**Wykaz Badań Klinicznych realizowanych w USK nr 1 w Lublinie na dzień 06.10.2025r.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Numer Protokołu** | **Tytuł Badania** | **Klinika** |
| **1698-302-007** | „Badanie kontynuacyjne mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności bimatoprostu o przedłużonym uwalnianiu (sustained-release, SR) u pacjentów z jaskrą otwartego kąta albo nadciśnieniem wewnątrzgałkowym” | Kl. Diagnostyki I Mikrochirurgii Jaskry |
| **HLX04-O-wAMD** | „Dwuczęściowe badanie kliniczne III fazy(badanie otwarte kontynuowane jako próba podwójnie maskowana z randomizacją i lekiem aktywnym w grupie kontrolnej), porównujące skuteczność i bezpieczeństwo podawanego doszklistkowo preparatu HLX04-O z ranibizumabem u chorych na związaną z wiekiem wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej (wAMD)” | Kl. Chirurgii Siatkówki i Ciała Szklistego |
| **MR42410 Diagrid** | „Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III B z maskowaniem oceny ostrości wzroku, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania 36-tygodniowej terapii z użyciem systemu terapeutycznego uwalniającego ranibizumab w sposób ciągły, w porównaniu z terapią afliberceptem w schemacie leczenia z wydłużaniem odstępów (TREAT&EXTEND), u pacjentów z neowaskularną postacią zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem (DIAGRID)” |
| **BP43445** | „Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie II fazy z grupą kontrolną otrzymującą aktywne leczenie, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i farmakodynamiki RO7200220 podawanego doszklistkowo u pacjentów z cukrzycowym obrzękiem plamki” |
| **ALT-L9-03** | „Randomizowane wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ALT-L9 w porównaniu z lekiem Eylea® u pacjentów z neowaskularną postacią zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem” | Kl. Chirurgii Siatkówki i Ciała Szklistego |
| **GR44277** | „Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą leczenie pozorowane, mające na celu zbadanie skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i farmakodynamiki RO7200220 podawanego doszklistkowo u pacjentów z obrzękiem plamki w przebiegu nieinfekcyjnego zapalenia błony nacyzniowej oka” |
| **CA209-577** | „Randomizowane, wiloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne III fazy porównujące leczenie adjuwantowe niwolumabem z placebo u chorych po resekcji raka przełyku lub raka połączenia przełykowo-żołądkowego” | Kl. Chirurgii Ogólnej |
| **CA 209-648** | „Randomizowane badanie kliniczne fazy 3 porównujące leczenie skojarzone złożone z niwolumabu i ipilimumabu lub niwolumabu i fluorouracylu oraz cisplatyny z leczeniem skojarzonym fluorouracylem i cisplatyną stosowane u uprzednio nieleczonych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, nawrotowym lub przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym przełyku” |
| **CP-MGAH22-06** | „Badanie 2/3 fazy mające na celu ocenę Margetuksymabu w skojarzeniu z INCMGA00012 i chemioterapią lub preparatu MGD013 z chemioterapią u pacjentów z przerzutowym lub miejscowo zaawansowanym, wcześniej nieleczonym, HER2-dodatnim nowotworem żołądka lub nowotworem wpustu żołądka” |
| **1527-GITCG-IG** | „Obrazowanie zależne od dyfuzji metodą rezonansu magnetycznego (DW-MRI) w ocenie przerzutów do wątroby i poprawy leczenia chirurgicznego” | Kl. Chirurgii Onkologicznej |
| **20210098 FORTITUDE-101** | „Badanie kliniczne fazy Ib/III prowadzone w celu oceny zastosowania bemarituzumabu w połączeniu z chemioterapią oraz niwolumabem w porównaniu do zastosowania chemioterapii z niwolumabem u pacjentów z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadeksprecją białka FGFR2b (FORTITUDE-101)” |
| **SDS-HER-01-2018** | „Otwarte, wieloośrodkowe, jednoramienne badanie kliniczne bezpieczeństwa i skuteczności mikrosondy diagnostycznej (inPROBE) przeznaczonej do oceny ekspresji receptora HER2 w populacji kobiet z wysokim ryzykiem raka piersi” |
| **STAR-221** | „Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe badanie fazy III oceniające stosowanie domwanalimabu, zimberelimabu i chemioterapii w porównaniu ze stosowaniem niwolumabu i chemioterapii u uczestników z wcześniej nieleczonym miejscowo zaawansowanym nieoperacyjnym lub przerzutowym gruczolakorakiem żołądka, połączenia żołądkowo-przełykowego i przełyku” |
