

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zelandów-Tabela archiwalna

| L.p. | Nr protokołu | Zlecniodawca badania | Sponsor badania | Główny badacz | Data rozpoczęcia badania | Nr CEBK | Nr polisy | Tytuł badania |
|------|------------------|-----------------------|-------------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|-------------------|-----------------------------|---|
| | | | | | Data wstrzymania rekrutacji | | | |
| | | | | | Data zamknięcia badania | | | |
| 1. | 20050244 | PPD Poland | AMGEN | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 07.12.2006 | 403/UR/CEBK/11/06 | 000-06-433-05846260 Allianz | Randomizowane, podwójnie zaślepienie, wielośrodkowe badanie porównujące preparat denosumab z kwasem zoledronowym (Zometa®) w leczeniu przerzutów do kości u chorych z zaawansowanym rakiem (wykluczając raka sutka i raka gruczołu krokowego) lub szpiczakiem mnogim |
| | | | | | Maj 2008 | | | |
| | | | | | 14.06.2010 | | | |
| 2. | HYT 105962 | GSK Poland | GlaxoSmith Kline | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 19.12.2006 | 382/UR/CEBK/11/06 | PLCANA 00610/110 Ace europe | Randomizowane, prowadzone metodą otwartą badanie Fazy III porównujące efekty stosowania doustnego topotekanu podawanego razem z radioterapią na cały obszar mózgu z efektami samej radioterapii na cały obszar mózgu u chorych z przerzutami do mózgu w przebiegu niedrobnokomórkowego raka płuca |
| | | | | | 23.12.2010 | | | |
| | | | | | 08.10.2012 | | | |
| 3. | EMR 62206-017 | ICON Plc Poland | Merck KGaA | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 27.02.2007 | 67/UR/CEBK/02/07 | 16/3014483/00 HDI GERLING | Otwarte, randomizowane badanie II fazy prowadzone wśród pacjentów z postacią rozległą raka drobnokomórkowego płuca po wstępnej odpowiedzi (całkowitej lub częściowej) na leczenie preparatami platyny, w celu oceny działania EMD 273066 podawanego po niskiej dawce cyklofosfamidu na progresję choroby oraz przeżycie w porównaniu z najlepszym leczeniem podtrzymującym |
| | | | | | Kwiecień 2009 | | | |
| | | | | | 03.12.2010 | | | |
| 4. | AMG 386 20060159 | Amgen Poland | AMGEN | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 31.10.2007 | 294/UR/CEBK/08/07 | 16/3015267/00 HDI GERLING | Wielośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne fazy 2 prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa oraz tolerancji skojarzonego leczenia sorafenibu z AMG 386 lub placebo u pacjentów z rozsiałym jasnokomórkowym rakiem nerki |
| | | | | | Wrzesień 2008 | | | |
| | | | | | Brak pacjentów-ośrodek do zamknięcia | | | |
| 5. | AMG 655 20060295 | Amgen Poland | AMGEN | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 28.07.2008 | 164/UR/CEBK/04/08 | 8810038 AXA | Badanie fazy 1b/2 dotyczące zastosowania AMG 655 w skojarzeniu z paklitaksemem i karboplatiną w leczeniu pierwszego rzutu raka niedrobnokomórkowego płuca w zaawansowanym stadium rozwoju klinicznego |
| | | | | | Listopad 2008 | | | |
| | | | | | 12.10.2012 | | | |
| 6. | EFC10261/VIT AL | Sanofi-Aventis Polska | Sanofi-Aventis Research | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 03.01.2008 | 416/UR/CEBK/11/07 | PLCANA00699110 Ace europe | Międzynarodowe, randomizowane badanie kliniczne prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, porównujące zastosowanie afliberceptu i placebo u pacjentów leczonych docetaksemem jako leczeniem drugiego rzutu po niepowodzeniu jednego schematu leczenia opartego na związkach platyny, w terapii miejscowego zaawansowanego lub przerzutowego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP). |
| | | | | | Luty 2010 | | | |
| | | | | | 17.05.2012 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zeylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|---------------------|-----------------|-------------------------|-----------------------------------|------------------|-------------------|----------------------------|--|
