

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
	7	Wieloośrodkowe badania porejestacyjne implantu AueSys XEN stosowanego u pacjentów z umiarkowaną jaskrą pierwotną z otwartym kątem przesączania
	8	LUMINOUS: badanie skuteczności i bezpieczeństwa produktu LUCENTIS® w zindywidualizowanym postępowaniu z chorym oraz rezultatów powiązanych
	9	Ocena wyników klinicznych dotyczących stosowania akomodujących soczewek wewnątrzgałkowych (AIOL) FluidVision™ przy użyciu ulepszonych iniektora PowerJect.
Klinika Kardiologii i Chorób Wewnętrznych	1	Prospektywne, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie rejestrowe obejmujące kobiety i mężczyzn ze świeżo rozpoznany migotaniem przedsionków
	2	Zapobieganie nagłej śmierci przy pomocy urządzenia VEST (VEST) oraz badanie urządzenia VEST
	3	WIELOOŚRODKOWE, RANDOMIZOWANE, PROWADZONE METODĄ PODWÓJNIE ŚLEPEJ PRÓBY W GRUPACH RÓWNOLEGŁYCH BADANIE FAZY III KONTROLOWANE PLACEBO, MAJĄCE NA CELU OCENĘ SKUTECZNOŚCI, BEZPIECZEŃSTWA ORAZ TOLERANCJI BOCOCIZUMABU (PF-04950615) W ZMNIEJSZANIU CZĘSTOTLIWOŚCI WYSTĘPOWANIA CIĘŻKICH ZDARZEŃ SERCOWO-NACZYNIOWYCH U UCZESTNIKÓW Z GRUPY WYSOKIEGO RYZYKA
	4	RANDOMIZOWANE, PROWADZONE METODĄ PODWÓJNIE ŚLEPEJ PRÓBY W GRUPACH RÓWNOLEGŁYCH BADANIE FAZY III KONTROLOWANE PLACEBO, MAJĄCE NA CELU OCENĘ SKUTECZNOŚCI, BEZPIECZEŃSTWA ORAZ TOLERANCJI BOCOCIZUMABU (PF-04950615) W ZMNIEJSZANIU CZĘSTOTLIWOŚCI WYSTĘPOWANIA CIĘŻKICH ZDARZEŃ SERCOWO-NACZYNIOWYCH U UCZESTNIKÓW Z GRUPY WYSOKIEGO RYZYKA
	5	REAL Registry

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 temsryolimusem (TORISEL) z bewacizumabem (AVASTIN) w skojarzeniu z interferonem (ROFERON) w pierwszej linii leczenia chorych na zaawansowanego raka nerwowo komórkowego
	3	Otwarte, randomizowane, wieloośrodkowe badania kliniczne III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo TKI258 w porównaniu z sorafenibem u pacjentów z rozsiałym rakiem nerkowokomórkowym po niepowodzeniu terapii antyangiogennych (anty-VEGF i inhibitor mTOR)
	4	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
	5	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
	6	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
	7	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
	8	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
	9	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
	10	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 naczyńwos ńródłónkowego czynnika wzrostu (VEGFR)
	11	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepiene, randomizowane badanie III fazy prowadzone w grupach równoległych oceniające skuteczność i bezpieczeństwo Hercules porównawczo do Herceptyny® u pacjentek HER2+ z przerzutowym rakiem piersi
	12	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepiene 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

	13	Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, wieloośrodkowe badanie III fazy prowadzone w celu porównania skuteczności, bezpieczeństwa, farmakokinetyki i immunogenności preparatu SB3 (proponowany lek biopodobny do trastuzumabu) i produktu Herceptin® u kobiet z nowo zdiagnozowanym HER2 dodatnim rakiem piersi we wczesnym lub lokalnie zaawansowanym stadium rozwoju, stosowanych w leczeniu neoadjuwantowym
	14	Randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone na zasadzie podwójnie ślepej próby badanie fazy III b oceniające skuteczność i bezpieczeństwo kontynuowania terapii enzalutamidem u pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego, opornym na terapię kastracyjną, niepoddawanych wcześniej chemioterapii, leczonych docetakselem i prednizolonem, u których doszło do progresji choroby podczas monoterapii enzalutamidem
	15	Badanie MILO (Inhibitor MEK w surowicznym raku jajnika o niskim stopniu złośliwości histologicznej): Międzynarodowe, randomizowane badanie III fazy prowadzone zgodnie z otwartą próbą dotyczące stosowania MEK162 w porównaniu z chemioterapią wybraną przez lekarza u pacjentek z nawracającym lub przewlekłym surowicznym rakiem jajnika, jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej o niskim stopniu złośliwości histologicznej
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
	3	Badanie kliniczne wieloośrodkowe, międzynarodowe, randomizowane, prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane placebo (podwójnie zaślepione) i z substancją czynną (otwarte) porównujące skuteczność i bezpieczeństwo leczenia podawanego raz w tygodniu lekiem NNC0195-0092 lub placebo z Norditropin® FlexPro® stosowanym codziennie u osób dorosłych z niedoborem hormonu wzrostu przez okres 35 tygodni z 53-tygodniowym okresem obserwacji.
	4	Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy IV, oceniające leczenie hiperglikemii indukowanej pasyreotydem za pomocą terapii opartej na inkretynach lub insulynie, u dorosłych pacjentów z chorobą Cushinga lub akromegalią
	5	An open label, multi-center pasireotide roll-over protocol for patients who have completed a previous Novartis-sponsored pasireotide study and are judged by the investigator to benefit from continued pasireotide treatment
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	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności elagolixu u pacjentek z umiarkowanym lub ciężkim bólem związanym z endometriozą
	3	Phase 3, double-blind, extension study evaluating the safety and efficacy of long-term treatment with elagolix in the management of moderate to severe endometriosis-associated pain in adult premenopausal female subjects who participated in Study M12-671

	4	Randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych z grupą kontrolną otrzymującą substancję czynną oraz grupą kontrolną otrzymującą placebo, mające na celu ocenę skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji leczenia skojarzonego bursztynianem solifenacyny i mirabegronem w porównaniu do monoterapii bursztynianem solifenacyny i mirabegronem w leczeniu zespołu pęcherza nadreaktywnego
	5	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 chlorowoderek tramadolu w opanowaniu ostrego bólu o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego występującego po histerektomii z dostępu brzuszego
Klinika Chorób Wewnętrznych i Reumatologii	1	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
	2	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
	3	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
	4	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).
	5	
	6	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, dotyczące preparatu CNTO 136 (sirukumab) podawanego podskórnie w monoterapii w porównaniu z adalimumabem w monoterapii u pacjentów z aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów
	7	Podwójnie zaślepione, randomizowane, kontrolowane placebo badania oceniające bezpieczeństwo, farmakokinetykę, farmakodynamikę i skuteczność stosowania wielokrotnych dawek UCB4940 jako terapii dodatkowej do terapii certolizumabem pegol u pacjentów z umiarkowanym do ciężkiego reumatoidalnym zapaleniem stawów
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, zaślepienie 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 zaślepienie, 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 zaślepienie 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
		Randomizowane, podwójnie zaślepienie badanie, porównujące skuteczność i bezpieczeństwo doustnego inhibitora trombiny w postaci eteksyłanu dabigatranu (110 mg lub 150 mg, doustnie dwa razy na dobę), w porównaniu do kwasu acetylosalicylowego (100 mg doustnie raz na dobę) w prewencji wtórnej udaru u pacjentów z udarem zatorowo pochodnym o nieustalonym źródle (RESPECT ESUS)
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