

Lp.	Główny Badacz	Tytuł badania
<b>OKULISTYKA</b>		
1	Prof. dr hab. n. med. Ewa Mrukwa- Kominek	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
2		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 dożylnie preparatu HLX04-O z ranibizumabem u chorych na związaną z wiekiem wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej (wAMD)
<b>ENDOKRYNOLOGIA</b>		
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, poczwórnie zamaskowane badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, dotyczące stosowania batoklimabu w leczeniu uczestników z czynną postacią 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
4		Badanie fazy 1b 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
<b>ONKOLOGIA</b>		
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	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.
4		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 litymi
5		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
6	Dr n. med. Michał Kliber	Randomizowane, wieloośrodkowe, globalne badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające rilwegostomig w połączeniu z chemioterapią jako leczenie adjuwantowe po resekcji raka dróg żółciowych z zamiarem wyleczenia

<b>ANESTEZJOLOGIA i INTENSYWNA TERAPIA</b>		
1	Dr n. med. Anna Szczepańska	Iwabradyna w prewencji okołozabiegowego uszkodzenia mięśnia sercowego po zabiegach niekardiologicznych - badanie PREVENT-MINS
<b>CHOROBY WEWNĘTRZNE, METABOLICZNE i AUTOIMMUNOLOGICZNE</b>		
1	Prof. dr hab. n. med. Michał Holeccki	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
2		Efekty działania i bezpieczeństwo stosowania semaglutylu w dawce 7,2 mg przyjmowanego raz w tygodniu przez uczestników badania chorujących na otyłość
3		Wpływ i bezpieczeństwo stosowania semaglutylu 7,2 mg raz w tygodniu u uczestników z otyłością i cukrzycą typu 2
<b>CHOROBY WEWNĘTRZNE i FARMAKOLOGIA KLINICZNA</b>		
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
<b>NEUROLOGIA</b>		
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
<b>GASTROENTEROLOGIA i HEPATOLOGIA</b>		
1	Prof. dr hab. n. med. Marek Hartleb	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)
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