

Wykaz dotyczy tylko badań klinicznych, których Sponsor badania wyraził zgodę na umieszczenie tytułu na stronie internetowej Wojskowego Instytutu Medycznego.

KOMÓRKA ORGANIZACYJNA	TYTUŁ BADANIA	
Klinika Okulistyki	1	Prospektywne, wieloośrodkowe badanie kliniczne mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności implantów Cypass u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania odporną na terapię miejscową jednym lub wieloma środkami
	2	Ocena kliniczna implantu AqueSys
	3	Badanie kliniczne implantu Hydrus III- Prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane porównanie implantu Hydrus z iStentem przy obniżaniu ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą poddanych operacji zaćmy
	4	Bezpieczeństwo i skuteczność implantu drenującego ciecz wodnistą Hydrus w obniżaniu ciśnienia śródgałkowego u pacjentów poddawanych operacji ekstrakcji zaćmy. Prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne z grupą kontrolną (Badanie Hydrus 4)
	5	Prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane porównanie implantu Hydrus z wyrobem iStent przy obniżaniu ciśnienia śródgałkowego w jaskrze pierwotnej z otwartym kątem przesączania (badanie Hydrus 5)
	6.	Ocena skuteczności i bezpieczeństwa leku T4020 w porównaniu do nieaktywnego nośnika leku u pacjentów z przewlekłym neurotroficznym zapaleniem rogówki lub owrzodzeniem rogówki. Badanie kliniczne fazy III, międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, w 2 grupach równoległych w porównaniu do nieaktywnego nośnika leku u 124 pacjentów leczonych przez 28 dni
Klinika Kardiologii i Chorób Wewnętrznych	1	Prospektywne, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie rejestrowe obejmujące kobiety i mężczyzn ze świeżo rozpoznanym migotaniem przedsionków
Klinika Onkologii	1	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy 3 z sunitynibem jako leczenie adjuwantowe w raku nerki u pacjentów z wysokim ryzykiem wznowy
	2	Otwarte, randomizowane badanie kliniczne fazy IIIB porównujące bewacizumab (AVASTIN) w skojarzeniu z temsyrolimusem (TORISEL) z bewacizumabem (AVASTIN) w skojarzeniu z interferonem (ROFERON) w pierwszej linii leczenia chorych na zaawansowanego raka nerwowo komórkowego
	4	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa podawanego co tydzień farletuzumabu (MORAb-003) w skojarzeniu z karboplatiną i taksanem u pacjentów z wrażliwym na platynę rakiem jajnika w pierwszym nawrocie
	6	Badanie kliniczne będące przedłużeniem leczenia pacjentów, którzy uczestniczyli w badaniu fazy III (kod protokołu AV-951-09-03) oceniającym działanie tiwozanibu w porównaniu do sorafenibu u pacjentów z rakiem nerki
	7	Otwarte, randomizowane, wieloośrodkowe badania kliniczne III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo TKI258 w porównaniu z sorafenibem u pacjentów z rozsianym rakiem nerkowokomórkowym po niepowodzeniu terapii antyangiogennych (anty-VEGF i inhibitor mTOR)
	8	A Phase 3 , Multicenter, Randomized, double-Blind, Placebo Controlled of AMG 479 or Placebo in Combination with Gemcitabine as First -line Therapy of Metastatic Adenocarcinoma of the Pancreas

	9	Otwarte, randomizowane badanie III fazy BIBW 2992 i winorelbiny w porównaniu z trastuzumabem i winorelbina u pacjentek z przerzutowym HER2-nadreaktywnym rakiem piersi, u których zawiodła poprzednia terapia trastuzumabem
	10	Randomizowane badanie III fazy z podwójnie ślepą próbą i kontrolą placebo, dotyczące wpływu GTx-024 na ubytek masy mięśniowej u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, otrzymujących chemioterapię pierwszego rzutu złożoną z platyny i związków taksanowych
	11	Randomizowane badanie III fazy z podwójnie ślepą próbą i kontrolą placebo, dotyczące wpływu GTx-024 na ubytek masy mięśniowej u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, otrzymujących chemioterapię pierwszego rzutu złożoną z platyny i związków innych niż taksany
	12	Badanie fazy 1, a następnie randomizowane badanie fazy 2 oceniające zastosowanie LY2603618 w skojarzeniu z gemcytabiną u pacjentów z rakiem trzustki
	13	Badanie otwarte, nierandomizowane, 2 fazy oceniające leczenie przeciwciałem monoklonalnym anti-CD19 związanym z mayatansyną (SAR314), podawanym dożylnie jako jedyny lek pacjentom z nawrotowym lub opornym na leczenie rozlanym chłoniakiem z dużych limfocytów B z ekspansją CD19
	14	Badanie III fazy. randomizowane, aktywnie kontrolowane, z zaślepieniem danych dla personelu oceniającego, sprawdzające bezpieczeństwo i skuteczność Pegylowanego Apo-Filgrastim w porównaniu do licencjonowanych postaci US Neulasta oraz EU Neulasta u pacjentów z nowotworem piersi w stadium IIa, IIb lub IIIa otrzymujących przeciwnowotworową chemioterapię TAC w leczeniu adjuwantowym
	15	A Phase 3 study to Evaluate the Efficacy and Safety of Induction and Maintenance Regimens of Brodalumab Compared With Placebo and Ustekinumab in Subjects With Moderate to Severe Plaque Psoriasis
	16	A Randomized, open-Label, Phase 3 Study of BMS -936558 vs. Everolimus in subjects with Advanced or Metastatic Clear -Cell Renal Cell Carcinoma Who Have Received Prior Anti-Angiogenic Therapy
	17	Randomizowane, kontrolowane badanie fazy 3 z zastosowaniem kabozantynibu (XL184) versus ewerolimus u pacjentów z przerzutowym rakiem nerkowokomórkowym, u których stwierdzono progresję po wcześniejszej terapii inhibitorem receptora kinazy tyrozynowej naczyńiowo śródbłonkowego czynnika wzrostu (VEGFR)
	18	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, randomizowane badanie III fazy prowadzone w grupach równoległych oceniające skuteczność i bezpieczeństwo Hercules porównawczo do Herceptyny® u pacjentek HER2+ z przerzutowym rakiem piersi
	19	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie badanie III fazy związku PD-0332991 (doustnego inhibitora kinazy cyklino-zależnej 4/6 plus Letrozol w porównaniu do placebo plus Letrozol stosowanych w leczeniu kobiet po menopauzie chorujących na raka piersi ER (+), HER2 (-), którym nie podawano wcześniej żadnego systemowego leczenia przeciw-nowotworowego z powodu zaawansowanej choroby nowotworowej
Klinika Endokrynologii i Terapii Izotopowej	1	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne fazy III oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu sorafenib w porównaniu do placebo u pacjentów z rozpoznaniem miejscowo zaawansowanego / z przerzutami, opornego na leczenie jodem radioaktywnym, zróżnicowanego raka tarczycy
	2	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa pasyreotydu LAR u pacjentów z chorobą Cushinga

Klinika Ginekologii i Ginekologii Onkologicznej	1	Badanie kliniczne fazy IIb prowadzone w 2-ch etapach, z randomizacją, kontrolowane przy użyciu placebo i aktywnego komparatora (Tolterodyna), mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania leku MK-4618 u pacjentów cierpiących z powodu nadreaktywności pęcherza moczowego
	2	Badanie prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, z użyciem placebo i aktywnych leków w grupach kontrolnych, celem oceny skuteczności przeciwbólowej i bezpieczeństwa stosowania doustnego preparatu łączącego trometamol deksketoprofenu oraz chlorowodorek tramadolu w opanowaniu ostrego bólu o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego występującego po histerektomii z dostępu brzuszego
Klinika Urologiczna	1	Skuteczność i bezpieczeństwo pojedynczego, wykonywanego pod kontrolą USG, wstrzyknięcia preparatu NX-1207 do gruczołu krokowego u pacjentów z zespołem dolegliwości ze strony dolnych dróg moczowych, związanym z łagodnym przerostem stercza; europejskie badanie kliniczne fazy III
Klinika Chorób Wewnętrznych i Reumatologii	1	Randomizowane, w składzie równoległym, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania SBI-087 u chorych seropozytywnych z aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów leczonych stałą dawką Metotreksatu
	2	Badanie trzyfazowe oceniające czas trwania remisji i produktywność zawodową u pacjentów z rozpoznaniem wczesnego reumatoidalnego zapalenia stawów, u których zastosowano terapię inicjującą opartą na etanerceptie w połączeniu z metotreksatem
	3	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, kontrolowane przy użyciu placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność dwóch dawek apremilastu (CC-10004) u chorych z aktywną postacią łuszczykowego zapalenia stawów
	4	Randomizowane, kontrolowane placebo badanie, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, dotyczące skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji preparatu secukinumab o 12 tygodniach jego stosowania w schemacie wysycającym i.v lub s.c., w porównaniu z placebo u pacjentów z aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, pomimo leczenia metotreksatem
	5	Prospektywne, randomizowane, kontrolowane za pomocą placebo, podwójnie zaślepione, wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych badanie oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję macitentanu u pacjentów z owrzodzeniami niedokrwiennymi palców związanymi z twardziną układową
	6	A Phase III randomized, double-blind, placebo-controlled multicenter study of subcutaneous secukinumab in prefilled syringes to demonstrate the efficacy at 24 weeks and to assess the long term efficacy, safety and tolerability up to 5 years in patients with Active Psoriatic Arthritis
	7	A multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo controlled, parallel Group Study of CNTO 136 (sirukumab), a human anti-IL-6 Monoclonal Antibody, Administered Subcutaneously in Subject with Active Rheumatoid Arthritis Despite DMARD
	8	Wieloośrodkowe badanie kliniczne prowadzone w grupach równoległych, oceniające długoterminowe bezpieczeństwo i skuteczność zastosowania preparatu CNTO136 (sirukumab) w leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów u chorych, którzy zakończyli udział w badaniach CNTO136ARA3002 (SIRROUND-D) i CNTO136ARA3003 (SIRROUND-T).
Klinika Neurologiczna	1	Międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie ślepe, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo dwuletniej terapii teriflunomidem w dawce 7 mg raz dziennie i 14 mg raz dziennie w porównaniu z placebo, u pacjentów z pierwszymi klinicznymi objawami sugerującymi stwardnienie rozsiane

	2	Międzynarodowe, wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo teriflunomidu stosowanego raz dziennie doustnie w dawkach 7 mg i 14 mg w porównaniu do placebo, u pacjentów z rzutową postacią stwardnienia rozsianego leczonych interferonem beta-1a (Rebif) jako kalibratorem, stosowanym w próbie otwartej
	3	Przedłużenie 24-miesięcznego, wieloośrodkowego, randomizowanego badania prowadzonego metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną placebo i grupami równoległymi, oceniającego skuteczność i bezpieczeństwo preparatu FTY720 w dawce 1,25 mg i 0,5 mg, podawanego doustnie raz dziennie u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym przebiegającym z okresami zaostrzeń
	4	Wieloośrodkowe, zaślepione pod względem częstotliwości dawkowania przedłużenie badania klinicznego, mające na celu długoterminową ocenę bezpieczeństwa i skuteczności PEGylowanego interferonu beta-1a (BIIBo17) u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym w postaci rzutowo-remisyjnej
	5	Wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne z jednym ramieniem terapeutycznym, oceniające długoterminowe bezpieczeństwo i tolerancję preparatu fingolimod (FTY720) w dawce 0,5 mg, podawanego raz dziennie doustnie, u pacjentów z nawracającą postacią stwardnienia rozsianego
	6	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo badanie mająca na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa PEGylated interferon Beta 1a u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym
	7	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność natalizumabu w redukowaniu progresji niepełnosprawności u pacjentów z wtórnie postępującym stwardnieniem rozsianym
	8	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 2, prowadzone w grupach równoległych, metodą podwójnie ślepej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania produktu RPC1063 podawanego doustnie u pacjentów chorych na rzutowe postacie stwardnienia rozsianego
