

Numer badania	Wskazanie	Tytuł badania	Status rekrutacji	Miasto - Ośrodek	Data włączenia ostatniego pacjenta
CAAA603B12101	Rak piersi	Badanie fazy Ib oceniające dawkę oceniającą bezpieczeństwo i aktywność [177Lu]Lu-NeoB w skojarzeniu z rybocylicybem i fulwestranem u pacjentek z ER-dodatnim, HER2-ujemnym i GRPRdodatnim rakiem piersi, u których wystąpił wczesny nawrót po (neo)adjuwantowej terapii hormonalnej	Aktywna	Gliwice	17-mar-2026
CAAA617B12203	Rak prostaty	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	Aktywna	Kraków, Kielce	18-gru-2025
CABL001A2001B	Przewlekła białaczka szpikowa; Ostra białaczka limfoblastyczna	Niezaślepienie, wieloośrodkowe badanie roll-over asciminibu w celu oceny długoterminowego bezpieczeństwa u pacjentów, którzy ukończyli sponsorowane przez Novartis badanie z asciminibem i zostali uznani przez badacza za odnoszących korzyści z kontynuacji leczenia.	Aktywna	Kraków, Warszawa, Katowice	01-kwi-2028
CABL001I12201	Przewlekła białaczka szpikowa	Wieloośrodkowe, niezaślepienie 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	Aktywna	Wrocław	01-wrz-2026
CAIN457A02001B	Łuszczykowe zapalenie stawów; Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; Nieradiograficzna osiowa spondyloartropatia	Niezaślepienie, wieloośrodkowy protokół dla pacjentów, którzy ukończyli poprzednie badanie secukinumabu sponsorowane przez Novartis i zostali ocenieni przez badacza jako ci, którzy odnoszą korzyści z kontynuacji leczenia secukinumabem	Aktywna	Toruń, Białystok, Kraków	12-lip-2027
CAIN457C22301E1	Polimialgia reumatyczna	Wieloośrodkowe, otwarte badanie przedłużające stosowanie podskórnego sekukinumabu w celu oceny długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji u pacjentów z polimialgią reumatyczną (PMR)	Aktywna	Warszawa	16-mar-2026
CAIN457I2401	Nieradiograficzna osiowa spondyloartropatia	Wieloośrodkowe badanie sekukinumabu, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowanym placebo okresem odstawienia i ponownego leczenia, w celu oceny utrzymania odpowiedzi u uczestników z nieradiograficzną osiową spondyloartropatią, którzy osiągnęli remisję	Aktywna	Toruń, Białystok, Sochaczew, Kraków, Bydgoszcz, Warszawa	27-paź-2027

CCTL019B2401	Ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka limfocytowa, chłoniak rozlany z dużych komórek B, chłoniak grudkowy z komórek B (nieziarniczy), chłoniak nieziarniczy	Prospektywny rejestr mający na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa pacjentów z nowotworami limfocytów B leczonych tisagenlecleucelem	Aktywna		31-gru-2025
CCTL019E2301	Chłoniak nieziarniczy z komórek B pęcherzyków	Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy III porównujące tisagenlecleucel ze standardowym leczeniem u dorosłych pacjentów z nawrotowym lub opornym chłoniakiem grudkowym	Aktywna	Poznań, Gliwice, Gdańsk, Łódź	14-sty-2026
CEXV811A12301	IgA nefropatia		Aktywna	Warszawa, Częstochowa	
CKJX839C12303	Hipercholesterolemia	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie składające się z dwóch części (podwójnie zaślepione: inkisiran vs placebo [Rok 1], a następnie otwarte: inkisiran [Rok 2]) mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji i skuteczności inkisiranu u dzieci (w wieku od 6 do poniżej 12 lat) z heterozygotyczną rodzinną hipercholesterolemią i podwyższonym poziomem cholesterolu LDL (ORION-20)	Aktywna	Gdańsk	29-mar-2027
CLNP023B12302	Pierwotne błoniastorozplamowe kłębuszkowe zapalenie nerek indukowane kompleksami immunologicznymi (ICMPGN)	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)	Aktywna	Warszawa, Olsztyn, Kraków	30-lip-2027
CLOU064C12301	Stwardnienie rozsiane	Randomizowane, podwójnie zaślepione, z podwójnym placebo, badanie z grupami równoległymi, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo remibrutynibu w porównaniu z teriflunomidem u uczestników z rzutową postacią stwardnienia rozsianego, a następnie przedłużone leczenie otwartym remibrutynibem	Aktywna	Bydgoszcz, Kielce, Łódź, Poznań, Rzeszów, Piotrków Trybunalski, Szczecin, Łódź, Wrocław, Lublin	26-lis-2025
CLOU064C12302	Stwardnienie rozsiane	Randomizowane, podwójnie zaślepione, z podwójnym placebo, badanie z grupami równoległymi, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo remibrutynibu w porównaniu z teriflunomidem u uczestników z rzutową postacią stwardnienia rozsianego, a następnie przedłużone leczenie otwartym remibrutynibem.	Aktywna	Katowice, Zabrze, Wrocław, Głogów, Plewiska (Poznań), Białystok	26-lis-2025

CLOU064F12301	Przewlekła spontaniczna pokrzywka	Podwójnie zaślepione, randomizowane, kontrolowane placebo badanie kliniczne mające na celu ocenę skuteczności, farmakokinetyki i bezpieczeństwa stosowania remibrutynibu (LOU064) przez 24 tygodnie u młodzieży w wieku od 12 do poniżej 18 lat z przewlekłą spontaniczną pokrzywką, niewystarczająco kontrolowaną za pomocą leków przeciwhistaminowych H1, z opcjonalnym przedłużonym leczeniem otwartym remibrutynibem przez okres do 3 lat oraz opcjonalnym długoterminowym okresem obserwacji bezpieczeństwa bez leczenia trwającym do kolejnych 3 lat.	Aktywna	Warszawa, Łódź, Olsztyn	02-gru-2025
CLOU064J12301	Trądzik odwrócony	Randomizowane, podwójnie zaślepione, z podwójnym placebo, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję dwóch dawek remibrutynibu w 68-tygodniowym okresie leczenia u dorosłych pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej postacią trądziku odwróconego (hidradenitis suppurativa)	Aktywna	Bydgoszcz, Gdańsk, Łódź	07-maj-2027
CLOU064J12302	Trądzik odwrócony	Randomizowane, podwójnie zaślepione, z podwójnym placebo, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję dwóch dawek remibrutynibu w 68-tygodniowym okresie leczenia u dorosłych pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej postacią trądziku odwróconego (hidradenitis suppurativa)	Aktywna	Warszawa	07-maj-2027
CLOU064M12101	Przewlekła pokrzywka indukowana; przewlekła spontaniczna pokrzywka	12-tygodniowe, randomizowane, zaślepione dla uczestników i badaczy, kontrolowane placebo, eksploracyjne badanie kliniczne u dorosłych uczestników z przewlekłą pokrzywką, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa oraz zbadanie mechanizmu działania remibrutynibu (LOU064).	Aktywna	Rzeszów, Warszawa, Poznań	25-lut-2027
CLTW888A12401	Barwnikowe zwyrodnienie siatkówki	Poautoryzacyjne, wieloośrodkowe, międzynarodowe, podłużne, obserwacyjne badanie rejestru bezpieczeństwa dla pacjentów leczonych preparatem Voretigene Neparvovec.	Aktywna	Poznań	18-gru-2027
COMB157G2410	Stwardnienie rozsiane	Badanie fazy IV, prospektywne, wieloośrodkowe, otwarte, dotyczące obecności ofatumumabu w mleku kobiecym u kobiet karmiących piersią, chorujących na rzutowe postacie stwardnienia rozsianego (RMS), otrzymujących leczenie preparatem Kesimpta (ofatumumab)	Aktywna	Kraków, Rzeszów, Kielce, Zabrze, Białystok	23-mar-2026
CQVM149C2201	Astma	Badanie fazy II, podwójnie zaślepione, randomizowane, z wielokrotnym podawaniem dawek, z zastosowaniem schematu krzyżowego, obejmujące trzy leczenia, trzy okresy i sześć sekwencji, kontrolowane placebo, mające na celu ocenę skuteczności, farmakokinetyki (PK), farmakodynamiki (PD) oraz bezpieczeństwa i tolerancji glikopironium (bromku) u dzieci w wieku od 6 do poniżej 12 lat chorujących na astmę.	Aktywna	Łódź, Tarnów	15-mar-2027
CVAY736F12301	Toczeń rumieniowaty układowy	Randomizowane, podwójnie zaślepione, z grupami równoległymi, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji dwóch schematów leczenia ianalumabem stosowanego jako	Aktywna	Bydgoszcz, Wrocław, Warszawa, Bytom,	16-sty-2026

		uzupełnienie standardowej terapii u pacjentów z toczeniem rumieniowatym układowym (SIRIUS-SLE 1).		Rzeszów, Nowa Sól	
CVAY736F12301E1	Toczeń rumieniowaty układowy	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie przedłużone mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji ianalumabu u pacjentów z toczeniem rumieniowatym układowym (SIRIUS-SLE extension).	Aktywna	Bydgoszcz, Wrocław, Warszawa, Bytom, Rzeszów, Nowa Sól	29-gru-2026
CVAY736S12201	Twardzina układowa	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, z grupami równoległymi, kontrolowane placebo, wieloośrodkowe badanie mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji ianalumabu u uczestników z uogólnioną (rozsianą) skórą postacią twardziny układowej.	Aktywna	Poznań, Bydgoszcz, Warszawa	06-lip-2026
CAAA601A62301	Guz neuroendokrynnego przewodu pokarmowego i trzustki	Badanie fazy III, wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa [177Lu]Lu-DOTA-TATE u pacjentów nowo zdiagnozowanych z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi przewodu pokarmowego (GEP-NET) stopnia 1 i 2 (Ki-67 <10%) z dużym obciążeniem chorobą (NETTER-3)	Aktywna	Gliwice, Kraków, Warszawa, Poznań, Gdańsk	31-mar-2027
CJSB462C12201	Przerzutowy rak prostaty	Otwarte, wieloośrodkowe badanie fazy II dotyczące JSB462 (luxdegalutamid) w połączeniu z abirateronem u dorosłych mężczyzn z przerzutowym hormonowrażliwym rakiem prostaty (mHSPC)	Aktywna	Kielce, Olsztyn, Oświęcim, Skórzewo	29.08.2026
CADPT17A12201	Atopowe zapalenie skóry	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy II dotyczące GHZ339 i innych związków biologicznych u pacjentów z umiarkowanym do ciężkiego atopowym zapaleniem skóry	Etap incjacji badania	Łódź, Warszawa, Katowice, Lublin	Planowany start rekrutacji: listopad 2025
CDZR123A12107	Rak prostaty	Dwuczęściowe badanie kliniczne fazy I/II dotyczące tulmimetostatu (DZR123) i JSB462 (luxdegalutamid) u pacjentów z postępującym przerzutowym rakiem prostaty opornym na kastrację (mCRPC)	Etap incjacji badania	Skórzewo, Kraków, Łódź	Planowany start rekrutacji: styczeń 2026
CTQJ230A12301E1	Choroba niedokrwienności serca	Jednoramienne, wieloośrodkowe, otwarte badanie przedłużone (OLE) mające na celu ocenę długoterminowego bezpieczeństwa i tolerancji pelacarsenu (TQJ230) u uczestników, którzy ukończyli badanie główne Lp(a)HORIZON	Etap incjacji badania	Łódź, Gdynia, Tarnów, Kraków, Chrzanów, Bielsko-Biała, Gdańsk	Planowany start rekrutacji: luty 2026