

BADANIA PROWADZONE

W KLINIKCE I ODDZIAŁYCH KLINICZNYCH RADIOTERAPII

W SP ZOZ MSW Z W-MCO w OLSZTYNIE

DANE KONTAKTOWE:

SEKRETARIAT ODDZIAŁU

- **ORDYNATOR, Główny Badacz - dr hab n. med. Sergiusz Nawrocki**

- tel. 89-539-85-23, 85-27

Koordynator

- tel. 89-539-88-60

Randomizowane, wieloośrodkowe badanie III fazy, z zastosowaniem podwójnie ślepej próby i grupą kontrolną przyjmującą placebo nad stosowaniem szczepionki przeciwnowotworowej Stimuvax (szczepionki liposomalnej L-BLP25 lub BLP25) u pacjentów cierpiących na nieoperacyjną postać **niedrobnkomórkowego raka płuc w III stopniu zaawansowania.**

Cilengitide-u pacjentów ze świeżo rozpoznanym **glejakiem wielopostaciowym** i metylowanym promotorem genu MGTM – wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, kontrolowane badanie fazy III, oceniające cilengitide w połączeniu ze standardowym leczeniem (terapia temozolomidem z towarzyszącą radioterapią, z następującą po niej podtrzymującą terapią temozolomidem) w porównaniu do standardowego leczenia.

Cilengitide u pacjentów ze świeżo rozpoznanym **glejakiem wielopostaciowym** i nie-metylowanym promotorem genu MGTM – wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy II, oceniające dwa schematy podawania preparatu cilengitide w skojarzeniu ze standardowym leczeniem (terapia temozolomidem z towarzyszącą radioterapią, z następującą po niej podtrzymującą terapią temozolomidem). Badanie CORE.

Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby badanie fazy III porównujące leczenie ipilimumabem wobec placebo po wcześniejszej radioterapii u chorych z **rakiem gruczołu krokowego** opornym na kastrację i zastosowane leczenie docetakselem

Wieloośrodkowe badanie otwarte rozszerzonego dostępu do preparatu RO 5185426 u pacjentów z przerzutowym **czerniakiem skóry**

Randomizowane, podwójnie zaślepienie, wieloośrodkowe, dwuetapowe badanie adaptacyjne fazy III dotyczące dożylnego podawania preparatu REOLYSIN (Reowirus typu 3 Dearing) w skojarzeniu z paklitakselem i karboplatiną w porównaniu z podawaną tylko chemioterapią u pacjentów z przerzutowym lub nawrotowym **rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi**, u których zaobserwowano progresję choroby w trakcie lub po zastosowaniu wcześniejszej chemioterapii opartej na pochodnych platyny