

Status badań klinicznych na dzień 17.12.2025 r.
I Oddział Onkologii Klinicznej z Chemioterapią Dzienną

lp.	sponsor	nr prot. bad	nazwa badania	otwarte/zamknięte (jeżeli zamknięte- data zamknięcia)	rekrutacja tak/nie	liczba pacjentów na liczba pacjentów na 17.12. 2025 r.
1	Eli Lilly and Company (USA)	I3Y-MC-JPCF	„Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy, porównujące stosowanie abemacyklibu w połączeniu ze standardową homeopatią uzupełniającą do stosowania samej standardowej homeopatii uzupełniającej w raku piersi we wczesnej fazie u pacjentów z wysokim ryzykiem zachorowania, z przerzutami do węzłów chłonnych, z ekspresją receptorów hormonalnych i bez ekspresji receptora ludzkiego czynnika wzrostu naskórka 2.”	otwarte	nie	5
2	Astellas Pharma Global Development, Inc. (AOGD)	8951-CL-0301 (Spotlight)	“ Wieloosrodkowe, międzynarodowe badanie kliniczne fazy 3 prowadzone jako podwójnie ślepa próba z randomizacją, oceniające skuteczność preparatu zolbetuksymab (IMAB362) w połączeniu z mFOLFOX6 w porównaniu do placebo w połączeniu z mFOLFOX6 jako leczenia pierwszego rzutu u chorych na nieresekcyjnego miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka gruczołowego żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego (GEJ), z dodatnią ekspresją kładyny 18.2 (CLDN) i ujemnym HER2“	otwarte	nie	1

3	Translational Research In Oncology (Kanada)	CLEE011O12301 (TRIO033)	„Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo rybocyklibu z terapią endokryologiczną w leczeniu adjuwantowym u pacjentów z rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania o dodatnim statusie receptorów hormonalnych i ujemnym statusie HER2 (Badanie nowego leczenia adjuwantowego z rybocyklibem [LEE011]: NATALEE).	otwarte	nie	65
4	AstraZeneca AB, (Szwecja)	D967JC0001 (DESTINY-07)	„Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby, modularne badanie fazy 1b/2 z ustaleniem dawki i rozszerzeniem, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i aktywność przeciwnowotworową transtuzumabu derukstekanu (T-DXd) w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z HER2-dodatnim przerzutowym rakiem piersi (Destiny – Breast07).”	zamknięte – 16.12.2025	nie	0
5	AstraZeneca AB, (Szwecja)	D8532C00001 (SERENA-4)	„Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy III oceniające AZD9833 (doustny SERD) w skojarzeniu z palbocyklibem w porównaniu z anastrozolem w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu pacjentów z zaawansowanym HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych, którzy nie otrzymali dotychczas żadnego systemowego leczenia zaawansowanej choroby..”	otwarte	nie	1

6	F.Hoffman-La Roche Ltd.	GO42784 (TRIO45)	„Wieloośrodkowe randomizowane, otwarte badanie 3 fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo adiuwanta giredestrant w porównaniu do wybranej przez lekarza hormonalnej monoterapii uzupełniającej u osób z wczesnym stadium raka piersi z ekspresją receptora estrogenowego i bez ekspresji receptora HER2”	otwarte	nie	21
7	F. Hoffman La Roche Ltd /Roche Polska Sp. z o.o.	CO44657	" Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania giredestrantu w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 w porównaniu z fulwestrantem w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 u pacjentów z HER-2-ujemnym zaawansowanym rakiem piersi z ekspresją receptorów estrogenowych i z opornością na wcześniejszą adjuwantową terapię hormonalną"	otwarte	tak	3
8	Stemline Therapeutics, Inc.	STML-ELA-0422	Elacestrant w porównaniu ze standardową terapią hormonalną u kobiet i mężczyzn z HER2-ujemnym wczesnym rakiem piersi o wysokim ryzyku nawrotu, z dodatnim wynikiem badania na obecność przerzutów do węzłów chłonnych i na obecność receptora estrogenowego – globalne, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą otwartej próby (ELEGANT)	otwarte	tak	13
9	Astellas Pharma Global Development Inc.	8951-CL-0305 (Lucerna)	„Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające stosowanie zolbetuksymabu w skojarzeniu z pembrolizumabem i chemioterapią (CAPOX lub mFOLFOX6) w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego gruczolakoraka żołądka lub połączenia przełykowo-żołądkowego u uczestników z nowotworami HER2-ujemnymi z dodatnią ekspresją kładyny 18.2 (CLDN) I ligandu receptora programowanej śmierci 1 (PD-L1)”	otwarte	tak	0

10	Arcus Biosciences	STAR-221	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III dotyczące stosowania domwanalimabu, zimberelimabu i chemioterapii w porównaniu z niwolumabem i chemioterapią u uczestników z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym, nieoperacyjnym lub przerzutowym gruczolakorakiem żołądka, wpustu żołądka i przełyku.	otwarte	nie	2
11	AstraZeneca AB, (Szwecja)	D967RC0001 (DESTINY-11)	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).	otwarte	nie	11
12	Roche	WO45654 (Inavo)	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania inawolizybu w skojarzeniu z inhibitorem cdk4/6 i letrozolem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z inhibitorem cdk4/6 i letrozolem u pacjentów z wrażliwym na hormonoterapię, hr-dodatnim, her-2 ujemnym rakiem piersi z mutacją pik3ca w stadium zaawansowanym.	otwarte	tak	1
13	Roche	CO45230 (ImCode004)	Randomizowane, podwójnie zaślepione, wieloośrodkowe badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania autogennego cewumeranu w skojarzeniu z niwolumabem w porównaniu z niwolumabem w terapii adjuwantowej pacjentów z rakiem urotelialnym wysokiego ryzyka naciekającym błonę mięśniową pęcherza moczowego.	otwarte	tak	0