

Numer badania	Wskazanie	Tytuł badania	Status rekrutacji	Miasto - Ośrodek	Data włączenia ostatniego pacjenta
CLOU064P12301	Stwardnienie rozsiane	Randomizowane, podwójnie zaślepiione, kontrolowane placebo badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo remibrutinibu u pacjentów z wtórną postępującą postacią stwardnienia rozsianego	Aktywna	Skórzewo, Rzeszów, Bydgoszcz, Zabrze, Warszawa, Żory, Katowice, Lublin, Szczecin, Chojnice, Łódź, Kraków, Wrocław	04-gru-2028
CJSB462C12201	Przerzutowy rak gruczołu krokowego	Otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy II produktu JSB462 w skojarzeniu z abirateronem u dorosłych z przerzutowym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC)	Aktywna	Kielce, Olsztyn, Oswiecim, Skorzewo	01-sie-2026
CABL001I12201	Przewlekła białaczka szpikowa	Wieloośrodkowe, otwarte badanie mające na celu określenie dawki i bezpieczeństwa doustnego asciminibu u pacjentów pediatrycznych z przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, z dodatnim chromosomem Philadelphia (Ph+ CML-CP), wcześniej leczonych jednym lub większą liczbą inhibitorów kinazy tyrozynowej	Aktywna	Wrocław	01-wrz-2026
CLNP023B12302	Kłębuszkowe zapalenie nerek błoniastoproliferacyjne związane z kompleksami immunologicznymi	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepiione badanie w grupach równoległych, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo iptakopanu (LNP023) w idiopatycznym kłębuszkowym zapaleniu nerek błoniastoproliferacyjnym związanym z kompleksami immunologicznymi (IC-MPGN)	Aktywna	Wrocław, Warszawa, Olsztyn, Białystok, Kraków, Poznań	30-lip-2027
CKJX839C12303	Hipercholesterolemia	Dwuczęściowe (podwójnie zaślepiione porównanie inkisiranu z placebo [rok 1], a następnie otwarte leczenie inkisiranem [rok 2]), randomizowane, wieloośrodkowe badanie oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i skuteczność inkisiranu u dzieci (od 6 do mniej niż 12 lat) z heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną i podwyższonym stężeniem cholesterolu LDL (ORION-20)	Aktywna	Łódź, Gdańsk, Białystok	29-mar-2027
CAAA601A62301	Guz neuroendokrynnego żołądkowo-jelitowo-trzustkowy	Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo [177Lu]Lu-DOTA-TATE u pacjentów z nowo rozpoznanym, zaawansowanym guzem neuroendokrynnym GEP-NET stopnia 1 i 2 (Ki-67 <10%) (NETTER-3)	Aktywna	Gliwice, Kraków, Warszawa, Poznań, Gdańsk	04-mar-2027

CQVM149C2201	Astma	Podwójnie zaślepione, randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy II z wielokrotnymi dawkami, w układzie krzyżowym, obejmujące trzy leczenia, trzy okresy i sześć sekwencji, oceniające skuteczność, farmakokinetykę (PK), farmakodynamikę (PD), bezpieczeństwo i tolerancję glikopironium (bromku) u dzieci od 6 do mniej niż 12 lat z astmą	Aktywna	Łódź, Tarnów	15-mar-2027
CLOU064M12101	Przewlekła pokrzywka indukowana; przewlekła pokrzywka spontaniczna	12-tygodniowe, randomizowane, zaślepione dla uczestników i badaczy, kontrolowane placebo badanie eksploracyjne u dorosłych uczestników z przewlekłą pokrzywką, mające ocenić skuteczność i bezpieczeństwo oraz zbadać mechanizm działania remibrutinibu (LOU064)	Aktywna	"Rzeszów, Warszawa, Poznań	25-lut-2027
CGIA632A12201	Atopowe zapalenie skóry	Wieloośrodkowe, randomizowane, zaślepione dla uczestników i badaczy, kontrolowane placebo badanie fazy 2a oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję GIA632 u dorosłych uczestników z umiarkowanym do ciężkiego atopowym zapaleniem skóry	Aktywna	Gdańsk, Kraków, Toruń, Warszawa	11-sty-2027
CDZR123A12107	Rak gruczołu krokowego	Dwuczęściowe badanie fazy 1 obejmujące eskalację dawki i rozszerzenie, a następnie randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy 2 oceniające bezpieczeństwo i skuteczność skojarzenia tulmimetostatu (DZR123) i JSB462 (luxdegalutamidu) w porównaniu ze standardem leczenia u pacjentów z postępującym przerzutowym opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego.	Aktywna	Poznań, Kraków, Łódź	05-lis-2026
CKJX839A12309	Miażdżycowa choroba sercowo-naczyniowa	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo wczesnego rozpoczęcia leczenia inkisiranem w szpitalu u pacjentów z ostrymi zespołami wieńcowymi: Victorion - RIDES	Aktywna	Gdańsk, Kraków, Opole, Katowice	07-wrz-2026
CFWY003A12201	Zwyrodnienie płamki związane z wiekiem	Randomizowane, podwójnie maskowane, wieloośrodkowe badanie kontrolowane placebo, ustalające zakres dawek, mające ocenić skuteczność i bezpieczeństwo FWY003 u pacjentów z zanikiem geograficznym wtórnym do zwyrodnienia płamki związanego z wiekiem	Aktywna	Lublin, Kraków, Warszawa, Bydgoszcz, Tarnowskie Góry	26-lis-2027