

LP.	SPONSOR	BADANIE	NAZWA BADANIA	ILOŚĆ MIEJSC	MIEJSCA ZAJĘTE	MIEJSCA DOSTĘPNE
1	MSD rekrutacja do maja 2025	MK-3475-992 PĘCHERZ MOCZOWY	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie kliniczne fazy 3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo pembrolizumabu (MK-3475) stosowanego w skojarzeniu z chemioradioterapią (CRT) w porównaniu ze stosowaniem samej chemioradioterapii (CRT) u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego naciekającym mięśniówkę	10 - jest możliwość zwiększenia	5	BEZ LIMITU
2	Hoffmann-La Roche	BO44157 PĘCHERZ	Randomizowane, wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby kontrolowane badanie fazy II mające na celu ocenę ro7247669 w monoterapii lub w skojarzeniu z tiragolumabem w porównaniu z atezolizumabem u pacjentów z wcześniej nieleczonym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym pęcherza moczowego, którzy nie kwalifikują się do chemioterapii zawierającej platynę	4 - z możliwością zwiększenia	9	
3	MSD	MK-1308A-008 JELITO GRUBE	Wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych badanie fazy 2 oceniające pembrolizumab (MK-3475) lub MK-1308A (preparat złożony zawierający quavonlimab (MK-1308)/pembrolizumab) u uczestników z rakiem jelita grubego w IV stopniu	B-8 - z możliwością zwiększenia	6	2

			zaawansowania z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (MSI-H) lub z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR).			
4	AMGEN	20210096 ŻOŁĄDEK LUB POŁĄCZENIE ŻOŁĄDKOWO- PRZEŁYKOWE	Badanie kliniczne fazy 3, wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, prowadzone w celu porównania skuteczności bezarituzumabu w połączeniu z chemioterapią lub placebo w połączeniu z chemioterapią, u pacjentów z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadkspresją białka FGFR2b	Bez limitu	3	
5	Astra Zeneca	DESTINY- Gastric03 D967LC00001 ŻOŁĄDEK	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 1b/2, z eskalacją dawki i rozszerzeniem, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę, immunogenność i aktywność przeciwnowotworową trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych uczestników z rakiem żołądka z ekspresją HER2	2-3 można zwiększyć za zgodą sponsora	2	
6	ASTRA ZENECA	D9078C00001 PACIFIC-9 PŁUCO	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane za pomocą placebo, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie fazy III, oceniające durwalumab w połączeniu z oleklumabem oraz durwalumab z monalizumabem u	ok. 9-10 pacjentów - rekrutacja 3 lata	5	

			pacjentów z miejscowo zaawansowanym (w III stopniu zaawansowania), nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), u których nie wystąpiła progresja po radykalnej, opartej na pochodnych platyny jednoczasowej chemioradioterapii			
7	ASTRA ZENECA	D926NC00001 Avanzar PŁUCO	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem datopotamabu-derukstekanu (Dato Dxd) w skojarzeniu z durwalmabem i karboplatiną w porównaniu z pembrolizumabem podawanym w skojarzeniu z chemioterapią opartą na platynie u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca bez obecności zmian genomowych będących celem terapeutycznym (AVANZAR)	Rekrutacja kompetycyjna – można włączać 8	10	
8	ASTRA ZENECA Screening Part-1 badania Serena-6 zostanie zamknięty 25 April 2024 at 23.59 GMT.	SERENA-6 D8534C00001 PIERŚ	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, badanie fazy III oceniające zmianę leczenia na schemat AZD9833 (doustny SERD nowej generacji) w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 (palbocyklibem lub abemacyklibem) w porównaniu do kontynuacji leczenia inhibitorem aromatazy (letrozol lub anastrozol) w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 u pacjentów z zaawansowanym hormonozależnym (HR+) rakiem piersi bez	BEZ LIMITU	1	

			nadmiernej ekspersji HER2 (HER2-) z wykrywalną mutacją genu receptora estrogenowego (ESR1), u których nie wystąpiła progresja choroby w trakcie leczenia pierwszej linii wg schematu inhibitor aromatazy w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 – badanie z wczesną zmianą leczenia zależną od diagnostyki ctDNA			
9	LILLY	J2J-MC-JZLH PIERŚ	Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy porównujące stosowanie uzupełniające imlunestrantu do stosowania standardowej hormonoterapii uzupełniającej u pacjentów, otrzymujących wcześniej przez 2 do 5 lat hormonoterapię uzupełniającą w leczeniu wczesnego ER-dodatniego, HER2-ujemnego raka piersi, ze zwiększonym ryzykiem nawrotu choroby	10 – z możliwością zwiększenia	9	
10	Hoffmann-La Roche	WO43571 PIERŚ	RANDOMIZOWANE, PROWADZONE METODĄ OTWARTEJ PRÓBY, BADANIE FAZY III OCENIAJĄCE SKUTECZNOŚĆ I BEZPIECZEŃSTWO GIREDESTRANTU W POŁĄCZENIU Z PHESGO W PORÓWNANIU Z PHESGO PO LECZENIU INDUKCYJNYM PHESGO I TAKSANAMI, U NIELECZONYCH WCZEŚNIEJ PACJENTÓW Z MIEJSCOWO ZAAWANSOWANYM LUB PRZERZUTOWYM RAKIEM PIERSI Z DODATNIĄ EKSPRESJĄ HER2 ORAZ	5 – z możliwością zwiększenia	3	

			DODATNIĄ EKSPRESJĄ RECEPTORA ESTROGENOWEGO			
11	Hoffmann-La Roche	WO43919_Inav o121 PIERŚ	Randomizowane, wieloośrodkowe, otwartej próby badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo leku inawolizyb plus fulwestrant w porównaniu z lekiem alpelisyb plus fulwestrant u pacjentów z dodatnim statusem receptorów hormonalnych, HER2 ujemnym rakiem piersi z mutacją PIK3CA w stadium miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym, u których wystąpiła progresja choroby w trakcie lub po leczeniu skojarzonym inhibitorem CDK4/6 i terapią endokrynną.	2 – z możliwością zwiększenia		
12	Hoffmann-La Roche	WO44263 (INAVO122) PIERŚ	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo Inawolizybu w kombinacji z Phesgo® w porównaniu z Placebo w kombinacji z Phesgo®, jako terapia podtrzymująca po terapii indukcyjnej w pierwszej linii leczenia u pacjentów z her2-dodatnim rakiem piersi z mutacją pik3ca w stadium miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym.	2 – z możliwością zwiększenia		
13	ASTRA ZENECA	D361EC0001 CAPI 280 PROSTATA	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania kapiwasertybu w skojarzeniu z docetakselem, w porównaniu	Bez limitu	11	

			z placebo w skojarzeniu z docetakselem, w leczeniu pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC)			
14	Janssen	LIBERTAS_560 21927PCR3020 PROSTATA	Otwarte prospektywne randomizowane badanie kliniczne fazy 3 dotyczące apalutamidu z ciągłą w porównaniu z przerywaną terapią deprivacji androgenów (ADT) po oznaczeniu poziomu PSA jako odpowiedzi na leczenie u pacjentów z przerzutowym wrażliwym na kastrację rakiem gruczołu krokowego (mCSPC).	12	7	
15	Pfizer	C2321001 PROSTATA	Badanie fazy I z eskalacją dawki i z rozszerzeniem kohorty oceniające PF-06821497 w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym/opornym na leczenie drobnokomórkowym rakiem płuc, rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację i chłoniakiem grudkowym.	40	4	
16	MSD	MK-1084-001 GUZY LITE	Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 1, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, farmakokinetykę i skuteczność stosowania preparatu MK-1084 w monoterapii i w skojarzeniu z pembrolizumabem, u pacjentów z zaawansowanymi guzami litymi z mutacją	3 – z możliwością zwiększenia	0	

			KRAS G12C			
17	MSD	MK-3475A-F11 NERKA I CZER- NIAK	Badanie fazy 2, mające na celu ocenę preferencji zgłaszanych przez pacjentów, dotyczących stosowania podskórnego pembrolizumabu w skojarzeniu z hialuronidazą (MK-3475A) w stosunku do pembrolizumabu podawanego dożylnie, u uczestników z wieloma rodzajami nowotworów (MK-3475A-F11)	6	1	