznego LW-02 firmy IMMUNICOM 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 pakliateksu i karboplatyny podawanych w rytmie cotygodniowym | CP7-005 |
| 11 | Badanie fazy III u dzieci w wieku poniżej 18 lat z hiperkaliemią, oceniające stosowanie zwiększanych dawek cyklokrzemianu sodowo-cyrkonowego (ZS-9, ang. Sodium zirconiumcyclosilicate), podawanych 3 razy dziennie w celu normalizacji stężenia potasu i oceniające skuteczność tej samej dawki ZS-9 podawanej raz dziennie w celu utrzymania normokaliemii u osób wymagających ciągłego leczenia | D9481C00001 |
| 12 | Wielośrodkowe, 6 miesięczne, randomizowane, otwarte, kontrolowane, równoramienne badanie fazy 2b z podawanym codziennie doustnie LUM-201 dzieciom wcześniej nieleczonym w okresie przedpokwitaniowym z niedoborem hormonu wzrostu (GHD) | LUM-201-01 |

| | | |
|----|--|-------------|
| 13 | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne, z równoległymi ramionami, kontrolowane placebo (podwójnie zaślepione), kontrolowane substancją czynną (otarte) w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa lonapegsomatropiny podawanej raz w tygodniu z placebo i codziennie podawanym produktem zawierającym somatropinę u dorosłych z niedoborem hormonu wzrostu | TCH-306 |
| 14 | Wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone w jednej grupie pacjentów w celu oceny skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki krowalimabu u pacjentów dorosłych i małoletnich z rozpoznaniem atypowego zespołu hemolitycznomocznicowego (aHUS) | BO42353 |
| 15 | 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 OBI. Badanie GLORIA | OBI-822-011 |
| 16 | Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu porównanie chemioimmunoterapii (paklitaksel-karboplatyna-oregowomab) z chemioterapią (paklitaksel- karboplatyna-placebo) u pacjentek z zaawansowanym, nabłonkowym rakiem jajnika, rakiem jajowodu albo rakiem otrzewnej | QPT-ORE-005 |
| 17 | Otwarte, randomizowane badanie kliniczne II fazy w skojarzeniu z karboplatyną, etopozydem i niwolumabem w pierwszej linii leczenia pacjentów z rozsiałym drobnokomórkowym rakiem płuca. | CA001-050 |
| 18 | Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane placebo, trzyczęściowe badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania benralizumabu u pacjentów z eozynofilowym zapaleniem żołądka i/lub eozynofilowym zapaleniem żołądka i jelit (HUDSON GI) | D3258C00001 |

| | | |
|----|--|---------------|
| 19 | <p>Wieloośrodkowe, randomizowane prowadzone metodą otwartej próby z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie badania fazy III nad stosowaniem trastuzumabu derukstekanu (Y-DXd) w porównaniu z trastuzumabem emtanzyną (T-DM1) u pacjentów z pierwotnym HER2-dodatnim rakiem piersi wysokiego ryzyka u których występuje resztkowa choroba inwazyjna piersi lub węzłów chłonnych pachowych po leczeniu neoadjuwantowym. Badanie DESTINY-Breast05</p> | DS8201-A-U305 |
| 20 | <p>Wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania etrypamilu w postaci aerozolu donosowego w celu przerywania spontanicznych epizodów napadowego częstoskurczu nadkomorowego. Badanie RAPID</p> | MSP-2017-1138 |
| 21 | <p>Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie III fazy, oceniające stosowanie epkorytambu w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza w nawrotowej/ odpornej na leczenie postaci chłoniaka rozlanego z dużych komórek B.</p> | GCT3013-05 |
| 22 | <p>Dwuczęściowe (inklisan w porównaniu z placebo w warunkach podwójnie ślepej próby (1 rok), a następnie inklisan w warunkach otwartej próby (2 rok), randomizowane, wieloośrodkowe badanie oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i skuteczność inklisanu u nastolatków (w wieku od 12 do poniżej 18 lat) z heterozygotyczną postacią hipercholesterolemii rodzinnej i podwyższonym stężeniem cholesterolu frakcji LDL ORION-16</p> | CKJX839C12301 |
| 23 | <p>Prowadzone metodą otwartej próby badanie nad indukcyjnym i podtrzymującym remisję leczeniem podawanym doustnie lekiem CP-690,550 (TOFACYTYNIBEM) u dzieci z umiarkowanym zapaleniem jelita grubego</p> | A3921210 |
| 24 | <p>Wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone w jednej grupie pacjentów w celu oceny skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki krowalimabu u pacjentów pediatrycznych z rozpoznaniem atypowego zespołu hemolityczno-mocznicowego (aHUS)</p> | BO42354 |

| | | |
|----|---|----------------|
| 25 | Dwuletnie randomizowane badanie typu non-inferiority prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w trzech grupach w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ofatumumabu i siponimodu z fingolimodem u dzieci i młodzieży ze stwardnieniem rozsianym, po którym nastąpi otwarta faza przedłużenia badania | CBAF312D2301 |
| 26 | Schematy leczenia HR pozytywnego, HER2 negatywnego zaawansowanego raka piersi w Polsce. Badanie HABER | A5481177 |
| 27 | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo wedolizumabu podawanego dożylnie, stosowanego jako leczenie podtrzymujące u pacjentów pediatrycznych z umiarkowaną lub ciężką postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, którzy uzyskali odpowiedź kliniczną na leczenie prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem wedolizumabu podawanego dożylnie | MLN0002-3024 |
| 28 | Otwarte, randomizowane, kontrolowane globalne badanie fazy III telisotuzumabu wedotyliny w porównaniu z docetaksem u pacjentów wcześniej leczonych, miejscowo zaawansowanym /przerzutowym niepłaskonabłonkowym nie drobnokomórkowym rakiem płuca z nadekspresją c-Met + i z dzikim typem genu EGFR | M18-868 |
| 29 | Wieloośrodkowe, randomizowane podwójnie pozorowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo okrelizumabu w porównaniu z fingolimodem u dzieci i młodzieży z rzutowo remisyjną postacią stwardnienia rozsianego | WN42086 |
| 30 | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania pojedynczej doustnej dawki octanu macimoreliny w wysokości 1,0mg/kg jako testu stymulacji hormonu wzrostu (GHST) u dzieci z podejrzeniem niedoboru hormonu wzrostu (GHD). Badanie DETECT | AEZS-130-P02 |
| 31 | Prowadzone metodą otwartej próby, jednoramienne badanie kohortowe fazy II mające na celu oceny bezpieczeństwa stosowania, skuteczności i farmakokinetyki sparentanu w wleczeniu pacjentów pediatrycznych z wybranymi chorobami kłębuszkowymi nerek przebiegającymi z białkomoczem (EPIIK) | RTRX-RE021-201 |

| | | |
|----|--|----------------|
| 32 | Badanie kliniczne fazy IB dotyczące oceny bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i skuteczności bemarituzumabu w monoterapii oraz w połączeniu z docetaksemem u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (FORTITUDE-201) | 20210102 |
| 33 | Prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, badanie fazy IIB mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ARO-APOC3 u osób dorosłych z dislipidemią mieszaną | AROAPOC3-2002 |
| 34 | Randomizowane, otwarte badanie fazy III Dato-DXd Plus Pembrolizumab w porównaniu z samym pembrolizumabem u pacjentów wcześniej nieleczonych z zaawansowanym lub przerzutowym wysokim poziomem PD-L1(TPS> 50%). Niedrobnokomórkowy rak płuca bez możliwych do wykonania zmian genomowych (Tropion-Lung08) | DS1062-A-U304 |
| 35 | Badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania produktu ARO-APOC3 u dorosłych pacjentów z rodzinnym zespołem chylomikronemii | AROAPOC3-3001 |
| 36 | Randomizowane, wieloośrodkowe badanie z kontrolowanym placebo, mające na celu ustalenie dawki optymalnej i potwierdzenie jej skuteczności, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z dwuetapowym schematem adaptacyjnym i randomizowanym odstawieniem, oceniające skuteczność, bezpieczeństwo stosowania i tolerancję brywaracetamu stosowanego w monoterapii u pacjentów w wieku od 2 do 25 lat z dziecięcą padaczką z napadami nieświadomości albo młodzieńczą padaczką z napadami nieświadomości | N01269 |
| 37 | Wieloośrodkowe, otwarte, rozszerzone badanie kliniczne w celu określenia długoterminowej skuteczności i bezpieczeństwa lonapegsomatropiny u dorosłych z niedoborem hormonu wzrostu | TCH-306EXT |
| 38 | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy I/Ib mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania, farmakokinetyki i działania przeciwnowotworowego RP12146, inhibitora polimerazy poli(APD-rybozy) (inhibitora PARP), w leczeniu pacjentów z miejscowego zaawansowanymi lub przerzutowymi guzami litymi | RP12146-2101 |
| 39 | Wieloramienne badanie kliniczne fazy 2 oceniające magrolimab u pacjentów z guzami litymi | GS-US-548-5918 |

