

Numer badania	Tytuł badania		Wskazanie	Status rekrutacji	Miasto-ośrodek	Data włączenia ostatniego pacjenta
CAAA603B12101	Badanie fazy Ib oceniające dawkę oceniającą bezpieczeństwo i aktywność [177Lu]Lu-NeoB w skojarzeniu z rybocylybem i fulwestranem u pacjentek z ER-dodatnim, HER2-ujemnym i GRPR-dodatnim rakiem piersi, u których wystąpił wczesny nawrót po (neo)adjuwantowej terapii hormonalnej	Onkologia	Rak piersi	Active	Gliwice	17.03.2026
CAAA617B12203	Międzynarodowe prospektywne, otwarte, wieloośrodkowe, randomizowane, nieporównawcze badanie fazy II samego lutetu [177Lu] wipivotydu tetraksetanu (AAA617) i lutetu [177Lu] wipivotydu tetraksetanu (AAA617) w połączeniu z inhibitorami szlaku receptora androgenowego u pacjentów z dodatnim wynikiem skanu PET PSMA i opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego	Onkologia	Rak prostaty	Active	Kielce, Kraków	18.12.2025
CABL001A2001B	Otwarte, wieloośrodkowe badanie rotowania workinibu w celu oceny długoterminowego bezpieczeństwa u pacjentów, którzy ukończyli sponsorowane przez Novartis badanie z workiem jajowym i zostali uznani przez badacza za odnoszących korzyści z kontynuacji leczenia.	Onkologia - Hematologia	Przewlekła białaczka szpikowa; Ostra białaczka limfoblastyczna	Active	Katowice, Kraków, Warszawa, Wrocław	1.04.2028
CABL001I12201	Wieloośrodkowe, otwarte badanie mające na celu określenie dawki i bezpieczeństwa doustnego asciminibu u pacjentów pediatrycznych z przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (Ph+ CML-CP), wcześniej leczonych jednym lub więcej inhibitorami kinazy tyrozynowej	Onkologia - Hematologia	Przewlekła białaczka szpikowa	Active	Wrocław	24.12.2026
CAIN457A02001B	Otwarty, wieloośrodkowy protokół dla pacjentów, którzy ukończyli poprzednie badanie secukinumabu sponsorowane przez Novartis i zostali ocenieni przez badacza jako ci, którzy odnieśli korzyści z kontynuacji leczenia secukinumabem	Immunologia	Łuszczycowe zapalenie stawów; Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; Nieradiograficzna osiowa spondyloartropatia	Active	Białystok, Kraków, Warszawa, Poznań, Sochaczew, Toruń, Wrocław	28.11.2025
CAIN457I2401	Wieloośrodkowe badanie secukinumabu z randomizowanym, podwójnie zaślepionym, kontrolowanym placebo okresem odstawienia i ponownego leczenia, w celu oceny utrzymania odpowiedzi u uczestników z nieradiograficzną osiową spondyloartropatią, którzy osiągnęli remisję	Immunologia	Nieradiograficzna osiowa spondyloartropatia	Active	Białystok, Bydgoszcz, Kraków, Sochaczew, Toruń, Warszawa, Wrocław	27.10.2027
CBYL719C2303	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie fazy III alpelisibu w skojarzeniu z fulwestranem dla mężczyzn i kobiet po menopauzie z HR-dodatnim, HER2-ujemnym	Onkologia	Zaawansowany rak piersi	Active	Bydgoszcz, Gdańsk, Opole	31.01.2025
CCTL019E2301		Onkologia - Hematologia	Chłoniak nieziarniczy z komórek B pęcherzyków	Active	Gdańsk, Gliwice, Łódź, Poznań	14.01.2026
CKJX839C12001B	Otwarte, jednoramiennie, wieloośrodkowe badanie rozszerzone mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji inkisiranu u uczestników z heterozygotyczną lub homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną i podwyższonym poziomem cholesterolu lipoprotein o niskiej gęstości, którzy ukończyli badania ORION-16 lub ORION-13	Układ sercowo-naczyniowy, nerki i metabolizm (CRM)	Hipercholesterolemia	Active	Gdańsk, Łódź	25.02.2025
CLNP023B12302	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, równoległe badanie grupowe, kontrolowane placebo mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa iptakopanu (LNP023) w idiopatycznym błonoproliferacyjnym zapaleniu kłębuszków nerkowych za pośrednictwem kompleksu immunologicznego (IC-MPGN)	Układ sercowo-naczyniowy, nerki i metabolizm (CRM)	Pierwotne błoniasto-rozplamkowe kłębuszkowe zapalenie nerek indukowane kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN)	Active	Olsztyn, Warszawa	30.07.2025