	9	Randomizowane, podwójnie zaślepione badanie dotyczące zakresu dawek, prowadzone w grupach równoległych, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, celem oceny skuteczności, bezpieczeństwa, tolerancji i farmakokinetyki BIIBo33 u pacjentów chorych na nawracające postacie stwardnienia rozsianego leczonych jednocześnie Avonexem
	10	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie, prowadzone metoda podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność natalizumabu w redukowaniu progresji niepełnosprawności u pacjentów z wtórnie postępującym stwardnieniem rozsianym
Klinika Chorób Infekcyjnych i Alergologii	1	A multicentre randomised placebo-controlled double-blind pivotal clinical trial for the evaluation of safety and efficacy of specific immunotherapy with an aluminium hydroxide-adsorbed recombinant hypoallergenic derivative of the major birch pollen allergen, rBet v1-FV
Zakład Immunologii i Alergologii Klinicznej	1	A multicentre randomised placebo-controlled double-blind pivotal clinical trial for the evaluation of safety and efficacy of specific immunotherapy with an aluminium hydroxide-adsorbed recombinant hypoallergenic derivative of the major birch pollen allergen, rBet v1-FV
Pracownia Badań Naczyniowych i Radiologii Interwencyjnej	1	Sorafenib w skojarzeniu z lokalną mikroterapią pod kontrolą MRI z kontrastem Gd-EOB-DTPA u pacjentów z nieoperacyjnym rakiem wątroby

Klinika Dermatologiczna	1	Badanie wykonalności oceniające bezpieczeństwo i wstępną skuteczność Systemu Leczenia Trądziku Sebacia stosowanego w leczeniu trądziku pospolitego
	2	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych badanie 3 fazy mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa 2 doustnych dawek preparatu CP-690,550 u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą łuszczycą plackowatą
	3	Wieloośrodkowe. otwarte badanie 3 fazy oceniające bezpieczeństwo i tolerancję długoterminowego przyjmowania 2 dawek doustnych preparatu CP-690,550 u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą łuszczycą plackowatą
	4	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z zastosowaniem jedynie podłoża w grupie kontrolnej badanie fazy 2 b dotyczące skuteczności bezpieczeństwa, miejscowej tolerancji oraz farmakokinetyki dwóch mocy dawek i dwóch schematów dawkowania tofacitinibu w postaci maści u osób z przewlekłą postacią łuszczycy plackowatej
	5	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, z zastosowaniem jedynie podłoża w grupie kontrolnej badanie fazy 2b dotyczące skuteczności, bezpieczeństwa, miejscowej tolerancji oraz farmakokinetyki dwóch mocy dawek i dwóch schematów dawkowania tofacitinibu w postaci maści u osób z przewlekłą postacią łuszczycy plackowatej”
	6	Podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, randomizowane, trzyramienne w grupach równoległych badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo podawanej przez 4 miesiące diosminy w leczeniu pajączków kończyn dolnych oraz lipodystrofii typu kobiecego (obrzękowo-włókniejącego zwyrodnienia tkanki podskórnej, powszechnie znane jako cellulit)
	7	Badanie fazy 3 trwające 52 tygodnie, prowadzone w grupach równoległych, z zastosowaniem randomizacji, z użyciem aktywnego leku i placebo w grupach kontrolnych, celem oceny skuteczności i bezpieczeństwa stosowania / tolerancji podawanego podskórnie preparatu SCH 900222 / MK-3222 u chorych na przewlekłą łuszczycę plackowatą o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, z uzupełniającą nieobowiązkową kontynuacją celem długoterminowej oceny bezpieczeństwa
	8	A Phase 2 Multi-center, Randomized, Double-blind, Vehiclecontrolled, Four-arm, Parallel Group Study to Assess the Safety, Tolerability, and Efficacy of Topical OPA-15406 Ointment, in Subjects With Mild/Moderate Atopic Dermatitis
	9	Wieloośrodkowe, randomizowane, 16 tygodniowe adaptacyjne badanie kliniczne III fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w trzech grupach pacjentów, mające na celu określenie skuteczności i bezpieczeństwa LAS41008 w porównaniu do LASW1835 i w porównaniu z placebo, u pacjentów z przewlekłą łuszczycą plackowatą o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego