

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych  
w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

L.p.	Nazwa badania	Numer protokołu	Nazwa Sponsora	Komórka organizacyjna prowadząca badanie	Główny Badacz
<b>Badania z aktywną rekrutacją</b>					
Projekt 1	„Badanie fazy 3 oceniające pembrolizumab (MK-3475) w skojarzeniu z jednoczesną chemioradioterapią a następnie pemrolizumab w połączeniu z Olaparybem lub bez Olaparybu w porównaniu z jednoczesną chemioradioterapią a następnie Durwalumabem u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) w stadium zaawansowania III”	MK-7339-012	MSD Polska	Oddział Kliniczny Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
Projekt 2	„Randomizowane, kontrolowane placebo badanie kliniczne fazy 3, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność radioterapii stereotaktycznej (SBRT) z lub bez Pembrolizumabu (MK-3475) u uczestników z nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NSCLC) w stadium I lub IIA”	MK-3475-867	MSD Polska	Oddział Kliniczny Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
Projekt 3	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające dostarlimab (TSR-042) podawany z karboplatiną-paklitakselem w porównaniu z placebo podawanym z karboplatiną-paklitakselem u pacjentek z zaawansowanym stadium nawrotowego lub pierwotnego raka błony śluzowej trzonu macicy ( <b>RUBY</b> )”	4010-03-001 RUBY	TESARO	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 4	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3 porównujące terapię opartą na pochodnych związków platyny stosowaną w skojarzeniu z produktem TSR-042 i Niraparybem ze standardową terapią opartą na pochodnych związków platyny w leczeniu pierwszego rzutu nieśluzowego nabłonkowego raka jajnika, w stadium zaawansowania III lub IV ( <b>FIRST</b> )”	FIRST 3000-03-005/ENGOT OV-44	TESARO	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 5	„Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania kapiwarsetybu w skojarzeniu z fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego (nieoperacyjnego) lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez nadekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (HR+/HER2-) po wystąpieniu nawrotu lub progresji choroby podczas lub po leczeniu inhibitorem aromatazy ( <b>CAPitello-291</b> )”	D3615C00001, Capitello	AstraZeneca AB	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 6	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie 3 fazy oceniające leczenie pierwszego rzutu karboplatiną i paklitakselem w skojarzeniu z durwalumabem z następowym leczeniem podtrzymującym durwalumabem z lub bez olaparybu u pacjentek z nowo zdiagnozowanym zaawansowanym lub nawracającym rakiem endometrium ( <b>DUO-E</b> )”	DUO-E GOG-3041-ENGOT-EN10 D9311C00001	AstraZeneca AB	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 7	„Międzynarodowe badanie fazy III prowadzone w różnych regionach z zastosowaniem metody randomizacji i podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatiną w porównaniu z placebo w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatiną w terapii pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami złośliwymi dróg żółciowych ( <b>TOPAZ-1</b> )”	TOPAZ-1 D933AC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych  
w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

Projekt 8	„Randomizowane badanie adaptacyjne fazy II/III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające preparat GSK3359609 lub placebo w skojarzeniu z pembrolizumabem w pierwszej linii leczenia u pacjentów z nawrotowym/przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi z ekspresją PD-L1”	GSK 209229	GSK	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 9	“Wieloośrodkowe, otwarte, trzyczęściowe badanie oceniające bezpieczeństwo i efektywność immunoferezy z użyciem wyrobu medycznego LW-02 firmy Immunicom w usuwaniu rozpuszczalnych receptorów czynnika martwicy nowotworu (sTNF-R) oraz kliniczną efektywność w leczeniu pacjentów z zaawansowanym, opornym, potrójnie negatywnym rakiem piersi (TNBC) samodzielnie lub w połączeniu z chemioterapią z zastosowaniem niskich dawek paklitakselu i karboplatyny podawanych w rytmie cotygodniowym w porównaniu z chemioterapią z zastosowaniem niskich dawek paklitakselu i karboplatyny podawanych w rytmie cotygodniowym”	CP7-005	Immunicom	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 10	„Badanie fazy I dotyczące oceny bezpieczeństwa, tolerancji i profilu farmakokinetycznego produktu leczniczego INCMGA00012 u pacjentów z zaawansowanym guzem litym (PODIUM-101)”	INCMGA-0012-101	Incyte Corporation	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 11	„Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i skuteczność indukowanej fimaporfina fotochemicznej internalizacji gemcytabiny z towarzyszącą chemioterapią gemcytabiną/cisplatiną w porównaniu z podaniem samej gemcytabiny/cisplatyny u pacjentów z nieoperacyjnym rakiem dróg żółciowych”	PCIA 203/18	PCI Biotech	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 12	„Dwuramiennie, podwójnie zaślepienie badanie III fazy, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności pembrolizumabu (MK-3475) w porównaniu z placebo, jako terapii wspomagającej u uczestników z rakiem wątrobowokomórkowym i całkowitą odpowiedzią radiologiczną po resekcji chirurgicznej lub miejscowej ablacji”	MK-3475-937	MSD Polska	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 13	„Otwarte, wieloośrodkowe badanie I fazy z eskalacją dawki do oceny bezpieczeństwa, tolerancji i farmakokinetyki produktu CPL304110 podawanego doustnie dorosłym uczestnikom z zaawansowanymi guzami litymi”	01FGFR2018	Celon Pharma S.A.	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 14	„Otwarte, randomizowane badanie III fazy porównujące stosowanie triflurydyny/tipiracylu (S 95005) z bewacyzumabem do kapecytabiny z bewacyzumabem w pierwszej linii leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego, którzy nie kwalifikują się do intensywnego leczenia (badanie SOLSTICE)”	CL3-950005-006	Servier	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 15	„Badanie kliniczne 3 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, z zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu tislelizumab (BGB-A317) w połączeniu z chemioterapią w pierwszej linii leczenia u chorych na nieoperacyjnego miejscowo zaawansowanego nawracającego lub przerzutowego raka płaskonabłonkowego przełyku”	BGB-A317-306	BeiGene, Ltd	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych  
w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

Projekt 16	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie III fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo pembrolizumabu w skojarzeniu z chemioterapią dwulekową opartą na pochodnych platyny, z canakinumabem lub bez canakinumabu, w leczeniu pierwszego rzutu pacjentów z lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym nie- płaskonabłonkowym i płaskonabłonkowym nie-drobnokomórkowym rakiem płuca” <b>CANOPY-1</b>	CACZ885U2301	Novartis	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 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 (w tym BRCA1/2)” <b>VIOLETTE</b>	D5336C00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 18	„Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem durwalumabu w skojarzeniu z chemioterapią standardową, durwalumabu w skojarzeniu z tremelimumabem i chemioterapią standardową oraz samej chemioterapii standardowej u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym.” <b>NILE</b>	D933SC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 19	„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.” <b>NIAGARA</b>	D933RC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 20	„Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo canakinumabu wobec placebo w leczeniu adiuwantowym u dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NSCLC) w stadiach II-III A i IIIB (T>5cm N2) (wg AJCC/UICC v. 8), po radykalnej resekcji (R0).” <b>CANOPY-A</b>	CACZ885T2301	Novartis	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 21	„Badanie kliniczne 3 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją w grupach równoległych, mające na celu porównanie skuteczności, bezpieczeństwa oraz immunogenności proponowanego biopodobnego rituksymabu (DRL_RI) z preparatem MabThera® u nieleczonych wcześniej pacjentów chorych na chłoniaka grudkowego z pozytywnym antygenem różnicowania komórkowego CD-20, o małej masie nowotworu i II-IV stopniu zaawansowania”	RI-01-006	Dr. Reddy's Laboratories	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 22	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III porównujące podawanie ponatinibu lub imatynibu, w połączeniu z chemioterapią o zmniejszonej intensywności u pacjentów z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką limfoblastyczną ze stwierdzonym chromosomem Philadelphia (Ph+ ALL)”	Ponatinib-3001	Takeda	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

Projekt 23	<b>BADANIE NIEKOMERCYJNE</b> „Prospektywne, wielośrodkowe 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	Stowarzyszenie Polskiej Grupy ds. Leczenia Białaczek u Dorosłych (PALG)	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 24	„Otwarte badanie kliniczne III fazy prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną porównujące stosowanie melflufenu w skojarzeniu z deksametazonem do pomalidomidu w skojarzeniu z deksametazonem u pacjentów z nawrotową/oporną postacią szpiczaka mnogiego, którzy wykazują oporność na lenalidomid”	OP-103	Oncopeptides AB	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 25	„Badanie kliniczne oceniające parametry farmakokinetyczne melfalanu w trakcie leczenia melflufenem i deksametazonem u pacjentów z nawrotową oporną na leczenie postacią szpiczaka mnogiego i zaburzeniami czynności nerek.”	OP-107	Oncopeptides AB	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 26	„Wielośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę stosowania bendamustyny i rytuksymabu (schemat BR) w porównaniu z bendamustyną i rytuksymabem w skojarzeniu z akalabrutynibem (ACP-196) u uczestników z dotychczas nieleczonym chłoniakiem z komórek płaszczą.”	ACE-LY-308	Acerta Pharma B.V.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 27	„Wielośrodkowe, otwarte, dwuetapowe badanie fazy 2/3 z randomizacją do trzech grup terapeutycznych: monoterapii preparatem ASP2215 (giltertinib), terapii skojarzonej preparatem ASP2215 i azacydyną oraz monoterapii azacydyną w leczeniu chorych, u których świeżo rozpoznano ostrą białaczkę szpikową z obecnością mutacji FLT3i którzy nie kwalifikują się do intensywnej chemioterapii indukującej.”	2215-CL-0201	Astellas Pharma Global Development, Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 28	„Wielośrodkowe podwójnie zaślepione badanie fazy 3 z randomizacją i zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniającej inhibitor receptora FLT3giltertynib(ASP2215) podawany w terapii podtrzymującej po uzyskaniu pierwszej całkowitej remisji po terapii indukcyjnej/konsolidującej u chorych na ostrą białaczkę szpikową z mutacją receptora FLT3/ITD.”	2215-CL-0302	Astellas Pharma Global Development, Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 29	"Międzynarodowe badanie kliniczne fazy III, prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną, porównujące działanie rygosertybu do działania schematu leczenia wybranego przez lekarza, u pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi po zakończonej niepowodzeniem terapii lekiem hipometylującym." <b>ONCONOVA</b>	04-30	Onconova Therapeutics, Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych  
w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

<b>Badania z zamkniętą rekrutacją</b>					
Projekt 1	„Globalne, wieloośrodkowe, badanie III fazy, prowadzone z zastosowaniem metodyki podwójnie ślepej próby i randomizacji, kontrolowane placebo, z durwalumabem podawanym równocześnie z chemioradioterapią opartą na pochodnych platyny, u pacjentów z miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuc (stopień III).” <b>PACIFIC 2</b>	D933KC00001	AstraZeneca Pharma	Zakład i Oddział Kliniczny Radioterapii	Dr n. med. Ewa Wasilewska- Teśluk
Projekt 2	"Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone z zastosowaniem metodyki podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające stosowanie w leczeniu podtrzymującym Olaparibu w monoterapii, u pacjentów z rozpoznaniem zaawansowanego raka jajnika (stopień IIIb – IV wg FIGO) i mutacją BRCA następującym po pierwszej linii leczenia chemioterapią opartą na związkach platyny." <b>SOLO1</b>	D0818C00001	Astra Zeneca AB	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 3	"Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające awelumab w skojarzeniu ze standardową chemioradioterapią (cisplatyna plus definitywna radioterapia) w porównaniu do standardowej chemioradioterapii w pierwszej linii leczenia pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi." <b>JAVELIN 100</b>	B9991016	Pfizer, Inc./ InVentiv Health Clinical UK Ltd.	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 4	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 3 oceniające Atezolizumab w skojarzeniu z Bewacizumabem w porównaniu z Sorafenibem u pacjentów z nieleczonym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem wątrobowokomórkowym.” <b>IMbrave 150</b>	YO40245	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 5	„Długoterminowe badanie kontrolne mające na celu ocenę bezpieczeństwa kardiologicznego pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi we wczesnym lub miejscowo zaawansowanym stadium, którzy ukończyli badanie SB3-G31-BC.” <b>SAMSUNG-E</b>	SB3-G31-BC-E	Quintiles Eastern Holdings GmbH	Oddział Kliniczny Onkologii i Immunoonkologii	Dr hab. med. Lubomir Bodnar
Projekt 6	„Międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 2 prowadzone metodą otwartej próby z grupami równoległymi e celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa produktu CC-486 (doustnej Azacytydyny) przyjmowanej w monoterapii lub w skojarzeniu z Durwalumabem (MED14737) u uczestników z zespołami mielodysplastycznymi, u których nie wystąpiła obiektywna odpowiedź na leczenie Azacydyną do wstrzykiwania lub Decytabiną.”	CC-486-MDS-006	Calegne Corporation	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 7	„Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy II obejmujące jedną grupę leczenia, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności stosowania lenalidomidu w skojarzeniu z produktem MOR00208 u pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie postacią chłoniaka rozlanego z dużych komórek B (R-R DLBCL).” <b>MORPHOSYS</b>	MOR208C203	Morphosys AG	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 8	"Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy oceniające schemat A+AVD w porównaniu ze schematem ABVD, jako terapię pierwszej linii u pacjentów z zaawansowanym, klasycznym chłoniakiem Hodgkina." <b>MILLENIUM</b>	C25003 Millenium	Millennium Pharmaceuticals, Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych  
w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

Projekt 9	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie fazy 3 mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa lenalidomidu (CC-5013) w skojarzeniu z chemioterapią R-CHOP (R2-CHOP) oraz placebo w skojarzeniu z chemioterapią R-CHOP u pacjentów z nieleczonym wcześniej chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B, typu z aktywowanych komórek B.” <b>CELEGNE/Robust</b>	CC-5013-DLC-002	Calegne Coroporation	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 10	"Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające nie mniejszą skuteczność (badanie typu "noninferiority") produktu ACP-196 w porównaniu z ibrutnibem u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową wysokiego ryzyka, którzy byli poddani wcześniejszemu leczeniu."	ACE-CL-007	Acerta Pharma BV	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
Projekt 11	"Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby w trzech grupach nieleczonych wcześniej pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, przyjmujących obnizumab w skojarzeniu z chlorambucylem, ACP-196 w skojarzeniu z obnizumabem oraz ACP-196 w monoterapii."	ACE-CL-006	Acerta Pharma BV	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka