

**WYKAZ AKTUALNIE PROWADZONYCH BADAŃ KLINICZNYCH
Z AKTYWNĄ REKRUTACJĄ PACJENTÓW - STAN NA 23.07.2026 r.**

KLINIKA/ Numer kontaktowy	TYTUŁ BADANIA
Centrum Alergologii - Poradnia Alergologiczna Adres: ul. Botaniczna 3 Tel. 12 424 86 59; 12 424 86 56	Długoterminowe, otwarte badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność doustnie podawanego Deukryktybantu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w profilaktyce ataków obrzęku naczynioruchowego u młodzieży i dorosłych z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo dotyczące siRNA ukierunkowanego na prekalikreinę z ADX-324 u uczestników z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym
	Randomizowane, trzyczęściowe badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo podawanego doustnie deukryktybantu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w profilaktyce oraz deukryktybantu w postaci kapsułek miękkich w leczeniu doraźnym napadów obrzęku naczynioruchowego u osób dorosłych z nabytym obrzękiem naczynioruchowym spowodowanym niedoborem inhibitora C1
O/K Anestezjologii i Intensywnej Terapii Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 18 00 / 12 400 18 01	CytoSorb® Leczenie Krytycznie Chorych Pacjentów Rejestr: Międzynarodowy rejestr dotyczący stosowania CytoSorb® w warunkach intensywnej opieki
O/K Chirurgii Ogólnej i Onkologicznej Adres: ul. Kopernika 50 Tel. 12 351 66 61	Eksperyment medyczny pt. Nowe możliwości personalizowanej terapii przeciwnowotworowej w oparciu o hodowlę komórek pierwotnych od pacjenta, charakteryzację omiczną i testy funkcjonalne
O/K Chirurgii Ogólnej, Onkologicznej, Gastroenterologicznej i Transplantologii Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 24 00	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
O/K Gastroenterologii, Hepatologii, Toksykologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 31 50; 12 400 26 50	Porównanie monoterapii ustekinumabem, infliksymabem i terapii podwójnej we wrzodziejącym zapaleniu jelita grubego o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego

O/K Onkologii Adres: ul. Kopernika 50 Tel. 12 351 67 00; 12 351 66 05	Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo datopotamabu deruksstekanu (Dato-DXd) w monoterapii oraz w połączeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z zaawansowanymi / przerzutowymi guzami litymi Randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo, badanie fazy III 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
O/K Onkologii Adres: ul. Kopernika 50 Tel. 12 351 67 00; 12 351 66 05	Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy Ib/II, obejmujące różne rodzaje nowotworu, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania ifinatemabu derukstekanu (I-DXd) u pacjentów z nawracającymi lub przerzutowymi guzami litymi Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania terapii skojarzonej lasofeksyfenem z abemacyklidem ze stosowaniem terapii skojarzonej fulwestrantem z abemacyklidem w leczeniu kobiet w okresie przed i po menopauzie i mężczyzn, z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym ER+/HER2 rakiem piersi z obecnością mutacji ESR1 Badanie III fazy oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem trastuzumabu-derukstekanu (T-DXd) i rilvegostomigu w porównaniu do standardowej terapii z użyciem gemcytabiny, cisplatyny i durwalumabu u pacjentów z lokalnie zaawansowanym lub uogólnionym rakiem dróg żółciowych z ekspresją HER2 Otwarte, randomizowane badanie fazy III dotyczące stosowania datopotamabu derukstekanu (Dato-DXd) w monoterapii lub w skojarzeniu z durwalumabem w porównaniu z chemioterapią z wyboru badacza (paklitaksel, nab-paklitaksel lub gemcytabina + karboplatyna) w skojarzeniu z pembrolizumabem u pacjentów z miejscowo nawrotowym, nieoperacyjnym lub przerzutowym potrójnie ujemnym rakiem piersi z ekspresją receptora PD-L1 Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, dwuczęściowe, adaptacyjne badanie fazy II/III oceniające stosowanie cząsteczki RO7771950 przenikającej barierę krew–mózg w porównaniu z tukatynibem, w obu przypadkach w skojarzeniu z trastuzumabem i kapecytabiną, u pacjentów z uprzednio leczonym, nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami lub bez przerzutów do ośrodkowego układu nerwowego Dwuczęściowe badanie fazy III dotyczące stosowania LY4170156 w porównaniu z chemioterapią albo mirwetuksymabem sorawtanzyną w leczeniu raka jajnika opornego na związki platyny oraz stosowania LY4170156 w skojarzeniu z bewacyzumabem w porównaniu z chemioterapią opartą na związkach platyny w skojarzeniu z bewacyzumabem w leczeniu raka jajnika wrażliwego na związki platyny

