

WYKAZ AKTUALNIE REKRUTUJĄCYCH BADAŃ KLINICZNYCH -STAN NA 01.04.2025

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADAŃ
Centrum Alergologii Klinicznej i Środowiskowej, tel.12 424 86 56	Badanie kontynuacyjne fazy II/III oceniające podawany doustnie produkt PHA-022121 w leczeniu doraźnym napadów obrzęku naczyńioruchowego u pacjentów z dziedzicznym obrzękiem naczyńioruchowym spowodowanym niedoborem inhibitora C1 (typu I lub typu II)
	Randomizowane badanie fazy 3, kontrolowane za pomocą placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w układzie naprzemiennym, oceniające deukrytybant w postaci kapsułek miękkich podawanych doustnie, w doraźnym leczeniu napadów u młodzieży i osób dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczyńioruchowym
OK Chirurgii Ogólnej, Onkologicznej, Gastroenterologicznej i Transplantologii, tel. 12 400 34 40	Eksperyment medyczny pt. Nowe możliwości personalizowanej terapii przeciwnowotworowej w oparciu o hodowlę komórek pierwotnych od pacjenta, charakteryzację omiczną i testy funkcjonalne
	Wieloośrodkowy, otwarty eksperyment badawczy z zastosowaniem testu do diagnostyki nowotworu trzustki - u pacjentów z zdiagnozowanym rakiem trzustki oraz pacjentów z innymi niż rak trzustki chorobami nowotworowymi oraz zdrowych uczestników, mający na celu określenie swoistości i czułości badanego testu
	Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe, prospektywne badanie interwencyjne mające na celu ocenę roli terapii zastępczej enzymami trzustkowymi (PERT) (Creon® 35 000) u pacjentów z zewnątrzwydzielniczą niewydolnością trzustki (PEI) po operacji trzustki
Oddział Kliniczny Angiologii i Chorób Wewnętrznych tel. 12 400 30 00	Ocena roli antagonisty receptora leukotrienów cysteinylowych w procesie hamowania miażdżycy i zmian proliferacyjnych oraz jego wpływu na funkcje śródbłonka u pacjentów leczonych wewnątrznaczyniowo z powodu miażdżycy zarostowej tętnic kończyn dolnych
Oddział Kliniczny Diabetologii, Chorób Wewnętrznych i Metabolicznych tel. 12 400 29 50	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu Diamyd® w celu zachowania endogennej funkcji komórek beta u osób dorosłych i młodzieży z niedawno rozpoznaną cukrzycą typu 1 będących nosicielami genetycznego haplotypu HLA DR3-DQ2.
	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.
	Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z aktywną grupą kontrolną, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji leczenia baksdrostatem w połączeniu z dapagliflozyną, w porównaniu z leczeniem samą dapagliflozyną w progresji przewlekłej choroby nerek (PChN) u uczestników z PChN i wysokim ciśnieniem krwi.

	Randomizowane badanie III fazy z podwójnie ślełą próbą i grupą kontrolną placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo gliklazydu MR u pacjentów z cukrzycą typu 2 niedostatecznie kontrolowaną za pomocą dapagliflozyny z metforminą lub bez metforminy.
	Randomizowane badanie kliniczne 2 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną placebo, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji stosowania różnych dawek maridebartu kafraglutynu u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2.
Oddział Kliniczny Endokrynologii tel. 12 400 23 00	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.
	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 2 w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa leku pembrolizumab w terapii zaawansowanego progresującego raka kory nadnerczy PEMBR
	Nowi antagoniści receptora somatostatyny znakowani 99mTc w algorytmie diagnostycznym nowotworów neuroendokrynnych – studium wykonalności algorytm nowotworów neuroendokrynnych – studium wykonalności
Oddział Kliniczny Hematologii i Chorób Wewnętrznych tel.12 400 32 00	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/uL).
	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy I ze zwiększaniem dawki mające na celu określenie maksymalnej tolerowanej dawki dla Trichostatyny A u pacjentów z nawrotowymi lub opornymi na leczenie nowotworami hematologicznym.
	Prospektywne, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, wieloośrodkowe badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania mokrawimodu jako leczenia wspomagającego i podtrzymującego u dorosłych pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML) poddawanych przeszczepieniu allogenicznym komórek krwiotwórczych (HCT).
	Wielokohortowe badanie fazy 2 mające na celu ustalenie schematu leczenia lbrutynibem u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, u których nie zastosowano wcześniejszego żadnego leczenia.
	Wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i farmakokinetyki produktu XEMBIFY® w połączeniu ze standardowym leczeniem farmakologicznym w porównaniu z placebo w połączeniu ze standardowym leczeniem farmakologicznym w celu zapobiegania zakażeniom u pacjentów z hipogammaglobulinemią oraz nawracającymi lub ciężkimi zakażeniami związanymi z przewlekłą białaczką limfocytową z komórek B.
	Wieloośrodkowe badanie fazy 2, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie produktu TL-895 u pacjentów z nawrotową/oporną na leczenie mielofibrozą, mielofibrozą z nietolerancją inhibitorów kinaz janusowych oraz mielofibrozą niekwalifikującą się do leczenia inhibitorami kinaz janusowych.

	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).
	Skuteczność i bezpieczeństwo leczenia nawrotu u chorych na chłoniaka DLBCL/HGBCL rozpoznanego w oparciu o monitorowanie krążącego nowotworowego DNA - badanie 2 fazy .
Oddział Kliniczny Kliniki Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego tel. 12 400 21 50	Optymalna strategia postępowania u chorych z nieskutecznie leczonym nadciśnieniem tętniczym .
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo badanie oceniające wpływ włączenia dapagliflozyny podczas hospitalizacji na wyniki kliniczne u pacjentów przyjętych z powodu epizodu ostrej niewydolności serca , których stan został ustabilizowany podczas hospitalizacji (DAPA ACT HF-TIMI 68).
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie fazy III oceniające efekt stosowania Balcinrenonu/Dapagliflozyny w porównaniu do Dapagliflozyny, w przypadku ryzyka zdarzeń związanych z niewydolnością serca i śmierci sercowo-naczyniowej, u pacjentów z niewydolnością serca i zaburzeniem czynności nerek .
II Oddział Kliniczny Kardiologii oraz Interwencji Sercowo- Naczyniowych tel. 12 400 22 50	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 (LILAC).
	Złożona interwencja wieńcowa niedokrwienia mięśnia sercowego w naczyniach z potwierdzonymi zmianami wysokiego ryzyka, celem redukcji niepożądanych zdarzeń sercowo-naczyniowych .
	COMBINED Ischemia and Vulnerable Plaque Percutaneous INTERVENTion to Reduce Cardiovascular Events
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy 3 z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające podawany dożylnie produkt FDY-5301 u pacjentów z zawałem ściany przedniej serca z uniesieniem odcinka ST .
	Wpływ dożylnego leczenia karboksymaltozą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych, oraz na jakość życia pacjentów z zawałem serca i towarzyszącym niedoborem żelaza .
	Randomizowane kontrolowane badanie mające na celu porównania bezpieczeństwa i skuteczności stentu z ultra-cienkimi przęśtami pokrywanego sirolimusem i biodegradowalnym polimerem (SUPRAFLEX™ Cruz) ze stentem pokrywanym everolimusem i biodegradowalnym polimerem (SYNERGY™) w leczeniu trójnaczyniowej choroby wieńcowej : Multivessel TALENT
	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, randomizowane, kontrolowane placebo badanie prowadzone w grupach równoległych, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo samodzielnie podawanego przez pacjenta drogą podskórną selatogrelu w zapobieganiu śmiertelności ogólnej i leczeniu ostrego zawału mięśnia sercowego u pacjentów z niedawno przeżytym ostrym zawałem mięśnia sercowego .

	ARTEMIS - Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego .
	Randomizowana strategia leczenia ewelokumabem w porównaniu z terapią konwencjonalną w celu osiągnięcia docelowych wartości LDL u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego prowadzącym do przezskórnej angioplastyki wieńcowej w trybie natychmiastowym lub w ciągu 3 dni.
	Ocena wartości diagnostycznej PLATFORMY HEMOFLOW służącej kompleksowej, nieinwazyjnej anatomiczno czynnościowej diagnostyce choroby wieńcowej ", współfinansowanego z Funduszy Europejskich w ramach: Priorytetu I: "Wsparcie prowadzenia prac B+R przez przedsiębiorstwa", Działania 1.1 "Projekty B+R przedsiębiorstw" Poddziałania 1.1.1 "
	Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające pojedyncze podanie preparatu BI 765845 oprócz zastosowania standardowej opieki zdrowotnej u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego .
	Randomizowane porównanie stentów Abluminus DES+ uwalniających syrolimus i stentów uwalniających ewerolimus u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca cierpiących na cukrzycę - ABILITY Diabetes Global.
	Zastosowanie doustnej kolchicyny w celu zapobiegania restenozie w tętnicy udowej powierzchownej - COLSTENT Study.
	Wpływ dożylnego leczenia karboksymaltozą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych , oraz na jakość życia pacjentów z zawałem serca i towarzyszącym niedoborem żelaza.
Oddział Kliniczny Nefrologii, Dializoterapii, Transplantologii i Chorób Wewnętrznych tel. 12 400 28 50	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania iptakopanu (LNP023) w leczeniu pierwotnego błoniasto-rozpłemowego kłębuszkowego zapalenia nerek indukowanego kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN).
	Randomizowane badanie kliniczne oceniające wpływ desmopresyny na ilość powikłań krwotocznych po biopsji nerki STOP BLEED.
	Wieloośrodkowe randomizowane badanie kliniczne z grupą kontrolną oceniające skuteczność i bezpieczeństwo ketoanalogów aminokwasów egzogennych w profilaktyce zaburzeń odżywienia w zespole nerczycowym .
	Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA – randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne.
Oddział Kliniczny Neonatologii tel. 12 424 85 50	Ocena częstości występowania przetrwałego nadciśnienia płucnego noworodków w grupie noworodków urodzonych pomiędzy 32 a 42 tygodniem ciąży leczonych salbutamolem.
Oddział Kliniczny Neurologii tel.12 400-25-74	Wieloośrodkowe, międzynarodowe, randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby i sterowane zdarzeniami, badanie fazy III doustnego inhibitora FXIa BAY 2433334 (asundeksian) w zapobieganiu udarowi niedokrwiennemu u uczestników płci męskiej i żeńskiej w wieku 18 lat lub więcej, po przebytym ostrym udarze niedokrwiennym innym, niż sercowozatorowy lub TIA wysokiego ryzyka.

	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo, wieloośrodkowe badanie koszykowe 3 fazy oceniające skuteczność, bezpieczeństwo, farmakokinetykę i farmakodynamikę satralizumabu u pacjentów z autoimmunologicznym zapaleniem mózgu z przeciwciałami przeciwko receptorom kwasu n-metylo-d-asparaginowego (nmdar) lub przeciwko bogatemu w leucynę białku typu 1, dezaktywowanemu glejakiem (Igi1).
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą poczwórnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania batoklimabu jako leczenia indukcyjnego i podtrzymującego u dorosłych uczestników z miastenią uogólnioną (gMG).
	Dwuczęściowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy II prowadzone metodą ślepej próby, z grupą kontrolną przyjmującą substancję czynną, prowadzone w celu sekwencyjnej oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania BIIB091 w monoterapii oraz BIIB091 w terapii skojarzonej z fumaranem diroksymelu u uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego.
	Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności, tolerancji i bezpieczeństwa stosowania BIIB080 u pacjentów z łagodnymi zaburzeniami poznawczymi spowodowanymi chorobą Alzheimera lub z łagodną demencją w przebiegu choroby Alzheimera.
	Wieloośrodkowe, randomizowane, czterokrotnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy 2b obejmujące leczenie batoklimabem u dorosłych uczestników z aktywną przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP).
	Badanie fazy 2, randomizowane, zaślepienie, kontrolowane placebo, mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, farmakometrii i skuteczności DNTH103 u dorosłych z uogólnioną miastenią (MAGIC) DNTH103-MG-201.
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie 3 fazy, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa freksalimabu (SAR441344) w porównaniu z placebo u dorosłych uczestników z nierzutową wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego.
	Badanie fazy 3 prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania riliprubartu u uczestników z oporną na leczenie przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną.
	Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie fazy 3, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania freksalimabu (SAR441344) ze stosowaniem teryflunomidu u dorosłych uczestników z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego.
	Badanie kliniczne 2 fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo dodania kladrybiny w leczeniu modyfikującym przebieg seropozytywnej miastonii rzekomoporaźnej.
	Badanie pozytywnego doświadczenia (UX) pacjenta jako użytkownika technologii ABASStroke wspierającej rehabilitację deficytów poznawczych po udarze.
Oddział Kliniczny Kliniki Onkologii, tel. 12 351 66 08	
	Randomizowane badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu.
	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo datopotamabu derukstekanu (Dato-DXd) w monoterapii oraz w połączeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi/przerzutowymi guzami litymi (TROPION-PanTumor03).

Randomizowane, otwarte badanie fazy II oceniające terapie inhibitorami immunologicznych punktów kontroli skojarzone z aksytynibem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem nerkowokomórkowym.
Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 1b/2, dotyczące zwiększania dawki, mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki, immunogenności i działania przeciwnowotworowego trastuzumabu deruxtekanu (T-DXd) w monoterapii i skojarzeniach u dorosłych uczestników z ekspresją HER2 Rak żołądka (DESTINY-Gastric03)
Wieloośrodkowe badanie fazy 1/2 prowadzone metodą otwartej próby, oceniające zn-c3 podawany w połączeniu z enkorafenibem i cetuximabem u dorosłych z przerzutowym rakiem jelita.
Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające atezolizumab i bewacizumab w skojarzeniu z tiragolumabem lub bez tiragolumabu u pacjentów z nieleczonym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem wątrobowokomórkowym.
Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepiene badanie II fazy, z zastosowaniem RO7247669 w skojarzeniu z nab-paklitakselem w porównaniu do pembrolizumabu w skojarzeniu z nab-paklitakselem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, nieresekcyjnym lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym, potrójnie ujemnym rakiem piersi z dodatnim statusem ekspresji PDL1.
Modułowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie wieloośrodkowe fazy I/IIa, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę (PK), farmakodynamikę (PD) oraz wstępnie oceniające skuteczność stopniowo zwiększanych dawek preparatu AZD5305 stosowanego w monoterapii oraz w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami narządów litych (PETRA).
Randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo, badanie fazy 3 mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności stosowania HER2/neu-peptydu GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) u pacjentek z HER2/neu dodatnim i z chorobą resztkową lub z grupy wysokiego ryzyka PCR po neoadjuwantowej i pooperacyjnej terapii adjuwantowej opartej na trastuzumabie (FLAMINGO-01).
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.
Badanie GLORIA: Otwarte badanie kliniczne III fazy z randomizacją oceniające stosowanie szczepionki przeciwko Globo H o nazwie adagloxad simolenin (OBI-822)/OBI-821 w leczeniu adjuwantowym pacjentów we wczesnym stadium potrójnie ujemnego raka piersi z ekspresją Globo H, o wysokim ryzyku progresji
Międzynarodowe, prospektywne, otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane, nieporównawcze badanie fazy II dotyczące stosowania lutetu [177Lu] wipiwotydu-tetraksetanu (AAA617) w monoterapii i lutetu [177Lu] wipiwotydu-tetraksetanu (AAA617) w skojarzeniu z inhibitorami szlaku receptora androgenowego u pacjentów z PSMA PET-dodatnim rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację
Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kamizestrantu (AZD9833, nowej generacji doustnego, selektywnego czynnika degradującego receptor estrogenowy) w porównaniu ze standardową hormonoterapią (inhibitorem aromatazy lub tamoksyfenem) jako terapii adjuwantowej u pacjentów z ER + (dodatnim) /HER2 – (ujemnym) rakiem piersi we wczesnym stopniu zaawansowania z pośrednio wysokim lub wysokim ryzykiem nawrotu, którzy ukończyli leczenie lokoregionalne i nie mają objawów choroby (CAMBRIA-2)
Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, zaślepiene dla Sponsora, randomizowane badanie III fazy porównujące AZD0901 w monoterapii z terapią zgodną z wyborem badacza u pacjentów w drugiej lub kolejnej linii leczenia zaawansowanego/przerzutowego raka gruczołowego żołądka lub połączenia przetykowo-żołądkowego wykazującego ekspresję białka Klaudyny 18.2.

	Otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, skuteczność, farmakokinetykę i immunogenność preparatu AZD0901 w monoterapii i w leczeniu skojarzonym z lekami przeciw-nowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi wykazującymi ekspresję białka kładyny 18.2 Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające neoadjuwantowe stosowanie datopotamabu-derukstekanu (Dato-DXd) w skojarzeniu z durwalumabem, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie durwalumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w porównaniu z neoadjuwantowym stosowaniem pembrolizumabu w skojarzeniu z chemioterapią, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie pembrolizumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w terapii pacjentów dorosłych z wcześniej nieleczonym potrójnie ujemnym rakiem piersi lub rakiem piersi z niską ekspresją receptorów hormonalnych/HER2-ujemnym rakiem piersi. Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające stosowanie produktu op-1250 w monoterapii w porównaniu ze standardowym leczeniem u pacjentów z zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi er+, her2- po terapii hormonalnej oraz z inhibitorem cdk 4/6 (opera-01)"
Oddział Kliniczny Psychiatrii tel. 12 424 87 06	Ocena działania i bezpieczeństwa stosowania wyrobu medycznego MENTALIO – systemu wsparcia decyzji diagnostycznych i terapeutycznych w obszarze zdrowia psychicznego nastolatków w oparciu o algorytmy sztucznej inteligencji .
Oddział Kliniczny Pulmonologii i Alergologii tel. 12 400 30 50	Niekomercyjne badanie kliniczne terapii plejotropowej i profilaktyki raka u pacjentów z przewłęką obturacyjną chorobą płuc (POChP) przyjmujących statyny.
Oddział Kliniczny Reumatologii tel. 12 400 31 00	RemiRit - Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA - randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne.
Pracownia Elektrofizjologii tel. 12 400 21 50	Pomiary zależności (pętli) ciśnienie-objętość w ocenie parametrów sercowych z wykorzystaniem sygnałów stymulujących w różnych miejscach fizjologicznej stymulacji w ramach terapii neuromodulacji serca (CNT.).
Zakład Endoskopiitel. 12 400 15 88	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie fazy IB, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i PK PF-07054894 podawanego doustnie dorosłym uczestnikom w wieku 18-75 lat z WZJG o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego.
Zakład Diagnostyki Obrazowej tel. 12 400 14 10	Ocena skuteczności i bezpieczeństwa stosowania jodowych w środków kontrastowych w mammografii spektralnej w korelacji z badaniem rezonansu magnetycznego piersi u chorych z podejrzeniem raka piersi .