

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
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 wewnątrznacyniowej 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	Randomizowane, wieloośrodkowe, kontrolowane lekiem aktywnym badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią i wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli przy stosowaniu atorwastatyny w dawce 10mg: Ocena skuteczności i bezpieczeństwa zmiany sposobu leczenia na leczenie skojarzone ezetymibem i atorwastatyną w porównaniu z podwojeniem dawki atorwastatyny lub przejściem na stosowanie rozuwastatyny (switch study)
	5	Badanie oceniające bezpieczeństwo i skuteczność systemu RESPICARDIA u pacjentów, u których występuje oddychanie okresowe
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
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	1	Badanie kliniczne fazy IIb prowadzone w 2-ch etapach, z randomizacją, kontrolowane przy użyciu placebo i aktywnego komparatora (Tolterodyna),

Onkologicznej		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 Ortopedii	1	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie i podwójnie maskowane, kontrolowane lekiem aktywnym, badanie fazy IIb prowadzone w grupach równoległych, mające na celu ocenę preparatu TB-402 w pojedynczej dawce dożylniej w profilaktyce żylnych choroby zakrzepowo-zatorowej u pacjentów po operacji całkowitej wymiany stawu biodrowego
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 łuszczycowego zapalenia 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 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, randomizowane, podwójnie zaślepienie, prowadzone w grupach równoległych, kontrolowane za pomocą placebo badanie mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa PEGylowanego Interferonu Beta-1a (BIB017) u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym w postaci rzutowo-remisyjnej
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	A multicentre, multinational randomised placebo-controlled double-blind pivotal clinical trial for the evaluation of safety and efficacy of specific immunotherapy with a cocktail of recombinant major allergens of Timothy Grass Pollen (<i>Phleum pratense</i>) adsorbed onto aluminium-hydroxide in patients with IgE-mediated allergic rhinoconjunctivitis with/without controlled asthma (AMETHYST)
	3	Porejestracyjne badanie obserwacyjne /nieinterwencyjne dotyczące ponownego leczenia przewlekłego zapalenia wątroby typu C pegylowanym interferonem alfa i rybawiryną
Oddział Kliniczny Chirurgii Plastycznej Rekonstrukcyjnej i Leczenia Oparzeń	1	Prospektywne, randomizowane, prowadzone metoda pojedynczo ślepej próby, z grupą kontrolną placebo, badanie wykonalności mające na celu ocenę 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
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