

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)
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	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)
	3	Badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność systemu RESPICARDIA u pacjentów, u których występuje oddychanie okresowe
	4	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 zaślepienie, kontrolowane za pomocą placebo badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa podawanego co tydzień farletuzumabu (MORAb-003) w skojarzeniu z karboplatyną 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
	13	Badanie otwarte, nierandomizowane, 2 fazy oceniające leczenie przeciwciałem monoklonalnym anti-CD19 związanym z maytansyną (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
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	Randomizowane badanie II fazy oceniające BEZ235 lub ewerolimus w zaawansowanym nowotworze neuroendokrynnym trzustki
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	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
	6	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
	7	Wymiana stawu kolanowego w trakcie ponad pięcioletniej obserwacji pacjentów z chorobą zwyrodnieniową stawu kolanowego. Długoterminowe badanie obserwacyjne pacjentów, którzy brali udział w badaniu klinicznym o nr CL3-12911-018
	8	Prospektywne, randomizowane, kontrolowane za pomocą placebo, podwójnie zaślepienie, wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych badanie oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i tolerancję macitentanu u pacjentów z owrzodzeniami niedokrwiennymi palców związanymi z twardziną układową
	9	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 asses the long term efficacy, safety and tolerability up to 5 years in pateints with Active Psoriatic Arthritis
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 zaślepienie, 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 zaślepienie, 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, zaślepienie pod względem częstotliwości dawkowania przedłużenie badania klinicznego, mające na celu długoterminową ocenę bezpieczeństwa i skuteczności PEGylowanego interferonu beta-1a (BIB017) 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 zaślepienie, 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
	9	Prospektywne, randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo badanie z zastosowaniem podwójnie ślepej próby z okresem przedłużenia badania prowadzonym w warunkach otwartej próby mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania NT 201 w leczeniu spastyczności poudarowej kończyny górnej
	10	Prospektywne, randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane placebo badanie z zastosowaniem podwójnie ślepej próby z okresem przedłużenia badania prowadzonym w warunkach otwartej próby mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania NT 201 w leczeniu spastyczności poudarowej kończyny dolnej
	11	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
	2	Porejestacyjne badanie obserwacyjne /nieinterwencyjne dotyczące ponownego leczenia przewlekłego zapalenia wątroby typu C pegylowanym interferonem alfa i rybawiryną
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	Badanie fazy IIB, randomizowane, prowadzone w grupach równoległych metodą podwójnie ślepej, podwójnie pozorowanej próby, z grupą kontrolną otrzymującą placebo, w celu oceny skuteczności stosowania preparatu PH-797804 doustnie raz na dobę przez 12 tygodni u osób dorosłych z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP) o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, stosujących bromek tiotropium
	3	Randomizowane z podwójnie ślepa próbą i grupą kontrolną placebo badanie dotyczące oceny bezpieczeństwa i skuteczności działania brodalumabu u osób z niedostatecznie kontrolowaną astmą i ze znacznym stopniem odwracalności obturacji oskrzeli pod wpływem leków rozszerzających oskrzela
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
	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
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
Klinika Chorób Wewnętrznych i Hematologii	1	Wieloośrodkowe badanie otwarte prowadzone w grupach równoległych mające na celu dokonanie porównania pomiędzy postępowaniem standardowym stosowanym łącznie z wyrobem medycznym episil a samym postępowaniem standardowym pod względem wpływu na zapalenie błony śluzowej jamy ustnej u pacjentów poddawanych leczeniu kondycjonującemu przygotowującemu do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych