

Lp.	Główny Badacz	Tytuł badania
OKULISTYKA		
1	Prof. dr hab. n. med. Ewa Mrukwa-Kominek	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie II fazy z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i farmakodynamiki RO7200220 podawanego dożłaskowo u pacjentów z cukrzycowym obrzękiem plamki
2		Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie II fazy z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i farmakodynamiki RO7200220 podawanego dożłaskowo w skojarzeniu z ranibizumabem u pacjentów z cukrzycowym obrzękiem plamki
3		Dwuczęściowe badanie kliniczne fazy 3 (badanie otwarte kontynuowane jako próba podwójnie maskowana z randomizacją i lekiem aktywnym w grupie kontrolnej), porównujące skuteczność i bezpieczeństwo podawanego dożłaskowo preparatu HLX04-O z ranibizumabem u chorych na związaną z wiekiem wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej (wAMD)
ENDOKRYNOLOGIA		
1	Prof. dr hab. n. med. Beata Kos-Kudła	Wieloośrodkowe, randomizowane, początkowo zamaskowane badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, dotyczące stosowania batoklimabu w leczeniu uczestników z czynną postacią orbitopatii tarczycowej (TED)
2		Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych z zastosowaniem randomizacji oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę i odpowiedź na dawkę preparatu paltusotinu stosowanego u chorych na zespół rakowiaka
3		Badanie fazy Ib z udziałem pacjentów z akromegalią lub czynnymi i guzami neuroendokrynnymi przewodu pokarmowego (GEP-NET) mające na celu scharakteryzowanie farmakokinetyki, farmakodynamiki, bezpieczeństwa i tolerancji produktu Debio 4126 – działającego przez 12 tygodni preparatu oktreotydu o przedłużonym uwalnianiu
ONKOLOGIA		
1	Dr n. med. Łukasz Michalecki	Międzynarodowe, wieloośrodkowe badanie III fazy, prowadzone z zastosowaniem metodyki podwójnie ślepej próby i randomizacji, kontrolowane placebo, z durwalumabem po radioterapii stereotaktycznej (SBRT) w leczeniu pacjentów z nieoperowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuc w stopniu I/II bez zajęcia węzłów chłonnych (PACIFIC 4/RTOG-3315)
2	Dr n. med. Jacek Kabut	Oparte na protokole głównym, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby platformowe badanie fazy II, oceniające nowe złożone schematy immunoterapii w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z nawrotowym/przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi z ekspresją PD-L1
ANESTEZJOLOGIA i INTENSYWNA TERAPIA		
1	Dr n. med. Anna Szczepańska	Iwabradyna w prewencji okołozabiegowego uszkodzenia mięśnia sercowego po zabiegach niekardiologicznych - badanie PREVENT-MINS
CHOROBY WEWNĘTRZNE, METABOLICZNE i AUTOIMMUNOLOGICZNE		
1	Prof. dr hab. n. med. Michał Holecki	Badanie bezpieczeństwa sercowo-naczyniowego kagrilintydu podawanego podskórnym w dawce 2,4 mg w połączeniu z semaglutydem podawanym podskórnym w dawce 2,4 mg (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg s.c.) raz w tygodniu u uczestników z otyłością i ustabilizowaną chorobą sercowo-naczyniową
2		Efekty działania i bezpieczeństwo stosowania semaglutydu w dawce 7,2 mg przyjmowanego raz w tygodniu przez uczestników badania chorujących na otyłość
3		Wpływ i bezpieczeństwo stosowania semaglutydu 7,2 mg raz w tygodniu u uczestników z otyłością i cukrzycą typu 2
4	Prof. dr hab. n. med. Bogusław Okopień	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 podskórnym u pacjentów z lipodystrofią częściową

NEUROLOGIA		
1	Dr hab. n. med. Joanna Siuda	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy 1/2, z rosnącą dawką, do oceny bezpieczeństwa i wstępnej skuteczności AVB-101 podawanego w postaci obustronnej infuzji do wzgórza u osób z otępieniemczołowo-skroniowym z mutacjami progranuliny (FTD-GRN)
2		Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy 3 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, z okresem leczenia w warunkach otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo inebilizumabu u pacjentów dorosłych z miastenią
CHIRURGIA PRZEWODU POKARMOWEGO		
1	Prof. dr hab. n. med. Sławomir Mrowiec	Prospektywne, międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w dwóch grupach równoległych z grupą kontrolną oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania D-PLEX podawanego równoległe z leczeniem standardowym w porównaniu do ramienia kontrolnego z leczeniem standardowym w zapobieganiu infekcji w miejscu nacięcia po zabiegu chirurgicznym w obrębie jamy brzusznej.
GINEKOLOGIA i POŁOŻNICTWO		
1	Prof. dr hab. n. med. Krzysztof Nowosielski	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy III prowadzone bez udziału grupy kontrolnej w celu oceny skuteczności, farmakokinetyki i bezpieczeństwa leku IMMUNORHO w zapobieganiu izoimmunizacji Rh(D) u ciężarnych kobiet, u których nie występuje czynnik Rh(D), ale jest on obecny u płodu
GASTROENTEROLOGIA i HEPATOLOGIA		
1	Prof. dr hab. n. med. Marek Hartleb	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania tabletek ryfaksyminy w postaci rozpuszczalnej dyspersji stałej w celu opóźnienia dekomensacji encefalopatii w marskości wątroby (RED-C)
2		Randomizowane badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, mające na celu ocenę skuteczności Essentiale w stłuszczeniu wątroby, zastosowanego dodatkowo do standardu opieki w porównaniu z placebo zastosowanego dodatkowo do standardu opieki w niealkoholowej stłuszczeniowej chorobie wątroby (NAFLD) związanej z cukrzycą typu 2 (T2DM) i/lub hiperlipidemią i/lub otyłością
3		Badanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania NNC0194-0499 w skojarzeniu z semaglutydem u pacjentów z niealkoholowym stłuszczeniowym zapaleniem wątroby: badanie kontrolowane placebo, ustalające dawkę.(NASH)
4		ASSURE: Długoterminowe badanie prowadzone metodą otwartej próby mające na celu ocenę bezpieczeństwa i tolerancji seladelparu u pacjentów z pierwotnym zapaleniem dróg żółciowych (PBC)
5		Wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne III fazy z zastosowaniem doustnego Ozanimodu w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej aktywnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna, będące kontynuacją poprzednich badań
6		Wieloośrodkowe badanie kliniczne III fazy prowadzone z randomizacją metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo z zastosowaniem doustnego Ozanimodu oceniające stosowanie tej terapii jako leczenia podtrzymującego umiarkowanej do ciężkiej aktywnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna
7		Badanie nr 1 oceniające leczenie indukcyjne - wieloośrodkowe badanie kliniczne III fazy prowadzone z randomizacją metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające stosowanie doustnego Ozanimodu jako leczenia indukcyjnego umiarkowanej do ciężkiej aktywnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna