

Wykaz badań klinicznych*

Prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i transplantacji Szpiku

Aktualizacja:

1.	Tytuł badania klinicznego	„Randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo badanie fazy II, kombinacji CNTO 328 (p/ciało monoklonalne przeciwko IL-6) i Velcade versus sam Velcade u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie szpicakiem mnogim”. Kod badania: C0328T06
2.	Imię i nazwisko, nazwa sponsora albo firma sponsora lub dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Centocor R&D Inc. I Centocor B.V. z siedzibą w Leiden; Einsteinweg 101, 2333CB Lieden; Holandia reprezentowany w Polsce przez: Janssen-Cilag Polska z o.o. ul. Ilżecka 24; 020135 Warszawa
3.	Dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Koordynator: Dr n.med. Maria Soroka-Wojtaszko Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku w Lublinie, tel.81 53 45 496
4.	Skład zespołu badawczego	Prof. Anna Dmoszyńska (Główny Badacz), Dr Maria Soroka-Wojtaszko, Dr hab. Iwona Hus, Dr Katarzyna Stoma-Madej, Dr Aleksandra Nowaczynska, Mgr piel. Joanna Piszczek, Piel. Hanna Mendala
5.	Data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	05.02.2008r., - ok. 3-4 lata
6.	Przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	6. Kryteria rekrutacji ściśle wg zaleceń Protokołu powyższego badania (Kryteria Włączenia i Wyłączenia).
7.	Informacje o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta .
8.	Osoba, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	Agata Stasiak Senior Clinical Research Associate Janssen-Cilag Polska Sp. Z o.o. Ul. Ilżecka 24, 02-135 Warszawa Tel. +48 512 100 324
9.	Źródła finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa- nazwa ubezpieczyciela: PLCANA 02141 – ACE European Group Limited
10.	Informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało to miejsce	Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: EudraCT: 2006-001904-36; PI/CEBK- 4500-165/07
11.	Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	Zakończono podawanie leku, obecnie faza obserwacji.

Data aktualizacji:

- zgodnie z zaleceniem Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku w sprawie publikacji przez jednostki organizacyjne podległe lub nadzorowane przez Ministra Zdrowia informacji w zakresie prowadzonych przez nie badań klinicznych na stronie internetowej jednostki organizacyjnej

Wykaz badań klinicznych*

Prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i transplantacji Szpiku

Aktualizacja:

1.	Tytuł badania klinicznego	EP-502 – Badanie nieinwazyjne V fazy „ Nieinterwencyjne badanie u pacjentów po chemioterapii zagrożonych wystąpieniem neutropenii – leczonych Zarzio
2.	Imię i nazwisko, nazwa sponsora albo firma sponsora lub dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Sandoz International; 83-607 Holzkirchen, Industriestrasse 25; Niemcy; tel +49802490240
3.	Dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Koordynator: Dr n.med. Maria Soroka-Wojtaszko Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku w Lublinie, tel.81 53 45 496
4.	Skład zespołu badawczego	Prof. Anna Dmoszyńska (Główny Badacz), Dr Maria Soroka-Wojtaszko, Dr hab. Krzysztof Giannopoulos
5.	Data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	08.02.2011r. ok. 2 lata
6.	Przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	Kryteria rekrutacji ściśle wg zaleceń Protokołu powyższego badania (Kryteria Włączenia i Wyłączenia). obecnie 1 pacjent
7.	Informacje o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta .
8.	Osoba, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	Dr Krzysztof Trzciakowski, 40-555 Katowice ul. Modra 20E/10 tel +48 607 696 933
9.	Źródła finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa- nazwa ubezpieczyciela: jako badanie nieinterwencyjne – nie jest wymagana polisa ubezpieczeniowa
10.	Informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało to miejsce	Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: EudraCT: 2009-017038-34 jako badanie nieinterwencyjne zgłoszone jedynie do CEBK
11.	Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	

Data aktualizacji:

- zgodnie z zaleceniem Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku w sprawie publikacji przez jednostki organizacyjne podległe lub nadzorowane przez Ministra Zdrowia informacji w zakresie prowadzonych przez nie badań klinicznych na stronie internetowej jednostki organizacyjnej

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data:26-01-2012.....

1. Kod badania i tytuł: BO17072 <i>„Otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane, porównawcze badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu rituximab w połączeniu z fludarabiną i cyklofosfamidem (FCR) w porównaniu z leczeniem tylko fludarabiną i cyklofosfamidem (FC) u leczonych wcześniej pacjentów z przewlekłą białaczką z limfocytów B CD 20 dodatnich”.</i>
2. Sponsor: F Hoffmann-La Roche AG Sp. Z o.o. 02-672 Warszawa ul. Domaniewska 39B
3. Koordynator badania: Prof. dr hab.med. Anna Dmoszyńska Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK 1 w Lublinie 20-091 Lublin ul. Staszica 11 tel; 81 5345 468 fax; 81 5345 605
4. Zespół badawczy: Główny Badacz; Prof. dr hab. med. Anna Dmoszyńska Współbadacze; Dr hab. med. Maria Cioch Dr med. Małgorzata Wach Dr med. Ewa Wąsik-Szczepanek
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Rozpoczęte dn. 1.10.2004 roku, rekrutacja zakończona w 2007r. zgodnie z założeniami
6. Liczba uczestników: 23 Aktualnie badanie obejmuje 14 chorych w okresie obserwacji (fazie FU lub Survival)
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: Dr med. Małgorzata Wach

Tel.; 81 5346 466

Dr med. Ewa Wąsik-Szczepanek

Tel.; 81 5345 496

9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym:

Sponsor .

Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr:

GENERALI GROUP; PO/02/007074/002005

10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce:

brak

Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń.

Nr wpisu do CEBK /EUDRACT:

207/UR/CEBEK/06/04

EUDRACT;

nie istniał europejski rejestr badań klinicznych w czerwcu 2004 roku

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Rekrutacja została zakończona w roku 2007. Trwa faza obserwacji (FU) i przeżycia (Survival).

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 24.01.2012

1. Kod badania i tytuł: Nr protokołu 3160A4-3000-WW „Otwarte, randomizowane badanie kliniczne III fazy bosutynibu w porównaniu z imatynibem w leczeniu chorych z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej”
2. Sponsor: pierwotnie Wyeth Polska sp Zoo, obecnie Pfizer Polska Sp. Zoo, ul Postępu 17B, 02-676 Warszawa, tel. 22/3356100, fax. 22/3355611
3. Koordynator badania: Dr Wojciech Legieć, tel 502074194, fax. 815345605
4. Zespół badawczy: Główny badacz: Prof. dr hab. n. med. Anna Dmoszyńska Pracownicy biorący udział w badaniu: 1. Dr Wojciech Legieć (koordynator-współbadacz) 2. Dr Waldemar Tomczak (współbadacz) 3. Dr Sylwia Chocholska (współbadacz – badania cytogenetyczne) 4. St. Piel. mgr Monika Legieć i St. Piel. Anna Pawelec 5. p. Teresa Biszczyk i Lucyna Jaworowska (odp. za funkcje administracyjne)
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Rozpoczęte STYCZEŃ 2008, rekrutacja zakończona, trwa nadal
6. Liczba uczestników: 8 pacjentów w badaniu - leczonych, w tym 1 pacjent w follow up
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr Wojciech Legieć tel. 502074194
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Chartis EUROPE Sp. Akcyjna Oddział w Polsce, nr 0361002689
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: NIE Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 244/UR/CEBK/06/08; 22/UR/CEBK/01/09; 269/UR/CEBK/07/09 EudraCT 2007-003780-50
11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone: NIE ZAKOŃCZONE

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 2012.01.25.....

1. Kod badania i tytuł: TRA 105325 Kontynuacja badania nad olaminą eltrombopagu podawana chorym z idiopatyczną plamicą małopłytkową, wcześniej uczestniczącym w badaniu nad eltrombopagiem.
2. Sponsor: GSK Commercial sp.z o.o.
3. Koordynator badania: brak
4. Zespół badawczy: Prof. dr hab. med. Anna Dmoszyńska, Dr Bożena Sokolowska, Dr Maria Soroka-Wojtaszko, Dr. Waldemar Tomczak
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania 12.09.2007 trwa nadal
6. Liczba uczestników: 2
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: Dr Bożena Sokolowska, Dr Maria Wojtaszko, Dr Waldemar Tomczak
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: POLICY No. PLCANA00610110, ACE European Group Limited, Branch In Poland
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT:CEBK/0413/06
11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 25.01.2012.....

1. Kod badania i tytuł: SGN35-005 Badanie trzeciej fazy, z randomizacją, podwójnie ślepe, z grupą kontrolną otrzymującą placebo porównujące działanie preparatu SGN-35 (brentuximab vedotin) i najkorzystniejszego leczenia wspomagającego do placebo i najkorzystniejszego leczenia wspomagającego w leczeniu pacjentów wysokiego ryzyka wystąpienia resztkowej ziarnicy złośliwej po przeprowadzeniu autologicznego przeszczepu komórek macierzystych
2. Sponsor: Seattle Genetics, Inc, 2182330th Drive 9E Bothell WA 98021, USA Przedstawiciel Sponsora w Polsce: Wojciech Pilecki, Head Regulatory Affairs Katarzyna Milczarek, Country Manager PSI Pharma Support Poland Sp. z o.o. ul. 1 sierpnia 6A Wiśniowy Business Park C 02-0134 Warszawa Tel: 22 210 02 00 Fax: 22 210 02 20.
3. Koordynator badania: Prof. dr hab. med. Jan Walewski Koordynator badania w SPSK-1 w Lublinie: mgr Aneta Gorący; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku, ul. Staszica 11; Tel: 81 5345468; fax: 81 5345605; Tel. komórkowy: 600601097
4. Zespół badawczy: dr hab. med. Iwona Hus (główny badacz), dr med. Joanna Mańko, dr Maria Wojtaszko
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania 18.01.2011 - 2016
6. Liczba uczestników: 4 (2 pacjentów zakończyło leczenie – obecnie w fazie follow-up; 2 pacjentów w trakcie leczenia)
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr hab. med. Iwona Hus (tel. 693470400)
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Newline Underwriting Management Limited, nr polisy: 59001710A007
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu

badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub
przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce:

Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń.

Nr wpisu do CEBK: 250/UR/CEBEK/07/10

Nr EudraCT to 2009-016947-20

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 25.01.2012.....

1. Kod badania i tytuł: BO25341 Adaptacyjne, randomizowane, prowadzone w grupach równoległych, wieloośrodkowe badanie fazy Ib, mające na celu porównanie rytuksymabu podawanego podskórnie z rytuksymabem podawanym dożylnie u pacjentów otrzymujących po raz pierwszy chemioterapię (fludarabina, cyklofosfamid) z powodu przewlekłej białaczki limfocytowej
2. Sponsor: F. HOFFMAN-LA ROCHE LTD; Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland Przedstawiciel Sponsora w Polsce: Bożena Wiśniewska Roche Polska Sp. z o.o. Ul. Domaniewska 39 B 02-672 Warszawa Polska Tel: +48 22 3451888 Fax: + 48 22 345 1899
2. Koordynator badania w Polsce: Prof. dr hab. med. Jan Walewski Koordynator badania w SPSK-1 w Lublinie: mgr Aneta Gorący; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku, ul. Staszica 11; Tel: 81 5345468; fax: 81 5345605; Tel. komórkowy: 600601097
4. Zespół badawczy: dr hab. med. Iwona Hus (główny badacz), dr med. Joanna Mańko, dr Waldemar Tomczak
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania 12.05.2011 - 31.12.2017
6. Liczba uczestników: 3 (wszyscy chorzy obecnie po zakończeniu leczenia w fazie follow-up)
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr hab. med. Iwona Hus (tel. 693470400)
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: GENERALI PO/00343409/2010

10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce:

Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń.

Nr wpisu do CEBK: 154/UR/CEBK/04/11

NUMER EUDRACT 2010-021380-32

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 25.01.2012.....

1. Kod badania i tytuł: CC-5013-MM-015 „Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo 3-torowe badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo lenalidomidu (Revlimid®) podawanego łącznie z melfalanem i prednizonem z połączeniem placebo z melfalanem i prednizonem u pacjentów ze świeżo rozpoznanym szpiczakiem mnogim w wieku 65 lat i powyżej”.
2. Sponsor: Celgene International Sarl, Fauburg du Lac 11, 2000 Neuchatel, Switzerland Przedstawiciel sponsora w Polsce: Malgorzata Olechowska, MD Sr CRA PAREXEL, Polska Sp z o o 02-954 Warszawa Ul. Braci Marconich 6 Tel. 22 452 11 00 Fax. 22 452 13 00
3. Koordynator badania: Prof. dr hab. Janusz Kłoczko Koordynator badania w SPSK-1 w Lublinie: dr Maria Wojtaszko; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku, ul. Staszica 11; Tel: 81 5345468; fax: 81 5345605; Tel. komórkowy: 602633831
4. Zespół badawczy: Prof. dr hab. med. Anna Dmoszyńska (główny badacz), dr hab.med. Iwona Hus, dr med. Maria Wojtaszko
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania lipiec 2007 - sierpień 2013 (rekrutacja zakończona)
6. Liczba uczestników: liczba chorych w skryningu - 6, liczba chorych uczestniczących w badaniu (ogółem) - 5; aktualnie w badaniu uczestniczy 2 chorych
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr hab. med. Iwona Hus (tel. 693470400)
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: TU Allianz Polska S.A. nr polisy: 000-06-440-05848980

10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce:

Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń.

Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 213/UR/CEBK/06/07

Numer EUDRACT 2006-001865-41

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 24.01.2012

1. Kod badania i tytuł: Nr protokołu MT103-203 „Wieloośrodkowe, potwierdzające badanie kliniczne w pojedynczej grupie, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa oraz tolerancji przeciwciała blinatumomab BiTE® u dorosłych pacjentów z minimalną chorobą resztkową (MRD) w przebiegu ostrej białaczki limfoblastycznej z komórek prekursorowych B”
2. Sponsor: Micromet AG reprezentowana przez Zarząd – adres: Staffelseestr. 2, 81477 Monachium, Niemcy, w Polsce: Harrison Clinical Research Deutschland GmbH ul. Krucza 16/22, 00-526 Warszawa, Katarzyna Sonta, M.Sc. Pharm. Clinical Research Associate, Local Quality Management Associate Tel: +48 22 434 2662 Tel. kom: +48 500 266 933 Fax: +48 22 434 2664 Email: Katarzyna.Sonta@harrison-cro.com
3. Koordynator badania: Dr Wojciech Legieć, tel 502074194, fax. 815345605
4. Zespół badawczy: Główny badacz: Dr hab. n. med. Maria Cioch 1. Dr Wojciech Legieć (współbadacz) 2. mgr Monika Legieć (pielęgniarka) 3. mgr Agnieszka Wieleba (pielęgniarka) 4. mgr Joanna Piszczek (pielęgniarka) 5. mgr Aneta Gorący (laboratorium)
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Nie rozpoczęto, badanie trwa
6. Liczba uczestników: 0 pacjentów w badaniu
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8. Osoby do kontaktu: dr Wojciech Legieć tel. 502074194
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Allianz Polska S.A., Nr/No. 000-10-440-05872944
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: NIE Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych dla tego typu badania pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 45/UR/CEBK/02/11 EudraCT: 2010-018314-75
11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone: NIE ZAKOŃCZONE

**Wykaz badań aktualnie prowadzonych
w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku**

Aktualizacja data: 24.01.2012

1. Kod badania i tytuł: Nr protokołu 26866138MMY4046 „Badanie obserwacyjne leczenia pacjentów w kierunku szpiczaka mnogiego w rutynowej praktyce klinicznej”
2. Sponsor: Janssen-Cilag International N.V., Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgium Reprezentowany w Polsce przez: Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. , ul. Ilżecka 24, 02-135 Warszawa. Tel. 22/2376430, fax. 22/2376443
3. Koordynator badania: Dr Wojciech Legieć, tel 502074194, fax. 815345605
4. Zespół badawczy: Główny badacz: Dr Wojciech Legieć 1. Dr Norbert Grząsko (współbadacz) 2. St. Piel. mgr Monika Legieć (współbadacz)
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Rozpoczęte LUTY 2011, rekrutacja trwa
6. Liczba uczestników: 6 pacjentów w badaniu
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr Wojciech Legieć tel. 502074194
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: nie dotyczy, badanie obserwacyjne Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: nie dotyczy, badanie obserwacyjne
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: NIE Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych dla tego typu badania pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: nie dotyczy, badanie obserwacyjne, zgłoszone do wiadomości CEBK pismem z dnia 30 listopada 2010
11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone: NIE ZAKOŃCZONE

Wykaz badań aktualnie prowadzonych w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku

Aktualizacja data: 24.01.2012

1. Kod badania i tytuł: Nr protokołu CC 5013 MM 010 „Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone na równoległych grupach pacjentów, metodą losowego podania leku (podwójnie ślepej próby), kontrolowane przez placebo badanie leku o nazwie CC-5013 plus Dexamethason w porównaniu z samym Dexamethasonem u uprzednio leczonych pacjentów ze szpiczakiem mnogim”
2. Sponsor: Celgene – USA, Przedstawiciel sponsora: Dr Janina Molska, 61-606 Poznań, ul. Drewsa 6, tel 0606130921, fax 061 8257749
3. Koordynator badania: Dr Wojciech Legieć, tel 502074194, fax. 815345605
4. Zespół badawczy: Główny badacz: Prof. dr hab. n. med. Anna Dmoszyńska 1. Dr Wojciech Legieć (koordynator-współbadacz) 2. Dr Norbert Grząsko (współbadacz) 3. Dr Magdalena Górska-Kosicka (współbadacz) 4. St. Piel. Anna Pawelec
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Październik 2003, rekrutacja zakończona, badanie trwa do października 2011
6. Liczba uczestników: 14 pacjentów randomizowanych do badania, zakończone
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr Wojciech Legieć tel. 502074194
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: HDI-Gerling Polska, nr01/3003828/00
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: NIE Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych dla tego typu badania pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 299/UR/CEBK/08/03 EudraCT: nie było
11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone: ZAKOŃCZONE – 1 chory w programie charytatywnym

**Wykaz badań aktualnie prowadzonych
w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku**

Aktualizacja data: 25.01.2012

1. Kod badania i tytuł: HOVON68CLL Fludarabina i Cyklofosfamid (FC) vs FC skojarzone z niskimi dawkami alemtuzumabu u chorych na przewlekłą białaczkę limfatyczną (PBL) o wysokim stopniu ryzyka. Randomizowane badanie kliniczne III fazy.
2. Sponsor: HOVON
2. Koordynator badania: Prof. Dr hab.med. Jan Walewski, Kierownik Oddziału Intensywnej Opieki Hemato-Onkologicznej Kliniki Nowotworów Układu Chłonnego Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie
4. Zespół badawczy: Prof.A.Dmoszyńska Dr M.Kowal
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Maj 2006 – Marzec 2011
6. Liczba uczestników: 6
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr Małgorzata Kowal
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Gerling Polska Towarzystwo Ubezpieczeń S.A., nr 16/3012063/00
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 10/UR/CEBK/02/06

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Aktualnie follow up

**Wykaz badań aktualnie prowadzonych
w Klinice Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku**

Aktualizacja data: 25.01.2012

1. Kod badania i tytuł: HOVON68CLL Fludarabina i Cyklofosfamid (FC) vs FC skojarzone z niskimi dawkami alemtuzumabu u chorych na przewlekłą białaczkę limfatyczną (PBL) o wysokim stopniu ryzyka. Randomizowane badanie kliniczne III fazy.
2. Sponsor: HOVON
2. Koordynator badania: Prof. Dr hab.med. Jan Walewski, Kierownik Oddziału Intensywnej Opieki Hemato-Onkologicznej Kliniki Nowotworów Układu Chłonnego Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie
4. Zespół badawczy: Prof.A.Dmoszyńska Dr M.Kowal
5. Termin rozpoczęcia badania - planowany termin zakończenia badania Maj 2006 – Marzec 2011
6. Liczba uczestników: 6
7. Informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego: Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w <i>Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta</i>
8. Osoby do kontaktu: dr Małgorzata Kowal
9. Wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym: NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Gerling Polska Towarzystwo Ubezpieczeń S.A., nr 16/3012063/00
10. Informacje o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce: Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 10/UR/CEBK/02/06

11. Informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeśli badanie zostało zakończone:

Aktualnie follow up