

Oddział	Badacz Główny	Tytuł badania klinicznego	nr Protokołu	Kontakt
Oddział Chemioterapii	Magdalena Wiśniewska	"POWER: Obserwacyjne retrospektywno - prospektywne badanie prowadzone w ramach rzeczywistej praktyki klinicznej (Real World Data) dotyczące stosowania panitumumabu w skojarzeniu z chemioterapią w pierwszej linii leczenia u pacjentów z nieoperacyjnym rakiem jelita grubego z przerzutami i z genami RAS bez mutacji (typ dziki) w Austrii, Bułgarii, Chorwacji, Czechach, na Węgrzech, w Polsce, Słowenii, Rumunii i Rosji"	POWER 295255 20170734	52 374 34 21
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane badanie 3 fazy w celu porównania cystektomii w połączeniu z okołooperacyjnym pembrolizumabem z samą cystektomią u uczestników niekwalifikujących się do leczenia cislpatyną z naciekającym mięśniówkę rakiem pęcherza moczowego (KEYNOTE-905)	MK-3475-905	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie 3 fazy, w celu oceny okołooperacyjnego stosowania pembrolizumabu (MK-3475) z chemioterapią neoadjuwantową w porównaniu z okołooperacyjnym stosowaniem placebo z chemioterapią neoadjuwantową u uczestników z naciekającym mięśniówkę rakiem pęcherza moczowego kwalifikujących się do leczenia cislpatyną (KEYNOTE-866)	MK-3475-866	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	„Randomizowane, otwarte badanie fazy 3 oceniające stosowanie niwolumabu w skojarzeniu z jednoczesną chemioradioterapią (CCRT), a następnie niwolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem lub niwolumabu w skojarzeniu z CCRT, a następnie niwolumabu w monoterapii w porównaniu ze stosowaniem CCRT, a następnie durwalumabu u pacjentów z nieleczonym wcześniej, zaawansowanym miejscowo niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ZM NDRP)”	CA209-73L	52 374 30 89
Oddział Brachyterapii	Roman Makarewicz	Randomizowane, kontrolowane, wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa dodania Apalutamidu do radioterapii i agonisty LHRH u pacjentów z wysokiego ryzyka hormonowrażliwym rakiem prostaty z dodatnim wynikiem badania PSMA-PET, z fazą obserwacji pacjentów z ujemnym wynikiem badania PSMA-PET	56021927PCR3015	52 374 33 28
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem terapii skojarzonej Amivantamabem i Lazertinibem w porównaniu z terapią pojedynczym produktem Ozymertynibem w porównaniu z Lazertinibem stosowanych jako pierwsza linia leczenia u pacjentów z zaawansowanym lokalnie lub rozsianym niedrobnokomórkowym rakiem płuca. Numer protokołu 73841937NSC3003	73841937NSC3003	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Badanie fazy 3 erdafitynibu w porównaniu z winfluniną lub docetakselem lub pembrolizumabem u pacjentów z zaawansowanym rakiem urotelialnym i wybranymi aberracjami genu FGFR	67652000PCR3002	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	1. Randomizowane, otwarte badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem terapii skojarzonej Amivantamabem wraz z leczeniem Karboplatyną-Pemetreksedem, w porównaniu z leczeniem Karboplatyną-Pemetreksedem u pacjentów z zaawansowanym lokalnie lub rozsianym niedrobnokomórkowym rakiem płuc z mutacją genu EGFR z insercją w obrębie eksonu 20 o numerze protokołu 61186372NSC3001	61186372NSC3001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wieloośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z kontrolą placebo, oceniające skuteczność terapii adjuwantowej z wykorzystaniem durwalumabu w połączeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc w II i III stopniu zaawansowania po kompletnej resekcji (MeRmaid-1)	D910LC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Prowadzone metodą podwójnej ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy III z randomizacją, prowadzone na całym świecie, oceniające terapię monalizumabem lub placebo w skojarzeniu z cetuksymabem u pacjentów z nawracającym lub przerzutowym rakiem płaskonabłonkowym okolicy głowy i szyi uprzednio leczonych inhibitorem punktu kontrolnego układu odpornościowego o numerze protokołu D7310C00001 Interlink	D7310C00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	1. Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kapiwasertybu i abirateronu w porównaniu do placebo i abirateronu w leczeniu chorych z noworozpoznanym rozsianym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN (CAPItello-281)” o nr protokołu D361BC00001	D361BC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	WIELOOŚRODKOWE, RANDOMIZOWANE BADANIE FAZY III PROWADZONE METODĄ OTWARTEJ PRÓBY, OCENIAJĄCE SKUTECZNOŚĆ I BEZPIECZEŃSTWO ATEZOLIZUMABU PODAWANEGO W SKOJARZENIU Z KABOZANTYNIBEM W PORÓWNANIU DO KABOZANTYNIBU PODAWANEGO W MONOTERAPII U PACJENTÓW Z NIEOPERACYJNYM, MIEJSCOWO ZAAWANSOWANYM LUB PRZERZUTOWYM RAKIEM NERKOWOKOMÓRKOWYM, U KTÓRYCH WYSTĄPIŁA RADIOGRAFICZNA PROGRESJA GUZA W TRAKCIE LUB PO LECZENIU INHIBITOREM PUNKTÓW KONTROLNYCH UKŁADU ODPORNOŚCIOWEGO	YO42137	52 374 30 89

Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie III fazy z grupą kontrolną, u pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację otrzymujących kabozantynib (XL184) w skojarzeniu z atezolizumabem w porównaniu z drugą nową terapią hormonalną (NHT) XL184-315	XL184-315	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Badanie biomarkera mające na celu określenie częstości defektu naprawy DNA u mężczyzn z przerzutowym rakiem prostaty” („Protokół”)	64091742PCR0002	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, wielośrodkowe, badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepiej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w leczeniu pacjentów z nie drobnokomórkowym rakiem płuc w II i III stopniu zaawansowania z minimalną chorobą resztkową po zabiegu chirurgicznym i terapii z intencją wyleczenia (MeRmaid-2)	D910MC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, wielośrodkowe badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepiej próby z kontrolą placebo, oceniające durwalumab w monoterapii lub w połączeniu z bewacyzumabem jako terapię adjuwantową u pacjentów z rakiem wątrobowokomórkowym o wysokim ryzyku nawrotu po zabiegu chirurgicznym lub ablacji, wykonanych z intencją wyleczenia (EMERALD-2) + umowa powierzenia danych osobowych	D910DC0001	52 374 30 89
Oddział Kliniczny Onkologii	lek. Adrianna Makarewicz	RANDOMIZOWANE, PODWOJNIE ZASŁEPIONE, KONTROLOWANE PLACEBO, BADANIE FAZY II OCENIAJĄCE ATEZOLIZUMAB W SKOJARZENIU Z LUB BEZ BEWACYZUMABEM W POŁĄCZENIU Z CISPLATYNĄ ORAZ GEMCYTABINĄ U PACJENTÓW Z NIELECZONYM, ZAAWANSOWANYM RAKIEM DROG ŻÓŁCIOWYCH NUMER PROTOKOŁU: GO42661	GO42661	52 374 33 53
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	1. Randomizowane, wielośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów z rakiem piersi o niskiej ekspresji receptora typu 2 ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2) i dodatnim statusie receptora hormonalnego, u których wystąpiła progresja po leczeniu hormonalnym choroby przerzutowej (DESTINY-BREAST06) , o nr. protokołu: D9670C00001	D9670C00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wielośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy II, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania trastuzumabu derukstekanu (T-DXd, DS-8201a) w leczeniu wybranych nowotworów wykazujących ekspresję receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2) (DESTINY-PanTumor02)	D967VC00001 - rekrutacja tylko pacjentek z rakiem szyjki macicy	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	1. Randomizowane, wielośrodkowe, badanie fazy III z grupą kontrolną otrzymującą placebo w celu oceny bezpieczeństwa i skuteczności stereotaktycznej radioterapii ciała (SBRT) z lub bez Pembrolizumabu (MK-3475) u uczestników z nieoperacyjnym stadiem I lub IIA raka niedrobnokomórkowego płuca (NSCLC) (KEYNOTE-867)	MK-3475-867	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	1. Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III dotyczące MK-6482 w skojarzeniu z lenwatynibem (MK-7902) w porównaniu z kabozantynibem w leczeniu uczestników z zaawansowanym rakiem nerkowokomórkowym, u których wystąpiła progresja choroby po wcześniejszej terapii anty-PD-1 / L1 MK6482-011	MK-6482-011	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane badanie fazy Ib/III oceniające stosowanie kapiwasertybu w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestrantem w porównaniu z placebo w skojarzeniu z palbocyklibem i fulwestrantem w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego lub przerzutowego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych i bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (CAPItello-292)	D361DC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wielośrodkowe badanie fazy II prowadzone metodą otwartej próby w ramach pojedynczego ramienia, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji AZD2811 podawanego w skojarzeniu z durwalumabem, w leczeniu podtrzymującym po chemioterapii indukcyjnej na bazie platyny w połączeniu z durwalumabem, w ramach pierwszej linii leczenia pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca w stadium rozległym (TAZMAN)	D6132C00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III oceniające nie mniejszą skuteczność (badanie typu „non-inferiority”) niwolumabu podawanego podskórnym w porównaniu z niwolumabem podawanym dożylnie u uczestników z zaawansowanym lub przerzutowym rakiem jasnokomórkowym nerki, którzy otrzymali wcześniej leczenie systemowe CA20967T	CA209-67T	52 374 30 89
Oddział Kliniczny Onkologii	Adrianna Makarewicz	RANDOMIZOWANE, TRZYRAMIENNE, PROWADZONE METODĄ ŚLEPEJ PRÓBY BADANIE FAZY II, PORÓWNUJĄCE DZIAŁANIE RO7121661, PRZECIWCIAŁA BISPECYFICZNEGO PD1-TIM3, ORAZ RO7247669, PRZECIWCIAŁA BISPECYFICZNEGO PD1-LAG3, Z NIWOLUMABEM U UCZESTNIKÓW Z ZAAWANSOWANYM LUB PRZERZUTOWYM PŁASKONABŁONKOWYM RAKIEM PRZELYKU	BP42772	52 374 33 53

Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, otwarte badanie 3 fazy w celu zbadania farmakokinetyki i bezpieczeństwa pembrolizumabu podawanego podskórnym w porównaniu z podawaniem dożylnym Pembrolizumabu z chemioterapią Platinum Doublet w pierwszej linii u pacjentów z przerzutowym płaskonabłonkowym lub niepłaskonabłonkowym rakiem płuca niedrobnokomórkowego.	MK-3475-A86	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby mające na celu zbadanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania CS1003 w skojarzeniu z lenwatinibem w porównaniu do stosowania placebo w skojarzeniu z lenwatinibem w ramach terapii pierwszego rzutu u uczestników z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym (HCC)	CS1003-305	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby, modularne badanie fazy Ib/2, z ustaleniem dawki i rozszerzeniem, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i aktywność przeciwnowotworową trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z HER2 – dodatnim przerzutowym rakiem piersi (Destiny – Breast07).	D967JC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	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).	D967RC00001	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, otwarte badanie kliniczne 3 fazy, z zastosowaniem amiwantamabu i lazertynibu wraz z chemioterapią opartą na platynie w porównaniu z leczeniem chemioterapią opartą na platynie u pacjentów z mutacjami w EGFR w miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym raku płuca po niepowodzeniu terapii ozymertynibem.	61186372NSC3002	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie III fazy niwolumabu lub placebo w skojarzeniu z docetakselem, u mężczyzn z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (CheckMate 7DX: szlak CHECKpoint i ocena badania klinicznego nivolumAb 7DX) o numerze protokołu: CA2097DX	CA209-7DX	52 374 30 89