CLOU064A2304	Globalne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, podwójnie pozorowane, równoległe badanie fazy 3b mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji remibrutyribu w dawce 25 mg dwa razy na dobę w porównaniu z placebo z omalizumabem w dawce 300 mg co 4 tygodnie jako aktywna kontrola przez 52 tygodnie u dorosłych pacjentów z przewlekłą pokrzywką spontaniczną, która nie jest odpowiednio kontrolowana przez leki przeciwhistaminowe H1 drugiej generacji, oraz otwarte 52-tygodniowe opcjonalne przedłużenie w celu oceny długoterminowej skuteczności, bezpieczeństwa stosowania i tolerancja remibrutyribu w dawce 25 mg dwa razy na dobę	Immunologia	Przewlekła pokrzywka spontaniczna	Active	Gdańsk, Krosno, Ksawerów, Poznań, Warszawa	18.02.2025

CLOU064C12301	Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania remibrutynibu w porównaniu z teryflunomidem u uczestników z rzutową postacią stwardnienia rozsianego, po którym nastąpi przedłużone leczenie remibrutynibem metodą otwartej próby	Neurologia	Stwardnienie rozsiane	Active	Bydgoszcz, Kielce, Łódź, Lublin, Oporów, Poznań, Rzeszów, Szczecin, Warszawa,	31.12.2025
CLOU064F12301	Podwójnie ślepe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie mające na celu ocenę skuteczności, farmakokinetyki i bezpieczeństwa remibrutynibu (LOU064) przez 24 tygodnie u młodzieży w wieku od 12 do mniej niż 18 lat z przewlekłą pokrzywką spontaniczną, która nie jest odpowiednio kontrolowana przez leki przeciwhistaminowe H1, a następnie opcjonalne otwarte przedłużenie na okres do kolejnych 3 lat i opcjonalny bezpieczny długoterminowy okres obserwacji bez leczenia przez okres do dodatkowych 3 lat	Immunologia	Przewłektka pokrzywka spontaniczna	Active	Łódź, Olsztyn, Warszawa	30.07.2025
CLOU064M12301	52-tygodniowe, wielośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie koszykowe z otwartym rozszerzeniem w celu zbadania skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji remibrutynibu (LOU064) w przewlekłej indukowanej pokrzywce (CINDU) u dorosłych nieodpowiednio kontrolowanych przez H1-leki przeciwhistaminowe	Immunologia	Przewłektka pokrzywka indukowana	Active	Bydgoszcz, Olsztyn, Rzeszów, Warszawa	23.11.2025
CQVM149C2201	Badanie fazy II, podwójnie zaślepione, randomizowane, wielokrotne dawkowanie, krzyżowe, trzy terapie, trzykresowe, sześciosekwyencyjne kontrolowane placebo badanie fazy II w celu oceny skuteczności, farmakokinetyki (PK), farmakodynamiki (PD) oraz bezpieczeństwa i tolerancji glikopironium (bromku) u dzieci w wieku od 6 do mniej niż 12 lat z astmą	P6 In-Market Brand & Global Health	Astma	Active	Łódź, Tarnów	11.02.2025
CTQJ230A1PL01T	Lipoproteina (a) w populacji hospitalizowanych pacjentów z bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym: Rejestr lipoprotein (a) - LIP(a)R	Układ sercowo-naczyniowy, nerki i metabolizm (CRM)	Choroba układu sercowo-naczyniowego o podłożu miażdżycy	Active	Zabrze	-
CVAY736A2202	Randomizowane, dwukresowe badanie krzyżowe mające na celu wykazanie porównywalności farmakokinetyki ianalumabu podawanego podskórnie między 2 ml ampułkostrzykawką z automatycznym wstrzykiwaczem/ampułkostrzykawką 2 ml a ampułkostrzykawką o pojemności 1 ml u dorosłych uczestników z chorobą autoimmunologiczną	Immunologia	Zespół Sjögrena; Reumatoidalne zapalenie stawów; Toczeń rumieniowaty układowy	Active	Bydgoszcz, Kraków, Lublin, Poznań	24.06.2025
CVAY736F12301	Randomizowane, podwójnie ślepe, równoległe, kontrolowane placebo wielośrodkowe badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji dwóch schematów ianalumabu oprócz standardowej terapii u pacjentów z toczniem rumieniowatym układowym (SIRIUS-SLE 1)	Immunologia	Toczeń rumieniowaty układowy	Active	Bydgoszcz, Bytom, Nowa Sól, Rzeszów, Warszawa	28.10.2025
CVAY736F12301E1	Randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo badanie rozszerzone mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji ianalumabu u pacjentów z toczniem rumieniowatym układowym (rozszerzenie SIRIUS-SLE1)	Immunologia	Toczeń rumieniowaty układowy	Active	Bydgoszcz, Bytom, Warszawa, Wrocław	29.12.2026
		Immunologia	Toczeń rumieniowaty układowy	Active	Wrocław	29.12.2026
CLOU064C12302	Randomizowane, podwójnie pozorowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania remibrutynibu w porównaniu z teryflunomidem u uczestników z rzutową postacią stwardnienia rozsianego, po którym nastąpi przedłużone leczenie remibrutynibem metodą otwartej próby	Neurologia	Stwardnienie rozsiane	Active	Katowice, Białystok, Plewiska, Kraków, Rudna Mała, Katowice, Tarnowskie Góry, Wrocław	24.11.2025