

**WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH
Z AKTYWNA REKRUTACJĄ PACJENTÓW - STAN NA 01.01.2026**

Oddział Kliniczny/ Numer kontaktowy	Tytuł Badania
Centrum Alergologii - Poradnia Alergologiczna, tel: 12 424 86 56	Otwarte badanie mające na celu zapewnienie dostępu do berotralstatu u osób z wrodzonym obrzękiem naczyń naczynioruchowym typu 1 i 2, którzy byli wcześniej włączeni do badania z berotralstatem
	Randomizowane badanie fazy II mające na celu ustalenie dawki optymalnej, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność PHA-022121 podawanego doustnie w profilaktyce napadów obrzęku naczyń naczynioruchowego u pacjentów z wrodzonym obrzękiem naczyń naczynioruchowym wynikającym z niedoboru inhibitora C1 (typ 1 lub typ 2)
	Rozszerzone badanie prowadzone metodą otwartej próby, oceniające długoterminowe bezpieczeństwo stosowania produktu KVD900, doustnego inhibitora kalikreiny osoczowej, w doraźnym leczeniu napadów obrzęku naczyń naczynioruchowego u młodzieży i dorosłych pacjentów z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym typu I i II
	Prowadzone metodą otwartej próby długoterminowe badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność donidalorsenu w profilaktyce dziedzicznego obrzęku naczyń naczynioruchowego
	Badanie fazy 3 mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i farmakokinetyki berotralstatu podawanego profilaktycznie dzieciom w wieku od 2 do <12 lat z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym
	Randomizowane badanie fazy 3, kontrolowane za pomocą placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w układzie naprzemiennym, oceniające deukryktybant w postaci kapsułek miękkich podawanych doustnie, w doraźnym leczeniu napadów u młodzieży i osób dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym
	Długoterminowe, otwarte badanie fazy II mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności wielokrotnego podawania produktu STAR-0215 u dorosłych pacjentów z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym (badanie ALPHA-SOLAR)
	Długoterminowe, otwarte badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność doustnie podawanego Deukryktybantu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w profilaktyce ataków obrzęku naczyń naczynioruchowego u młodzieży i dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym
	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu Navenibart u uczestników z dziedzicznym obrzękiem naczyń naczynioruchowym - ALPHA-ORBIT
Chirurgii Ogólnej, Onkologicznej, Gastroenterologicznej i Transplantologii, tel: 12 400 24 00	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

Onkologii
tel. 12 351 67 00

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 \(HER2\)](#)

Randomizowane badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestranem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestranem [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 \(TROPION-PanTumor03\)](#)

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 \(DESTINY-Gastric03\)](#)

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 inhibitorem CDK 4/6 \(OPERA-01\)](#)

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 \(FLAMINGO-01\)](#)

Otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, skuteczność, farmakokinetykę i immunogenność preparatu AZD0901 w monoterapii i w leczeniu skojarzonym z lekami przeciwnowotworowymi [u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi wykazującymi ekspresję białka Klaudyny \(CLARITY-PanTumor01\).](#)

Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające stosowanie leku DB-1303 w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza [u pacjentów z przerzutowym rakiem piersi z małą ekspresją receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 \(HER2\) i ekspresją receptorów hormonalnych \(HR+\), u których wystąpiła progresja choroby podczas terapii hormonalnej \(DYNASTY-Breast02\)](#)

Otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne 3 fazy porównujące zalurytamig z kabazytakselem lub drugą terapią ukierunkowaną na receptor androgenowy [u pacjentów z przerzutowym rakiem prostaty opornym na kastrację, wcześniej leczonych chemioterapią](#)

Endokrynologii, Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej, tel. 12 400 23 00	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie fazy III mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania obinutuzumabu u pacjentów z chorobą Gravesa-Basedowa
	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy 2 w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa leku pembrolizumab w terapii zaawansowanego progresującego raka kory nadnerczy PEMBR
	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania [177Lu]Lu-DOTA-TATE u pacjentów z nowo rozpoznanym, zaawansowanym guzem neuroendokrynnym trzustki i przewodu pokarmowego (GEP-NET) stopnia G1 i G2 (Ki 67 <10%) z wysokim obciążeniem chorobą (NETTER-3)
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)
	24-tygodniowe, z możliwością przedłużenia, prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo badanie III fazy z 2 równoległymi grupami i randomizacją 1:1, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania doustnego masitinibu z placebo w leczeniu pacjentów z tłącą się lub indolentną ciężką mastocytozą układową z niepełnosprawnością, niewrażliwą na optymalne leczenie objawowe
	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
	Skuteczność i bezpieczeństwo leczenia nawrotu u chorych na chłoniaka DLBCL/HGBCL rozpoznanego w oparciu o monitorowanie krążącego nowotworowego DNA - badanie 2 fazy.
	Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z zastosowaniem leczenia uzupełniającego oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność nawtemadlinu wraz z ruksolitynibem w porównaniu do placebo wraz z ruksolitynibem u pacjentów z mielofibrozą wcześniej nieleczonych inhibitorem JAK, u których wystąpiła niedostateczna odpowiedź na leczenie ruksolitynibem

