

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
Klinika Kardiologii i Chorób Wewnętrznych	1	A Multicenter, Double-Blind, Randomized study to Establish the clinical Benefit and Safety of Vytorin (ezetimibe/simvastatin) vs Simvastatin Monotherapy in High-Risk Patients Presenting with Acute Coronary Syndrome
	2	Randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo badanie fazy IIIB, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, dotyczące oceny wpływu leczenia dalcetrapibem w dawce wynoszącej 600 mg na miażdżycę naczyń krwionośnych na podstawie: I. ultrasonografii wewnątrznaczyniowej tętnic wieńcowych, ilościowej angiografii tętnic wieńcowych, II. Ultrasonograficznej oceny grubości kompleksu błony środkowej i wewnętrznej ściany tętnicy szyjnej (IMT) w projekcji B oraz całkowitej objętości blaszki miażdżycowej u osób z chorobą niedokrwienną serca (CAD), u których wykonana jest koronarografia
	3	Badanie stanu układu sercowo-naczyniowego, służące ocenie potencjału aleglitazaru w redukowaniu ryzyka sercowo-naczyniowego u pacjentów ze świeżym, ostrym zespołem wieńcowym (ACS) oraz cukrzycą typu 2 (T2D)
	4	Badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność systemu RESPICARDIA u pacjentów, u których występuje oddychanie okresowe
	5	Prospektywne, wieloośrodkowe, międzynarodowe badanie rejestrowe obejmujące kobiety i mężczyzn ze świeżo rozpoznany 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
	3	Wieloośrodkowe otwarte badanie fazy III z randomizacją i grupą kontrolną oceniające działanie tiwozanibu (AV-951) w porównaniu do sorafenibu u pacjentów z zaawansowanym rakiem nerki
	4	Randomizowane, podwójnie zaślepione, 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
	5	Wieloośrodkowe otwarte badanie fazy III z randomizacją i grupą kontrolną oceniające działanie tiwozanibu (AV-951) w porównaniu do sorafenibu u pacjentów z zaawansowanym rakiem nerki

	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 rozsiałym 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 ślełą 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 ślełą 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
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
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
Klinika Urologiczna	1	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo, podwójnie ślepe badanie fazy 3 dotyczące zastosowania jednej dopęcherzowej dawki produktu EOquin® w ramach terapii pomocniczej w leczeniu chirurgicznym, podanej we wczesnym okresie pooperacyjnym pacjentom po przez cewkowej resekcji nieinwazyjnego nowotworu pęcherza moczowego
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	Wieloośrodkowe przedłużone badanie fazy IIIB prowadzone metodą otwartej próby w celu oceny bezpieczeństwa i skuteczności leku certolizumab pegol podawanego jednocześnie z DMARD chorym z reumatoidalnym zapaleniem stawów, którzy uczestniczyli w badaniu C78076”
	3	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
	4	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

	5	Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane badanie fazy 1, z 2 grupami równoległymi, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby w celu wykazania równoważności profilu farmakokinetycznego preparatów CT-P10 i MabThera u pacjentów z 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	Badanie wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane leczeniem pozorowanym, w grupach równoległych, mające na celu ocenę skuteczności stymulatora ISS (Ischemic Stroke System- system leczenia udaru niedokrwiennego) jako leczenia wspomagającego standardowe postępowanie u pacjentów z ostrym udarem niedokrwiennym
	5	Międzynarodowe, wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne z jednym schematem leczenia, będące przedłużeniem badania MS-LAQ-302 (BRAVO), prowadzone w celu oceny długoterminowego bezpieczeństwa, tolerancji oraz wpływu na przebieg choroby preparatu laquinimod w dziennej dawce 0,6 mg, podawanego doustnie pacjentom z rzutową postacią stwardnienia rozsianego
	6	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo badanie mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa PEGylowanego Interferonu Beta-1a (BIIB017) u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym w postaci rzutowo-remisyjnej
	7	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
	8	MACSI – Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, randomizowane z kontrolowanym placebo, prowadzone na grupach równoległych, kluczowe badanie III fazy, mające na celu ocenę bezpieczeństwa oraz skuteczność dożylnego podawania przez 4 kolejne dni 1 mg/kg/dzień DP=b99 w porównaniu do placebo, z rozpoczęciem do dziewięciu godzin od wystąpienia ostrego niedokrwiennego udaru
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
	2	Porejestracyjne badanie obserwacyjne /nieinterwencyjne dotyczące ponownego leczenia przewlekłego zapalenia wątroby typu C pegylowanym interferonem alfa i rybawiryną
Oddział Kliniczny Chirurgii Plastycznej	1	Prospektywne, randomizowane, prowadzone metoda pojedynczo ślepej próby, z grupą kontrolną placebo, badanie wykonalności mające na celu ocenę

Rekonstrukcyjnej i Leczenia Oparzeń		bezpieczeństwa i skuteczności stosowania E-Matrix w poprawie wyglądu i redukcji oznak, symptomów i nawrotów bliznowacenia u pacjentów poddawanych chirurgicznej korekcji blizn
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
	2	Randomised double blind placebo controlled pivotal study to evaluate efficacy and safety of rPhleum in adult and adolescent patients suffering from rhinoconjunctivitis +/- controlled Asthma
	3	Randomizowane badanie II fazy, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej próby, w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa preparatu PH-797804, podawanego doustnie raz na dobę przez 12 tygodni dorosłym pacjentom z umiarkowaną lub ciężką postacią przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP) stosującym terapię skojarzoną ksynafoanem salmeterolu/propionianem flutokazonu
	4	Randomizowane, kontrolowane placebo prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, w grupach równoległych, badanie zakresu dawek, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo trzech dawek propionianu flutikazonu podawanego wziewnie z nowego inhibitora prozorkowego u młodzieży i dorosłych chorych na astmę
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 zaślepione, 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
Klinika Gastroenterologii	1	Skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu pantoprazolu w leczeniu i redukcji objawów u pacjentów z chorobą refluksową przełyku
Klinika Chorób Wewnętrznych, Nefrologii i Dializoterapii	1	Nieinterwencyjne, wieloośrodkowe badanie oceniające skuteczność leku Mircera w korekcie niedokrwistości nerkopochodnej u pacjentów dializowanych w warunkach codziennej praktyki klinicznej w Polsce