| | | |
|----|--|-----------------|
| 40 | Otwarte badanie fazy 1/2 z eskalacją dawki, prowadzone w celu oceny bezpieczeństwa, tolerancji, wczesnej skuteczności i farmakokinetyki preparatu TAK-981 u dorosłych pacjentów z guzami litymi zaawansowanymi lub rozszanymi lub nawrotowymi/opornymi na leczenie hematologicznymi nowotworami złośliwymi | TAK-981-1002 |
| 41 | Badanie fazy IIIb prowadzone w celu oceny wyższej dawki nusinersenu (BIIB058) u pacjentów z rdzeniowym zanikiem mięśni, leczonych wcześniej rysdyplamem | 232SM303 |
| 42 | Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające datopotamab derukstekan (Dato-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów niebędących kandydatami do leczenia inhibitorem PD-1/PD-L1 w terapii pierwszego rzutu miejscowo nawrotowego nieoperacyjnego lub przerzutowego potrójnie ujemnego raka piersi (TROPION Breast02) | D926PC00001 |
| 43 | Obserwacja efektu interwencji w styl życia sterowanych według wytycznych uczestników z hipercholesterolemią i z ryzykiem sercowo-naczyniowym o średnim natężeniu, którzy nie wymagają terapii farmakologicznej. | 3319 |
| 44 | Wczesne leczenie rituximabem dzieci z idiopatycznym zespołem nerczycowym Ang. ERICONS - Early RITUXIMAB in Childhood Onset Nephrotic Syndrome | NBK155/1/2020 |
| 45 | Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, międzynarodowe badania obserwacyjne z udziałem pacjentów z atypowym zespołem hemolityczno-mocznicowym (badania rejestrowe aHUS) | M11-001/1000333 |
| 46 | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie kontynuacyjne fazy III mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności pembrolizumabu, u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami, którzy obecnie są w fazie leczenia lub obserwacji | MK-3475-587 |
| 47 | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo wedolizumabu podawanego dożylnie, stosowanego jako leczenie podtrzymujące u pacjentów pediatrycznych z umiarkowaną lub ciężką postacią choroby Leśniowskiego-Crohna, którzy uzyskali odpowiedź kliniczną na leczenie prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem wedolizumabu podawanego dożylnie | MLN0002-3025 |

| | | |
|----|---|--------------|
| 48 | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej i podwójnie pozorowanej próby, w grupach równoległych, z grupami kontrolnymi otrzymującymi placebo i czynny lek, obejmujące 54-tygodniowy okres leczenia, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania brazikumabu u pacjentów z umiarkowanym do ciężkiego czynnym wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego | 3151-201-008 |
| 49 | Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metoda podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy 2b, z grupą przyjmującą lek powrównawczy prowadzoną metodą otwartej próby, oceniające preparat Cotadutide stosowany u pacjentów z cukrzycą typu 2 i przewlekłą chorobą nerek | D9481C00001 |