

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	Obszar	Sponsor	Komórka organizacyjna prowadząca badanie	Główny Badacz
BADANIA Z AKTYWNA REKRUTACJA						
1	„Badanie kliniczne fazy 3, wielośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, prowadzone w celu porównania skuteczności beparituzumabu w połączeniu z chemioterapią lub placebo w połączeniu z chemioterapią, u pacjentów z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przelykowego z nadekspresją białka FGFR2b”	20210096	rak żołądka lub połączenia żołądkowo-przelykowego	Amgen	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
2	„Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania niraparybu 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)”	213831	rak piersi	GSK	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Karolina Żukowska
3	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kapiwasertybu i abirateronu w porównaniu do placebo i abirateronu w leczeniu chorych z noworozpoznanym rozsiałym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN”	CAPitello-281	rak prostaty	Astra Zeneca	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Karolina Żukowska
4	„Badanie fazy I/Ib oceniające bezpieczeństwo i tolerancję leku AB308 w skojarzeniu z lekiem AB122 u uczestników z zaawansowanymi nowotworami złośliwymi.”	ARCUS-12	rak żołądka lub połączenia żołądkowo-przelykowego	Arcus Biosciences, Inc.	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Jolanta Zbrzeźniak-Śmilgiewicz

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

5	„Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie III fazy dotyczące atezolizumabu z lub bez tiragolumabu (przeciwciało anty-TIGIT) u pacjentów z nieoperacyjnym rakiem płaskonabłonkowym przełyku, u których nie doszło do progresji raka po jednoczasowej chemio radioterapii.”	YO42137	rak przełyku	Roche Polska	Klinika Radioterapii	Dr n. med. Ewa Wasilewska-Teśluk
6	„Badanie III fazy dotyczące pembrolizumabu (MK-3475) w skojarzeniu z jednoczesną chemioradioterapią, a następnie pembrolizumabem z lub bez olaparibu VS równoczesna chemioradioterapia, a następnie durwalumab u uczestników z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca III stopnia (NSCLC).”	MK-7339-012	rak płuc	MSD Polska	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
7	„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).”	213824	rak płuc	GSK	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
8	„Randomizowane, kontrolowane placebo badanie kliniczne fazy 3, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stereotaktycznej radioterapii (SBRT) z lub bez pembrolizumabu (MK-3475) u uczestników z nieresekcyjnym stadium I lub II niedrobnokomórkowego rak płuca (NSCLC)”	MK-3475-867	rak płuc	MSD Polska	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

9	„Randomizowane, otwarte badanie fazy III, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność epkorytamabu w skojarzeniu z R-CHOP w porównaniu z R-CHOP u pacjentów z nowo zdiagnozowanym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL).”	M20-621	chłoniak rozlany z dużych komórek B	AbbVie Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
10	„Otwarte, potwierdzające słuszność koncepcji (faza 2a) i podwójnie zaślepienie, randomizowane, kontrolowane przy użyciu placebo (faza 2b), wielośrodkowe badanie kliniczne fazy 2a/2b oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania produktu AG-946 u uczestników z niedokrwistością z powodu zespołów mielodysplastycznych niskiego ryzyka.”	AG946-C-002	zespół mielodysplastyczny	Agios Pharmaceuticals, Inc.	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
11	„Randomizowane badanie 3 fazy porównujące leczenie w schemacie Talkwetamab, Daratumumab S.C. oraz Pomalidomid (TAL-DP) lub Talkwetamab oraz Daratumumab S.C. (Tal-D) z leczeniem w schemacie Daratumumab S.C., Pomalidomid i Deksametazon (DPd), u pacjentów z nawrotowym lub opornym szpiczakiem plazmocytowym, u których zastosowano wcześniej przynajmniej 1 linię leczenia”	64407564MMY3002	szpiczak plazmocytowy	Janssen-Cilag Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
12	„Randomizowane, otwarte, zintegrowane badanie faz 2 i 3 porównujące leczenie w schemacie Ibrutinib z rytuksymabem do leczenia w schemacie lenalidomid z rytuksymabem lub bortezomib z rytuksymabem u uczestników z nawrotowym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek płaszczą”	54179060MCL3004	chłoniak z komórek płaszczą	Janssen-Cilag Polska	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

13	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III, oceniające stosowanie epkorytamabu w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza w nawrotowej/opornej na leczenie postaci chłoniaka rozlanego z dużych komórek B”	GCT3013-05	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Genmab / IQVIA	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
14	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo preparatu galinpepimut-S (GPS) podawanego w monoterapii podtrzymującej w porównaniu z wybraną przez badacza najlepszą możliwą terapią u pacjentów z ostrą białaczką szpikową, którzy osiągnęli całkowitą remisję po drugoliniowym radykalnym leczeniu ratującym.”	SLSG18-301	Białaczka szpikowa	Sellas Life Sciences Group	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
15	„Prowadzone metodą otwartej próby, wielośrodkowe badanie fazy III obejmujące jedną grupę leczenia, mające na celu ocenę bezpieczeństwa stosowania i skuteczności tafasytamabu w skojarzeniu z lenalidomidem u uczestników z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B.”	INCMOR 0208-305	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Incyte Corporation	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
16	„Randomizowane badanie fazy 3 mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania nembabrutynibu i stosowania chemioimmunoterapii w leczeniu wcześniej nieleczonej przewlekłej białaczki limfocytowej/chłoniaka z małych limfocytów bez aberracji genu <i>TP53</i> .”	MK-1026-008	Białaczka limfocytowa/ chłoniak	MSD Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
17	„Wielośrodkowe, randomizowane, dwuetapowe badanie fazy 2b prowadzone metodą otwartej próby w grupach równoległych, oceniające leczenie immunoterapeutyczne DPX-Survivac w skojarzeniu z pembrolizumabem, z przerywanym podawaniem cyklofosfamidu w niskiej dawce i bez, u pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B”	P1605-SUR-D23	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Precision for Medicine (PRA)	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

18	„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/R DLBCL) (MINDway)”	MOR208C115	chłoniak rozlany z dużych komórek B	MorhpoSys	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
19	„Badanie platformowe oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania skojarzeń kilku leków u pacjentów ze szpiczakiem mnogim.”	CO43923	szpiczak mnogi	Roche Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
20	„Badanie fazy II oceniające bezpieczeństwo i skuteczność leczenia glofitamabem w skojarzeniu z rytuksymabem (R) oraz cyklofosfamidem, doksorubicyną, winkrystyną i prednizonem (CHOP) wcześniej nieleczonego chłoniaka rozlanego z dużych komórek B u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka na podstawie oznaczenia krążącego DNA nowotworow ego (ct)DNA.”	GO43075	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Roche Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
21	„Wieloośrodkowe, otwarte badanie koszykowe 2 fazy, prowadzone w celu oceny bezpieczeństwa i skuteczności MK-2140 w monoterapii i w leczeniu skojarzonym u uczestników z nowotworami z komórek B o agresywnym i powolnym przebiegu”	MK-2140-006	chłoniak z komórek B	MSD Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
22	„Badania klinicznego II/III fazy prowadzonego jako próba otwarta z randomizacją i grupą kontrolną oceniającego preparat KRT-232 u chorych na mielofibrozę pierwotną (PMF), mielofibrozę wywołaną czerwienicą prawdziwą (post-PV-MF) lub mielofibrozę wywołaną nadpłytkowością samoistną (post-ET-MF), u których wystąpił nawrót lub oporność na leczenie z użyciem inhibitorów JAK”	KRT-232-101	mielofibroza	Parexel	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

23	„Badanie kliniczne oceniające imetelstat (GRN163L) u zależnych od przetoczeń chorych na zespół mielodysplastyczny (MDS) o niskim lub pośrednim-1 ryzyku zgodnie z Międzynarodowym Indekslem Progностycznym (IPSS), u których wystąpił nawrót lub lekooporność po stosowaniu czynników stymulujących erytropoezę.”	63935937MDS3001	zespół mielodysplastyczny	Parexel	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
24	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, wielośrodkowe badanie fazy iii mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania mosunetuzumabu w skojarzeniu z lenalidomidem w porównaniu z rytuksymabem w skojarzeniu z lenalidomidem u pacjentów z chłoniakiem grudkowym po co najmniej jednej linii leczenia systemowego ”	GO42909	chłoniak grudkowy	Roche Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
25	„Badanie fazy Ib/II produktu APG-2575 stosowanego w monoterapii lub w połączeniu z innymi produktami leczniczymi/lekami u pacjentów z nawracającą i/lub oporną przewlekłą białaczką limfocytową (CLL)/chłoniakiem z małych limfocytów (SLL) (badanie SACRED)”	APG-2575CU101	białaczka limfocytowa/ chłoniak SLL	Cromos Pharma	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
26	„Leczenie z pominięciem radioterapii dobrze rokujących chorych na wczesną postać chłoniaka Hodgkina definiowanych niską metaboliczną objętością guza oraz negatywnym wynikiem wczesnego badania PET po 2 cyklach chemioterapii.”	Rafting	chłoniak Hodgkina	Gdański Uniwersytet Medyczny (GUM)	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz
27	„Efektywność i bezpieczeństwo leczenia konsolidującego brentuksymabem vedotin (BV) pacjentów z chłoniakiem Hodgkina (HL) poddanych autologicznemu przeszczepieniu komórek krwiotwórczych (ASCT). Prospektywne, wielośrodkowe badanie obserwacyjne.”	BV MAZOVIA	chłoniak Hodgkina	Gdański Uniwersytet Medyczny (GUM)	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

28	„Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20”	PALG ALL7 “OVERALL”	białaczka limfocytowa	Narodowy Instytut Onkologii (NIO)	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
29	„Zastosowanie niwolumabu (N) z następową chemioterapią: bendamustyna, gemcytabina i deksametazon (BGD) z autologiczną transplantacją szpiku u chorych na chłoniaka Hodgkina opornego na leczenie 1 linii – badanie 2 fazy.”	N-Burgund	chłoniak Hodgkina	Polska Grupa Badawcza Chłoniaków (PLRG)	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz
30	„Zastosowanie chemioterapii ratunkowej: bendamustyna, gemcytabina, deksametazon (BGD) z następową autologiczną transplantacją komórek układ krwiotwórczego u chorych nieodpowiadających na leczenie ABVD – wielośrodkowe badanie kliniczne II fazy.”	PLRG-HL1/ BURGUND	chłoniak Hodgkina	Polska Grupa Badawcza Chłoniaków (PLRG)	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
31	„Prospektywne, wielośrodkowe badanie kliniczne grupy PALG porównujące skuteczność dwóch standardowych terapii indukujących (DA-90 vs DAC) u chorych na AML ≤ 60 r.ż.”	PALG-AML1	Ostra białaczka szpikowa	Polska Grupa ds. Leczenia Białaczek u Dorosłych (PALG)	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
32	„Profilaktyczne napromienianie mózgu lub aktywne monitorowanie z wykorzystaniem obrazowania metodą rezonansu magnetycznego u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca.”	EORTC-1901- LCG	rak płuca	Europejska Organizacja na rzecz Badań i Leczenia Raka (EORTC)	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

BADANIA Z ZAMKNIĘTĄ REKRUTACJĄ

1	„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 (stpień IIIb – IV wg FIGO) i mutacją BRCA następującym po pierwszej linii leczenia chemioterapią opartą na związkach platyny (SOLO1).”	D0818C00001	rak jajnika	AstraZeneca Pharma	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. Monika Kotyla
2	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie fazy III oceniające leczenie pierwszego rzutu karboplatyną 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 (DUO-E)”	D9311C00001	rak endometrium	LabCorp	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
3	„Randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne fazy III oceniające stosowanie pembrolizumabu w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią adiuwantową z lub bez radioterapii w leczeniu nowo rozpoznanego raka endometrium wysokiego ryzyka po operacji ukierunkowanej na wyleczenie (KEYNOTE B21/ENGOT-en11 / GOG-3053) ”	MK-3475-B21	rak endometrium	MSD Polska	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
4	„Dwuramiennie, podwójnie zaślepione 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	rak wątroby	MSD Polska	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

5	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III 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”	FIRST 3000-03-005/ENGOT OV-44	rak jajnika	TESARO/GSK	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
6	„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.”	D933SC00001	rak pęcherza moczowego	Astra Zeneca Pharma	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
7	„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	rak pęcherza moczowego	AstraZeneca Pharma	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
8	„Otwarte, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie durwalumabu, II Fazy, u pacjentów po radioterapii w III stadium nieoperacyjnego raka drobnokomórkowego płuc, który nie kwalifikuje się do chemioterapii”	DUART - D4194C00009	rak płuc	Parexel	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

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

9	„Otwarte, randomizowane badanie III fazy dotyczące atezolizumabu i tiragolumabu w porównaniu z durwalumabem u pacjentów z miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym nieoperacyjnym rakiem płuca w stadium III, u których nie doszło do progresji po jednoczesnej chemoradioterapii opartej na platynie.”	GO41854	rak płuc	Roche Polska	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
10	„Randomizowane, wielośrodkowe, kontrolowane badanie fazy III z podwójnie ślepą próbą. Badanie dotyczące durwalumabu podawanego jednocześnie z produktami opartymi na platynie u pacjentów z miejscowo zaawansowanym, nieresekcyjnym, niedrobnokomórkowym rakiem płuc (stadium III).”	D933KC00001	rak płuc	AstraZeneca Pharma	Klinika Radioterapii	Dr n. med. Ewa Wasilewska-Teśluk
11	„Prowadzone metodą otwartej próby, wielośrodkowe 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) (MORPHOSYS).”	MOR208C203	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Roche Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
12	"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 (Millenium)."	C25003 Millenium	chłoniak Hodgkina	ICON Clinical Research	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
13	„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	chłoniak z komórek płaszczą	Acerta Pharma BV	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

14	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, wielośrodkowe badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo glofitamabu w skojarzeniu z gemcytabiną i oksaliplatiną w porównaniu z rytuksymabem w skojarzeniu z gemcytabiną i oksaliplatiną u pacjentów z nawracającym/opornym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B.”	GO41944	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Roche Polska	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
15	„Randomizowane, wielośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III porównujące podawanie ponatinibu lub imatinibu, w połączeniu z chemioterapią o zmniejszonej intensywności u pacjentów z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką limfoblastyczną ze stwierdzonym chromosomem Philadelphia (Ph+ ALL)”	Ponatinib-3001	białaczka limfoblastyczna	Pharm Research /Takeda	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka