

Lp.	Nazwa badania komercyjnego/niekomercyjnego	Numer badania komercyjnego /niekomercyjnego	Faza BK	Rok rozpoczęcia / zrealizowania badania	Weryfikacja (imię i nazwisko koordynatora)	Główny badacz	Oddział	Adres prowadzenia badania
1	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie fazy III oceniające stosowanie durwalumabu lub durwalumabu w skojarzeniu z tremelimumabem jako leczenia konsolidacyjnego u pacjentów z ograniczoną postacią drobnokomórkowego raka płuca, u których nie wystąpiła progresja po jednoczasowej chemioradioterapii (ADRIATIC).	Adriatic	III	2020	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Gołdecki	Oddział Dzienny Leczenia Skojarzonego / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
2	Wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych badanie 2 fazy oceniające pembrolizumab (MK-3475) lub MK-1308A (preparat złożony zawierający quavonlimab (MK-1308)/pembrolizumab) u uczestników z rakiem jelita grubego w IV stopniu zaawansowania z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (MSI-H) lub z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR): (MK-1308A-008).	MK1308A-008	II	2022	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Łukasz Hajac	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
3	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, oceniające stosowanie atezolizumabu (przeciwciała anti-PD-L1) w porównaniu z placebo w terapii adjuwantowej u pacjentów z inwazyjnym rakiem pęcherza moczowego wysokiego ryzyka ze stwierdzonym dodatnim statusem ctDNA po zabiegu cystektomii.	BO42843	III	2021	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr. n. med. Łukasz Dołowy	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
4	Randomizowane badanie fazy 3, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa pembrolizumabu (MK-3475) w połączeniu z lenwatinibem (E7080/MK-7902) i chemioterapią, w porównaniu ze standardową terapią leczenia jako leczenie pierwszej linii u uczestników z zaawansowanym /przerzutowym HER2 ujemnym rakiem gruczołowym /połączenia przelykowo-żołądkowego (LEAP-015).	MK7902-015	III	2021	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Łukasz Hajac	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
5	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów z rakiem piersi o niskiej ekspresji receptora typu 2 ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2) i dodatnim statusie receptora hormonalnego, u których wystąpiła progresja po leczeniu hormonalnym choroby przerzutowej (DESTINY-BREAST06).	DESTINY-BREAST06	III	2021	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breat Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
6	Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie III fazy chemioterapii z podwójną dawką platyny +/- Pembrolizumab (MK-3475) jako terapia neoadiuwantowa/adjuwantowa dla uczestników z resekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NSCLC) w stadium II, IIIA i IIIB (T3-4N2) (KEYNOTE-671).	MK3475-671	III	2018	Ewa Leżucha-Bębas ewa.lezucha@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Ireneusz Pawlak	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław

7	Badanie fazy 2 onkologii celowanej oceniające terapię skojarzoną opartą na pembrolizumabie (MK-3475, SCH 900475), dostosowaną z uwzględnieniem biomarkerów, w zaawansowanym niedrobnokomórkowym raku płuca (KEYNOTE 495; KeyImPaCT).	MK-3475-495	II	2019	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Ireneusz Pawlak	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
8	Randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne fazy 3 oceniające bezpieczeństwo i skuteczność pembrolizumabu (MK3475) w połączeniu z lenwatynbem (E7080/MK 7902) lub bez tego leku w leczeniu pierwszej linii w wybranej pod kątem statusu PDL1 populacji uczestników z nawrotowym lub przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyji (R/M HNSCC) (LEAP 010).	MK7902-010	III	2020	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	lek. med. Izabella Dębicka	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
9	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające datopotamab derukstekan (Dato Dxd) w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza u pacjentów niebędących kandydatami do leczenia inhibitorem PD-1/PD-L1 w terapii pierwszego rzutu miejscowo nawrotowego nieoperacyjnego lub przerzutowego potrójnie ujemnego raka piersi (TROPION-Breast02).	D926PC00001 (Tropion Breast02)	III	2022	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Małgorzata Pieniążek	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
