

Aktualne na dzień 26-03-2024

Wykaz aktualnie prowadzonych badań klinicznych i nieinterwencyjnych w Białostockim Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie w Białymstoku

L.p.	Nazwa badania	Numer Protokołu	Nazwa Sponsora	Miejsce Prowadzenia Badania	Główny Badacz	Koordynator badania
<u>Badania z aktywną rekrutacją</u>						
Rak gruczołu krokowego						
1	Wieloośrodkowa ocena przydatności klinicznej innowacyjnego badania PET/MRI z wykorzystaniem radioznacznika 68Ga-PSMA-11 w planowaniu terapii spersonalizowanej u chorych na raka prostaty	PROSPETMR201	UMB	Zakład Radioterapii	Dr n. med. Dorota Kazberuk	Izabela Miakinin, Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
Rak piersi						
2	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające pembrolizumab w skojarzeniu z chemioterapią w porównaniu do placebo w skojarzeniu z chemioterapią u uczestników, zakwalifikowanych do chemioterapii, z dodatnim receptorem hormonalnym, ujemnym receptorem ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (HR + / HER2-), z lokalnie nawracającym nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem piersi (KEYNOTE-B49).	MK-3475-B49	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
3	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo badanie kliniczne III fazy, oceniające skuteczność oraz	WO42633 Astefania	Roche Polska Sp. z o.o.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z	Dr n. med. Bogumiła	Dr n. med. Edyta

	bezpieczeństwo atezolizumabu lub placebo i trastuzumabu emtanzyny w terapii adjuwantowej w HER-2 dodatnim raku piersi o wysokim ryzyku nawrotu po leczeniu przedoperacyjnym.			Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Czartoryska-Arłukowicz	Andrulewicz-Botulińska Tel. (85) 6784 193
4	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadjuwantową i uzupełniającą terapią hormonalną w leczeniu raka piersi wysokiego ryzyka we wczesnym stadium o dodatnim statusie receptorów estrogenowych i ujemnym statusie receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ER+/HER2-) (KEYNOTE-756)	MK-3475-756	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	
5	Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające datopotamab derukstekan (Dato-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów niebędących kandydatami do leczenia inhibitorem PD-1/PD-L1 w terapii pierwszego rzutu miejscowo nawrotowego nieoperacyjnego lub przerzutowego potrójnie ujemnego raka piersi (TROPION Breast02)	D926PC00001 TROPION-Breast02	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska-Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz-Botulińska Tel. (85) 6784 193
6	Otwarte badanie III fazy dotyczące leczenia neoadjuwantowego trastuzumabem derukstekanem (T-Dxd) w monoterapii lub T-Dxd w sekwencji ze schematem THP (paklitaksel + trastuzumab + pertuzumab) w porównaniu do schematu ddAC-THP (doksorubicyna + cyklofosfamid, a następnie THP) u chorych na raka piersi o wysokim ryzyku z nadmierną ekspresją HER2 we wczesnym stadium (DESTINY-Breast11)	D967RC00001 Destiny-Breast11	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska-Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz-Botulińska Tel. (85) 6784 193

7	Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kamizestrantu (AZD9833, nowej generacji doustnego, selektywnego czynnika degradującego receptor estrogenowy) w porównaniu ze standardową hormonoterapią (inhibitorem aromatazy lub tamoksyfenem) jako terapii adjuwantowej u pacjentów z ER + (dodatnim) /HER2 – (ujemnym) rakiem piersi we wczesnym stopniu zaawansowania z pośrednio wysokim lub wysokim ryzykiem nawrotu, którzy ukończyli leczenie lokoregionalne i nie mają objawów choroby.	D8535C00001 Cambria-2	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
8	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z inhibitorami CDK4/6 i fulwestrantem w porównaniu z inhibitorami CDK4/6 i fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (CAPitello-292).	D3610DC00001 CAPitello-292	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193

9	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające neoadjuwantowe stosowanie datopotamabuderukstekanu (Dato-DXd) w skojarzeniu z durwalumabem, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie durwalumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w porównaniu z neoadjuwantowym stosowaniem pembrolizumabu w skojarzeniu z chemioterapią, po którym nastąpi adjuwantowe stosowanie pembrolizumabu z chemioterapią lub bez chemioterapii, w terapii pacjentów dorosłych z wcześniej nieleczonym potrójnie ujemnym rakiem piersi lub rakiem piersi z niską ekspresją receptorów hormonalnych/HER2-ujemnym rakiem piersi (D926QC00001; TROPION-Breast04)	D926QC00001 TROPION-Breast04	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
10	Otwarte, randomizowane badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo przedłożonej terapii kamizestrantem (AZD9833, doustny selektywny degradator receptora estrogenowego nowej generacji) w porównaniu ze standardową terapią hormonalną (inhibitor aromatazy lub tamoksyfen) u pacjentów z ER+/HER2 - Wczesny rak piersi i średnie lub wysokie ryzyko nawrotów, którzy ukończyli ostateczną terapię lokoregionalną i co najmniej 2 lata standardowej adjuwantowej terapii hormonalnej bez nawrotu choroby.	D8531C00002 CAMBRIA-1	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
Rak Nosogardła						
11	Badanie II fazy oceniające skuteczność Nivolumabu w leczeniu chorych na raka nosogardła u których doszło do postępu choroby podczas lub po zakończeniu terapii opartej na pochodnych platyny	Nivonaso21	Narodowy Instytut Onkologii im. M. Skłodowskiej- Curie, Państwowy Instytut Badawczy	Oddział Radioterapii I	Prof. dr hab. Ewa Sierko	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska

			Oddział w Gliwicach			Tel. (85) 6784 193
Rak płuca						
12	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, wielośrodkowe, międzynarodowe badanie fazy III, oceniające durwalumab w połączeniu z domwanalimabem (AB154) u pacjentów z miejscowo zaawansowanym (w III stopniu zaawansowania), nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), u których nie wystąpiła progresja choroby po radykalnej, opartej na pochodnych platyny, jednoczasowej chemioradioterapii (PACIFIC-8)	D9075C00001 PACIFIC8	AstraZeneca Pharma	Oddział Radioterapii I	Prof. dr hab. Ewa Sierko	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
13	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo oraz aktywnym komparatorem badanie kliniczne 3 fazy, z zastosowaniem V940 (mRNA-4157) plus pembrolizumab w porównaniu z placebo plus pembrolizumab, jako terapii adjuwantowej u uczestników z resekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stopniu zaawansowania II, IIIA, IIIB (N2)	V940-002	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n.med. Iwona Zakrzewska	Izabela Miakinin, Tel. (85) 6784 193
Czerniak						

14	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą aktywnego leku porównawczego badanie fazy 3 oceniające leczenie adjuwantowe produktem MK 7684A (wibostolimab z pembrolizumabem) w porównaniu z leczeniem adjuwantowym pembrolizumabem u uczestników z czerniakiem wysokiego ryzyka w stopniu zaawansowania II-IV (KEYVIBE-010)	MK-7684A-010 KEYVIBE-010	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n.med. Iwona Zakrzewska	Izabela Miakinin Tel. (85) 6784 193
15	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo oraz aktywnym komparatorem badanie kliniczne 3 fazy, z zastosowaniem V940 (mRNA-4157) plus pembrolizumab w porównaniu z placebo plus pembrolizumab, jako terapii adjuwantowej u uczestników z czerniakiem wysokiego ryzyka w stopniu zaawansowania II-IV	V940-001	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n.med. Iwona Zakrzewska	Izabela Miakinin Tel. (85) 6784 193
Rak trzonu macicy						
16	Badanie kliniczne II/III fazy preparatu navtemadlin jako leczenia podtrzymującego u pacjentek z zaawansowanym lub nawrotowym rakiem trzonu macicy z dzikim wariantem genu TP53, u których wystąpiła odpowiedź na chemioterapię	KRT-232-118	Kartos Therapeutics Inc.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
17	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne fazy 3 z grupą kontrolną, prowadzone metodą otwartej próby w celu porównania skuteczności i bezpieczeństwa	MK-2870-005	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193