| 7. | ARQ 197-209 | ICON Plc Poland | ArQule | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 15.12.2008 | 391/UR/CEBK/11/07 | 16/3015667/00 HDI GERLING | Randomizowane badanie fazy 2 terapii erlotinibem plus ARQ 197 w porównaniu z erlotinibem plus placebo u leczonych wcześniej pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuc. |
| | | | | | Sierpień 2009 | | | |
| | | | | | 13.12.2010 | | | |
| 8. | BO21160 | Covance Polska | F. Hoffmann-La Roche | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 11.03.2009 | 06/UR/CEBK/01/09 | PO/00054493/2008 | Randomizowane badanie, kontrolowane placebo prowadzone w celu określenia wpływu dwóch schematów dawkowania preparatu R1507 lub placebo, obu w skojarzeniu z erlotynibem (Tarceva®), na czas przeżycia wolny od progresji choroby u pacjentów z zaawansowanym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, u których stwierdzono progresję choroby po chemioterapii pierwszej lub drugiej linii. |
| | | | | | Maj 2009 | | | |
| | | | | | 04.08.2010 | | | |
| 9. | CASA 404 | Novartis Polska | Novartis | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 29.04.2009 | 76/UR/CEBK/02/09 | COB 0017389 HDI Asekuracja | Wieloośrodkowe, randomizowane, kontrolowane placebo badania fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, oceniające ASA404 w połączeniu z paklitaksemem i karboplatiną jako leczenie pierwszej linii z powodu miejscowego zaawansowanego lub przerzutowego (stadium IIIB/IV) raka niedrobnokomórkowego płuc. |
| | | | | | Sierpień 2009 | | | |
| | | | | | 26.11.2010 | | | |
| 10. | NO21746 | Roche Polska | F. Hoffmann-La Roche | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 06.05.2009 | 104/UR/CEBK/03/09 | PO/00059926/2008 | Badanie otwarte, mające na celu ocenę efektów terapii lekiem R1507 (RO4858696) w skojarzeniu z lekiem Tarceva® na przeżywalność pacjentów wolną od progresji u chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuc stopnia IIIB/IV w stanie progresji choroby po klinicznie korzystnych wynikach monoterapii erlotynibem w drugiej lub trzeciej linii leczenia. |
| | | | | | Listopad 2009 | | | |
| | | | | | 06.09.2010 | | | |
| 11. | EFC6521 (SAVE-ONCO) | Icon Plc Poland | Sanofi-Aventis Research | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 20.05.2009 | 417/UR/CEBK/10/08 | PLCANA00699 Ace europe | Międzynarodowe, randomizowane badanie z podwójnie ślepa próbą oraz kontrolą placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania AVE5026 w prewencji żylnych chorób zakrzepowo – zatorowych (VTE – Venous Thromboembolism) u pacjentów nowotworowych, obarczonych wysokim ryzykiem VTE i poddawanych chemioterapii. |
| | | | | | 03.05.2010 | | | |
| | | | | | 15.02.2011 | | | |
| 12. | BO21015 | Covance Polska | F. Hoffmann-La Roche | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 25.05.2009 | 38/UR/CEBK/01/09 | PO/02/035271/00/2008 | Randomizowane, wieloośrodkowe badanie II fazy mające na celu zbadanie, czy biomarkery korelują z efektem leczenia u pacjentów, z zaawansowanym lub nawrotowym niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, którzy są leczeni bewacizumabem (w dawce 7,5 mg/kg lub 15 mg/kg) w skojarzeniu z chemioterapią opartą na karboplatinie (z gemcytabiną lub paklitaksemem), którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii |
| | | | | | Październik 2009 | | | |
| | | | | | 20.08.2011 | | | |
| 13. | A4061039 | Pfizer Polska | Pfizer | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 23.07.2009 | 64/UR/CEBK/02/09 | 0361002689 CHARTIS | Randomizowane badanie fazy II oceniające schemat cisplatyny i pemetreksedu z AG-013736 w porównaniu do cisplatyny i pemetreksedu w pierwszej linii leczenia pacjentów z niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca. |
| | | | | | Marzec 2009 | | | |
| | | | | | 19.06.2012 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zeylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|--------------------------|---------------------------|---|--|--|-------------------|-------------------------------------|--|
| 14. | OAM4558G | Parexel Polska | Genentech | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 04.09.2009 | 245/UR/CEBK/06/09 | PLCANA00556108 Ace europe | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne 2 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, celem oceny bezpieczeństwa stosowania oraz działania preparatu MetMAb, monowalentnego przeciwciała skierowanego przeciw receptorom Met, podawanego pacjentom z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuc w połączeniu z preparatem Tarceva® (erlotinib). |
| | | | | | 31.10.2010 | | | |
| | | | | | 11.05.2012 | | | |
| 15. | ITACA | Averion Polska | Uniwersytet Turyński – Wydział Nauk Klinicznych i Biologicznych | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 09.09.2009 | 319/UR/CEBK/08/09 | COA 002738 HDI Asekuracja | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie III fazy porównujące stosowanie chemioterapii uzupełniającej opartej na ocenie profilu farmakogenetycznego ze standardową chemioterapią uzupełniającą, u pacjentów po całkowitej resekcji raka niedrobnokomórkowego płuca w stadium zaawansowania II-IIIa. |
| | | | | | 02.09.2010 | | | |
| | | | | | Brak pacjentów- ośrodek do zamknięcia | | | |
| 16. | H3E-EW-S124 | ICON Plc Polska | Eli-Lilly | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 28.09.2009 | 62/UR/CEBK/02/09 | 000-08-440-05860513 Allianz | Badanie III fazy, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, oceniające podtrzymujące podawanie pemetreksedu w połączeniu z najlepszą terapią wspomagającą w porównaniu ze stosowaniem najlepszej terapii wspomagającej bezpośrednio po leczeniu indukcyjnym przy pomocy pemetreksedu + cisplatyny u pacjentów z zaawansowanym niepłaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca. |
| | | | | | Kwiecień 2009 | | | |
| | | | | | 15.06.2012 | | | |
| 17. | AMR PH GL 2007 CL.001 | ICON Plc Polska | Celgene Corporation | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 17.11.2009 | 398/UR/CEBK/10/08 | 16/3015978/00 HDI GERLING | Randomizowane, otwarte, międzynarodowe badanie kliniczne fazy III porównujące amrubicynę z topotekaniem u pacjentów z rozsiałym lub ograniczonym oraz wrażliwym lub opornym na leczenie rakiem drobnokomórkowym płuca po niepowodzeniu chemioterapii pierwszego rzutu. |
| | | | | | Grudzień 2009 | | | |
| | | | | | 29.03.2011 | | | |
| 18. | BI: 1199.13 | Parexel Polska | Boehringer Ingelheim | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 25.11.2009 | 182/UR/CEBK/05/09 | 000-08-44-05860566 Allianz | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne fazy III, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby dla oceny skuteczności i bezpieczeństwa doustnego preparatu BIBF 1120 podawanego wraz ze standardową terapią docetaxelem, w porównaniu z placebo podawanym wraz ze standardową terapią docetaxelem, w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuc w stadium IIIB/IV lub w stadium nawrotu, po niepowodzeniu chemioterapii pierwszego rzutu. |
| | | | | | 09.02.2011 | | | |
| | | | | | 28.01.2013 | | | |
| 19. | AMG 20060534 | Amgen Polska | AMGEN | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 12.01.2010. | 124/UR/CEBK/04/09 | 390/1396622/14472/00 HDI GERLING | Badanie fazy 1b/2 dotyczące stosowania AMG 479 lub AMG 102 w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny w leczeniu pierwszego rzutu postaci rozległej raka drobnokomórkowego płuca. |
| | | | | | 17.11.2010. | | | |
| | | | | | 11.09.2013 | | | |
