

Lp.	Nazwa badania komercyjnego/niekomercyjnego	Akronim	Numer protokołu	Numer badania komercyjnego/niekomercyjnego (nr EudraCT/CTIS)	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	D933QC00001	2018-000867-10	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).	-	MK-1308A-008	2020-005114-18	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.	IMvigor011	BO42843	2020-004418-36	III	2021	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	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 lenwatynibem (E7080/MK-7902) i chemioterapią, w porównaniu ze standardową terapią leczenia jako leczenie pierwszej linii u uczestników z zaawansowanym /przerzutowym HER2 negatywnym rakiem gruczołowym żołądka/połączenia przelykowo-żołądkowego (LEAP-015).	LEAP-015	MK-7902-015	2020-001990-53	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 statusem receptora hormonalnego, u których wystąpiła progresja po leczeniu hormonalnym choroby przerzutowej (DESTINY-BREAST06).	DESTINY-BREAST06	D9670C00001	2019-004493-26	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).	KEYNOTE-671	MK-3475-671	2017-001832-21	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).	KEYNOTE-495	MK-3475-495	2017-003134-85	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 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).	Tropion Breast02	D926PC00001	2021-005223-21/2023-509260-25	III	2022	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr n. med. Małgorzata Pieniążek	Centrum Chorób Piersi Breast Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
9	Randomizowane, otwarte badanie fazy III oceniające skojarzone leczenie Atezolizumabem i Tiragolumabem w porównaniu do Durwalumabu u chorych z miejscowo zaawansowanym, nieresekcyjnym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca w III stadium zaawansowania, u których nie wystąpiła progresja choroby po jednoczasowej chemioradioterapii opartej na związkach platyny.	SKYSCRAPER-03	GO41854	2019-004773-29	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
10	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.	CONTACT-03	WO41994	2020-000502-29	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr n. med. Łukasz Dołowy	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
11	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.	CheckMate 914	CA209-914	2016-004502-34	III	2017	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
12	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania durwalumabu w skojarzeniu z gemcytabiną+cisplatyną w ramach leczenia neoadjuwantowego, a następnie stosowania durwalumabu w monoterapii w ramach leczenia adjuwantowego, u pacjentów z rakiem pęcherza naciekającym mięśniówkę.	NIAGARA	D933RC00001	2018-001811-59	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
13	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 ujemnym rakiem piersi, CAPitello-290.	CAPitello-290	D3614C00001	2018-004687-64	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
14	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.	SKYSCRAPER-07	YO42137	2020-001178-31	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

15	Radomizowane, 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.	PROTEUS	56021927PCR3011	2018-001746-34	III	2020	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
16	Wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne II fazy z randomizacją, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatów ingerujących w naprawę uszkodzonego DNA, stosowanych w połączeniu z olaparibem w porównaniu do monoterapii olaparibem u chorych na przerzutowego potrójnie negatywnego raka piersi, stratyfikowanych w zależności od zmian w genach związanych z homologiczną naprawą rekombinacyjną.	Violette	D5336C00001	2017-002361-22	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
17	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.	CheckMate 274	CA209-274	2014-003626-40	III	2017	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
18	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.	Eli Lilly	I3Y-MC-JPCF	2016-004362-26	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
19	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.	IPATential150	CO39303	2016-004429-17	III	2017	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
20	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]).	Natalee	CLEE011O12301C	2018-002998-21	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
21	Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania niraparaju 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	2020-003973-23	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

22	Prospektywne, wieloośrodkowe badanie kliniczne grupy PALG porównujące skuteczność dwóch standardowych terapii indukujących (DA-90 vs DAC) i dwóch standardowych chemioterapii reindukujących (FLAG-IDA vs CLAG-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
23	Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20.	-	PALG ALL7 OVERALL	2020-005326-28	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
24	Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy IIa/IIb produktu KRT-232 stosowanego u pacjentów z mielofibrozą pierwotną (PMF), mielofibrozą wywołaną czerwonicią prawdziwą (post-PV-MF) lub mielofibrozą wywołaną nadpłytkowością samoistną (post-ET-MF) u których leczenie ruksolitynibem zakończyło się niepowodzeniem.	-	KRT-232-101	2018-001671-21	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
25	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, wielokohortowe badanie oceniające wyniki i bezpieczeństwo stosowania ATEZOLIZUMABU w warunkach rzeczywistych u pacjentów leczonych w ramach codziennej praktyki klinicznej.	IMreal	MO40653	-	obserwacyjne	2021	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	lek. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
26	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające durwalumab i BCG (szczep Bacillus Calmette-Guérin) 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	2017-002979-26	III	2018	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Pododdział Urologiczny	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
27	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-przełykowego (KEYNOTE 811).	KEYNOTE-811	MK-3475-811	2018-000224-34	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
28	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie III fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo GDC-0077 plus palbocycylib i fulwestrant w porównaniu do placebo plus palbocycylib i fulwestrant u pacjentów z mutacją PIK3CA w miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, hormonozależnym, HER2-negatywnym rakiem piersi.	INAVO120	WO41554	2019-002455-42	III	2020	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
29	Badanie fazy III z randomizacją i podwójnie ślepej 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).	KEYNOTE-522	MK-3475-522	2016-004740-11	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
30	Przedoperacyjna chemioterapia dootrzewnowa w hipertermii uzupełniająca leczenie skojarzone w zaawansowanym raku żołądka z wysokim ryzykiem nawrotu otrzewnowego - badanie wieloośrodkowe z randomizacją.	-	Chimera	2020-001419-25	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

31	Badanie fazy 1b oceniające stosowanie produktu SEL120 u pacjentów z ostrą białaczką szpikową lub z zespołem mielodysplastycznym wysokiego ryzyka.	-	CL1120-001	2020-003450-77	Ib	2023	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
32	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).	COLUMBUS-AD	W00090GE303/EORTC-2139-MG	2021-004310-19	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
33	Efektywność i bezpieczeństwo stosowania brygatynibu w pierwszej linii leczenia ALK-dodatniego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP). Prospektywne wielośrodkowe badanie obserwacyjne.	ENTIRETY	Brigatinib-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
34	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	2022-502196-31-00	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
35	Wielośrodkowe 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	2021-004149-19	I-III	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	lek. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
36	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.	STELLAR-002	XL092-002	2021-004855-18	IB	2024	Ewa Leżucha-Bębas ewa.lezucha@dcopih.pl nr tel. 501071002	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
37	Badanie III fazy, kontrolowane placebo, dotyczące skuteczności i bezpieczeństwa mokratimodu jako leczenia wspomagającego i podtrzymującego u pacjentów z AML poddawanych allo-HCT.	-	PKRPC001	2021-002864-36	III	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
38	Randomizowane, podwójnie ślepe, międzynarodowe wielośrodkowe 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/cisplatyna-etopozyd) i Jednoczesna radioterapia u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca w stadium ograniczonym (LS-SCLC).	-	HLX10-020-SCLC302	2022-002226-27	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
39	Badanie fazy I/II liposomalnej annamacyny w połączeniu z cytarabiną dla leczenia pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML).	-	MB-106	2020-005493-10	I / II	2023	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	dr n. med. Jarosław Dybko	Oddział Hematologiczny	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław

40	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.	Pacific-8	D9075C00001	2021-004327-32	III	2023	Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471	dr n. med. Marcin Golecki	Oddział Dzienny Onkologii Klinicznej/LSKOJ	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
41	Badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych z zastosowaniem randomizacji oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę i odpowiedź na dawkę preparatu paltusotine stosowanego u chorych na zespół rakowiaka.	-	CRN00808-11	2022-000762-18	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
42	Główne badanie przesiewowe oceniające status biomarkerów i potencjalną kwalifikację do badania u pacjentów z rozpoznaniem nowotworu złośliwego.	-	BX43361	2021-004401-53	II	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	lek. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
43	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 dapagliflozyna u chorych na raka piersi leczonych anTrAcyklinAmi – PROTECTAA (protect against antracycline) TRIAL.	PROTECTAA	2022/ABM/01/00039	2023-506631-15-00	III	2024	Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 Adrianna Cieślak adrianna.cieslak@dcopih.pl 782 999 717	prof. dr hab. Rafał Matkowski	Centrum Chorób Piersi Breat Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
44	Randomizowane, podwójnie zaslepienie, trójramienne, wieloośrodkowe badanie kliniczne typu non-inferiority, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność DEBN (DrugEluting Biopsy Needle) u pacjentów poddawanych przezodbytniczej biopsji gruczołu krokowego, w porównaniu z grupą kontrolną, u której zastosowano rozszerzoną profilaktykę powikłań infekcyjnych.	DEBN001	DEBN001	civ-pl-23-07-043674 (nr EUDAMED)	NA	2024	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634 (zaslepiiony) Agata Mańka agata.manka@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (zaslepiiony), Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (odsłepiony), Ewa Leżucha-Bębas ewa.lezucha@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 (odsłepiony)	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
45	Oparte na protokole głównym, prowadzone metodą otwartej próby platformowe badanie fazy II z randomizacją, oceniające nowe złożone schematy immunoterapii u niepoddawanych wcześniej leczeniu pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem niedrobnokomórkowym płuca wykazującym ekspresję ligandu receptora programowanej śmierci 1 (PD-L1).	GALAXIES LUNG-201	213824/03	2021-005115-32	II	2024	Natalia Juszcak natalia.juszcak@dcopih.pl nr tel. 782 999 717	lek. med. Krzysztof Rogoziewicz	Oddział Onkologii Klinicznej	ul. Grabiszyńska 105, 53-439 Wrocław
46	Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kamizestranu (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	D8535C00001	2023-504031-41-00	III	2024	Jolanta Hossa jolanta.hossa@dcopih.pl nr tel. 669 220 471 Beata Bazylak beata.bazylak@dcopih.pl nr tel. 791377353	dr n. med. Aleksandra Łacko	Centrum Chorób Piersi Breat Unit	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław

47	Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie 3 fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo TAR-200 w porównaniu z wybraną przez Badacza chemioterapią dopęcherzową u uczestników, którzy otrzymali Bacillus Calmette-Guérin (BCG) i u których nawrócił nienaciekający mięśniówkę rak pęcherza moczowego wysokiego ryzyka (HR-NMIBC) i którzy nie kwalifikują się lub nie zgadzają się na radykalną cystektomię	SunRise-5	17000139BLC3004	2023-507685-10-00	III	2024	Marta Kasprzak marta.kasprzak@dcopih.pl nr tel. 517 352 634	dr hab. n. med. Krzysztof Tupikowski	Poradnia Urologiczna	Plac Hirszfelda 12 53-413 Wrocław
----	---	-----------	-----------------	-------------------	-----	------	--	---	----------------------	--------------------------------------