10	Randomizowane, otwarte badanie fazy III oceniające skojarzone leczenie Atezolizumabem i Tiragolumabem w porównaniu do Durwalumabu u chorych z miejscowo zaawansowanym, niesekcyjnym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca w III stadium zaawansowania, u których nie wystąpiła progresja choroby po jednoczasowej chemioradioterapii opartej na związkach platyny (SKYSCRAPER-03).	GO41854	III	2019	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Gołdecki	Oddział Dzienny Leczenia Skojarzonego / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
11	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo atezolizumabu podawanego w skojarzeniu z kabozantynibem w porównaniu do kabozantynibu podawanego w monoterapii u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem nerkowokomórkowym, u których wystąpiła radiograficzna progresja guza w trakcie lub po leczeniu inhibitorem punktów kontrolnych układu odpornościowego.	WO41994	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med.. Łukasz Dołowy	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
12	Randomizowane badanie kliniczne fazy 3 porównujące leczenie skojarzone niwolumabem i ipilimumabem z placebo u pacjentów z miejscowym rakiem nerkowokomórkowym i wysokim ryzykiem nawrotu po nefrektomii radykalnej lub częściowej.	CA209-914	III	2017	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
13	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania durwalumabu w skojarzeniu z gemcytabiną+cisplatiną w ramach leczenia neoadjuwantowego, a następnie stosowania durwalumabu w monoterapii w ramach leczenia adjuwantowego, u pacjentów z rakiem pęcherza naciekającym mięśniówkę.	D933RC00001	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław

14	Badanie III fazy, prowadzone z zastosowaniem metodyki podwójnej ślepej próby i randomizacji, oceniające skuteczność stosowania kapiwasertibu z paklitakselem w porównaniu do placebo z paklitakselem, jako pierwszej linii leczenia dla pacjentów z histologicznie potwierdzonym, zaawansowanym (nieoperacyjnym) lub przerzutowym potrójnie negatywnym rakiem piersi.	D3614C00001	III	2019	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
15	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie fazy III oceniające działanie atezolizumabu w skojarzeniu z lub bez tiragolumabu (przeciwciała anty-tigit) u pacjentów z nieoperacyjnym, lokalnie zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym przełyku.	YO42137	III	2021	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	lek. med. Izabella Dębicka	Oddział Dzienny Leczenia Skojarzonego / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
16	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem apalutamidu u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka ze zlokalizowanym lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego, którzy są kandydatami do radykalnej prostatektomii.	56021927PCR3011	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
17	Wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne II fazy z randomizacją, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatów ingerujących w naprawę uszkodzonego DNA, stosowanych w połączeniu z olaparybem w porównaniu do monoterapii olaparybem u chorych na przerzutowego potrójnie negatywnego raka piersi, stratyfikowanych w zależności od zmian w genach związanych z homologiczną naprawą rekombinacyjną.	D5336C00001 (Violette)	II	2018	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
18	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.	MK3475-412	III	2017	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	lek. med. Izabella Dębicka	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
19	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy, porównujące leczenie adiuwantowe niwolumabem z placebo, u chorych z inwazyjnym rakiem urotelialnym wysokiego ryzyka.	CA 209-274	III	2017	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
20	Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy, porównujące stosowanie abemacyklibu w połączeniu ze standardową hormonoterapią uzupełniającą do stosowania samej standardowej hormonoterapii uzupełniającej w raku piersi we wczesnej fazie u pacjentów z wysokim ryzykiem zachorowania, z ekspresją receptorów hormonalnych i bez ekspresji receptora ludzkiego czynnika wzrostu naskórka 2.	I3Y-MC-JPCF (Eli Lilly)	III	2017	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław

21	Randomizowane , wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby i kontrolowane przy użyciu placebo badanie fazy III schematu leczenia ipatasertib plus abirateron plus prednizon/prednizolon w porównaniu ze schematem placebo plus abirateron plus prednizon/prednizolon u dorosłych pacjentów płci męskiej z bezobjawowym lub skąpo objawowym, wcześniej nieleczonym, przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na leczenie kastracyjne.	CO39303	III	2017	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
22	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby i kontrolowane przy użyciu placebo badanie kliniczne fazy III schematu leczenia atezolizumab w skojarzeniu z kobimetynibem i wemurafenibem u pacjentów uprzednio nieleczonych z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym czerniakiem wykazującym mutację V600 genu BRAF.	CO39262	III	2017	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med.. Emilia Filipczyk-Cisarż	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
23	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo rybocyklibu z terapią endokrynologiczną w leczeniu adiuwantowym u pacjentów z rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania o dodatnim statusie receptorów hormonalnych i ujemnym statusie HER2 (Badanie nowego leczenia adiuwantowego z rybocyklibem [LEE011]).	CLEE011O12301C (Natalee)	III	2020	Elżbieta Dembna, Jolanta Hossa elzbieta.dembna@dcopih.pl jolanta.hossa@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
24	Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania niraparuby z placebo u pacjentów po radykalnym leczeniu HER-2 ujemnego raka piersi z obecnością mutacji BRCA lub potrójnie ujemnego raka piersi pozostających w molekularnej fazie choroby określonej na podstawie obecności krążącego nowotworowego DNA (ZEST).	GSK 213831	III	2022	Elżbieta Dembna, Jolanta Hossa elzbieta.dembna@dcopih.pl jolanta.hossa@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
25	Prospektywne, wieloośrodkowe badanie kliniczne grupy PALG porównujące skuteczność dwóch standardowych terapii indukujących (DA-90 vs DAC) i dwóch standardowych chemioterapii reindukujących (FLAG-IDA vs FLAG-M) u chorych na AML < 60 r.ż.	PALG-AML1/2016	III	2021	Maria Wąsalska maria.wasalka@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
26	Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20.	PALG ALL7 OVERALL	II	2021	Maria Wąsalska maria.wasalka@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
27	Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy IIa/IIb produktu KRT-232 stosowanego u pacjentów z mielofibrozą pierwotną (PMF), mielofibrozą wywołaną czerwieńcą prawdziwą (post-PV-MF) lub mielofibrozą wywołaną nadplłytkowością samoistną (post-ET-MF) u których leczenie ruksolitynibem zakończyło się niepowodzeniem.	KRT-232-101	IIa / IIb	2019	Maria Wąsalska maria.wasalka@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny Poradnia Hematologiczna	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław

28	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, wielokohortowe badanie oceniające wyniki i bezpieczeństwo stosowania ATEZOLIZUMABU w warunkach rzeczywistych u pacjentów leczonych w ramach codziennej praktyki klinicznej.	MO40653	N/A	2021	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
29	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające durwalumab i BCG (szczep Bacillus Calmette-Guerin) podawane w ramach terapii skojarzonej w porównaniu z samym BCG u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego wysokiego ryzyka nienaciekającym błony mięśniowej, którzy nie otrzymywali wcześniej BCG (POTOMAC).	D419JC00001 (Potomac)	III	2018	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
30	Badanie III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, porównujące trantuzumab w skojarzeniu z chemioterapią i pembrolizumabem do transtuzumabu w skojarzeniu z chemioterapią i placebo, jako leczenie 1 linii, u uczestników z HER2- dodatnim zaawansowanym gruczolakorakiem żołądka lub połączenia żołądkowo-przetykowego (KEYNOTE 811).	MK 3475-811	III	2018	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Łukasz Hajac	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
