

Rekrutacja do badania jeszcze się nie rozpoczęła

Lp.	Tytuł badania	Numer protokołu
1	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy II dotyczące stosowania BMS-986207 w skojarzeniu z niwolumabem i ipilimumabem jako leczenia pierwszego rzutu u uczestników z nie drobnokomórkowym rakiem płuca w stadium IV	CA020-016
2	Wieloośrodkowe, jednoramienne badanie, prowadzone metodą otwartej próby oceniające długoterminowe bezpieczeństwo stosowania, tolerancję i skuteczność brywaracetamu u uczestników badania w wieku od 2 do 26 lat z dziecięcą padaczką z napadami nieświadomości albo młodzieńczą padaczką z napadami nieświadomości.	EP0132
3	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III, oceniające sawolitynib podawany w skojarzeniu z ozymertynibem w porównaniu z chemioterapią dwulekową opartą na związkach platyny u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z obecnością mutacji EGFR i nadekspresją lub amplifikacją MET, u których wystąpiła progresja choroby w trakcie leczenia ozymertynibem	D5087C00001
4	Badanie porównujące wpływ i bezpieczeństwo stosowania somapacitanu raz w tygodniu ze stosowaniem leku Norditropin® raz dziennie, jak również oceniające długoterminowe bezpieczeństwo stosowania somapacitanu w ramach badania prowadzonego metodą koszykową u dzieci z niskorosłością, które urodziły się za małe w stosunku do wieku płodowego lub z zespołem Turnera, zespołem Noonan lub idiopatyczną niskorosłością	NN8640-4467
5	Obicetrapib dodany do maksymalnej tolerowanej terapii hipolipemizującej (BROADWAY): Randomizowane badanie fazy 3 kontrolowane za pomocą placebo prowadzone z zastosowaniem metody podwójnie ślepej próby, oceniające efekt działania obicetrapibu w dawce 10 mg u pacjentów z HeFH i/lub miażdżycową chorobą układu sercowo-naczyniowego (ASCVD) i LDL-C ≥ 70 i < 100 mg/dl, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli choroby pomimo stosowania terapii hipolipemizującej	TA-8995-302
6	Obicetrapib i sercowo-naczyniowe punkty końcowe: randomizowane badanie fazy 3, kontrolowane za pomocą placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skutki stosowania obicetrapibu w dawce 10 mg u pacjentów z miażdżycową chorobą układu sercowo-naczyniowego (ASCVD), u których nie uzyskano wystarczającej kontroli choroby pomimo stosowania leków modyfikujących stężenie lipidów w maksymalnych tolerowanych dawkach	TA-8995-304
7	Dwuletnie badanie wieloośrodkowe, randomizowane prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie dotyczące oceny bezpieczeństwa stosowania i skuteczności fingolimodu podawanego doustnie raz dziennie w porównaniu do interferonu β -1a podawanego domięśniowo raz w tygodniu w leczeniu stwardnienia rozsianego u dzieci i młodzieży	CFTY720D2311