

Nr Protokołu	Sponsor	Główny Badacz	Wskazanie	Tytuł badania	Status Ośrodka
D361EC00001 Capitelto (CAPI 280) D361EC00001 Capitelto (CAPI 280) D361EC00001 Capitelto (CAPI 280)	AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak prostaty	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania kapiwaserytybu w skojarzeniu z docetakselem, w porównaniu z placebo w skojarzeniu z docetakselem, w leczeniu pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC)	Przygotowania do otwarcia Ośrodka
MO42319	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Dr Renata Biernacka (obecnie) / Dr Małgorzata Chudzik (poprzednio)	Rak piersi	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepiene, kontrolowane za pomocą placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo trastuzumabu emtantyny w połączeniu z atezolizumabem lub placebo u pacjentów z her-2 dodatnim i pd-11 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach.	Ośrodek OTWARTY
BL011	UroGen Pharma, Ltd.	Dr Tomasz Chwaliński	Rak pęcherza moczowego	Wieloośrodkowe badanie fazy III z jednym ramieniem leczenia oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu UGN-102 jako leczenia pierwszego rzutu metodą chemoabłacji u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego nienaciekającym błony mięśniowej pęcherza (NMIBC) o niskiej złożowości (LG) i umiarkowanym ryzyku (IR) wznowy	Ośrodek OTWARTY
MK-3475-756	MSD Polska Sp z o.o. / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Barbara Bauer - Kosińska	Rak piersi	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadjuwantową i uzupełniającą terapią hormonalną w leczeniu raka piersi wysokiego ryzyka we wczesnym stadium o dodatnim statusie receptorów estrogenowych i ujemnym statusie receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ER+/HER2-) (KEYNOTE 756)	Ośrodek OTWARTY
NATALEE/TRIO033	Novartis	Dr Joanna Omyła-Staszewska (obecnie) / Dr Małgorzata Chudzik (poprzednio)	Rak piersi	Badanie kliniczne 3 fazy, wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania Ryboycyklibu w terapii endokrynej jako leczenie uzupełniające u pacjentów z dodatnim receptorem hormonalnym, HER2 ujemnym, we wczesnym raku piersi.	Ośrodek OTWARTY
MK-3475-522	MSD Polska Sp z o.o. / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Barbara Bauer - Kosińska	Rak piersi	Badanie fazy III z randomizacją i podwójnie ślepą próbą dotyczące oceny stosowania pembrolizumabu łącznie z chemioterapią w porównaniu ze stosowaniem placebo łącznie z chemioterapią w ramach terapii neoadjuwantowej oraz stosowania pembrolizumabu w porównaniu z placebo w ramach terapii adjuwantowej w leczeniu potrójnie negatywnego raka piersi (TNBC).	Ośrodek OTWARTY
BO2512 (Aphinity)	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Dr Małgorzata Chudzik	Rak piersi	Wieloośrodkowe badanie prowadzone metodą podwójnej ślepej próby z randomizacją i grupą kontrolną przyjmującą placebo, porównujące zastosowanie chemioterapii w połączeniu z trastuzumabem i placebo oraz chemioterapii wraz z trastuzumabem i pertuzumabem jako leczeniem adjuwantowym u chorych z rozpoznaniem operacyjnego, pierwotnego, HER-2 dodatniego raka piersi.	Ośrodek OTWARTY
D5164C00001 ADAURAD5164C00001 ADAURAD5164C00001 ADAURA	AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i użyciem placebo w grupie kontrolnej, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu AZD9291 w porównaniu do placebo u chorych na niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium IB do IIIA z obecną mutacją receptora naskórkowego czynnika wzrostu, u których przeprowadzono pełną resekcję guza i zastosowano lub nie chemioterapię adjuwantową (badanie ADAURA)	Ośrodek OTWARTY
DZB-CS-201	Basilea Pharmaceutica International Ltd.	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak pęcherza moczowego	Otwarte wielokohortowe badanie fazy Ib/II dotyczące stosowania derazantynibu i atezolizumabu u pacjentów z rakiem urotelialnym wykazującym aktywujące mutacje molekularne w genie FGFR ( FIDES-02)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
17777 / ARASENS	BAYER AG	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak prostaty	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo porównujące stosowanie ODM-201 z placebo, przy stosowaniu w połączeniu ze standardowym leczeniem antyandrogenowym i z docetakselem u pacjentów z przerzutowym hormonozależnym rakiem prostaty	Ośrodek ZAMKNIĘTY
ANAM-17-21	Helsinn Healthcare SA	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Badanie kliniczne 3 fazy, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowana placebo, wieloośrodkowe badanie w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania Anamorelin HCL w leczeniu nowotworów złośliwych związanych z nowotworami i anoreksją u dorosłych pacjentów z zaawansowanym	Ośrodek ZAMKNIĘTY
M18MDP	Modra Pharmaceuticals	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak prostaty	Wieloośrodkowe badanie fazy IIb oceniające skuteczność i tolerancję preparatu ModraDoc006/rytonawiru u pacjentów z przerzutowym opornym na kastrację rakiem stercza (metastatic Castration Resistant Prostate Cancer, mCRPC), kwalifikującym się do leczenia z użyciem taksanów	Ośrodek ZAMKNIĘTY
ACT16105	SANOFI-AVENTIS	Dr Barbara Bauer - Kosińska	Rak piersi	Randomizowane, otwarte badanie 2 fazy oceniające leczenie SAR439859 w porównaniu z hormonalną monoterapią wybraną przez badacza u pacjentek z miejscowo zaawansowanym lub rozsiałym ER-dodatnim HER2-ujemnym rakiem piersi po wcześniej zastosowanym leczeniu hormonalnym.	Ośrodek ZAMKNIĘTY

213403	GlaxoSmithKline	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 2 oceniające skuteczność dostarlimabu w skojarzeniu z chemioterapią w porównaniu z pembrolizumabem w skojarzeniu z chemioterapią w leczeniu przerzutowego nieplaskonabłonkowego, niedrobnokomórkowego raka płuca	Ośrodek ZAMKNIĘTY
8951-CL-0301	Astellas Pharma Global Development, Inc. (APGD)	Dr Małgorzata Chudzik	Rak żołądka	Wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie kliniczne fazy 3 prowadzone jako podwójnie ślepa próba z randomizacją, oceniające skuteczność preparatu IMAB362 w połączeniu z mFOLFOX6 w porównaniu do placebo w połączeniu z mFOLFOX6 jako leczenia pierwszego rzutu u chorych na nieresekcyjnego miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka gruczołowego żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego (GEJ), z dodatnią ekspresją kładyny 18.2 (CLDN) i ujemnym HER2.	Ośrodek ZAMKNIĘTY
209229	GlaxoSmithKline	Dr Małgorzata Chudzik	Rak głowy i szyi	Randomizowane badanie kliniczne fazy II / III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność preparaty GSK3359609 lub placebo w skojarzeniu z pembrolizumabem w leczeniu pierwszego rzutu nawrotowego lub przerzutowego płaskonabłonkowego raka głowy i szyi.	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MK-3475-585	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Małgorzata Chudzik	Rak żołądka	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne III fazy oceniające stosowanie pembrolizumabu (MK-3475) w skojarzeniu z chemioterapią (XP lub FP) w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią (XP lub FP) jako leczenie neoadjuwantowe/adjuwantowe u pacjentów z gruczolakorakiem żołądka oraz połączenia przełykowo-żołądkowego (GEJ) (KEYNOTE 585).	Ośrodek ZAMKNIĘTY
BGB-290-303	BeiGene, Ltd	Dr Małgorzata Chudzik	Rak żołądka	Badanie kliniczne 3 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, porównujące preparat BGB-290 z placebo w terapii podtrzymującej u chorych na nieoperacyjnego miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka żołądka, którzy zareagowali na pierwszą linię chemioterapii opartej na związkach platyny	Ośrodek ZAMKNIĘTY
ML40006	Roche Polska sp. z o.o.	Dr Małgorzata Chudzik	Rak piersi	Prospektywne, nieinterwencyjne badanie obserwacyjne oceniające postępowanie diagnostyczno-terapeutyczne oraz bezpieczeństwo terapii anti-HER2 u chorych na HER2-dodatniego raka piersi w podeszłym wieku (HEROLD)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
B-701-U22	BioClin Therapeutics	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak pęcherza moczowego	Wieloośrodkowe badanie fazy 1b prowadzone z zastosowaniem jednej grupy i metody otwartej próby, oceniające nowy inhibitor FGFR3 (B-701) w skojarzeniu z pembrolizumabem u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub rozsiałym rakiem urotelialnym, u których wystąpiła progresja choroby po zastosowaniu chemioterapii opartej na związkach platyny	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MK-3475-564	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak nerki	Randomizowane badanie kliniczne III fazy, z zastosowaniem metody podwójnie zaślepionej próby, z grupą kontrolną placebo dotyczące stosowania pembrolizumabu (MK-3475) jako monoterapii w leczeniu adjuwantowym nowotworu nerki po nefrektomii (KEYNOTE-564)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MGAH22-04 SOPHAMGAH22-04 SOPHIA	MacroGenics, Inc.	Dr Barbara Bauer - Kosińska	Rak piersi	Badanie kliniczne 3 fazy z randomizacją oceniające zastosowanie margetuksimabu lub trastuzumabu w połączeniu z chemioterapią w leczeniu przerzutowego HER2-dodatniego raka piersi u chorych wymagających leczenia systemowego, u których uprzednio stosowano terapię anti-HER2	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MK-3475-654	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Badanie kliniczne III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, porównujące pembrolizumab (MK-3475) w skojarzeniu z epakadostatem (INCB024360) lub placebo w pierwszej linii leczenia pacjentów z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca wykazujących wysoki poziom PD-L1	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MK-3475-604	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Badanie III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo z Pembrolizumabem (MK-3475/SCH900475) w skojarzeniu z etopozydem/platyną (cisplatyną lub karboplatiną) w pierwszej linii leczenia pacjentów z drobnokomórkowym nowotworem płuc w stadium rozległym (KEYNOTE-604)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
EMR 100070-005 JAVELINEMR 100070-005 JAVELIN	Merck KGaA	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy III oceniające avelumab (MSB0010718C) w porównaniu z podwójną chemioterapią opartą na pochodnych platyny w leczeniu pierwszego rzutu pacjentów z nawracającym lub w IV stadium zaawansowania niedrobnokomórkowym rakiem płuca z pozytywnym wynikiem obecności PDL-1	Ośrodek ZAMKNIĘTY
54767414LUC2001 CALISTO54767414LUC2001 CALISTO	Janssen	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Otwarte badanie kliniczne fazy 1b/2 z randomizacją preparatu daratumumab stosowanego w połączeniu z atezolizumabem w porównaniu do monoterapii atezolizumabem u leczonych wcześniej chorych na zaawansowaną lub przerzutową postać niedrobnokomórkowego raka płuc	Ośrodek ZAMKNIĘTY
INNOMED_BRASTER_2016_01	Uniwersytet Jagielloński w Krakowie	Dr Robert Chmielewski	Rak piersi	Badanie skuteczności ciekłokrystalicznej termografii kontaktowej w wykrywaniu zmian patologicznych gruczołu piersiowego kobiet w porównaniu ze standardowymi metodami diagnostycznymi raka piersi	Ośrodek ZAMKNIĘTY

MK-3475-412	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Wojciech Rolski	Rak głowy i szyi	Randomizowane badanie fazy III pembrolizumabu podawanego jednocześnie z chemioradioterapią w charakterze terapii podtrzymującej w porównaniu z samą chemioradioterapią u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi (KEYNOTE-412)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
MK-3475-669	MSD Polska Sp z o.o / Merck Sharp & Dohme Corp	Dr Małgorzata Chudzik	Rak głowy i szyi	Randomizowane badanie kliniczne III fazy, prowadzone metodą otwartej próby, dotyczące oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania pembrolizumabu w połączeniu z epakadostatem, pembrolizumabu w monoterapii lub schematu EXTREME w leczeniu pierwszej linii nawrotowego lub przerzutowego raka płaskonabłonkowego głowy i szyi (KEYNOTE-669/ECHO-304)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
FKB238-002 / AVANA	Centus Biotherapeutics Limited	Dr Małgorzata Chudzik	Rak płuca	Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych, metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania preparatu FKB238 do leku Avastin®, podawanych w połączeniu z paklitaksellem i karboplatiną w pierwszej linii leczenia u chorych na zaawansowanego / nawracającego niedrobnokomórkowego i niepłaskonabłonkowego raka płuca	Ośrodek ZAMKNIĘTY
IM-201	Immunicum AB	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak nerki	Otwarte, randomizowane, kontrolowane, wieloośrodkowe badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo i skuteczność doustowego podania Intuvaxu przed nefrektomią z zastosowaniem Sunitynibu po nefrektomii w porównaniu do zastosowania Sunitynibu po nefrektomii u pacjentów z przerzutowym rakiem nerki	Ośrodek ZAMKNIĘTY
SPI - GCF - 302	Spectrum Pharmaceuticals Inc.	Dr Małgorzata Chudzik	Neutropenia w raku piersi	Randomizowane badanie kliniczne z otwartą próbą i aktywną kontrolą SPI-2012 (Eflapegrastim) w porównaniu z pegfilgrastymem w leczeniu neutropenii wywołanej chemioterapią u chorych na raka piersi we wczesniej fazie, otrzymujących docetaksel i cyklofosfamid (TC) (RECOVER)	Ośrodek ZAMKNIĘTY
CP-MGD019-01 (TYDE)	MacroGenics, Inc.	Dr Agnieszka Chaładaj - Kujawska	Rak prostaty	Otwarte badanie kliniczne I fazy oraz badanie ekspansji kohortowej MGD019, bispecyficznego białka DART® wiążącego PD-1 i CTLA-4 u pacjentów z nieoperacyjnymi lub przerzutującymi nowotworami.	Ośrodek ZAMKNIĘTY