

Badania kliniczne prowadzone w Specjalistycznym Szpitalu Miejskim m. M. Kopernika w Toruniu

Stan na 06.02.2017 rok

L.P.	Oddział	Nazwa badania klinicznego	Status badania
1.	Hematologii	Wieloośrodkowe badanie fazy III z randomizacją porównujące leczenie karfilzomibem, lenalidamidem i deksametazonem (schemat CRd) oraz leczenie lenolidamidem i deksametazonem (schemat RD) u pacjentów nawrotową postacią szpiczaka mnogiego	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
2.	Hematologii	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III z zaślepieniem uczestników badania klinicznego oraz sponsora i kontrolą placebo mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania anagrelidu o przedłużonym działaniu względem placebo u pacjentów z nadpłytkowością samoistną znajdujących się w grupie ryzyka	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
3.	Hematologii	Randomizowane, otwarte badanie II fazy mające na celu ocenę leczenia skojarzonego carfizomibem i deksametazonem w porównaniu z leczeniem skojarzonym bortezomibem i deksametazonem u pacjentów z nawrotowym szpiczakiem mnogim	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
4.	Hematologii	Wieloośrodkowe badanie otwarte III fazy z obecnością grupy kontrolnej prowadzone z randomizacją w grupach równoległych oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu AOP2014 w porównaniu do hydroksymocznika u chorych na czerwienicę prawdziwą.	Badanie aktywne - rekrutacja zakończona
5.	Hematologii	Wieloośrodkowe badanie z randomizacją i podwójnie ślepą próbą, porównujące denosumab z kwasem zoledronowym (Zometa) w leczeniu choroby kości u pacjentów z nowo rozpoznanym szpiczakiem mnogim.	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
6.	Hematologii	Prospektywne, otwarte randomizowane badanie Fazy III z dwoma ramionami terapeutycznymi oceniające częstość uzyskiwania remisji przy braku prowadzonego leczenia u pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową z obecnym chromosomem Filadelfia (PH+) którzy leczenie konsolidujące z użyciem nilotynibu 300 mg dwa razy dziennie, otrzymywali przez dwa różniące się okresy czasu.	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
7.	Hematologii	Badanie otwarte III fazy z randomizacją mające na celu porównanie schematu: karfilzomib, melfalan i prednizon do schematu: bortezomib, melfalan i prednizon u pacjentów niekwalifikujących się do przeszczepu i nowo rozpoznanym szpiczakiem mnogim	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
8.	Hematologii	Otwarte wieloośrodkowe, badanie preparatu INC424 z rozszerzonym dostępem dla pacjentów z pierwotną mielofibrozą lub mielofibrozą po czerwienicy prawdziwej lub mielofibroza po nadpłytkowości samoistnej	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
9.	Hematologii	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą podwójnej ślepej próby mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania doustnej postaci azacytydyny i najlepszej opieki wspomagającej w porównaniu do placebo i najlepszej opieki wspomagającej u pacjentów u pacjentów z niedokrwistością zależną od transfuzji czerwonych krwinek oraz małopłytkowością wywołaną zespołami mielodysplastycznymi o niższym ryzyku według Międzynarodowego Indeksu Progностycznego	Badanie aktywne – rekrutacja otwarta

10.	Hematologii	Wieloośrodkowe randomizowane podwójnie zaślepienie badanie fazy III mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa dwóch różnych preparatów anagrelidu u pacjentów z nadpłytkowością samoistną	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
11.	Hematologii	Wieloośrodkowe otwarte badanie kliniczne III fazy oceniające długoterminową skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu AOP 2014 u pacjentów z rozpoznaniem czerwienicy prawdziwej, którzy wcześniej brali udział w badaniu PROUD-PV w pełnej zgodności z protokołem Sponsora CONTINUATION-PV oraz wszelkimi poprawkami do protokołu produktu AOP 2014.	Badanie aktywne – rekrutacja zakończona
12.	Hematologii	Randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy III, oceniające azacytydynę z eltrombopagiem lub placebo w leczeniu chorych z zespołami mielodysplastycznymi ryzyka pośredniego-1 (INT1), pośredniego-2 (INT2) i wysokiego według IPSS	Badanie aktywne – rekrutacja otwarta
13.	Hematologii	Randomizowane otwarte badanie kliniczne fazy trzeciej, prowadzone u pacjentów z nawracającym i lekoopornym szpiczakiem mnogim otrzymujących carfilzomib w skojarzeniu z deksametazonem, porównujące dawkowanie raz w tygodniu do podawania dwa razy w tygodniu preparatu carfilzomib	Badanie aktywne
14.	Hematologii	Randomizowane badanie z zastosowaniem podwójnej ślepej próby, prowadzone w celu oceny skuteczności, bezpieczeństwa i immunogenności stosowania preparatu ABP 798 w porównaniu z rytuksymabem u pacjentów z chłoniakiem nieziarniczym z dodatnim antygenem CD20	Badanie aktywne
15.	Hematologii	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badanie fazy III prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo ruxolitinibu u pacjentów z wczesną mielofibrozą z obecnością mutacji molekularnych wysokiego ryzyka	Badanie aktywne
16.	Hematologii	Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy 2, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność trzech różnych schematów leczenia doustnym panobinostatem w kojarzeniu z podawanym podskórnym bortezomibem i doustnym deksametazonem, u pacjentów chorujących na szpiczaka plazmocytozy z wznową lub wznową/opornością choroby, którzy otrzymali wcześniej leki immunomodulujące.	Badanie aktywne
17.	Neurochirurgii	Wieloośrodkowe prospektywne, randomizowane badanie kliniczne z grupą kontrolną prowadzone w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania APERIUS PERCLID System w porównaniu do stosowanej samodzielnie dekompresji chirurgicznej w leczeniu stenozy zwyrodnieniowej lędźwiowego odcinka kręgosłupa	Badanie aktywne
18.	Neurochirurgii	Wieloośrodkowe, prospektywne badanie kontrolne prowadzone na jednej grupie po wprowadzeniu do obrotu (PMCF) systemu stabilizacji kręgosłupa FACET WEDGE, mające na celu ocenę wyników leczenia pacjentów z przewlekłym bólem dolnej części pleców spowodowanym chorobą zwyrodnieniową krążków międzykręgowych (DDD), zespołem stawu międzykręgowego oraz/lub stawu rzekomego po instrumentowaniu przednim”	Badanie aktywne

19.	Urologii Ogólnej i Onkologicznej	Wieloośrodkowe randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie kliniczne III fazy z ARN-509 u mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego bez przerzutów opornych na kastrację	Badanie aktywne
20.	Urologii Ogólnej i Onkologicznej	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby, badanie kliniczne fazy III oceniające atezolzumab (przeciwciało anty-PD-L1) w porównaniu do obserwacji jako leczenie adjuwentowe u pacjentów z ekspresją PD – L1 z grupy wysokiego ryzyka zachorowania na inwazyjnego raka naciekającego błonę mięśniową pęcherza poddanych cytectomii	Badanie aktywne