

Nazwa Kliniki	Temat badania	Nr protokołu	Kontakt	Wskazanie
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające skuteczność terapii adjuwantowej z wykorzystaniem durwalumabu w połączeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc w II i III stopniu zaawansowania po kompletnej resekcji (MeRmaiD-1)	D910LC00001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo canakinabu wobec placebo w leczeniu adjuwantowym u dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadiach II-IIIa i IIIB po radykalnej resekcji.	CACZ885T2301	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Podwójnie zaślepione, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania atezolizumabu lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią opartą na związkach platyny w leczeniu neoadjuwantowym u pacjentów z operacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stopniu II, IIIa lub w wybranych przypadkach w stopniu IIIB.	GO40241	22 546 26 84	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo alektynibu w terapii adjuwantowej w porównaniu z adjuwantową chemioterapią opartą na związkach platyny u pacjentów poddanych całkowitej resekcji niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium zaawansowania IB - IIIa z rearanżacją w genie kinazy chłoniaka anaplastycznego.	BO40336	22 546 26 84	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, wieloośrodkowe, badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc w II i III stopniu zaawansowania z minimalną chorobą resztkową po zabiegu chirurgicznym i terapii z intencją wyleczenia (MeRmaiD-2)	D910MC00001	22 546 30 66	rak płuca

KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Międzynarodowe wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne II fazy oceniające zastosowanie durwalumabu u chorych na nieoperacyjnego niedrobnokomórkowego raka płuca stadium III po radioterapii, niekwalifikujących się do chemioterapii (badanie DUART)	D4194C00009	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, otwarte badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem terapii skojarzonej Amivantamabem wraz z leczeniem Karboplatyną-Pemetreksedem , w porównaniu z leczeniem Karboplatyną-Pemetreksedem u pacjentów z zaawansowanym lokalnie lub rozsiałym niedrobnokomórkowym rakiem płuc z mutacją genu EGFR z insercją w obrębie eksonu 20	61186372NSC3001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem terapii skojarzonej Amivantamabem i Lazertinibem w porównaniu z terapią pojedynczym produktem Ozymertynibem w porównaniu z Lazertinibem stosowanych jako pierwsza linia leczenia u pacjentów z zaawansowanym lokalnie lub rozsiałym niedrobnokomórkowym rakiem płuca	73841937NSC3003	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wieloośrodkowe badanie fazy 2/3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo różnych terapii celowanych w leczeniu chorych na zaawansowanego lub przerzutowego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) z mutacjami somatycznymi wykrytymi we krwi.	BO29554	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Badanie fazy 3 oceniające pembrolizumab (MK-3475) w skojarzeniu z równoczesną chemioterapią po której nastąpi podawanie pembrolizumabu w skojarzeniu z olaparybem lub bez, w porównaniu z równoczesną chemioradioterapią, po której nastąpi podawanie durwalumabu u uczestników z nieoperacyjnym miejscowo zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakim płuca (NDRP) w stadium zaawansowania III	MK-7339-012	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane otwarte badania kliniczne 3 fazy, oceniające leczenie SAR408701 w porównaniu z docetakselem u uprzednio leczonych pacjentów z niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca z ekspresją CEACAM5	EFC15858	22 546 30 66	rak płuca

KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Międzynarodowe, wielośrodkowe badanie 3 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-3515)	D9103C00001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, kontrolowane placebo badanie kliniczne 3 fazy, oceniające bezpieczeństwo oraz skuteczność radioterapii stereotaktycznej (SBRT) z lub bez Pembrolizumabu (MK-3475) u uczestników z nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NSCLC) w stadium I lub II A	MK-3475-867	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem pembrolizumabu w połączeniu z karboplatiną i taksanem (paklitaksel lub nab-paklitaksel) i następnie leczenia podtrzymującego pembrolizumabem z olaparybem lub bez, w pierwszej linii leczenia przerzutowego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) o typie płaskonabłonkowym	MK-7339-008	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Badanie fazy 2 onkologii celowanej oceniające terapię skojarzoną opartą na pembrolizumabie (MK3475, SCH 900475), dostosowaną z uwzględnieniem biomarkerów, w zaawansowanym niedrobnokomórkowym raku płuca (KEYNOTE 495).	MK-3475-495-03	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wielośrodkowe, randomizowane badanie fazy 2, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa preparatów MK-7684A lub MK-7684A w połączeniu z docetakselem w porównaniu ze stosowaniem docetakselu w monoterapii, w leczeniu uczestników z przerzutowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca z progresją choroby, po leczeniu chemioterapią dwulekową, opartą na pochodnych platyny oraz immunoterapii.	MK-7684A-002	22 546 30 66	rak płuca

KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Międzynarodowe, wielośrodkowe badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w terapii neoadjuwantowej/adjuwantowej w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc w II i III stopniu zaawansowania (AEGEAN)	D9106C00001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wielośrodkowe badanie 3 fazy, z randomizacją i z użyciem grupy kontrolnej, oceniając ozymertynib w terapii neoadjuwantowej jako monoterapię lub w połączeniu z chemioterapią w porównaniu do standardowej chemioterapii, w leczeniu pacjentów z operacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z obecną mutacją receptora naskórkowego czynnika wzrostu (NeoADAURA)	D516AC00001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wielośrodkowe badanie kliniczne III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania chlorowodoru anamoreliny w leczeniu utraty masy ciała i anoreksji w przebiegu choroby nowotworowej u dorosłych pacjentów z zaawansowaną postacią niedrobnokomórkowego raka płuca (NSCLC)	ANAM-17-21	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, wielośrodkowe, międzynarodowe badanie fazy III oceniające stosowanie durwalumabu lub durwalumabu w skojarzeniu z tremelimumabem jak leczenia konsolidacyjnego u pacjentów z ograniczoną postacią drobnokomórkowego raka płuca, u których nie wystąpiła progresja po jednoczasowej chemioterapii (ADRIATIC)	D933QC00001	22 546 30 66	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, otwarte badanie fazy III porównujące stosowanie leku pralsetinib ze standardowym leczeniem pierwszej linii u chorych z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z fuzją genu RET	BLU-667-2303	22 546 30 66	rak płuca

KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Wieloośrodkowe, randomizowane otwarte badanie trzeciej fazy porównujące leczenie preparatem LOXO- 292 z leczeniem opartym na pochodnych platyny i leczeniem pemetraksem z zastosowaniem lub bez zastosowania pembrolizumabu jako leczenie początkowe niedrobnokomórkowego raka płuca z obecnością fuzji genu RET z przerzutami lub w zaawansowanym stadium	J2G-MC-JZJC	22 546 26 84	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Randomizowane, otwarte badanie fazy III oceniające skojarzone leczenie Atezolizumabem i Tiragolumabem w porównaniu do Durwalumabu u chorych z miejscowo zaawansowanym nieresekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca w III stadium zaawansowania, u których nie wystąpiła progresja choroby po jednoczasowej chemioterapii opartej na związkach platyny (SKYSKRAPER-03)	GO41854	22 546 26 84	rak płuca
KLINIKA NOW. PŁUCA I KLATKI PIERSIOWEJ	Badanie platformowe fazy II oceniające leczenie z zakresu immunoonkologii precyzyjnej o podejściu tumor-agnostycznym nakierowane na mutacje somatyczne występujące w nowotworze (TAPISTRY)	BO41932	22 546 26 84	rak płuca
KLINIKA NOWOTWORÓW UKŁADU MOCZOWEGO	Randomizowane badanie kliniczne fazy 3 oceniające neoadjuwantowe i adjuwantowe leczenie skojarzone niwolumabem i NKTR-214 w porównaniu z monoterapią niwolumabem i w porównaniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego naciekającym błonę mięśniową (MIBC) niekwalifikujących się do leczenia cisplatyną	CA045-009	22 546 27 22	rak pęcherza moczowego
KLINIKA NOWOTWORÓW UKŁADU MOCZOWEGO	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepiej próby kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kapiwasertybu i abirateronu w porównaniu do placebo i abirateronu w leczeniu chorych z noworozpoznanym rozsiałym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN (CAPItello-281)	D361BC00001	22 546 27 22	rak prostaty
KLINIKA NOWOTWORÓW UKŁADU MOCZOWEGO	Badanie fazy 3 erdafitynibu w porównaniu z winfluniną lub docetakselem lub pembrolizumabem u pacjentów z zaawansowanym rakiem ureteliowym i wybranymi aberracjami genu FGFR	42756493BLC3001	22 546 27 22	rak dróg moczowych

<p>KLINIKA NOWOTWORÓW UKŁADU MOCZOWEGO</p>	<p>Randomizowane, otwarte badanie kliniczne 3 fazy oceniające okołooperacyjne podanie enfortumabu wedotyiny w połączeniu z pembrolizumabem (MK-3475) w porównaniu z neoadjuwantową terapią gemcytabiną i cisplatyną u pacjentów kwalifikujących się do leczenia cisplatyną z inwazyjnym rakiem pęcherza (KEYNOTE-B15/EV-304)</p>	<p>MK-3475-B15</p>	<p>22 546 27 22</p>	<p>rak pęcherza moczowego</p>
<p>KLINIKA NOWOTWORÓW UKŁADU MOCZOWEGO</p>	<p>Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania durwalumabu w skojarzeniu z gemcytabiną + cisplatyna w ramach neoadjuwantowego, a następnie stosowania durwalumabu w monoterapii w ramach leczenia adjuwantowego, u pacjentów z rakiem pęcherza naciekającym mięśniówkę (NIAGARA).</p>	<p>D933RC00001</p>	<p>22 546 27 22</p>	<p>rak pęcherza moczowego</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby i kontrolowane przy użyciu placebo badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo skojarzenia GDC-9545 i palbocyklibu w porównaniu ze skojarzeniem letrozolu i palbocyklibu u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, HER2-ujemnym rakiem piersi z dodatkimi receptorami estrogenowymi</p>	<p>BO41843</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy 3 oceniające leczenie niwolumabem lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadjuwantową i hormonoterapią adiuwantową 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-) o numerze CA209-7FL</p>	<p>CA209-7FL</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>WIELOOŚRODKOWE BADANIE FAZY 2, PROWADZONE W GRUPACH RÓWNOLOGŁYCH JAKO PRÓBA OTWARTA Z RAMDOMIZACJĄ MAJĄCE NA CELU PORÓWNANIE SKUTECZNOŚCI I BEZPIECZEŃSTWA STOSOWANIA DOUSTNEGO PREPARATU ZAD9833 W PORÓWNANIU DO FULWESTRANTU U KOBIET Z ZAAWANSOWANYM ER -DODATNIM HER2 UJEMNYM RAKIEM PIERSI - SERENA2</p>	<p>D8530C00002</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>

<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3 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 (KEYNOTE-756).</p>	<p>MK-3475-756</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Wieloośrodkowe, dwuetapowe badanie fazy IB/II prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo durwalumabu (MEDI4736) w połączeniu z paklitakselem i nowymi teramiami onkologicznymi oraz durwalumabu (MEDI4736) z paklitakselem w pierwszej linii leczenia przerzutowego potrójnie negatywnego raka piersi.</p>	<p>D933LC00001</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, kontrolowane za pomocą placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo trastuzumabu emtanzyny w połączeniu z atezolizumabem lub placebo u pacjentów z HER-2 dodatnim i PD-L1 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach (Kate3)</p>	<p>MO42319</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Otwarte randomizowane badanie fazy 2/3 oceniające olaparyb w skojarzeniu z pembrolizumabem w porównaniu z chemioterapią w skojarzeniu z pembrolizumabem po uzyskaniu korzyści klinicznych z pierwszego rzutu chemioterapii w skojarzeniu z pembrolizumabem u uczestników z miejscowo nawracającym, nieoperacyjnym lub przerzutowym potrójnie negatywnym rakiem piersi (TNBC) (KEYLYNK-009)</p>	<p>MK-7339-009</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>

<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane podwójnie zaslepione kontrolowane placebo badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo GDC-0077 plus palbocycylib i fulwestrant w porównaniu dp placebo plus palbocycylib i fulwestrant u pacjentów z mutacją PIK 3CA w miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym hormonozależnym HER2-negatywnym rakiem piersi</p>	<p>WO41554</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, wielośrodkowe badanie fazy II prowadzone metoda otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo cząsteczki GDC-9545 w porównaniu z wybraną monoterapią endokrynną u pacjentów z wcześniej leczonym ER dodatnim , her 2 ujemnym lokalnie zzawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi</p>	<p>WO42312</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne III fazy, oceniające skuteczność oraz bezpieczeństwo atezolizumabu lub placebo i trastuzumabu emtanzyny w terapii adjuwantowej w HER@ dodatnim raku piersi o wysokim ryzyku nawrotu po leczeniu przedoperacyjnym</p>	<p>WO42633</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>
<p>KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ</p>	<p>Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kapiwasertybu w skojarzeniu z fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego (nieoperacyjnego) lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez nadekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (HR+/HER2-) po wystąpieniu nawrotu lub progresji choroby podczas lub po leczeniu inhibitorem aromatazy (CAPItello-291)</p>	<p>D3615C00001</p>	<p>22 546 24 86 22 546 29 65</p>	<p>rak piersi</p>

KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ	Randomizowane podwójnie zaslepione kontrolowane placebo wieloośrodkowe badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo atezolizumabu w skojarzeniu z chemioterapią u pacjentów z wczesnie nawracającym (nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym) potrójnie ujemnym rakiem piersi	MO39193	22 546 24 86 22 546 29 65	rak piersi
KLINIKA NOW. PIERSI I CHIRURGII REKONSTRUKCYJNEJ	Badanie 2 fazy dotyczące terapii adjuwantowej palbociclibem jako alternatywy dla chemioterapii u pacjentów w starszym wieku z wczesnym stadium raka piersi ER+/HER2-z grupy wysokiego ryzyka (appalaches)	1745-ETF-BCG	22 546 24 86 22 546 29 65	rak piersi
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Randomizowane badanie fazy III oceniające chemioterapię neoadjuwantową z następującą po niej operacją w porównaniu z samą operacją u chorych na mięsaki przestrzeni zaotrzewnowej wysokiego ryzyka	1809-STBSG	22 546 21 72 22 546 26 03	mięsaki tkanek miękkich
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Jednoramienne badanie II fazy oceniające skuteczność awelumabu w połączeniu z aksytynibem po niepowodzeniu standardowego leczenia u chorych na nieresekcyjne/przerzutowe nowotwory podścieliska przewodu pokarmowego - AXAGIST	AXAGIST	22 546 21 72 22 546 26 03	GIST
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Leczenie skojarzone za pomocą kombinacji leków ukierunkowanych molekularnie (enkorafenib z binimetynibem) z następnym leczeniem za pomocą skojarzonej immunoterapii (ipilimumab z niwolumabem) w porównaniu z szybkim przejściem do skojarzonej immunoterapii u chorych na nieresekcyjnego lub przerzutowego czerniaka z obecnością mutacji BRAF V600: badanie kliniczne fazy 2 z losowym doбором chorych (EBIN)	1612-MG	22 546 21 72 22 546 26 03	czerniaki
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Badanie fazy II z doguzowym podaniem L19IL2/L19TNF pacjentom z nieczerniakowym nowotworem skóry, u których możliwe jest wykonanie wstrzyknięcia do zmiany	L19IL2/L19TNF	22 546 21 72 22 546 26 03	rak skóry

KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Randomizowane, otwarte badanie kliniczne fazy 3, oceniające terapię skojarzoną NKTR-214 i niwolumab w porównaniu z monoterapią niwolumabem u pacjentów z wcześniej nieleczonym nieoperacyjnym lub przerzutowym czerniakiem.	CA045-001-0090	22 546 21 72 22 546 26 03	czerniaki
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Wieloośrodkowe badanie kliniczne I fazy prowadzone metodą otwartej próby mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i farmakodynamiki leku DCC -3014 u pacjentów z nowotworami w zaawansowanym stadium	DCC-3014-01-001	22 546 21 72 22 546 26 03	mięśaki tkanek miękkich
KLINIKA NOW. TKANEK MIĘKKICH, KOŚCI I CZERNIAKÓW	Wieloośrodkowe otwarte badania fazy II, prowadzone w dwóch grupach równoległych, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność produktu leczniczego APX005M, będącego agonistycznym przeciwciałem anti-CD40, u nieotrzymujących wcześniej immunoterapii dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym lub przerzutowym czerniakiem	APX005M-010	22 546 21 72 22 546 26 03	czerniaki
KLINIKA GINEKOLOGII ONKOLOGICZNEJ	Badanie platformowe fazy II oceniające leczenie z zakresu immuno-onkologii precyzyjnej o podejściu tumor-agnostycznym nakierowane na mutacje somatyczne występujące w nowotworze (TAPISTRY)	BO41932	22 546 32 14	rak jajnika
KLINIKA GINEKOLOGII ONKOLOGICZNEJ	Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy IIa mające na celu ocenę stosowania preparatu VB10.16 w skojarzeniu z atezolizumebem u pacjentek z zaawansowanym lub nawrotowym neresekcyjnym rakiem szyjki macicy z dodatnim wynikiem HPV16	VB C-02	22 546 32 14	rak szyjki macicy
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie fazy 1b prowadzone metodą otwartej próby, oceniające produkt Betalutin stosowany w skojarzeniu z rytuksymabem u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie chłoniakiem grudkowym (Archer-1)	LYMRIT-37-07	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Wieloośrodkowe randomizowane prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w dwóch grupach, kontrolowane placebo badanie fazy II oceniające preparat ME-401 stosowany u pacjentów z chłoniakiem grudkowym po niepowodzeniu co najmniej dwóch wcześniejszych terapii ogólnoustrojowych	ME-401-003	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki

KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy I ze zwiększeniem dawki mające na celu określenie maksymalnej tolerowanej dawki dla Trichostatyny A u pacjentów z nawrotowymi lub opornymi na leczenie nowotworami hematologicznymi	VP-VTR-297-1101	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby badanie II fazy mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowanie produktu AFM13 u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie chłoniakiem CD30-dodatnim z obwodowych komórek T albo ziarniniakiem grzybiastym z transformacją (REDIRECT)	AFM13-202	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Randomizowane badanie fazy 3 porównujące JNJ-68284528, terapię limfocytami T z chimerycznym receptorem antygenowym (CAR-T) skierowaną przeciwko antygenowi BCMA, ze schematami leczenia Pomalidomid, Bortezomib i Deksametazon (PvD) lub Daratumumab, Pomalidomid i Deksametazon (DPd) u pacjentów z nawrotowym i opornym na Lenalidomid szpiczakiem plazmocytowym.	64407564MMY1001	22 546 22 23 22 546 20 90	szpiczaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie optymalizacji dawki idelalizybu w przypadku chłoniaka grudkowego lub chłoniaka z małych limfocytów.	GS-US-313-1580	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo skojarzenia belantamabu mafodotyny, bortezomibu i deksametazonu (B-Vd) w porównaniu ze skojarzeniem daratumumabu, bortezomibu i deksametazonu (D-Vd) u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie szpiczakiem mnogim	207503	22 546 22 23 22 546 20 90	szpiczaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie niekomercyjne - prewencyjna terapia Daratumumabem nawrotu minimalnej choroby resztkowej lub biochemicznego nawrotu choroby u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (PREDATOR).	PMC008	22 546 22 23 22 546 20 90	szpiczaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Dostosowanie terapii celowanej w zaawansowanym chłoniaku Hodgina na podstawie bardzo wczesnej odpowiedzi FDG-PET-jednoramienne badanie fazy 2	1537	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki

KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Randomizowane, wielośrodkowe badanie 2 fazy, prowadzone metodą ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające działanie produktu Resminostat jako terapii podtrzymującej stosowanej u pacjentów z zaawansowanym stadium (IIB-IVB) ziarniniaka grzybiastego lub zespołem SS, u których choroba jest kontrolowana za pomocą leczenia systemowego - badanie RESMAIN.	4SC-201-6-215	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie fazy 1/2 radioimmunoterapii z wykorzystaniem preparatu Lu-HH1 (Betalutin w leczeniu nawracającego chłoniaka nieziarnicznego.	LYMRIT-37-01_3185-001	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie niekomercyjne BURGUND - zastosowanie chemioterapii ratunkowej: bendamustyna, gemcytabina, deksametazon (BGD) z następową autologiczną transplantacją komórek układu krwiotwórczego u chorych niedpowiadających na leczenie ABVD-wielośrodkowe badanie kliniczne fazy 2.	PLRG-HL1	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Optymalizacja wyniku leczenia pacjentów starszych i niekwalifikujących się do wysokodawkowej chemioterapii chorych na agresywną postać chłoniaka nieziarnicznego w okresie pierwszego nawrotu lub progresji poprzez dodanie niwolumabu do gemcytabiny, oksaliplatyny oraz rytuksymabu w przypadku chłoniaka wywodzącego się z komórek B	NIVEAU	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA NOW. UKŁADU CHŁONNEGO	Badanie niekomercyjne: TRANGLE: Autologiczna transplantacja po leczeniu indukcyjnym zawierającym rytuksymab/ibrutynib/cytarabinę w uogólnionym chłoniaku z komórek płaszczka - ramdomizowane badanie Europejskiej sieci MCL	2014-001363-12	22 546 22 23 22 546 20 90	chłoniaki
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie fazy II oceniające atezolizumab w skojarzeniu z lub bez bewacyzumabem w połączeniu z cisplatyną oraz gemcytabiną u pacjentów z nieleczonym, zaawansowanym rakiem dróg żółciowych	GO42661	22 570 92 64 22 570 92 63	rak dróg żółciowych

KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizaowane, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnej ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab podawany jednocześnie z chemioterapią radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym płaskonabłonkowym rakiem przełyku (KUNLUN)	D910SC00001	22 570 92 64 22 570 92 63	rak przełyku
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Zasadnicze randomizowane, otwarte badanie stosowania pól elektrycznych do kłeczenia nowotworów (TTFields, 150 kHz) w skojarzeniu z gentamycyną i nap-paklitaksem w leczeniu pierwszego rzutu lokalnie zaawansowanego raka trzustki	EF-27	22 570 92 64 22 570 92 63	rak trzustki
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Badanie fazy Ib/II dotyczące stosowania derazantynibu w monoterapii i w skojarzeniu z paklitaksem, ramucrumabem albo atezolizumabem w leczeniu pacjentów z HER2-ujemnym gruczolakorakiem żołądka posiadającym aberracje genetyczne FGFR (FIDES-03)	DZB-CS-202	22 570 92 64 22 570 92 63	rak żołądka
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizowane wieloośrodkowe badanie fazy III niwolumabu podawanego w skojarzeniu z ipilimumabem w porównaniu z sorafenibem lub lenwatynibem jako leczenie pierwszej linii u uczestników z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym	CA2099DW	22 570 92 64 22 570 92 63	rak wątroby
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 2, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatu MK-1308A (połączenia MK-1308/MK-3475) w skojarzeniu z lenwatynibem (E7080/MK-7902) w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym.	MK-1308A-004	22 570 92 64 22 570 92 63	rak wątroby
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnej ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z chemioterapią FLOT w leczeniu neoadjuwantowym i adjuwantowym, a następnie durwalumab w leczeniu adjuwantowym u pacjentów z operacyjnym rakiem żołądka i połączenia przełykowo-żołądkowego (MATTERHORN)	D910GC00001	22 570 92 64 22 570 92 63	rak żołądka oraz połączenia przełykowo- żołądkowego

KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Wirlośrodkowe badanie fazy 1b/2 prowadzone metodą z eskalacją i podtrzymaniem dawki w celu określenia bezpieczeństwa, tolerancji, parametrów farmakokinetycznych immunogenności i aktywności przeciwnowotworowej trastuzumabu derukstekanu (T-DXd, DS.-8201a) podawanego w monoterapii i w skojarzeniu z innymi lekami u dorosłych pacjentów z rakiem żołądka z nadekspresją HER 2 (DESTINY - Gastric03)	D967LC00001	22 570 92 64 22 570 92 63	rak żołądka
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie fazy III oceniające działanie atezolizumabu w skojarzeniu z lub bez tiragolumabu (przeciwciało anti-TIGIT) u pacjentów z nieoperacyjnym, lokalnie zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym przełyku	YO42137	22 570 92 64 22 570 92 63	rak przełyku
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Randomizowane badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa pembrolizumabu (MK-3475) w połączeniu z lenwatynibem (E7080/MK-7902) i chemioterapią, w porównaniu ze standardową terapią leczenia jako leczenie pierwszej linii u uczestników z zaawansowanym/ przerzutowym HER2 negatywnym rakiem gruczołowym żołądka/połączenia przełykowo-żołądkowego (LEAP-015)	MK-7902-015	22 570 92 64 22 570 92 63	rak żołądka
KLINIKA ONKOLOGII I RADIOTERAPII	Otwarte, randomizowane badanie fazy III porównujące stosowanie triflurodyny/typiracylu w skojarzeniu z bewacyzumabem do monoterapii triflurodyną/typiracylem u pacjentów z opornym na leczenie przerzutowym rakiem jelita grubego	CL3-95005-007	22 570 92 64 22 570 92 63	rak jelita grubego
KLINIKA NOW. GŁOWY I SZYI	Międzynarodowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wielośrodkowe badanie fazy III oceniające terapię monalizumabem lub placebo w skojarzeniu z cetuksymabem u pacjentów z nawrotowym lub przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym regionu głowy i szyi uprzednio leczonych inhibitorem punktu kontrolnego układu odpornościowego	D7310C00001	22 546 23 76 22 546 22 08	rak głowy i szyi

KLINIKA NOW. GŁOWY I SZYI	Randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne fazy 3 oceniające bezpieczeństwo i skuteczność pembrolizumabu (MK 3475) w połączeniu z lenwatynibem (E7080/MK 7902) lub bez tego leku w leczeniu pierwszej linii w wybranej pod kątem statusu PD L1 populacji uczestników z nawrotowym lub przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi (R/M HNSCC) (LEAP 010)	MK-7902-010	22 546 23 76 22 546 22 08	rak głowy i szyi
KLINIKA GASTROENTEROLOGII ONKOLOGICZNEJ	Badanie wieloośrodkowe, otwarte, randomizowane fazy III porównujące leczenie atezolizumabem (przeciwciało anti-PD-L1) i z bewacizumabem w porównaniu z aktywną obserwacją w terapii adjuwantowej u pacjentów z rakiem wątrobowokomórkowym o dużym ryzyku nawrotu po resekcji chirurgicznej bądź ablacji	WO41535	22 546 31 75	rak wątroby
KLINIKA GASTROENTEROLOGII ONKOLOGICZNEJ	Wieloośrodkowe randomizowane podwójnie zaślepione badanie kontrolowane placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania risankizumabu w 52 tygodniowej terapii podtrzymującej oraz otwartym badaniu kontynuacyjnym u pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego, którzy odpowiedzieli na leczenie indukcyjne w badaniu M16-067 lub M16-065	M16-066	22 546 23 28	zapalne choroby jelit
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy 1A/1B oceniające bezpieczeństwo stosowania i aktywność przeciwnowotworową eskalowanej i rozszerzonej dawki produktu RO7284755 wariantu immunocytokiny IL-2 (IL-2V) skierowanego w PD-1, stosowanego w monoterapii lub w skojarzeniu z atezolizumabem u pacjentów z zaawansowanymi i/lub przerzutowymi guzami litymi	BP41628	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie platformowe fazy II oceniające leczenie z zakresu immunoonkologii precyzyjnej o podejściu tumor-agnostycznym nakierowane na mutacje somatyczne występujące w nowotworze (TAPISTRY)	BO41932	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite

ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Wieloośrodkowe badanie fazy Ib, prowadzone metodą otwartej próby ze stopniowym zwiększaniem dawki, dotyczące stosowania MEN1611, inhibitora PI3K, w skojarzeniu z trastuzumabem i fulwestrantem albo bez niego, u pacjentów z miejscowo nawracającą nieresekcyjną (zaawansowaną) albo przerzutową (z/p) postacią HER2 dodatniego raka piersi z mutacją genu PIK3CA, u których doszło do progresji po zastosowaniu leczenia skierowanego przeciwko HER2.	MEN1611-01	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Wieloośrodkowe, badanie fazy IB/II prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie inhibitora PI3K MEN1611 i Cetuksymabu u pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego z mutacją genu PIK3CA u których nie powiodło się leczenie wg schematów opartych na irynotekanie oksaliplatynie 5-fluorouracylu i antagonistach EGFR	MEN1611-02	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Prowadzone metodą otwartej próby badanie I b mające na celu określenie dawki preparatu BI 836880 stosowanego w skojarzeniu z preparatem BI 754091, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, farmakodymanikę i skuteczność leczenia u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niepłaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca oraz innymi guzami litymi.	1336-0011	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trastuzumabu derukstekanu (T-DXd, DS.-8201a) w leczeniu wybranych nowotworów wykazujących ekspresję receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2) (DESTINY -Pan Tumor02)	D967VC00001	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Pierwsze badanie z udziałem ludzi, otwarte, dotyczące zwiększenia dawki z kohortami rozszerzonymi, przeprowadzone w celu oceny bezpieczeństwa stosowania preparatu GEN1046 u pacjentów ze złośliwymi guzami litymi	GCT1046-01	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite

ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Otwarte wieloośrodkowe badanie fazy 1b dotyczące stosowania doustnych terapii skojarzonych opartych na LXH254 u dorosłych z zaawansowanym lub rozsianym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z mutacją KRAS lub BRAF lub czerniakiem z mutacją NRAS	CLXH254X2102	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Wieloośrodkowe badanie fazy I, prowadzone metodą otwartej próby z ustaleniem dawki początkowej i rozszerzeniem dawki produktu badanego, dotyczące oceny bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i skuteczności AMG 994 w monoterapii oraz w terapii skojarzonej AMG 994 z AMG 404 u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi	20190136	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Otwarte, wieloośrodkowe badanie I fazy z eskalacją dawki do oceny bezpieczeństwa, tolerancji i farmakokinetyki produktu CPL304110 podawanego doustnie dorosłym uczestnikom z zaawansowanymi guzami litymi	01FGFR2018	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie kliniczne fazy 2 Erdafitinibu u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi oraz określonymi zmianami genu FGFR	42756493CAN2002	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie fazy 1/2 z pierwszym podaniem u człowieka leku BMS-986249 w monoterapii i wskojarzeniu z niwolumabem u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi	CA030-001	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Otwarte randomizowane badanie kliniczne mające na celu ocenę względnej biodostępności i biorównoważności preparatów złożonych z niraparibu i octanu abirateronu w ustalonej dawce w porównaniu z niraparibem i octanem abirateronu podawanymi łącznie jako pojedyncze produkty u mężczyzn z rakiem prostaty	67652000PCR1001	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie fazy 1/2 z pierwszym podaniem u człowieka przeciwciała monoklonalnego BMS-986218 w monoterapii i wskojarzeniu z niwolumabem u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi	CA022-001	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie I fazy z zastosowaniem MK-4280 w monoterapii oraz w skojarzeniu z pembrolizumabem u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi.	MK-4280-001	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite

ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Badanie kliniczne fazy II oceniające stosowanie olaparibu w skojarzeniu z pembrolizumabem u wcześniej leczonych pacjentów z zaawansowaną postacią nowotworu ze stwierdzoną mutacją związaną z naprawą przez rekombinację homologiczną (HRRm) i/lub niedoborem rekombinacji homologicznej (HRD)	MK-7339-007	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Otwarte badanie I fazy, z fazami eskalacji dawki i rozszerzenia kohort, zastosowanego po raz pierwszy u człowieka badanego produktu leczniczego MGD019, będącego białkiem DART o podwójnej swoistości, wiążącym się z PD-1 oraz CTLA-4, u chorych na nowotwory w stadium nieoperacyjnym lub z przerzutami	CP-MGD019-01	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
ODDZIAŁ BADAŃ WCZESNYCH FAZ	Otwarte badanie fazy 1/2 z eskalacją dawki zastosowanego po raz pierwszy u człowieka badanego produktu leczniczego MGC018 (będącego koniugatem przeciwciała anti-B7) w monoterapii oraz w połączeniu z MGA012-H3 (będącego przeciwciałem anti -PD-1) u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi	MGC018-01	22 546 26 94 22 546 33 83	nowotwory lite
KLINIKA GASTROENTEROLOGII ONKOLOGICZNEJ	Randomizowane kontrolowane placebo podwójnie zaślepienie badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i tolerancji 8 tygodniowego leczenia dwoma różnymi dawkami budesonidu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej w porównaniu do grupy otrzymującej placebo w zapobieganiu powstania zwrzeń przełyku u pacjentów dorosłych po endoskopowej dyssekcji podśluzówkowej wykonanej z powodu raka płaskonabłonkowego	BUL-5/ESD	22 546 31 12	zwrzenie przełyku u pacjentów po endoskopowej dyssekcji podśluzówkowej wykonanej z powodu raka płaskonabłonkowego
KLINIKA DIAGNOSTYKI ONKOLOGICZNEJ, KARDIOONKOLOGII I MEDYCYNY PALIATYWNEJ	Randomizowane, kontrolowane placebo, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy 3, mające na celu porównanie terapii niraparibem w skojarzeniu z octanem abirateronu oraz prednizonem względem terapii octanem abirateronu oraz prednizonem w leczeniu pacjentów z przerzutowym rakiem prostaty.	64091742PCR3001	22 546 22 42	rak prostaty