31	Badanie III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, Pembrolizumab w skojarzeniu z chemioterapią i placebo, jako leczenie 1 linii, u uczestników z HER2- ujemny zaawansowanym gruczolakorakiem żołądka lub połączenia żołądkowo-przetykowego (KEYNOTE 859).	MK 3475-859	III	2018	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Łukasz Hajac	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
32	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie III fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo GDC-0077 plus palbocycyklid i fulwestrant w porównaniu do placebo plus palbocycyklid i fulwestrant u pacjentów z mutacją PIK3CA w miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, hormonozależnym, HER2-negatywnym rakiem piersi.	WO41554 (Inavo-120)	III	2020	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breat Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
33	Badanie fazy III z randomizacją i podwójnie ślepa próbą dotyczące oceny stosowania pembrolizumabu łącznie z chemioterapią w porównaniu ze stosowaniem placebo łącznie z chemioterapią w ramach terapii neoadiuwantowej oraz stosowania pembrolizumabu w porównaniu z placebo w ramach terapii adiuwantowej w leczeniu potrójnie negatywnego raka piersi (TNBC).	MK3475-522	III	2017	Elżbieta Dembna elzbieta.dembna@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breat Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
34	Przedoperacyjna chemioterapia dootrzewnowa w hipertermii uzupełniająca leczenie skojarzone w zaawansowanym raku żołądka z wysokim ryzykiem nawrotu otrzewnowego - badanie wieloośrodkowe z randomizacją.	Chimera	N/A	2022	Jolanta Hossa jolanta.hossa@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	prof. dr hab. n. med. Marek Bębenek	Oddział Chirurgii Onkologicznej	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
35	Wieloośrodkowe badanie dotyczące skuteczności, bezpieczeństwa i farmakokinetyki berubicyny podawanej we wlewie dożylnym u dorosłych pacjentów z nawracającym glejakiem wielopostaciowym po niepowodzeniu standardowej terapii pierwszego rzutu.	WPD-201	I	2023	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	lek. med. Izabella Dębicka	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław

36	Badanie fazy 1b oceniające stosowanie produktu SEL120 u pacjentów z ostrą białaczką szpikową lub z zespołem mielodysplastycznym wysokiego ryzyka.	CLI120-001	Ib	2023	Monika Izydorczyk monika.izydorczyk@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
37	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy Ib/II, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i farmakokinetyki zmodyfikowanego dożylnego schematu dawkowania tafasitamabu w skojarzeniu z lenalidomidem (LEN) u pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (R/RDLBCL).	MINDway MOR208C115	Ib / II	2023	Monika Izydorczyk monika.izydorczyk@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
38	Enkorafenib i binimetynib w porównaniu z placebo w terapii adjuwantowej poddanego całkowitej resekcji czerniaka w stadium IIB/C z mutacją BRAF V600E/K: randomizowane, potrójnie zaślepienie badanie fazy III prowadzone we współpracy z grupą czerniaka Europejskiej Organizacji na rzecz Badań i Leczenia RAKa (EORTC).	W00090GE303/EORTC-2139-MG	III	2023	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Ziętek	Oddział Dzienny Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
39	Efektywność i bezpieczeństwo stosowania brygatynibu w pierwszej linii leczenia ALK-dodatniego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP). Prospektywne wieloośrodkowe badanie obserwacyjne.	BRYGATINIB-4004	II	2023	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Joanna Luboch-Kowal	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
40	Badanie fazy 2/3 dotyczące stosowania Navtemadlin jako terapii podtrzymującej u pacjentek z zaawansowanym lub nawracającym rakiem endometrium TP53WT, u których wystąpiła odpowiedź na chemioterapię.	KRT-232-118	II / III	2024	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Jędryka	Oddział Ginekologii Onkologicznej	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
41	Wieloośrodkowe badanie fazy I-III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo terapii celowanych w kohortach opartych na statusie wykrytych biomarkerów u pacjentów z rozpoznaniem lokalnie zaawansowanego, nieoperacyjnego, niedrobnokomórkowego raka płuca w III stadium zaawansowania.	BO42777	I-III	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
