

BADANIA PROWADZONE

W KLINICZNYM ODDZIALE CHEMIOTERAPII

W SP ZOZ MSW Z W-MCO w OLSZTYNIE

DANE KONTAKTOWE:

SEKRETARIAT KLINICZNEGO ODDZIAŁU CHEMIOTERAPII

- **ORDYNATOR, Główny Badacz - dr n. med. Wojciech Rogowski**

- tel. 89-539-85-24

BIURO BADAŃ KLINICZNYCH

Koordynatorzy badań klinicznych

- tel. 89-539-87-57, 89-539-87-56, fax. 89-539-86-13

Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, badanie kliniczne fazy III, porównujące produkt badany z kapecytabiną do trastuzumabu z kapecytabiną w leczeniu pacjentek z ErbB2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami , wcześniej leczonych antracyklinami lub taksanami.
Wieloośrodkowe badanie fazy III z randomizacją, podwójnie ślepą próbą i grupą kontrolną placebo dotyczące stosowania denosumabu w leczeniu uzupełniającym u kobiet z rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, u których stwierdza się wysokie ryzyko nawrotu.
Badanie fazy 1b/2 stosowania docetaxelu i prednizonu w skojarzeniu z preparatem lub bez preparatu ISIS 183750 (inhibitora eukariotycznego czynnika inicjującego translację 4E) u pacjentów ze zdiagnozowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego .
Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie kliniczne II fazy preparatu RO5083945 w połączeniu z FOLFIRI, jako leczeni drugiej linii u pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego z genem KRAS typu dzikiego lub mutacją KRAS
Randomizowane badanie kliniczne 3 fazy oceniające leczenie skojarzone Gemcitabiną i Carboplatiną z zastosowaniem lub bez zastosowania Iniparibu (SAR240550; inhibitor PARP1) u pacjentów z wcześniej nie leczonym płaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NSCLC) w IV stopniu zaawansowania .
Podwójnie zaślepienie kontrolowane placebo badanie II fazy leku Dasatinid z Gamcitabine w porównaniu do samej Gemcitabiny u pacjentów z lokalnie zaawansowanym rakiem trzustki .
Dokonana metodą elektroniczną ocena jakości życia pacjentów z objawową niedokrwistością wywołaną chemioterapią: międzynarodowe, prospektywne badanie obserwacyjne (eAQUA)
Randomizowane prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie 2 fazy porównujących stosowanie Gemcytabiny i Cisplatyny w połączeniu z preparatem Ogx-472 u pacjentów z zaawansowanym rakiem pęcherza moczowego .
Otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3 dotyczące S-1 i cisplatyny w porównaniu z 5-FU i cisplatiną u pacjentów z przerzutowym rakiem żołądka typu rozlanego, nie leczonych uprzednio chemioterapią .
Wieloośrodkowe, randomizowane, badanie otwarte porównujące leczenie kabazytaksem w dawce 20 mg/m ² i 25 mg/m ² co 3 tygodnie w skojarzeniu z prednizonem u pacjentów z przerzutowym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego uprzednio leczonym docetaksem.

BADANIA PROWADZONE

W KLINICZNYM ODDZIALE CHEMIOTERAPII

W SP ZOZ MSW Z W-MCO w OLSZTYNIE

<p>Wieloośrodkowe, otwarte badanie I fazy/randomizowane badanie II fazy w celu oceny bezpieczeństwa stosowania, farmakokinetyki i skuteczności preparatu BIBfl 120 w porównaniu z sorafenibem w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym.</p>
<p>Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane przy użyciu aktywnego leku badanie kliniczne fazy 3, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności Rolapitant w zapobieganiu nudnościom i wymiotom u pacjentów przyjmujących chemioterapię o silnym działaniu wymiotnym.</p>
<p>Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane przy użyciu aktywnego leku badanie kliniczne fazy 3, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności Rolapitant w zapobieganiu nudnościom i wymiotom u pacjentów otrzymujących chemioterapię o umiarkowanym działaniu wymiotnym.</p>
<p>Randomizowane badanie fazy III z podwójnie ślełą próbą i kontrolą placebo, oceniające skuteczność produktu badanego jako leczenia wspomagającego u pacjentów po operacyjnym usunięciu MAGE-A3 dodatniego czerniaka stopnia III.</p>
<p>Badanie fazy II prowadzone metodą otwartą, w jednym ramieniu leczenia, w celu oceny aktywności produktu badanego u pacjentów z nieoperacyjnym, MAGE-A3 pozytywnym przerzutowym czerniakiem skóry.</p>
<p>Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane przy użyciu placebo, badanie III fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo cotygodniowego produktu badanego w skojarzeniu z karboplatiną i taksanem u pacjentek w stadium pierwszego nawrotu raka jajnika wrażliwego na pochodne platyny.</p>
<p>Badanie kliniczne, fazy III, z randomizacją, prowadzone metoda podwójnie ślepej próby z placebo w grupie kontrolnej, dotyczące stosowania produktu badanego u pacjentów z rakiem jelita grubego nowo rozpoznany, miejscowo zaawansowany lub z przerzutami poddawanych terapii z zastosowaniem bewacizumabu oraz 5-fluorouracylu, oksaliplatyny i leukoworyny (schemat FOLFOX) lub 5-fluorouracylu, irinotekanu i leukoworyny (schemat FOLFIRI).</p>
<p>Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby w grupach równoległych badanie fazy III mające wykazać równoważną skuteczność i porównywalne bezpieczeństwo preparatu i herceptyny podawanych w połączeniu z paklitakselem pacjentkom z przerzutowym rakiem piersi.</p>
<p>Wieloośrodkowe badanie z randomizacją prowadzone metodą ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo z zastosowaniem preparatu mapatumumab ([HGS1012], ludzkiego przeciwciała monoklonalnego specyficznego dla TRAIL-R1) w skojarzeniu z sorafenibem jako schemat leczenia pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym.</p>
<p>Wieloośrodkowe, międzynarodowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie 3 fazy, porównujące leczenie IMC-112B plus docetaxel i placebo plus docetaxel u wcześniej nie leczonych pacjentek z brakiem ekspresji HER2, nieresekcyjnym, lokalnie nawracającym lub przerzutowym rakiem piersi.</p>
<p>Badanie kliniczne fazy II prowadzone metodą podwójnie ślepej próby mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa oraz tolerancji skojarzonego leczenia sorafenibu z AMG386 lub placebo u pacjentów z rozsiałym jasknowokomórkowym rakiem nerki.</p>
<p>Wieloośrodkowe otwarte badanie fazy III z randomizacją i grupą kontrolną oceniające działanie tivozanibu w porównaniu do sorafenibu u pacjentów z zaawansowanym rakiem nerki.</p>
<p>Wieloośrodkowe, Randomizowane Badanie III Fazy Dotyczące Terapii Uzupełniającej u Pacjentek z nowotworem piersi z Ekspresją Receptora HER2 i zajętejmi węzłami Chłonnymi lub Pacjentek Wysokiego Ryzyka z Nowotworem Piersi bez Zajętych Węzłów Chłonnych Porównujące Chemioterapię z Trastuzumabem z Chemioterapią z Trastuzumabem i Bewacizumabem.</p>

BADANIA PROWADZONE

W KLINICZNYM ODDZIALE CHEMIOTERAPII

W SP ZOZ MSW Z W-MCO w OLSZTYNIE

Randomizowane badanie kliniczne II fazy porównujące leczenie solą sodową (LY2181308) w skojarzeniu z docetakselem do leczenia docetakselem w **hormonoopornym raku gruczołu krokowego**.

Otwarte, randomizowane, międzynarodowe badanie fazy IIIb, mające na celu ocenę działania i bezpieczeństwa cetuksymabu podawanego w dawce 250 mg/m² co tydzień i 500 mg/m² co dwa tygodnie w terapii podtrzymującej po chemioterapii opartej na związkach platyny w połączeniu z cetuksymabem stosowanej jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z **zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuc**.

Badanie kliniczne 3 fazy oceniające skuteczność schematu codziennego stosowania enzastauryny w zapobieganiu **nawrotowi chłoniaka**.

Badanie kliniczne II fazy z randomizacją prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, dotyczące stosowania AMG 386 lub placebo w skojarzeniu ze schematem chemioterapii FOLFIRI u pacjentów uprzednio leczonych z powodu **raka okrężnicy i odytnicy z przerzutami**.

Randomizowane, kontrolowane badanie fazy III stosowania połączenia preparatów Myocet, Trastuzumab, Paclitaxel oraz połączenia preparatów Trastuzumab i Paclitaxel w leczeniu **pierwszego rzutu przerzutowego raka piersi**.