**Kardiologii,
Elektrokardiologii
Interwencyjnej oraz
Nadciśnienia Tętniczego,
tel. 12400 21 50**

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](#)

Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oparte na punktach końcowych, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji leczenia Baxdrostatem w połączeniu z Dapagliflozyną, w porównaniu z leczeniem samą Dapagliflozyną na nerkowe punkty końcowe oraz śmiertelność z przyczyn sercowo-naczyniowych [u uczestników z przewlekłą chorobą nerek \(PChN\) i wysokim ciśnieniem krwi](#)

Optymalna strategia postępowania [u chorych z nieskutecznie leczonym nadciśnieniem tętniczym](#) (OPTIMAL-HT)

Agonista czynnika uwalniającego kortykotropinę typu 2 [w leczeniu pogorszenia niewydolności serca](#) (WHF) – badanie CRAFT-WHF

Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ allopurynolu na ryzyko zdarzeń sercowo-naczyniowych [u pacjentów z wysokim i bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, z uwzględnieniem obecności zespołu long-COVID](#)

**Kardiologii oraz
Interwencji Sercowo-
Naczyniowych
tel. 12 400 22 50**

Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, 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](#)

Kluczowe, wieloośrodkowe, zaślepione, z grupą kontrolną poddaną procedurze pozorowanej, badanie dotyczące denerwacji nerek za pomocą zestawu Peregrine System™ [u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym](#)

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](#)

ARTEMIS - Wpływ ziltivekimabu w porównaniu z placebo na wyniki sercowo-naczyniowe [u pacjentów z ostrym zawałem mięśnia sercowego](#)

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](#)

RemiRit - Personalizowane leczenie immunosupresyjne z użyciem rituximabu [w leczeniu układowych zapaleń naczyń z obecnością przeciwciał ANCA](#) - randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne

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-rozplemowego kłębuszkowego zapalenia nerek indukowanego kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN) Niekomercyjne badanie epidemiologiczne, kliniczno-kontrolne, prospektywne, którego celem jest przyczynowo- skutkowa analiza funkcjonowania układu odpornościowego w kontekście wielochorobowości u chorych na pierwotne kłębuszkowe zapalenia nerek i członków rodzin tej populacji pacjentów - implikacje dla optymalizacji interdyscyplinarnego postępowania terapeutycznego
Neurologii tel.12 400-25-51	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 rzutowo-remisyjnymi postaciami stwardnienia rozsianego Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo badanie fazy II z grupami równoległymi, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania preparatu IPN10200 w leczeniu dystonii szyjnej u dorosłych uczestników. Randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo albo czynny lek mające na celu ocenę skuteczności stosowania i bezpieczeństwa podawanego raz na dobę lewetyracetamu o przedłużonym uwalnianiu jako leczenia uzupełniającego u pacjentów z lekooporną padaczką ogniskową Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, czteroramienne, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, wieloośrodkowe badanie 2 fazy oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję stosowania trzech dawek podawanego doustnie inhibitora FAAH/MAGL o nazwie BMS-986368 w leczeniu spastyczności u uczestników ze stwardnieniem rozsianym (BALANCE-MSS-1) Badanie mające na celu ocenę bio-równoważności dwóch podskórnych formułacji ocrelizumabu u uczestników z stwardnieniem rozsianym (MS) Badanie kontynuacyjne, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa stosowania i tolerancji batoklimabu u dorosłych uczestników z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CIDP) Randomizowane badanie 3 fazy podwójnie zaślepienie z grupą kontrolną placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leku DNTH103 u dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną (CAPTIVATE)

	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślełą próbą w grupach równoległych, z grupą kontrolną, otrzymujących, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trontinemabu u uczestników z wczesnymi objawami choroby Alzheimera (łagodne zaburzenia funkcji poznawczych do łagodnego otępienia spowodowanego chorobą Alzheimera) Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania empasiprubarbu w porównaniu z podawaną dożylnie immunoglobuliną u osób dorosłych z wieloogniskową neuropatią ruchową
Pulmonologii i Alergologii, tel. 12 400 30 50	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane z użyciem placebo badanie fazy IIb mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności roztworu pirfenidonu do inhalacji (AP01) u pacjentów z postępującym włóknieniem płuc (PPF)
Reumatologii i Immunologii, tel. 12 400 31 00	Randomizowane, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie oceniające wpływ upadacytynibu na wyniki leczenia spondyloartropatii u pacjentów z aktywnym łuszczycowym zapaleniem stawów (UP-SPOUT)
Psychiatrii Dorosłych, Dzieci i Młodzieży, 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
Zakład Diagnostyki Obrazowej, tel. 12 400 14 00	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