	MK-2870 w monoterapii z wybranym przez lekarza leczeniem u pacjentek z rakiem endometrium, które otrzymały wcześniej chemioterapię opartą na pochodnych platyny i immunoterapię (ENGOT-en23/ GOG-/ MK-2870-005)					
Rak szyjki macicy						
18	Wieloośrodkowe, randomizowane, globalne badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające volrustomig u kobiet z miejscowo zaawansowanym rakiem szyjki macicy wysokiego ryzyka, u których nie stwierdzono progresji nowotworu po jednoczasowej radiochemioterapii opartej na związkach platyny (eVOLVE Cervical)	D7984C00002 eVOLVECervical	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
Rak głowy i szyi						
19	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)	D798EC00001 eVOLVE-HNSCC	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Piotr Tokajuk	Izabela Miakinin Tel. (85) 6784 193
<u>Badania z zamkniętą rekrutacją</u>						
Rak płuca						
20	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby, porównawcze, badanie fazy III, oceniające skuteczność stosowania durvalumabu lub durvalumabu i tremelimumabu w kombinacji	D419QC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	

	z chemioterapią opartą na pochodnych platyny, podawaną w pierwszej linii u pacjentów z rozpoznaniem uogólnionego (stopień IV) drobnokomórkowego raka płuc (SCLC). CASPIAN					
Rak jajnika						
21	Wieloośrodkowe badania III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające rukaparyb i niwolumab jako leczenie podtrzymujące u pacjentek z rakiem jajnika po wystąpieniu odpowiedzi na chemioterapię pierwszego rzutu opartą na związku platyny. ATHENA	CO-338-087	Clovis Oncology UK Limited	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
22	Badanie kliniczne 3 fazy z randomizacją, podwójnie zaślepione prowadzone chemioterapią z pembrolizumabem lub bez i następowym leczeniem podtrzymującym z Olaparybem lub placebo jako leczenie pierwszego rzutu w zaawansowanym nabłonkowym raku jajnika (EOC) bez mutacji BRCA.	MK-7339-001 / ENGOT-ov43	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
23	Randomizowane badanie fazy 3 z podwójnie ślepej próbą, oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z paklitakselem oraz z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu w leczeniu platynoopornego nawrotowego raka jajnika (KEYNOTE-B96 / ENGOT-ov65)	MK-3475-B96	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
Rak trzonu macicy						
24	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające dostarlimab (TSR-042) podawany z karboplatiną-paklitakselem	4010-03-001	Tesaro Inc.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193

	w porównaniu z placebo podawanym z karboplatiną-paklitakselem u pacjentek z zaawansowanym stadium nawrotowego lub pierwotnego raka błony śluzowej trzonu macicy. RUBY					
Rak szyjki macicy						
25	Randomizowane, otwarte badanie 3-ciej fazy z zastosowaniem w drugiej lub trzeciej linii leczenia Tisotumab Vedotin w porównaniu do chemioterapii wybranej przez badacza w nawrotowym lub przerzutowym raku szyjki macicy	SGNTV-003	Seagen Inc.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
Rak piersi						
26	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające pembrolizumab w porównaniu z placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadiuwantową i uzupełniającą terapią hormonalną w leczeniu raka piersi wysokiego ryzyka we wczesnym stadium o dodatnim statusie receptorów estrogenowych i ujemnym statusie receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ER+/HER2-) (KEYNOTE-756)	MK-3475-756	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
27	Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające datopotamab derukstekan (Dato-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów niebędących kandydatami do leczenia inhibitorem PD-1/PD-L1 w terapii pierwszego rzutu miejscowo nawrotowego nieoperacyjnego lub przerzutowego potrójnie ujemnego raka piersi (TROPION Breast02)	D926PC00001 TROPION- Breast02	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193

28	Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające Dato-DXd (datopotamab derukstekan) w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza u pacjentów z nieoperacyjnym lub rozsiałym rakiem piersi bez nadmiernej ekspresji receptora HER2 oraz z obecnością receptorów estrogenowych i/lub progesteronowych, którzy uprzednio byli leczeni systemowo jedną lub dwiema liniami chemioterapii (TROPION-Breast01)	D9268C00001 TROPION	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Bogumiła Czartoryska- Arłukowicz	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
29	A phase III, multicenter, randomized, open-label trial to evaluate efficacy and safety of ribociclib with endocrine therapy as an adjuvant treatment in patients with hormone receptor-positive, HER2-negative, early breast cancer (New Adjuvant TriAL with Ribociclib [LEE011]: NATALEE)	TRIO 033	Novartis Pharma AG	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	
30	Wieloośrodkowe badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją i grupą kontrolną przyjmującą placebo, porównujące zastosowanie chemioterapii w połączeniu z trastuzumabem i placebo oraz chemioterapii wraz z trastuzumabem i pertuzumabem jako leczeniem adjuwantowym u chorych z rozpoznaniem operacyjnego, pierwotnego, HER-2 dodatniego raka piersi. APHINITY	BO25126	F. Hoffmann-La Roche Ltd	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	
Rak pęcherza moczowego						
31	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie III fazy kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające działanie atezolizumabu (przeciwciała anti-PD-L1) w skojarzeniu z gemcytabiną/karboplatiną w porównaniu do zastosowania gemcytabiny/karboplatyny w monoterapii u pacjentów uprzednio	WO30070	ROCHE POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	

	nieleczonych z rozpoznaniem miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka pęcherza moczowego, nie kwalifikujących się do leczenia opartego na cisplatinie.					
32	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. NIAGARA	D933RC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	Dr n.med. Joanna Kruszewska tel. (85) 6646 734
33	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. NILE	D933SC00001	AstraZeneca Pharma	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	Dr n.med. Joanna Kruszewska tel. (85) 6646 734
Rak endometrium						
34	Randomizowane, podwójnie zaślepiene badanie kliniczne 3 fazy 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)	MK-3475-B21	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193

	/ ENGOT-en11 / GOG-3053)					
35	ROSY-O: Badanie z udziałem pacjentów, którzy ukończyli wcześniejsze badanie onkologiczne olaparybem i w ocenie badacza mogą odnieść korzyści zdrowotne z kontynuacji leczenia	D0817C00098 ROSY-O	AstraZeneca AB	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	
36	Randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą otwartej próby z zastosowaniem pembrolizumabu (MK-3475) i lenwatynibu (E7080/MK-7902) w porównaniu z chemioterapią w pierwszej linii leczenia zaawansowanego lub nawracającego raka endometrium. LEAP-001	MK-7902-001	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
37	Randomizowane, otwarte badanie kliniczne fazy 3 z aktywnym komparatorem, oceniające pembrolizumab w porównaniu z chemioterapią dwulekową opartą na pochodnych platyny u pacjentek z zaawansowanym lub nawrotowym rakiem endometrium z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR) w pierwszej linii leczenia (KEYNOTE C93/GOG 3064/ENGOT en15)	MK-3475-C93	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Ginekologicznej	Dr n. med. Beata Maćkowiak – Matejczyk	Justyna Sławińska Tel. (85) 6784 193
Rak żołądka						
38	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w skojarzeniu z chemioterapią FLOT w leczeniu neoadjuwantowym i adjuwantowym, a następnie durwalumab w leczeniu adjuwantowym u pacjentów z operacyjnym rakiem żołądka i połączenia przełykowo-żołądkowego (MATTERHORN).	D910GC00001 Matterhorn	AstraZeneca ABs	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n. med. Piotr Tokajuk	Dr n. med. Edyta Andrulewicz- Botulińska Tel. (85) 6784 193
Inne						

39	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie kontynuacyjne fazy III mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności pembrolizumabu, u pacjentów z zaawansowanymi nowotworami, którzy obecnie są w fazie leczenia lub obserwacji.	MK-3475-587	MSD POLSKA SP. Z O.O.	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Prof. dr hab. Marek Wojtukiewicz	Dr n. med. Edyta Andruliewicz-Botulińska Tel. (85) 6784 193
40	ROSY-D: Badanie z udziałem pacjentów, którzy ukończyli wcześniejsze badanie onkologiczne z zastosowaniem Durvalumabu i w ocenie badacza mogą odnieść korzyści zdrowotne z kontynuacji leczenia	D4191C00137 ROSY-D	Parexel International Limited	Oddział Onkologii Klinicznej im. dr E. Pileckiej z Pododdziałem Chemioterapii Diennej	Dr n.med. Krystyna Ostrowska-Cichocka	Dr n.med. Joanna Kruszewska tel. (85) 6646 734