Zakład Radioterapii	Magdalena Bańkowska-Woźniak	Badanie fazy IV, oceniające możliwości profilaktyczne/terapeutyczne roztworu benzydaminu do stosowania w jamie ustnej w leczeniu zapalenia śluzówki jamy ustnej wywołanego promieniowaniem u pacjentów z nowotworami głowy i szyi	030(Z)WO19247	52 374 34 86
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Otwarte, randomizowane badanie fazy III prowadzone w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa Pembrolizumabu (MK-3475) w połączeniu z Belzutifanem (MK-6482) i Lenwatinibem (MK-7902) lub MK-1308A w połączeniu z lenwatinibem w porównaniu z pembrolizumabem i Lenwatinibem jako leczenie pierwszego rzutu u uczestników z zaawansowanym jansokomórkowym rakiem nerki (ccRCC) Protokół nr MK-6482-012	MK-6482-012	52 374 30 89
Oddział Kliniczny Onkologii	Adrianna Makarewicz	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, wielokohortowe badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania Atezolizumabu w warunkach rzeczywistych u pacjentów leczonych w ramach rutynowej praktyki klinicznej	MO40653	52 374 33 53
Oddział Kliniczny Onkologii	Krzysztof Koper	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe, wielokohortowe badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania Atezolizumabu w warunkach rzeczywistych u pacjentów leczonych w ramach rutynowej praktyki klinicznej	MO40654	52 374 30 71
Oddział Kliniczny Chirurgii Onkologicznej	Michał Jankowski	Prospektywne, międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w dwóch grupach równoległych z grupą kontrolną oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania D-PLEX podawanego równolegle z leczeniem standardowym w porównaniu do ramienia kontrolnego z leczeniem standardowym w zapobieganiu infekcji w miejscu nacięcia po zabiegu chirurgicznym w obrębie jamy brzusznej.	D-PLEX 311	52 374 34 20
Oddział Kliniczny Onkologii	Adrianna Makarewicz	Badanie kliniczne fazy 3, wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, prowadzone w celu porównania skuteczności bemarituzumabu w połączeniu z chemioterapią lub placebo w połączeniu z chemioterapią, u pacjentów z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadekspresją białka FGFR2b (FORTITUDE-101)	20210096	52 374 33 53

Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	„RANDOMIZOWANE, PODWÓJNIE ZASŁEPIONE, KONTROLOWANE PLACEBO BADANIE III FAZY, OCENIAJĄCE SKUTECZNOŚĆ I BEZPIECZEŃSTWO GDC-0077 PLUS PALBOCYKLIB I FULWESTRANT W PORÓWNANIU DO PLACEBO PLUS PALBOCYKLIB I FULWESTRANT U PACJENTÓW Z MUTACJĄ PIK3CA W MIEJSCOWO ZAAWANSOWANYM LUB PRZERZUTOWYM, HORMONÓZALEŻNYM, HER2-NEGATYWNYM RAKIEM PIERSI” („Protokół”) Numer protokołu: WO41554	ROCHE WO41554	52 374 30 89
Oddział Kliniczny Chirurgii Onkologicznej	Wojciech Zegarski	Przedoperacyjna chemioterapia dootrzewna w hipertermii uzupełniająca leczenie skojarzone w zaawansowanym raku żołądka z wysokim ryzykiem nawrotu otrzewnego- badanie wieloośrodkowe z randomizacją.	2020-001419-25	52 374 34 13
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania belzutifanu (MK-6482) w skojarzeniu z pembrolizumabem (MK-3475) w porównaniu do placebo w skojarzeniu z pembrolizumabem w leczeniu adjuwantowym chorych na raka nerkowokomórkowego typu jasnokomórkowego (ccRCC) po nefrektomii Protokół: MK-6482-022.	MK-6482-022	52 374 30 89
Ambulatorium Chemioterapii	Bogdan Żurawski	Randomizowane, podwójnie zasłepione, badanie fazy 3 oceniające preparat MK-7684A z chemioterapią w porównaniu z pembrolizumabem z chemioterapią, jako leczenie pierwszej linii u uczestników z przerzutowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca. Protokół MK-7684-007	MK-7684A-007	52 374 30 89