42	Badanie obejmujące zwiększenie wielkości dawki i rozszerzenie dawki oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność preparatu XL092 w skojarzeniu z lekami immunoonkologicznymi u pacjentów z nieoperacyjnymi, zaawansowanymi lub przerzutowymi guzami litymi.	XL092-002	IB	2024	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
43	Badanie III fazy, kontrolowane placebo, dotyczące skuteczności i bezpieczeństwa mokrawimodu jako leczenia wspomagającego i podtrzymującego u pacjentów z AML poddawanych allo-HCT.	PKRPC001	III	2024	Monika Izydorczyk monika.izydorczyk@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław

44	Randomizowane, podwójnie ślepe, międzynarodowe wieloośrodkowe badanie III fazy mające na celu ocenę skuteczności przeciwnowotworowej i bezpieczeństwa HLX10 (wstrzyknięcie rekombinowanego humanizowanego przeciwciała monoklonalnego anty-PD-1) lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią (karboplatyna/cisplatylna-etopozyd) i Jednoczesna radioterapia u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca w stadium ograniczonym (LS-SCLC).	HLX10-020-SCLC302	III	2024	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	lek. med. Izabella Dębicka	Oddział Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
45	Badanie fazy I/II liposomalnej antracykliny w połączeniu z cytarabiną dla leczenia pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML).	MB-106	I / II	2023	Monika Izydorczyk monika.izydorczyk@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
46	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo, kontrolowane placebo, międzynarodowe badanie fazy III dotyczące stosowania leku Durvalumab Plus Domvanalimab (AB154) u uczestników z miejscowo zaawansowanym (stadium III), nieresekcyjnym, niedrobnym rakiem płuc, u których choroba nie uległa progresji po ostatecznym przyjęciu platyny w oparciu o jednoczesną chemioradioterapię.	D9075C00001 Pacific-8	III	2023	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Gołdecki	Oddział Dzienny Onkologii Klinicznej/LSKOJ	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
47	Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych z zastosowaniem randomizacji oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę i odpowiedź na dawkę preparatu paltusotine stosowanego u chorych na zespół rakiowiaka.	CRN00808-11	II	2023	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Łukasz Hajac	Oddział Dzienny Onkologii Klinicznej / Chemioterapii	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
48	Główne badanie przesiewowe oceniające status biomarkerów i potencjalną kwalifikację do badania u pacjentów z rozpoznaniem nowotworu złośliwego.	BX43361	II	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
49	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające wpływ dapagliflozyny na prewencję kardiotoxyczności u chorych na raka piersi w trakcie chemioterapii z udziałem antracyklin. Tytuł skrócony: KardioPROTEEkCja dapagliflozyną u chorych na raka piersi leczonych anTrAcyklinami – PROTECTAA (protect against antracycline) TRIAL.	PROTECTAA	III	2024	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 Adrianna Cieślak adrianna.cieslak@dcopih.pl 782 999 717	Prof. Rafał Matkowski	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
50	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, wielokohortowe badanie oceniające wyniki i bezpieczeństwo stosowania atezolizumabu w warunkach rzeczywistych u pacjentów leczonych w ramach codziennej praktyki klinicznej.	MO40653	N/A	2021	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
51	Randomizowane, podwójnie zaslepienie, trójramienne, wieloośrodkowe badanie kliniczne typu non-inferiority, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność DEBN (DrugEluting Biopsy Needle) u pacjentów poddawanych przedobytynicznej biopsji gruczołu krokowego, w porównaniu z grupą kontrolną, u której zastosowano rozszerzoną profilaktykę powikłań infekcyjnych.	DEBN001	N/A	2024	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (zaslepienie) Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (zaslepienie), Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (odslepienie), Ewa Leżucha-Bębas ewa.lezucha@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (odslepienie)	dr n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław