

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

L.p.	Nazwa badania	Sponsor / numer protokołu	Obszar	Komórka organizacyjna prowadząca badanie	Główny Badacz
BADANIA Z AKTYWNĄ REKRUTACJĄ					
1	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III oceniające dostarlimab jako leczenie sekwencyjne po chemioradioterapii u pacjentów z miejscowo zaawansowanym nieoperacyjnym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06256588	GSK / 221530	rak głowy i szyi	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Anna Surus-Hyla
2	„Randomizowane, podwójnie zaślepienie, wieloośrodkowe badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania autogenego cewumeranu w skojarzeniu z niwolumabem w porównaniu z niwolumabem w terapii adjuwantowej pacjentów z rakiem urotelialnym wysokiego ryzyka naciekającym błonę mięśniową pęcherza moczowego” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06534983?term=BO45230&rank=1	Roche / BO45230	rak pęcherza moczowego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
3	„Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z zastosowaniem leczenia uzupełniającego oceniające bezpieczeństwo stosowania i skuteczność nawtemadlinu wraz z ruksolitynibem w porównaniu do placebo wraz z ruksolitynibem u pacjentów z mielofibrozą wcześniej nieleczonych inhibitorem JAK, u których wystąpiła niedostateczna odpowiedź na leczenie ruksolitynibem” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06479135?term=KRT-232-115&rank=1	Kartos Therapeutics / KRT-232-115	mielofibroza	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
4	„Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy 3 dotyczące stosowania zilowertamabu wedotyny (MK-2140) w skojarzeniu z R-CHP w porównaniu z R-CHOP u uczestników z wcześniej nieleczonym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL) (waveLINE-010).” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06717347?term=MK-2140-010&rank=1	MSD / MK-2140-010	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
5	„Randomizowane badanie fazy 3 porównujące nemtabrutynib z lekiem porównawczym (wybór ibrutynibu lub akalabrutynibu należy do badacza) u uczestników z nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów (BELLWAVE-011)” REKRUTACJA CHWIŁOWO WSTRZYMANA https://clinicaltrials.gov/study/NCT06136559?term=MK-1026-011&rank=1	MSD / MK-1026-011	przewlekła białaczka limfocytowa/chłoniak z małych limfocytów	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

6	„Wieloramienne, wieloośrodkowe, randomizowane, oparte o diagnostykę molekularną, kontrolowane badanie kliniczne spersonalizowanej strategii leczenia w ostrej białaczce szpikowej MAGIC-AML ”	Uniwersytet Medyczny w Łodzi / MAGIC-AML	ostra białaczka szpikowa	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
7	Prowadzone metodą otwartej próby badanie kliniczne fazy II produktu MEN1703 stosowanego w monoterapii i w skojarzeniu z glofitamabem u pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem nieziarniczym z komórek B o agresywnym przebiegu (JASPIS-01)” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06534437?term=ryvu&rank=1	Ryvu Therapeutics / JASPIS-01	nawracający/opornym chłoniak nieziarniczy z komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
8	„Badanie platformowe oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania skojarzeń kilku leków u pacjentów ze szpiczakiem mnogim.” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05583617	Roche / CO43923	szpiczak mnogi	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
9	„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” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05458297	MSD / MK-2140-006	chłoniak z komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
10	„Randomizowane badanie kliniczne fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania elriterceptu (KER-050) w leczeniu niedokrwistości zależnej od transfuzji u pacjentów dorosłych z zespołami mielodysplastycznymi (MDS) bardzo niskiego, niskiego lub średniego ryzyka (RENEW)” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06499285?cond=MDS%20%5C(Myelodysplastic%20Syndrome%5C)&aggFilters=status:not%20rec&term=RENEW&rank=1	Keros Therapeutics / KER-050-D301	Zespół mielodysplastyczny	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
11	„Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinutuzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20”	Narodowy Instytut Onkologii (NIO) / PALG ALL7 “OVERALL”	białaczka limfocytowa	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

14	„Randomizowane, otwarte badanie fazy 3 amiwantamabu i mFOLFOX6 lub FOLFIRI w porównaniu z cetuksymabem i mFOLFOX6 lub FOLFIRI jako leczenie pierwszej linii u uczestników bez mutacji w genie KRAS/NRAS i BRAF z nieoperacyjnym lub przerzutowym lewostronnym rakiem jelita grubego.” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06662786?term=61186372COR3001&rank=1	Janssen Research & Development / 61186372COR3001	rak jelita grubego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Dr n. med. Tomasz Lewandowski
15	„Randomizowane, otwarte badanie fazy 3 amiwantamabu + FOLFIRI w porównaniu z cetuksymabem/bewacyzumabem + FOLFIRI u uczestników z nawrotowym, nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem jelita grubego bez mutacji w genie KRAS/NRAS i BRAF, którzy otrzymali wcześniej chemioterapię.” https://clinicaltrials.gov/study/NCT06750094?term=61186372COR3002&rank=1	Janssen Research & Development / 61186372COR3002	rak jelita grubego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Dr n. med. Tomasz Lewandowski
16	„Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające Volrustomig (MEDI5752) stosowany w ramach terapii sekwencyjnej w porównaniu z grupą obserwacyjną u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi, u których nie wystąpiła progresja po zakończonej jednoczasowej, radykalnej chemioradioterapii (eVOLVE-HNSCC).” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05984277?term=eVOLVE&rank=2	AstraZeneca / eVOLVE	rak płaskonabłonkowy głowy i szyi	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
17	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, wieloregionalne badanie kliniczne fazy III dotyczące stosowania toripalimabu w monoterapii lub w skojarzeniu z tificemalimabem (JS004/TAB004) jako leczenie konsolidujące u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuc o ograniczonym stadium zaawansowania bez progresji choroby po chemioradioterapii.”	Shanghai Junshi Biosciences Co. / JS004-008-III-SCLC	drobnokomórkowy rak płuc	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
18	„Profilaktyczne napromienianie mózgu lub aktywne monitorowanie z wykorzystaniem obrazowania metodą rezonansu magnetycznego u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca.”	Europejska Organizacja na rzecz Badań i Leczenia Raka (EORTC) / EORTC-1901-LCG	rak płuca	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
19	„Empagliflozyna i daPAGliflozyna u pacjentów hospitalizowanych z powodu ostrej niewydolności serca (badanie EMPATHY) - badanie III fazy”	Warszawski Uniwersytet Medyczny / Empathy	ostra niewydolność serca	Oddział Chorób Wewnętrznych, Gastroenterologii i Kardiologii Onkologicznej	dr hab. n. med. Radosław Grabysa

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 (stopień IIb – IV wg FIGO) i mutacją BRCA następującym po pierwszej linii leczenia chemioterapią opartą na związkach platyny (SOLO1).”	AstraZeneca / D0818C00001	rak jajnika	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. Monika Kotyla
2	„Badanie kliniczne fazy 3, wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, prowadzone w celu porównania skuteczności bemarituzumabu 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” https://www.clinicaltrials.gov/study/NCT05052801	Amgen / 20210096	rak żołądka lub połączenia żołądkowo-przelykowego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
3	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie fazy III oceniające leczenie pierwszego rzutu karboplatiną i paklitaksem 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)”	Fortrea / D9311C00001	rak endometrium	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
4	„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)”	MSD / MK-3475-B21	rak endometrium	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyla
5	„Dwuramienne, 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”	MSD / MK-3475-937	rak wątroby	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
6	„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 rozsianym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN”	AstraZeneca / CAPItello-281	rak prostaty	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Karolina Żukowska

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

7	„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”	GSK / FIRST 3000-03- 005/ENGOT OV- 44	rak jajnika	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Lek. med. Monika Kotyła
8	„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.”	AstraZeneca / D933SC00001	rak pęcherza moczowego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
9	„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.”	AstraZeneca / D933RC00001	rak pęcherza moczowego	Klinika Onkologii i Immunoonkologii z Oddziałem Dziennym Terapii Onkologicznej	Prof. dr hab. n. med. Janusz Kocik
10	„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).”	MSD / MK-7339-012	rak płuc	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
11	„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.”	Roche / GO41854	rak płuc	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki
12	„Randomizowane, podwójnie zaślepiene, kontrolowane placebo badanie III fazy dotyczące atezolizumabu z lub bez tiragolumabu (przeciwciało anti-TIGIT) u pacjentów z nieoperacyjnym rakiem płaskonabłonkowym przełyku, u których nie doszło do progresji raka po jednoczesowej chemio radioterapii.”	Roche / YO42137	rak przełyku	Klinika Radioterapii	Dr n. med. Ewa Wasilewska-Teśluk
13	„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)”	MSD / MK-3475-867	rak płuc	Klinika Radioterapii	Prof. dr hab. n. med. Sergiusz Nawrocki

