

## Rekrutacja zakończona, badanie w trakcie

Lp.	Tytuł badania	Numer protokołu
1	Wieloośrodkowe, randomizowane, badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo adalimumabu - ludzkiego przeciwciała monoklonalnego anty-TNF u dzieci z zapaleniem okrężnicy jelita grubego o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego	M11-290
2	Otwarte, randomizowane, wieloośrodkowe, 12-miesięczne badanie 3 fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania MOD-4023 podawanego raz w tygodniu w porównaniu do dziennych podań Genotropin® u dzieci w okresie przedpokwitaniowym z niedoborem hormonu wzrostu	CP-4-006
3	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie prowadzone metodą otwartej próby w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą substancję aktywną, z zastosowaniem różnych wielkości dawek, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania produktu BG00012 u dzieci w wieku od 10 do poniżej 18 lat ze stwardnieniem rozsianym w postaci rzutowo-remisyjnej	109MS306
4	Wieloośrodkowe otwarte badanie z jednym ramieniem oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję dotychczasowego leczenia i po zmianie na leczenie alemtuzumabem w populacji dziecięcej z aktywną rzutowo-remitującą postacią stwardnienia rozsianego (RRMS) leczonej poprzednio lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMT)	EFC13429
5	Randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem pembrolizumabu (MK-3475) i lenwatynibu (E7080/MK-7902) w porównaniu z chemioterapią w pierwszej linii leczenia zaawansowanego lub nawracającego raka endometrium (LEAP-001)	MK-7902-001

6	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo, wielośrodkowe badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo olaparibu w porównaniu z placebo, jako leczenie uzupełniające u pacjentów z mutacjami BRCA1/2 linii zarodkowej i wysokiego ryzyka HER2-ujemnym pierwotnym rakiem piersi, którzy zakończyli definitywnie leczenie lokalne oraz chemioterapię neoadjuwantową lub uzupełniającą. Badanie OLYMPIA	D081CC00006
7	Randomizowane, kontrolowane placebo, podwójnie zaślepione badanie kliniczne, po którym następuje okres leczenia otwartego, prowadzone w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa alirokumabu stosowanego u dzieci i młodzieży z heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną	EFC14643
8	Badanie kontynuacyjne prowadzone metodą otwartej próby dotyczące lewoketokonazolu (2S,4R-ketokonazol) w leczeniu endogennego zespołu Cushinga	COR-2017-OLE
9	Wielośrodkowe, otwarte badanie mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji wielokrotnych dawek adalimumabu, ludzkiego przeciwciała monoklonalnego anti-TNF, podawanych pacjentom pediatrycznym z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego, którzy ukończyli badanie M11-290	M10-870
10	Randomizowane, podwójnie zaślepione, badanie fazy III z kontrolowanym placebo, ipatasertibu w skojarzeniu z paklitakselem w leczeniu pacjentów z mutacją PIK3CA/AKT1/PTEN w miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, potrójnie negatywnym rakiem piersi lub hormonozależnym, HER2- negatywnym rakiem piersi	CO40016
11	Randomizowane prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ kwasu bampediowego (ETC-1002) na występowanie poważnych incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobami układu sercowo-naczyniowego lub wysokim ryzykiem wystąpienia tych chorób oraz z nietolerancją statyn	1002-043

12	Randomizowane badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania atezolizumabu (przeciwciało anty-PD-L1) lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią opartą na antracyklinach/nab-paclitaxelu w leczeniu neoadjuwantowym u pacjentów z pierwotnie inwazyjnym, potrójnie ujemnym rakiem piersi.	WO39392
13	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa lenwatynibu stosowanego w skojarzeniu z pembrolizumabem w porównaniu z leczeniem wybranym przez lekarza u pacjentek z zaawansowanym rakiem endometrium	MK-3475-775
14	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania Atezolizumabu lub placebo w terapii neoadjuwantowej w połączeniu z Doksorubicyną i Cyklofosfamidem, a następnie Paklitakselem+ Trastuzumabem+ Pertuzumabem we wczesnej fazie HER2 dodatniego raka piersi.	BO40747
15	Wieloośrodkowe badanie kliniczne z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną przyjmującą placebo, w celu oceny wpływu stosowania ewolokumabu na występowanie poważnych incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka sercowo-naczyniowego, bez zawału mięśnia sercowego lub udaru mózgu w wywiadzie	20170625
16	Podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, randomizowane badania fazy III z zastosowaniem terapii ipatasertibem w skojarzeniu z atezolizumabem i paklitakselem u pacjentów z nieresekcyjnym lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym, potrójnie ujemnym rakiem piersi.	CO41101
17	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadjuwantową i uzupełniającą terapią hormonalną w leczeniu raka piersi wysokiego ryzyka we wczesnym stadium o dodatnim statusie receptorów estrogenowych i ujemnym statusie receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ER+/HER2-) (KEYNOTE 756)	MK-3475-756

18	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy 3. oceniające leczenie niwolumabem lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadiuwantową i hormonoterapią adjuwantową u pacjentów z pierwotnym rakiem piersi wysokiego ryzyka z obecnością receptora estrogenowego (ER+) i ujemnym statusem receptora typu 2 dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2-)	CA209-7FL
19	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo badanie oceniające stosowanie benralizumabu w eozynofilowym zapaleniu przetyku (MESSINA)	D3255C00001
20	Wieloośrodkowe badanie fazy 2, prowadzone metodą otwartej próby w wielu kohortach, oceniające bezpieczeństwo stosowania oraz skuteczność CC-90011 w skojarzeniu z niwolumabem u uczestników w zaawansowanych stadiach chorób nowotworowych	CC-90011-ST-002
21	Prowadzone w jednej grupie badanie fazy III dotyczące stosowania mirwetuksymabu sorawtanzyny w przypadku zaawansowanego nabłonkowego raka jajnika, pierwotnego raka otrzewnej albo raka jajowodu o wysokim stopniu złośliwości z wysoką ekspresją receptora kwasu foliowego alfa. Badanie SORAYA	IMGN853-0417
22	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo, badania prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające wpływ obniżenia się poziomu lipoproteiny a w trakcie stosowania TQJ230 na występowanie poważnych incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z rozpoznaną chorobą sercowo-naczyniową	CTQJ230A12301
23	Dwuetapowe badanie kliniczne fazy I oceniające bezpieczeństwo stosowania, farmakokinetykę i skuteczność działania koniugatu przeciwciało-lek SYD985 w skojarzeniu z naraparibem u pacjentów z miejscowo zaawansowanymi lub przerzutowymi nowotworami litymi z ekspresją receptora HER2	SYD985.004
24	Obserwacyjne, podłużne, prospektywne, długoterminowe badanie rejestrowe pacjentów z hipofosfatazją	ALX-HPP-501