| 20. | CS7017-A- U202 | INC Research Polska | DAIICHI- SANKYO | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 08.02.2010 | 11/UR/CEBK/01/10 | COB 0022652 | Randomizowane badanie fazy 2 nad zastosowaniem karboplatyny/paklitakselu w połączeniu z preparatem CS-7017 lub bez niego w leczeniu pacjentów z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuc, niepoddawanych dotychczas chemioterapii. |
| | | | | | 30.11.2010 | | | |
| | | | | | 06.11.2011 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zelandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|-------------------|-------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|--------------------|-----------------------------|--|
| 21. | CP11-0805 | PPD Poland | ImClone LLC | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 22.02.2010 | 52/UR/CEBK/02/10 | 000-09-440-05866891 Allianz | Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy III porównujące chemioterapię obejmującą pemetreksed i cisplatinę oraz IMC-11F8 z chemioterapią obejmującą tylko pemetreksed i cisplatinę jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów cierpiących na niepłaskonabłonkowego, niedrobnokomórkowego raka płuc (NDRP) w stopniu zaawansowania IIIb lub IV |
| | | | | | 06.02.2011 | | | |
| | | | | | Brak pacjentów-ośrodek do zamknięcia | | | |
| 22. | EMR 200037-014 | Quintiles Polska | Merck KGaA | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 09.03.2010 | 158/UR/CEBK/05/09 | COA 002699 HDI Asekuracja | Otwarte, randomizowane, kontrolowane, wieloośrodkowe badanie II fazy oceniające dwa schematy podawania cilengitide w skojarzeniu z cetuksymabem i chemioterapią opartą na związkach platyny (cisplatyna/winorelbina lub cisplatyna/gemcytabina) w porównaniu z samym cetuksymabem i chemioterapią opartą na związkach platyny stosowanych jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuc (NSCLC) – CERTO |
| | | | | | 06.06.2012 | | | |
| | | | | | 01.11.2013 | | | |
| 23. | A8081005 | Pfizer Polska | Pfizer | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 18.03.2010 | 93/UR/CEBK/03/10 | 0361002689 AIG CHARTIS | Otwarte, jednoramienne badanie II fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu PF-02341066 u pacjentów z zaawansowaną postacią niedrobnokomórkowego raka płuc (NSCLC), u których występuje translokacja lub inwersja w genie kinazy chłoniaka anaplastycznego (ALK) |
| | | | | | 12.2011 | | | |
| | | | | | 15.02.2012 | | | |
| 24. | A8081007 | Pfizer Polska | Pfizer | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 18.03.2010 | 476/UR/CEBK/12/09 | 0361002689 AIG CHARTIS | Otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu PF-02341066 w porównaniu ze standardową chemioterapią (pemetreksed lub docetaksel) u pacjentów z zaawansowaną postacią niedrobnokomórkowego raka płuc (NSCLC), u których występuje translokacja lub inwersja w genie kinazy chłoniaka anaplastycznego (ALK) |
| | | | | | 01.11.2011 | | | |
| | | | | | 29.02.2012 | | | |
| 25. | PM 0259 CA 227 JI | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Medicament | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 07.09.2010 | 122/UR/CEBK/03/10 | PL00000684LI09A XLINSURANCE | Prospektywne, randomizowane badanie fazy II z zastosowaniem vinorelbiny doustnej i cisplatinie albo pemetreksedu i cisplatinie jako pierwsza linia leczenia przerzutowego lub miejscowo zaawansowanego niedrobnokomórkowego raka płuc u pacjentów z niepłaskonabłonkowym typem histologicznym |
| | | | | | 03.02.2011 | | | |
| | | | | | 09.04.2013 | | | |
| 26. | CA196-005 | Bristol-Myers Squibb Services | Bristol-Myers Squibb Services | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 08.07.2010 | 191/UR/CEBK/05/10/ | 0361003993 CHARTIS | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne fazy II oceniające połączenie Karboplatyny/Paklitakselu/CT322 w porównaniu do Karboplatyny/Paklitakselu/Bevacizumabu jako leczenia pierwszego rzutu w nawracającym lub zaawansowanym niedrobnokomórkowym raku płuc o histologii innej niż rak płasko komórkowy |