O/K Diabetologii, Chorób Wewnętrznych i Metabolicznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 29-50	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
O/K Endokrynologii, Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 23 00	Zastosowanie terapii tandemowej LutaPol/ItraPol (177Lu/90Y-DOTATE) jako skutecznego narzędzia w leczeniu nowotworów neuroendokrynnych
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, badanie fazy 2b mające na celu ocenę skuteczności, tolerancji i bezpieczeństwa produktu IMVT-1402 u pacjentów dorosłych z chorobą Gravesa-Basedowa
	Optymalizacja postępowania w łagodnym autonomicznym wydzielaniu kortyzolu – badanie wieloośrodkowe POL-MACS
	Wieloośrodkowe badanie fazy II, prowadzone metodą otwartej próby z doborem dawki, mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania, tolerancji, farmakokinetyki i skuteczności preparatu Lu AG13909 u dorosłych z chorobą Cushinga
	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II/III mające na celu porównanie stosowania zanzalintynibu ze stosowaniem ewerolimusu u uczestników z wcześniej leczonymi, nieoperacyjnymi, miejscowo zaawansowanymi lub przerzutowymi guzami neuroendokrynnymi
O/K Hematologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 32 00	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 II 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

O/K Hematologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 32 00	Globalne, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane badanie fazy III umożliwiające rejestrację produktu dotyczące stosowania olwerembatynibu (HQP1351) u pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej
	Wieloośrodkowe badanie obserwacyjne prowadzone w pojedynczej grupie mające na celu ocenę skuteczności pegcetakoplanu w rzeczywistych warunkach u pacjentów z nocną napadową hemoglobinurią (NNH)
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy II/III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające produkt BLU-263 w leczeniu indolentnej mastocytozy układowej
	Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II oceniające stosowanie JNJ-79635322 u uczestników z nawrotowym lub opornym na leczenie szpiczakiem plazmocytowym, którzy otrzymali wcześniej co najmniej 3 linie leczenia, obejmujące inhibitor proteasomu, lek immunomodulujący i przeciwciało anti-CD38
O/K Kardiologii i Elektrokardiologii Interwencyjnej oraz Nadciśnienia Tętniczego Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 21 50	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
	Optymalna strategia postępowania u chorych z nieskutecznie leczonym nadciśnieniem tętniczym
	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
	Cewnikowa ablacja migotania przedsionków w porównaniu z ablacją węzła przedsionkowo-komorowego ze stymulacją CondUction. System w przetrwałym migotaniu przedsionków i niewydolności serca
	Endo-Epicardial Versus Endocardial Only Catheter Ablation For Ischemic Driven Ventricular Tachycardia - EPISODE VT" ", który jest realizowany w ramach konkursu na badania head-to-head w zakresie niekomercyjnych badań klinicznych lub eksperymentów badawczych ogłoszonego przez Agencję Badań Medycznych
	Badanie kliniczne wyrobu medycznego: "Rozrusznik bradykardii z modulacją odstępu przedsionkowo-komorowego do leczenia nadciśnienia tętniczego krwi"

O/K Kardiologii oraz Interwencji Sercowo-Naczyniowych Adres: ul. Jakubowskiego 2 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 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
O/K Nefrologii, Dializoterapii, Transplantologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 28 50	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 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) Profilaktyka udaru mózgu za pomocą apiksabanu u pacjentów z przewlekłą chorobą nerek w stadium 5 i migotaniem przedsionków (SACK) Takrolimus i czynniki ryzyka zaburzeń metabolizmu glukozy u pacjentów po przeszczepieniu nerki
O/K Neurologii Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 25 50	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie koszykowe fazy III 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 1 inaktywującemu glejaka (LGI1) Wyniki leczenia rawulizumabem u pacjentów z uogólnioną miastenią (gMG) nieleczonych wcześniej inhibitorami dopełniacza. Wieloośrodkowe, nieinterwencyjne badanie prospektywne Randomizowane badanie III fazy podwójnie zaślepione z grupą kontrolną placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leku DNTH103 u dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną

O/K Neurologii
Adres: ul. Jakubowskiego 2
Tel. 12 400 25 50

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](#)

Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trontinemabu [u uczestników z wczesnymi objawami choroby Alzheimera](#) (łagodne zaburzenia funkcji poznawczych do łagodnego otępienia spowodowanego chorobą Alzheimera)

Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy IIb z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające leczenie z zastosowaniem IMVT-1402 [u dorosłych uczestników z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną \(CIDP\)](#)

Jednoramienne badanie fazy III z zastosowaniem wielokrotnych dawek, mające na celu porównanie farmakokinetyki produktów TAK-881 i HYQVIA [u osób dorosłych z przewlekłą zapalną poliradikuloneuropatią demielinizacyjną](#)

Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania podawanego dożylnie empasiprubarbu w porównaniu z podawaną dożylnie immunoglobuliną [u osób dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną](#)

Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania IMVT-1402 [u pacjentów z uogólnioną miastenią rzekomoporaźną o nasileniu od łagodnego do ciężkiego](#)

Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę, farmakodynamikę i skuteczność RO7268489, monoacyloglicerolowego inhibitora lipazy w leczeniu wspomagającym z okrelizumabem [u pacjentów z postępującymi postaciami stwardnienia rozsianego](#)

Randomizowane, trzykresowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, obejmujące trzy grupy leczenia, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania nowej postaci kladrybiny podawanej doustnie w porównaniu z placebo [u uczestników z uogólnioną miastenią rzekomoporaźną](#)

Otwarte badanie fazy IB/IIA mające na celu ustalenie dawki, a następnie randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie rozszerzające, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i wstępną skuteczność TGD001 [u pacjentów z ostrym udarem niedokrwiennym](#)

Adaptacyjne, randomizowane badanie fazy II/ III, podwójnie zaślepione i kontrolowane placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność DM199 [w leczeniu ostrego udaru niedokrwiennego](#) (Badanie ReMEDy2)

	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania empasiprubarbu podawanego dożylnie u osób dorosłych z przewlekłą zapalną polineuropatią demielinizacyjną
O/K Neurologii Adres: ul. Jakubowskiego 2 Tel. 12 400 25 50	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania remibrutynibu u pacjentów z wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego
	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy IIb oceniające efekt podawania wielodawkowego leku PHENOGENE-1a (kromoglikan) w leczeniu uzupełniającym u pacjentów ze stwardnieniem zanikowym bocznym o nasileniu łagodnym lub umiarkowanym
O/K Pulmonologii, Alergologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 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)
	Ocena wpływu wyrobu medycznego do oczyszczania dróg oddechowych Simeox w połączeniu z telefizjoterapią na jakość życia i zaostrzenia chorób płucnych pacjentów cierpiących na rozstrzenie oskrzeli niezwiązane z mukowiscydozą , w porównaniu z podwyższonym standardem opieki
O/K Reumatologii, Immunologii i Chorób Wewnętrznych Adres: ul. Jakubowskiego 2 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)
	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy II, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, w równoległych grupach, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność tarperprumigu u dorosłych uczestników z zapaleniem naczyń związanym z przeciwciałami przeciwko cytoplazmie neutrofilów
	Czteroczęściowe badanie fazy I prowadzone po raz pierwszy z udziałem ludzi, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, farmakodynamikę i immunogenność GSK4527363 u zdrowych uczestników (część A), uczestników z aktywnym toczeniem rumieniowatym układowym (część B), zdrowych uczestników pochodzenia chińskiego i japońskiego (część C) i uczestników ze śródmiąższową chorobą płuc związaną z chorobą tkanki łącznej (część D)
O/K Psychiatrii Dorosłych, Dzieci i Młodzieży Adres: ul. Kopernika 21a Tel. 12 424 87 06; 12 424 87 44	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 Adres: ul. Jakubowskiego 2 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