

WYKAZ BADAŃ KLINICZNYCH PROWADZONYCH W CENTRUM ONKOLOGII ZIEMI LUBELSKIEJ IM. ŚW. JANA Z DUKLI W LUBLINIE

NR PROTOKOŁU	TYTUŁ PROTOKOŁU	STATUS REKRUTACJI/ STATUS OŚRODKA	ODDZIAŁ
REP0114	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontynuowane za pomocą placebo badanie fazy II dotyczące porównania stosowania paklitakselu w skojarzeniu z reparyksyną i paklitakselu w monoterapii w leczeniu pierwszej linii potrójnie negatywnego raka piersi w stadium przerzutów	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
MR308-3502	Randomizowane wieloośrodkowe badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną kontrolną otrzymującą substancję czynną oraz grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa MR308 w leczeniu ostrych stanów bólowych po operacji histerektomii brzusznej przy znieczuleniu ogólnym (STADRDOM2)	OŚRODEK W TRAKCIE OTWIERANIA	II Oddział Ginekologii Onkologicznej
MK-3475-604	Badanie III fazy z randomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo z Pembrolizumabem (MK-3475/SCH900475) w skojarzeniu z etopozydem/platyną (cisplatyną lub karboplatyną) w 24 pierwszej linii leczenia pacjentów z drobnokomórkowym nowotworem płuc w stadium rozległym (KEYNOTE- 604	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
13Y-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.	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
TS-102	Badanie kliniczne fazy III oceniające wyrób therasphere® u pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami do wątroby, u których nie powiodła się pierwsza linia chemioterapii	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
MK-3475-522	Otwarte badanie kliniczne fazy III prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną porównujące stosowanie schematu leczenia selineksorem, bortezomibem i deksametazonem (SVD) do schematu leczenia bortezomibem i deksametazonem (VD) u pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie postacią szpiczaka mnogiego	REKRUTACJA WSTRZYMANA	Oddział Onkologii Klinicznej
UTX-TGR-204	Wieloośrodkowe, otwarte badanie kontynuacyjne Ublituximabu (TG-1101) skojarzonego z TGR 1202 dla pacjentów wcześniej włączonych do badania o numerze UTX-TGR-304	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
E7438-G000-101	Prowadzone metodą otwartej próby, wieloośrodkowe badanie fazy ½ produktu leczniczego E7438 ( inhibitora metylotransferazy histonowej [HMT] EZH2) w monoterapii u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi lub chłoniakami B-komórkowymi.	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
UTX-TGR-205	Randomizowane badanie kliniczne fazy 2b oceniające skuteczność i bezpieczeństwo skojarzenia Ublituximabu i TGR1202 oraz TGR-1202 w monoterapii u pacjentów z wcześniej leczonym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL)	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
17833 Chronos 4	Randomizowane, podwójnie zaslepione, wieloośrodkowe badanie fazy III porównujące stosowanie dożylnego inhibitora PI3K, kopanlizybu w skojarzeniu ze standardową immunochemioterapią oraz standardowej immunochemioterapii u pacjentów z nawrotowym indolentnym chłoniakiem nieziarnicznym 9nie- Hodgkinowskim, iNHL) – CHRONOS-4	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
80-6946/17067	Randomizowane, podwójnie zaslepione badanie III fazy, kontrolowane placebo, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa kopanlizybu w skojarzeniu z rytuksymabem u pacjentów z nawrotowym, chłoniakiem nieziarnicznym z komórek B (iNHL) o powolnym przebiegu – CHRONOS-3	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
MIT-Es0001-C301	Wieloośrodkowe otwarte, jednoramienne badanie prowadzone w celu oceny antykoncepcyjnej skuteczności i bezpieczeństwa złożonego doustnego środka antykoncepcyjnego zawierającego 15 mg esterolu i 3 mg drospirenonu	REKRUTACJA OTWARTA	II Oddział Ginekologii Onkologicznej
MK-3475-564	Randomizowane badanie kliniczne III fazy, z zastosowaniem metody podwójnie zaslepionej próby, z grupą kontrolną placebo dotyczące stosowania pembrolizumabu (MK-3475) jako monoterapii w leczeniu adjuwantowym nowotworu nerki po nefrektomii (KEYNOTE-564)	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
MP0250-CP201	„Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby w jednej grupie leczenia badanie fazy II oceniające MP0250 w skojarzeniu z bortezomibem i deksametazonem w leczeniu pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim”	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
D0816C00014	Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy IIIb prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z zastosowaniem randomizacji i placebo w grupie kontrolnej, mające na celu ocenę działania olaparibu w powtórny w leczeniu podtrzymującym chorych na nabłonkową postać raka jajnika, leczonych uprzednio lekiem z grupy inhibitorów PARP, które zareagowały na podaną w kilku cyklach chemioterapię opartą na pochodnych platyny (OreO)	REKRUTACJA OTWARTA	I Oddział Ginekologii Onkologicznej
D0816C00018	LUCY – Lynparza w raku piersi – użyteczność w realnym świecie, badanie efektywności klinicznej i bezpieczeństwa stosowania. Wieloośrodkowe, otwarte, jednoramienne badanie kliniczne fazy IIIb nad zastosowaniem olaparibu w monoterapii w leczeniu HER2 ujemnego, przerzutowego raka piersi z wrodzoną mutacją BRCA1/2	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Onkologii Klinicznej
54767414MMY3012	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 mające na celu porównanie postaci podskórnej oraz postaci dożylnej daratumumabu, stosowanych w leczeniu pacjentów ze szpiczakiem mnogim nawrotowym lub opornym na leczenie	REKRUTACJA OTWARTA	Oddział Hematologiczny
BGB-3111-304	Międzynarodowe randomizowane badanie otwarte fazy 3, mające na celu ocenę produktu BGB 3111 w porównaniu z bandamustyną w skojarzeniu z rytuksymabem w leczeniu pacjentów z nieleczoną uprzednio przewlekłą białaczką limfatyczną lub chłoniakiem z małych limfocytów (CLL/SLL)	OŚRODEK AKTYWOWANY	Oddział Hematologiczny

<b>BGB-3111-212</b>	Międzynarodowe randomizowane badanie otwarte fazy 2 w celu oceny produktu BGB 3111 w skojarzeniu z obinutuzumabem w porównaniu z monoterapią obinutuzumabem w leczeniu pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem grudkowym	OŚRODEK AKTYWOWANY	Oddział Hematologiczny
---------------------	---	-----------------------	------------------------