| **D7025C00001 ARTEMIDE** | Randomizowane, wieloośrodkowe, globalne badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające rilwegostoming w połączeniu z chemioterapią jako leczenie adjuwantowe po resekcji raka dróg żółciowych z zamiarem wyleczenia | Kl. Chorób Metabolicznych i Immunoonkologii  Kl. Chorób Metabolicznych i Immunoonkologii |
| **D9802C00001 CLARITY-GASTRIC01** | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, zaślepione dla Sponsora, randomizowane badanie III fazy porównujące AZD0901 w monoterapii z terapią zgodną z wyborem Głównego Badacza u pacjentów w drugiej lub kolejnej linii leczenia zaawansowanego/przerzutowego raka gruczołowego żołądka lub połączenia przełykowo-żołądkowego wykazującego ekspresję białka Klaudyny 18.2. |
| **RD.06.SPR 202699** | „Prospektywne, wiloośrodkowe, długoterminowe badanie mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności nemolizumabu (CD14152) u uczestników ze świerzbiączką guzkową” | Kl. Dermatologii, Wenerologii i Dermatologii Dziecięcej |
| **RD.06.SPR118163** | „Prospektywne, wieloośrodkowe, długoterminowe badanie mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności nemolizumabu (CD14152) u uczestników z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego” |
| **M-17923-32** | „Dwuletnie, prowadzone metodą otwartej próby badanie kontynuacyjne, mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności lebrikizumabu u dorosłych i młodzieży z atopowym zapaleniem skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego” |
| **IFX-1-P3.4** | “WIELOOŚRODKOWE, RANDOMIZOWANE, PROWADZONE METODĄ PODWÓJNIE ŚLEPEJ PRÓBY ADAPTACYJNE BADANIE FAZY III MAJĄCE NA CELU ZBADANIE SKUTECZNOŚCI I BEZPIECZEŃSTWA STOSOWANIA VILOBELIMABU W LECZENIU WRZODZIEJĄCEJ PIODERMII ZGORZELINOWEJ” |
| **CO-338-087 ATHENA** | „Wieloośrodkowe, randomizowane, badanie III fazy, z podwójnie ślepą próbą i kontrolą placebo, oceniające rucaparib i niwolumab jako leczenie podtrzymujące u pacjentek z rakiem jajnika po wystąpieniu odpowiedzi na chemioterapię pierwszego rzutu opartą na związku platyny” | Kl. Ginekologii Onkologicznej i Ginekologii  Kl. Ginekologii Onkologicznej i Ginekologii |
| **D9311C00001 DUO-E** | „Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie 3 fazy oceniające leczenie pierwszego rzutu karboplatyną i paklitakselem w skojarzeniu z durwalumabem z następowym leczeniem podtrzymującym durwalumabem z lub bez olaparybu u pacjentek z nowo zdiagnozowanym zaawansowanym lub nawracającym rakiem endometrium (DUO-E)” |
| **IMGN853-0416 MIRASOL** | „MIRASOL: Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające substancję Mirvetuximab Soravtansine w porównaniu z wybraną przez badacza chemioterapią w leczeniu zaawansowanego, opornego na związki platyny nabłonkowego raka jajnika, pierwotnego raka otrzewnej lub raka jajowodu o wysokich stopniach złośliwości z wysoką ekspresją receptora folianowego alfa” |
| **ACE-CL-007** | "Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby w trzech grupach nieleczonych wcześniej pacjentów z przewlekłą białaczką limfatyczną przyjmmującyh: obinutuzumab w skojarzeniu z chlorambucylem, ACP-196 w skojarzeniu z obinutuzumabem oraz ACP-196 w monoterapii" | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **ACE-CL-309** | "Randomizowane, wieloośrodkowe , prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające akalabrutynib (ACP-196) w porównaniu z leczeniem wybranym przez badacza: idelalizybem w skojarzeniu z rytuksymabem lub bendamustyną w skojarzeniu z rytuksymabem, u pacentów z nawracającą lub oporną na leczenie przewlekłą białaczką limfocytową" |
| **CRd vs R, PMC 006, Badanie niekomercyjne** | "Randomizowane badanie kliniczne fazy 3, porownujące zastosowanie karfilzomibu w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem w stosunku do monoterapii lenalidomidomidem u pacjentów ze szpiczakiem plazmocytowym po przeszczepie komórek macierzystych" |
| **PLRG-HL1/BURGUND** | "Zastosowanie chemioterapii ratunkowej: bendamustyna, gemcytabina, deksametazon (BGD) z następową autologiczną transplantacją komórek układu krwiotwórczego u chorych nieodpowiadających na leczenie ABVD - wieloośrodkowe badanie kliniczne II fazy" |
| **TRIANGLE, 2014-001363-12** | "Autologiczna Transplantacja po leczeniu indukcyjnym zawierającym Rytuksymab/Ibrutynib/cytarabinę w uogólnionym chłoniaku z komórek płaszcza - randomizowane badanie europejskiej Sieci MCL. TRIANGLE" |
| **54179060 CLL3011** | "Randomizowane, otwarte badanie fazy 3, porównujące skojarzenie ibrutynibu z wenetoklaksem oraz chlorambucylu z obinutuzumabem w pierwszej linii leczenia pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów" |
| **GS-US-352-4365/** | "Przedłużony dostęp do momelotynibu dla pacjentów z pierwotnym włóknieniem szpiku (PMF) lub włóknieniem szpiku poprzedzonym nadkrwistością prawdziwą lub nadpłytkowością samoistną (Post-PV/ET MF)" |
| **ACE-536-MDS-002** | "Otwarte, randomizowane badanie fazy III, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo luspaterceptu (ACE-536) i epoetyny alfa w leczeniu niedokrwistości w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o bardzo niskim, niskim lub pośrednim ryzyku według klasyfikacji zrewidowanego Międzynarodowego Indeksu Rokowniczego (IRSS-R) u pacjentów uprzednio nieleczonych czynnikami stymulującymi erytropoezę (ESA), którzy wymagają przetaczania krwinek czerwonych" |
| **ACE-CL-311** | "Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo acalabrutinibu (ACP-196) w skojarzeniu z wenetoklaksem i z lub bez obinutuzumabu w porównaniu z wybraną przez lekarza prowadzącego chemioimmunoterapią u pacjentów z wcześniej nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową bez obecności mutacji del (17p) lub TP53" |
| **NN7415-4307 Explorer 8** | "Skuteczność i bezpieczeństwo concizumabu (koncizumabu) stosowanego profilaktycznie u pacjentów z hemofilią A lub B niepowikłaną inhibitorami" |
| **NN7415-4311 Explorer 7** | "Skuteczność i bezpieczeństwo concizumabu (koncizumabu) stosowanego profilaktycznie u pacjentów z hemofilią A lub B powikłaną inhibitorami" |
| **207503 DREAMM7** | "Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo skojarzenia belantamabu mafodotyny, bortezomibu i deksametazomu (B-Vd) w porównaniu ze skojarzeniem daratumumabu, bortezomibu i deksametazonu (D-Vd) u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie szpiczakiem mnogim" |
| **Pevonedistat - 2002** | "Randomizowane, kontrolowane, prowadzonemetodą otwartej próby badanie kliniczne fazy II dotyczące stosowania pevonedistatu w skojarzeniu z venetoclaxem i azacytydyną w porównaniu do stosowania venetoclaxu z azacytydynąu pacjentów z nowo rozpoznaną ostrą białaczką szpikową, niekwalifikujących się do intensywnej chemioterapii" |
| **M15-954** | "Randomizowane, podwójnie zaślepione badanie III fazy, oceniające bezpieczeństwo i skutecznośćstosowania wenetoklaksu w połączeniu z azacytydyną u pacjentów z nowo zdiagnozowanym zespołem mielodysplastycznym wysokiego ryzyka (MDS wysokiego ryzyka)" |
| **BO42161** | "Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowdzone metodą otwartej próby z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania krowalimabu w porównaniu z ekulizumabem u pacjentów dorosłych i nastoletnich z nocną napadową hemoglobinurią (NNH) leczonych obecnie inhibitorami dopełniacza" |
| **BO42162** | "Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowdzone metodą otwartej próby z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania krowalimabu  w porównaniu z ekulizumabem u pacjentów dorosłych i nastoletnich z nocną napadową hemoglobinurią (NNH) nieleczonych wcześniej inhibitorami dopełniacza" |
| **209664 DREAMM 9** | "Randomizowane badanie fazy 1 oceniające dawkę i schemat podawania leku, mające na celu określenie bezpieczeństwa, farmakokinetyki, farmakodynamiki oraz aktywności klinicznej belantamabu mafodoti podawanego w skojarzeniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z nowo rozpoznanym szpiczakiem mnogim" |
| **INCB50465-313** | "Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby z grupą kontrolną otrzymujące placebo dotyczące stosowania skojarzenia inhibitora P13Kδ - parsaklisybu z ruksolitynibem u pacjentów ze zwłóknieniem szpiku" |
| **INCB50465-304** | "Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby z grupą kontrolną otrzymujące placebo dotyczące stosowania skojarzenia inhibitora P13Kδ - parsaklisybu z ruksolitynibem u pacjentów ze zwłóknieniem szpiku, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na ruksolitynib" |
| **INCMOR 0208-301** | "Randomizowane prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo wieloośrodkowe badania fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania tafasitamabu w skojarzeniu z lenalidomidem podczas jednoczesnego podawania tyruksymabu w porównaniu z lenalidomidem podczas jednoczesnego podawania rutyksymabu u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie chłoniakiem grudkowym w stopniu zaawansowanym 1 do 3a lub nawrotowym/opornym na leczenie chłoniakiem strefy brzeżnej" |
| **208887 DREAMM5** | "Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie platformowe fazy I/II, oparte na protokole głównym, oceniające belantamab mafodotin (GSK2857916) stosowany w monoterapii i w połączeniu z lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z nawrtowym/opornym na leczenie szpiczakiem mnogim (RRMM) – DREAMM5. Podbadanie 3" |
| **LOXO-BTK-20023 BRUIN-CLL-313** | "Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę pirtobrutynibu (LOXO-305) w porównaniu z bendamustyną podawaną w skojarzeniu z rytuksymabem u nieleczonych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów B (BRUIN-CLL-313)" | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **209628 DREAMM 14** | "Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby w grupach rownoległych badanie fazy 2 oceniające bezpieczeństwo, skuteczność i farmakokinetykę różnych schematów dawkowania jednego produktu belantamabu mafodotin (GSK2857916) u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie szpiczakiem mnogim (DREAMM-14)" |
| **PALG ALL7 OVERALL** | "Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20" |
| **ACE-LY-312 D8227C00001** | „Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, z zastosowaniem akalabrutynibu, w skojarzeniu z rutyksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną. Winkrystyną i prednizonem (R-CHOP) u pacjentów w wieku ≤70 lat z wcześniej nieleczonym chłoniakiem rozlanym z dużych limfocytów B spoza ośrodków rozmnażania (non-GCB)” |
| **M22-947** | "Badanie mające na celu ustalenie dawki ABBV-383 stosowanego w skojarzeniu ze standardowąterapią przeciwnowotworową u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie szpiczakiem mnogim" |
| **LOXO-BTK-20030 BRUIN-CLL-314** | "Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III porównujące stosowanie pirtobrutynibu (LOXO-305) z ibrutynibem u chorych z przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów (BRUIN-CLL-314)" |
| **64007957MMY3006** | "Randomizowane badanie 3 fazy porównujące leczenie teklistamabem w monoterapii z leczeniem pomalidomidem, bortezomibem, deksametazonem (PVd) lub karfilzomibem i deksametazonem (Kd) u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie szpiczakiem plazmocytowym, którzy otrzymali 1 do 3 wcześniejszych linii leczenia, w tym leczenie przeciwciałem monoklonalnym anty-CD38 i lenalidomidem" | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **EFC15951 IRAKLIA** | "Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające podawanie podskórne w porównaniu z podawaniem dożylnym izatuksymabu w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem u dorosłych pacjentów z nawrotowym i/lub opornym na leczenie szpiczakiem plazmocytowym (RRMM)" |
| **MK-1026-008 BELLWAVE-008** | „Randomizowane badanie fazy 3 mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania nematabrutynibu i stosowania chemioimmunoterapii w leczeniu wcześniej nieleczonej przewlekłej białaczki limfocytowej/chłoniaka z małych limfocytów bez aberracji genu TP53 (BELLWAVE-008)” |
| **ISIS 702843-CS4** | „Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy IIa oceniające skuteczność, bezpieczeństwo stosowania, tolerancję, farmakokinetykę i farmakodynamikę produktu ISIS 702843 podawanego pacjentom z czerwienicą prawdziwą zależną od flebotomii (PD-PV)” |
| **218670 DREAMM20** | „Wieloośrodkowe badanie fazy I/II prowadzone metodą otwartej próby ze zwiększaniem oraz rozszerzoną oceną dawkowania, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i aktywność kliniczną belantamabu podawanego w monoterapii i w skojarzeniu z innymi lekami u pacjentów ze szpiczakiem mnogim.” |
| **PAC303** | „Badanie kliniczne PACIFICA faza III: Badanie kliniczne fazy III prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną oceniające stosowanie pakrytynibu w porównaniu do leczenia wybranego przez lekarza w leczeniu pacjentów z pierwotną mielofibrozą, mielofibrozą powstałą wskutek transformacji z czerwienicy prawdziwej lub nadpłytkowości samoistnej, z głęboką trombocytopenią (liczba płytek krwi <50 000 / μl)” | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **LOXO-BTK-20022** | Randomizowane badanie fazy III z zastosowaniem stałego czasu trwania, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające preparat Pirtobrutynib (LOXO-305) w skojarzeniu z wenetoklaksem i Rytuksymabem w porównaniu z wenetoklaksem i rytuksymabem w uprzednio leczonej przewlekłej białaczce limfocytowej/chłoniaku z małych limfocytów B (BRUIN-CLL-322) |
| **CGT9486-21-202** | „(Summit) Wieloczęściowe, randomizowane badanie kliniczne fazy 2, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność produktu CGT9486 u pacjentów z niezaawansowaną układową mastocytozą” |
| **INCB050465-801** | “Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II z powtórnym udziałem osób badanych zapewniające kontynuację leczenia uczestnikom włączonym wcześniej do badań nad parsaklizybem (INCB050465)” |
| **M22-574** | ”Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy 3, dotyczące stosowania ABBV-383 w porównaniu do standardowej terapii u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie szpiczakiem mnogim (3L + RRMM Monotherapy Study” |
| **INCB 18424-270** | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie z powtórnym udziałem osób badanych, mające na celu umożliwienie kontynuacji leczenia uczestnikom wcześniej włączonym do badań nad ruksolitynibem | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku  Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **CGT9486-21-201** | Otwarte, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy II dotyczące profili bezpieczeństwa, skuteczności, farmakokinetyki, farmakodynamiki CGT9486 jako pojedynczego leku u pacjentów z zaawansowaną mastocytozą układową |
| **POTAMI-61** | Badanie kliniczne prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie RVU120 w monoterapii i w skojarzeniu z ruksolitynibem u pacjentów z pierwotną lub wtórną mielofibrozą pośredniego lub wysokiego ryzyka (POTAMI-61) |
| **MK-1026-011 BELLWAVE-011** | ”Randomizowane badanie fazy 3 porównujące nemtabrutynib z lekiem porównawczym (wybór ibrutynibu lub akalabrutynibu należy do badacza) u uczestników z nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów (BELLWAVE-011)” |
| **MK-3543-007** | „Randomizowane badanie kliniczne fazy 3, prowadzone metodą podwójnie zaślepionej próby kontrolowane aktywnym komparatorem, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania Bomedemstatu (MK-3543) w porównaniu z hydroksymocznikiem u uczestników z nadpłytkowością samoistną, nie poddanych wcześniej terapii cytoredukcyjnej” |
| **214828 DREAMM10** | „Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem belantamabu mafodotyny podawanego w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem (BRd) w porównaniu z daratumumabem, lenalidomidem i deksametazonem (DRd) u uczestników z nowo rozpoznanym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepu komórek macierzystych (TI-NDMM)-DREAMM-10” |
| **020520 MAGIC- AML** | Wieloramienne, wieloośrodkowe, randomizowane, oparte o diagnostykę molekularną, kontrolowane badanie kliniczne spersonalizowanej strategii leczenia w ostrej białaczce szpikowej MAGIC-AML | Kl. Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku |
| **64007957MMY3005 MajesTEC-7** | Randomizowane badanie fazy 3 porównujące leczenie w schemacie Teklistamab, Daratumumab SC i Lenalidomid (Tec-DR) oraz Talkwetamab, Daratumumab SC i Lenalidomid (Tal-DR) z leczeniem w schemacie Daratumumab SC, Lenalidomid i Deksametazon (DRd) u pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem plazmocytowym dla których transplantacja komórek hematopoetycznych nie jest planowana jako pierwsza linia terapii |
| **ASTX030-01** | „Randomizowane, wielofazowe badanie skrzyżowane z fazą zwiększania dawki, po której następuje faza leczenia prowadzonego metodą otwartej próby, oceniające preparat ASTX30 (skojarzenie cedazurydyny i azacytydyny) podawany doustnie w porównaniu z azacytydyną podawaną podskórnie u pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi (MDS), przwlekłą białaczką mielomonocytową (CMML) lub ostrą białaczką szpikową (AML)” |