| | | | | | 30.03.2011 | | | |
| | | | | | 31.01.2014 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zeylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|-------------|---|---|-----------------------------------|-------------|--------------------------|--|---|
| 27. | NR001-03 | I3Research | NovaRx | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 19.10.2010 | 219/UR/CEBK/06/09 | 000-08-440-0585936 Allianz | Faza III rejestracyjna badań produktu leczniczego Lucanix™ w leczeniu zaawansowanego niedrobnokomórkowego raka płuc: międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą próby podwójnie ślepej z kontrolą placebo, oceniające leczenie podtrzymujące z zastosowaniem leku Lucanix™ u pacjentów w stadium III/IV NKRP, u których wystąpiła odpowiedź na leczenie lub stabilizacja choroby po jednej serii pierwszoliniowej skojarzonej chemioterapii opartej na związkach platyny |
| | | | | | 30.05.2012 | | | |
| | | | | | 17.01.2013 | | | |
| 28. | H8Z-MC-JACW | ICON plc | Eli-Lilly | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 13.04.2011 | 274/UR/CEBK/08/10 | 000-10-440-05871745 Allianz | Randomizowane badanie 2 fazy preparatu LY2181308 w połączeniu z Docetakselem w porównaniu z Docetakselem u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuc, którzy byli leczeni wcześniej chemioterapią pierwszej linii |
| | | | | | 30.09.2012 | | | |
| | | | | | 26.03.2014 | | | |
| 29. | EFC 10259 | Sanofi-Aventis | Sanofi-Aventis Recherche | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 30.03.2011 | 101/UR/CEBK/03/11 | PLCANA01879 Ace europe | Międzynarodowe, randomizowane, kontrolowane badanie II fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, dotyczące zastosowania ombrabuliny w skojarzeniu z taksoidem i pochodną platyny podawanymi co trzy tygodnie w pierwszej linii leczenia pacjentów z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) |
| | | | | | 09.01.2012 | | | |
| | | | | | 19.12.2012. | | | |
| 30. | G300505 | Harrison Clinical Research Deutschland GmbH | Harrison Clinical Research Deutschland GmbH | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 12.12.2011 | UR.DBL.BLE.4500.299.2011 | HDI GERLING 390/1400268/14015/0/0 | Randomizowane badanie III fazy z podwójnie ślepią 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 |
| | | | | | 26.03.2012 | | | |
| | | | | | 05.11.2013 | | | |
| 31. | ARD 12166 | Sanofi-Aventis | Sanofi-Aventis Recherche | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 19.01.2013 | UR.DBL.BLE.475.0280.2012 | PLCANA03669 | Randomizowane badanie kliniczne fazy II oceniające leczenie kabazytakselem w porównaniu do topotekanu u pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca z progresją w czasie lub po zakończeniu chemioterapii pierwszej linii zawierającej pochodne platyny. |
| | | | | | 22.03.2013 | | | |
| | | | | | 17.12.2013 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|----------------|---------------------------|-------------------------------------|------------------------------------|---------------|---------------------------|---|---|
| 32. | 109493 | GSK Poland | GlaxoSmith Kline | Prof. dr hab.n.med. Rodryg Ramlau | 13.03.2009 | 109/UR/CEBK/03/08 | PLCANA00610110 Ace europe | Randomizowane badanie fazy III z podwójnie ślełą próbą i kontrolą placebo, służące ocenie skuteczności antygenowo swoistego (recMAGE-A3 + AS15) immunoterapeutyku przeciwrakowego jako leczenia uzupełniającego u pacjentów z operacyjnym, niedrobnokomórkowym MAGE-A3 dodatnim rakiem płuc. |
| | | | | | 17.04.2014 | | | |
| 33. | OSI-774-302 | COVANCE Polska | OSI Pharmaceuticals | Dr.n.med. Maciej Bryl | 16.09.2009 | 76/UR/CEBK/02/07 | 16/30143576/00 HDI GERLING | Badanie III fazy, wieloośrodkowe, randomizowane, z zastosowaniem podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, polegające na stosowaniu monoterapii lekiem Tarceva® (erlotynib) po całkowitym usunięciu guza i zastosowaniu lub niezastosowaniu chemioterapii uzupełniającej u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuc stopnia IB-IIIa, z nadekspresją receptora dla naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR) |
| | | | | | 03.12.2014 | | | |
| 34. | EMR 63325-001 | PPD Poland | Merck KGaA | Dr.n.med. Maciej Bryl | 26.04.2007 | 125/UR/CEBK/04/07 | 16/3014627/00 HDI GERLING | Randomizowane, wieloośrodkowe badanie III fazy z zastosowaniem podwójnie ślepej próby i grupą kontrolną przyjmującą placebo nad stosowaniem szczepionki przeciwnowotworowej Stimuvax® (szczepionki liposomalnej I-BLP25 lub BLP25) u pacjentów cierpiących na nieoperacyjną postać III stadium niedrobnokomórkowego raka płuca |
| | | | | | Czerwiec 2011 | | | |
| 35. | CP11-0806 | PPD Poland | ImClone LLC | Dr.n.med. Maciej Bryl | 22.02.2010 | 51/UR/CEBK/02/10 | 000-09-440-05866892 Allianz | Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy III porównujące chemioterapię obejmującą gemcytabinę i cisplatynę oraz IMC-11F8 z chemioterapią obejmującą tylko gemcytabinę i cisplatynę jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów cierpiących na płaskonabłonkowego, niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) w stopniu zaawansowania IIIb lub IV |
| | | | | | Styczeń 2012 | | | |
| 36. | 9090-14 217752 | Parexel Polska Sp. z o.o. | Synta Pharmaceuticals Corp. | Dr.n.med. Maciej Bryl | 19.11.2014 | UR.DBL.BLE.4500.0109.2013 | 1370/1001203 Compensa Vienna Insurance Group | Randomizowane badanie fazy III porównujące stosowanie ganetespibu w skojarzeniu z docetaksem do stosowania docetakselu w monoterapii w leczeniu pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym gruczolakorakiem płuc |
| | | | | | 31.12.2015 | | | |
| 37. | NB 19751 | Quintiles Polska | F. Hoffmann-La Roche | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 27.04.2007 | 44/UR/CEBK/01/07 | PO/02/015297/00/2006 GENERALI | Prowadzenie metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo RO 3300074 (5 mg na dobę) w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej POCHP z rozedmą |
| | | | | | zakończone | | | |
| 38. | 205.389 | Parexel Polska Sp. z o.o. | Boehringer Ingelheim Pharma Ges mbH | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 29.09.2008 | 159/UR/CEBK/04/08 | 000-07-440-05853658 Allianz | Porównywanie wpływu tiotropium podawanego wzięwnie 1 x dziennie w dawce 18 mikrogram z salmeterolem podawanym wzięwnie 2 x dziennie w dawce 50 mikrogram na czas do pierwszego wystąpienia zaostżenia choroby u pacjentów z POCHP – roczne, randomizowane, podwójnie pozorowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych |
| | | | | | 15.07.2010 | | | |
| | | | | | zakończone | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zeylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|---------------|-------------------------------------|-------------------------------------|------------------------------------|------------|--------------------------|--|--|
| 39. | HZC112206 | GSK Commercial Sp. z o.o. | GlaxoSmith Kline | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 22.01.2010 | 10/UR/CEBK/01/10 | PLCANA00610109, ACE European Group Limited | 24-tygodniowe badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo flutykozonu furoinianu (GW642444) w postaci proszku do inhalacji i poszczególnych jego składników, podawanych raz dziennie (rano) przez nowy inhalator proszkowy w porównaniu z placebo u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP) |
| | | | | | zakończone | | | |
| 40. | CQAX576A2207 | Novartis Poland | Novartis Poland | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 01.01.2011 | 182/UR/CEBK/05/10 | COB0024724 HPI Asekuracje TU SA | „A Multi-Center, Randomizer, Double Blind, Placebo-Controlled, ‘add-on’ study to investigate the efficacy and safety of 24 weeks intravenous treatment with QAX576 in patients (≥18-75 years)with persistent asthma not adequately controlled with inhaled corticosteroids and long acting β2-agonists” |
| | | | | | zakończone | | | |
| 41. | DB2113373 | GSK Commercial Sp. z o.o. | GlaxoSmith Kline | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 20.05.2011 | UR.DBL.BLE.475.203.2011 | TLCANA02076 European Group Limited | 24 tygodniowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo, badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo GSK 573719/GW642443 w postaci proszku do inhalacji oraz pojedynczych jego składników podawanych raz dziennie z Nowego inhalatora proszkowego u pacjentów z POChP. |
| | | | | | zakończone | | | |
| 42. | 205.452 | Boehringer Ingelheim Pharma Ges mbH | Boehringer Ingelheim Pharma Ges mbH | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 09.11.2011 | 356/UR/CEBK/11/10 | 000-10-440-05872202 Allianz | Randomizowane, kontrolowane za pomocą substancji czynnej, podwójnie zaślepienie, podwójnie pozorowane prowadzone w równoległych grupach pacjentów, wielośrodkowe badanie porównujące skuteczność i bezpieczeństwo 2,5 ug i 5 ug tiotropium w postaci roztworu do inhalacji przyjmowanego za pomocą urządzenia do inhalacji Respimat z tiotropium w postaci kapsulek do inhalacji 18 ug przyjmowanych za pomocą urządzenia do inhalacji HandiHaler. |
| | | | | | 27.06.2013 | | | |
| 43. | ASY 12295 | COVANCE Polska | Sanofi-Aventis | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 17.10.12 | Nie wymagane | PLC ANA 02922 ACE European Group Limited | Prospektywne nefarmakologiczne badanie porównawcze przypadków pozorowania metodą porównań podłużnych oceniające długookresowy przebieg choroby i profil biomarkerów w ciągu 52 tygodniowej obserwacji u pacjentów z idiopatycznym włóknieniem płuc |
| | | | | | 19.12.2012 | | | |
| 44. | CQMF 149F2202 | Novartis | PPD Poland Sp. z o.o. | Dr n.med. Hanna Szelerska-Twardosz | 19.02.2013 | UR.DBL.BLE.475.0063.2013 | COB0031231 HDI Asekuracja TU S.A. „WARTA” S.A. | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnej ślepej próby w grupach równoległych, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa 12 tygodniowe leczenie QMF149 w porównaniu z ksynafonianem salmeterolu u pacjentów z POCHP |
| | | | | | 11.09.2013 | | | |

Badania kliniczne prowadzone w Wielkopolskim Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii im. E. i J. Zeylandów-Tabela archiwalna

| | | | | | | | | |
|-----|----------------------|--|--|--|------------|--------------------------|---|---|
| 45. | FpS-AS-202 | Teva Pharmaceutic al Industries Ltd | Teva Pharmaceutical Industries Ltd | Dr n.med. Hanna Szelerska- Twardosz | 10.05.2013 | UR.DBL.BLE.475.0408.2012 | 10ME222515KA140 QEB Syndicate 1886at Lloyds | 12-tygodniowe badania ustalające optymalny zakres dawek leku badanego, mającego na lecu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania Fp Spiromax (propionian flutikazonu w postaci proszku do inhalacji) podawanego dwa razy dziennie w porównaniu z placebo u młodzieży i osób dorosłych chorych na ciężką przewlekłą astmę niekontrolowaną wziewnymi kortykosteroidami w wysokich dawkach |
| | | | | | 22.05.2013 | | | |
| 46. | HZC 113782 Summit | Parexel Polska Sp. z o.o. | Parexel Polska Sp. z o.o. | Dr n.med. Hanna Szelerka- Twardosz | 10.03.2011 | UR.DBL.BLF.475.339.2011 | PLC ANA 02100 ACE European Group Limited | Badanie klinicznych wyników zastosowania furoinianu flutykazonu/vilantardu w proszku do inhalacji i placebo porównujące okres przeżycia pacjentów cierpiących na POCHP |
| | | | | | 25.03.2015 | | | |

Poznań, 29-02-2016