

Lp.	Główny Badacz	Tytuł badania
OKULISTYKA		
1	Prof. dr hab. n. med. Ewa Mrukwa-Kominek	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie fazy III z grupą równoległą, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji teprotumumabu podawanego podskórnie u uczestników z umiarkowaną do ciężkiej czynną orbitopatią tarczycową
2		Interwencyjne, otwarte, prowadzone w jednej grupie badanie kontynuacyjne z długim okresem obserwacji produktu Lu AG22515 u pacjentów z orbitopatią tarczycową o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego
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 doszkliskowo 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	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 (TED)
2		Wieloośrodkowe, randomizowane, poczwórn timer zamaskowane badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, dotyczące stosowania batoklimabu w leczeniu uczestników z czynną postaci orbitopatii tarczycowej (TED)
3		Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych z zastosowaniem randomizacji oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę i odpowiedź na dawkę preparatu paltusotine stosowanego u chorych na zespół rakowiaka
ONKOLOGIA		
1	Dr n. med. Łukasz Michalecki	Randomizowane, międzynarodowe, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ocenę skuteczności przeciwnowotworowej i bezpieczeństwa stosowania HLX10 (rekombinowane humanizowane przeciwciało monoklonalne anty-PD-1 do wstrzykiwań) lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią (karboplatyna/cisplatyna-etopozyd) oraz towarzyszącą radioterapią u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca w ograniczonym stadium (LS-SCLC)
2		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)
3	Dr n. med. Jacek Kabut	Badanie platformowe fazy II, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę terapii skojarzonych opartych na immunoterapii u uczestników z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca
4		Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania belrestotugu w skojarzeniu z dostarlimabem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z pembrolizumabem u uczestników z uprzednio nieleczonym, nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca wykazującym ekspresję PD-L1 (GALAXIES LUNG-301)
5		Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III oceniające dostarlimab jako leczenie sekwencyjne po chemioradioterapii u pacjentów z miejscowo zaawansowanym nieoperacyjnym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi.
6		Badanie fazy I/II z zastosowaniem pojedynczego leku, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatu RVU120 (SEL120) u pacjentów z nawrotowymi/opornymi na leczenie, przerzutowymi lub zaawansowanymi guzami łitymi
7		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
8	Dr n. med. Michał Kliber	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, zaślepiione 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

ANESTEZJOLOGIA i INTENSYWNA TERAPIA		
1	Dr n. med. Anna Szczepańska	Wpływ zastosowania wlewu noradrenaliny w porównaniu do standardowego postępowania w zakresie kontroli ciśnienia tętniczego krwi na występowanie hipotensji okołoperacyjnej podczas chirurgicznych zabiegów pozasercowych - badanie HYP-NOR
2		Iwabradyna w prewencji okołozabiegowego uszkodzenia mięśnia sercowego po zabiegach niekardiochirurgicznych - badanie PREVENT-MINS
CHOROBY WEWNĘTRZNE, METABOLICZNE i AUTOIMMUNOLOGICZNE		
1	Prof. dr hab. n. med. Michał Holec	Randomizowane badanie fazy III, kontrolowane placebo, oparte na punktach końcowych, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ocenę wpływu Baxdrostatu w połączeniu z Dapagliflozyną w porównaniu z Dapagliflozyną w monoterapii, na ryzyko wystąpienia niewydolności serca i zgonu z przyczyn sercowo-naczyniowych u uczestników ze zwiększonym ryzykiem rozwoju niewydolności serca
2		Skuteczność, bezpieczeństwo i farmakokinetyka NNC0519-0130 podawanego podskórnie raz w tygodniu w porównaniu z semaglutydem w dawce 1,0 mg lub placebo u uczestników z przewlekłą chorobą nerek, z cukrzycą typu 2 lub bez oraz z nadwagą lub otyłością: badanie mające na celu potwierdzenie koncepcji i ustalenie optymalnej wielkości dawki
3		Badanie bezpieczeństwa sercowo-naczyniowego kagrilintydu podawanego podskórnie w dawce 2,4 mg w połączeniu z semaglutydem podawanym podskórnie 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
CHOROBY WEWNĘTRZNE i FARMAKOLOGIA KLINICZNA		
1	Prof. dr hab. n. med. Bogusław Okopień	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
2		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
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 otępieniem czołowo-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
GASTROENTEROLOGIA i HEPATOLOGIA		
1	Prof. dr hab. n. med. Marek Hartleb	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, dwuramienne badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania elafibranoru w dawce 80 mg w odniesieniu do długoterminowych wyników klinicznych u dorosłych uczestników z pierwotnym zapaleniem dróg żółciowych (PBC)
2		Badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania pegozaferminy u pacjentów z wyrównaną marskością wątroby spowodowaną stłuszczeniowym zapaleniem wątroby związaną z dysfunkcją metaboliczną.
3		Badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania pegozaferminy u pacjentów ze stłuszczeniowym zapaleniem wątroby związanym z dysfunkcją metaboliczną (MASH) i zwłóknieniem wątroby
4		Badanie fazy II prowadzone metodą otwartej próby oceniające wpływ A3907 na bezpieczeństwo stosowania, tolerancję, farmakokinetykę i farmakodynamikę u osób dorosłych z pierwotnym stwardniającym zapaleniem dróg żółciowych (PSC)
5		Badanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania NNC0194-0499 w skojarzeniu z semaglutydem u pacjentów z niealkoholowym stłuszczeniowym zapaleniem wątroby: badanie kontrolowane placebo, ustalające dawkę.(NASH)
6		ASSURE: Długoterminowe badanie prowadzone metodą otwartej próby mające na celu ocenę bezpieczeństwa i tolerancji seladelparu u pacjentów z pierwotnym zapaleniem dróg żółciowych (PBC)

GINEKOLOGIA i POŁOŻNICTWO		
1	Prof. dr hab. n. med. Krzysztof Nowosielski	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III dotyczące stosowania sacytuzumabu gowitekanu w porównaniu z leczeniem zgodnym z wyborem lekarza u uczestniczek z rakiem trzonu macicy, które otrzymywały wcześniej chemioterapię opartą na pochodnych platyny i immunoterapię anty-PD-1/PD-L1
CHIRURGIA PRZEWODU POKARMOWEGO		
1	Prof. dr hab n. med. Sławomir Mrowiec	Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe, prospektywne badanie interwencyjne mające na celu ocenę roli terapii zastępczej enzymami trzustkowymi (PERT) (Creon® 35 000) u pacjentów z zewnątrzwydzielniczą niewydolnością trzustki (PEI) po operacji trzustki