

Lp.	Wskazanie / Populacja badania	Tytuł badania po polsku	www.clinicaltrials.gov	Faza badania	Osoba kontaktowa Imię i Nazwisko, telefon
1	Szpiczak mnogi	Randomizowane, kontrolowane za pomocą placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie 3fazy 3 oceniające leczenie podtrzymujące podawanym doustnie ikasazomibem u pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po leczeniu wstępnym, którzy nie zostali poddani przeszczepowi komórek macierzystych.	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02312258?term=C16021&amp;recrs=ab&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02312258?term=C16021&amp;recrs=ab&amp;rank=1</a>	Faza III	Joanna Szewczyk +48 22 572 59 46 joanna.szewczyk@mtz-clinical.pl
2	Rak trzustki	Skuteczność i bezpieczeństwo zastosowania wyciągu z jemioli w paliatywnej terapii pacjentów z rakiem trzustki (PALM-Pan).		Faza III	Hanna Golaszewska +48 22 572 59 39 hanna.golaszewska@mtz-clinical.pl
3	Zespoły mielodysplastyczne	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 3 prowadzone metodą podwójnie ślepej próby mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania doustnej azacytydyny i najlepszej opieki wspomagającej w porównaniu do placebo i najlepszej opieki wspomagającej u pacjentów z niedokrwistością zależną od transfuzji czerwonych krwinek oraz małopłytkowością wywołaną zespołami mielodysplastycznymi o niższym ryzyku według Międzynarodowego Indeksu Progностycznego (International Prognostic Scoring System, IPSS)	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01566695?term=AZA-MDS-003&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01566695?term=AZA-MDS-003&amp;rank=1</a>	Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
4	Chłoniak rozlany z dużych komórek B	Badanie Fazy I/II oceniające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania obinutuzumabu w skojarzeniu z atezolizumabem i polatuzumabem vedotin u pacjentów z nawrotowym lub opornym chłoniakiem grudkowym lub chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02729896?term=BO29561&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02729896?term=BO29561&amp;rank=1</a>	Faza I/II	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
5	Szpiczak mnogi	Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie fazy 2, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność trzech różnych schematów leczenia doustnym panobinostatem w skojarzeniu z podawanym podskórnie bortezomibem i doustnym deksametazonem, u pacjentów chorujących na szpiczaka plazmocytozy z wznową lub wznową/opornością choroby, którzy otrzymywali wcześniej leki immunomodulujące.	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02654990?term=CLBH589D222&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02654990?term=CLBH589D222&amp;rank=1</a>	Faza II	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
6	Zespoły mielodysplastyczne	Międzynarodowe, wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy 2, prowadzone metodą otwartej próby w grupach równoległych w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa produktu CC-486 (doustna azacytydyna) podawanego w monoterapii lub w skojarzeniu z durwalumabem (MEDI4736) pacjentom z zespołami mielodysplastycznymi, u których nie uzyskano objektywnej odpowiedzi na leczenie azacytydyną w postaci do wstrzykiwania lub decytabiną		Faza II	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
7	Chłoniak z komórek płaszczka	Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy III mające na celu ocenę stosowania bendamustyny i rytuksymabu (schemat BR) w porównaniu z bendamustyną i rytuksymabem w skojarzeniu z akalabrutynibem (ACP 196) u uczestników z dotychczas nieleczonym chłoniakiem z komórek płaszczka.		Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
8	Zespoły mielodysplastyczne	Międzynarodowe badanie kliniczne fazy III, prowadzone z randomizacją i grupą kontrolną, porównujące działanie rygosertybu do działania schematu leczenia wybranego przez lekarza, u pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi po zakończonej niepowodzeniem terapii lekiem hipometylującym.	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02562443?term=04-30&amp;rank=2">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02562443?term=04-30&amp;rank=2</a>	Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
9	Ostra białaczka limfocytowa	Wieloośrodkowe podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy III z randomizacją i zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające inhibitor receptora FLT3 gilteritynib podawany w terapii podtrzymującej po allogenicznnej transplantacji u chorych na ostrą białaczkę szpikową (AML) z mutacją receptora FLT3/ITD.	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02927262?term=2215-CL-0302&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02927262?term=2215-CL-0302&amp;rank=1</a>	Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
10	Chłoniak Non-Hodgkin		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02106091?term=AFM11-101&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02106091?term=AFM11-101&amp;rank=1</a>	Faza I	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
11	Ostra białaczka limfocytowa	Wieloośrodkowe podwójnie zaślepienie badanie kliniczne fazy III z randomizacją i zastosowaniem placebo w grupie kontrolnej, oceniające inhibitor receptora FLT3 gilteritynib podawany w terapii podtrzymującej po allogenicznnej transplantacji u chorych na ostrą białaczkę szpikową (AML) z mutacją receptora FLT3/ITD.	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02997202?term=2215-CL-0304&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02997202?term=2215-CL-0304&amp;rank=1</a>	Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
12	Niedrobnokomórkowy rak płuca	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby w grupach równoległych, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo MYL-14020 w porównaniu z Avastin® jako pierwszej linii leczenia pacjentów z niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca w IV stopniu zaawansowania		Faza III	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
13	Reumatoidalne Zapalenie Stawów	Randomizowane badanie kliniczne fazy 1b, prowadzone w protokole podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, którego celem jest ocena bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki, immunogeniczności, farmakodynamiki oraz odpowiedzi klinicznej po zastosowaniu wielu rosnących dawek MEDI4920 w leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów występującego u dorosłych		Faza I	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl
14	Zdrowi uczestnicy	Otwarte, randomizowane badanie w grupach równoległych, z podaniem pojedynczej dawki, w celu oceny biorównoważności farmakokinetycznej i farmakodynamicznej produktu MTD201, oktretyd 30 mg (lek badany) i produktu Sandostatin LAR 30 mg (lek referencyjny) u zdrowych ochotników płci męskiej i żeńskiej		Faza I	Kinga Aleksandrowicz +48 22 572 59 37 kinga.aleksandrowicz@mtz-clinical.pl