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

14	„Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo glofitamabu w skojarzeniu z gemcytabiną i oksaliplatyną w porównaniu z rytuksymabem w skojarzeniu z gemcytabiną i oksaliplatyną u pacjentów z nawracającym/opornym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B.”	Roche / GO41944	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
15	"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."	ICON / C25003 Millenium	chłoniak Hodgkina	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
16	„Wieloośrodkowe, 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 płaszczu”	Acerta Pharma BV / ACE-LY-308	chłoniak z komórek płaszczu	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
17	„Badanie kliniczne oceniające imetelstat (GRN163L) u zależnych od przetoczeń chorych na zespół mielodysplastyczny (MDS) o niskim lub pośrednim-1 ryzyku zgodnie z Międzynarodowym Indeksie Prognostycznym (IPSS), u których wystąpił nawrót lub lekooporność po stosowaniu czynników stymulujących erytropoezę.”	Parexel / 63935937MDS3001	zespół mielodysplastyczny	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
18	„Leczenie z pominięciem radioterapii dobrze rokujących chorych na wczesną postacią chłoniaka Hodgkina definiowanych niską metaboliczną objętością guza oraz negatywnym wynikiem wczesnego badania PET po 2 cyklach chemioterapii.”	Gdański Uniwersytet Medyczny / Rafting	chłoniak Hodgkina	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz
19	„Randomizowane badanie fazy 3 mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania nemtabrutynibu i stosowania chemioimmunoterapii w leczeniu wcześniej nieleczonej przewlekłej białaczki limfocytowej/chłoniaka z małych limfocytów bez aberracji genu <i>TP53</i> . ” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05624554	MSD / MK-1026-008	białaczka limfocytowa/ chłoniak	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 nowotworów (ct)DNA.” https://clinicaltrials.gov/study/NCT04980222	Roche / GO43075	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych

Aktualne na dzień: 01-05-2025r

w Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

21	„Badanie kliniczne fazy 1/2 liposomalnej antracykliny w połączeniu z cytarabiną w leczeniu pacjentów z ostrą białaczką szpikową (AML) oporną na leczenie lub nawracającą po terapii indukcyjnej.” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05360238	Moleculin Biotech / MB-106	ostra białaczka szpikowa	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
22	„Randomizowane, otwarte badanie fazy III, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność epikortamabu w skojarzeniu z R-CHOP w porównaniu z R-CHOP u pacjentów z nowo zdiagnozowanym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL).” https://clinicaltrials.gov/study/NCT05578976	AbbVie Inc / M20-621	chłoniak rozlany z dużych komórek B	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
23	„Porejestacyjne badanie bezpieczeństwa prowadzone celem oceny częstości występowania i czynników ryzyka ciężkich i śmiertelnych reakcji związanych z podaniem leku u chorych leczonych daratumumabem (dożylnie lub podskórnym).”	Janssen Research & Development / 54767414NAP4001	szpiczak mnogi	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
24	„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)” https://clinicaltrials.gov/study/NCT04215809	Cromos Pharma / APG-2575CU101	białaczka limfocytowa/ chłoniak SLL	Oddział Kliniczny Hematologii	Dr n. med. Janusz Hałka
25	„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.”	Polska Grupa Badawcza Chłoniaków (PLRG) / N-Burgund	chłoniak Hodgkina	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz
26	„Efektywność i bezpieczeństwo leczenia konsolidującego brentuksymabem vedotin (BV) pacjentów z chłoniakiem Hodgkina (HL) poddanych autologicznemu przeszczepieniu komórek krwiotwórczych (ASCT). Prospektywne, wieloośrodkowe badanie obserwacyjne.”	Gdański Uniwersytet Medyczny / BV MAZOVIA	chłoniak Hodgkina	Oddział Kliniczny Hematologii	Lek. med. Edyta Subocz