

INSTYTUT HEMATOLOGII I TRANSFUZJOLOGII

| Numer badania | Tytuł badania | Sponsor / CRO | Uwagi | Osoba do kontaktu |
|----------------|--|---|------------------------------|--|
| OMS721-TMA-001 | Dwuetańpowe kohortowe badanie kliniczne fazy II bez grupy kontrolnej, z eskalacją dawki oceniające bezpieczeństwo stosowania, farmakokinetykę, farmakodynamikę, immunogenność oraz aktywność kliniczną preparatu OMS721 u pacjentów dorosłych z mikroangiopatiami zakrzepowymi. | Omeros / PSI | w trakcie zamknięcia | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| C788-049 | A Phase 3 Open Label Extension Study of Fostamatinib Disodium in the Treatment of Persistent/Chronic Immune Thrombocytopenic Purpura | Rigel Pharmaceuticals, Inc. / INC Research Poland | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| BH29884 | Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie kliniczne fazy III oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i farmakokinetykę ro5534262 przyjmowanego profilaktycznie w porównaniu z brakiem profilaktyki u pacjentów z hemofilią A z inhibitorami. | F. Hoffmann-La Roche Ltd / Quintiles | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| BH30071 | Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie kliniczne fazy III oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i farmakokinetykę ro5534262 przyjmowanego profilaktycznie w porównaniu z brakiem profilaktyki u pacjentów z hemofilią A z inhibitorami. | F. Hoffmann-La Roche Ltd / Quintiles | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| BO39182 | Wieloośrodkowe, otwarte badanie kliniczne fazy III oceniające skuteczność, bezpieczeństwo, farmakokinetykę i farmakodynamikę emicizumabu podawanego co 4 tygodnie (q4w) u pacjentów z hemofilią typu A. | F. Hoffmann-La Roche Ltd / Quintiles | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| MO39129 | Jednoramienne, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy IIIb oceniające skuteczność i tolerancję profilaktycznego podawania emicizumabu u pacjentów z hemofilią typu A z inhibitorem. | F. Hoffmann-La Roche Ltd / Quintiles | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: Aleksandra Wysoczyńska tel. 22 34 96 158 |
| Ak 579 | COBALT: Globalne badanie preparatu Coversin: prowadzone metodą otwartej próby badanie bezpieczeństwa i skuteczności u pacjentów z napadową nocną hemoglobinurią | Akari Therapeutics Plc / Medspace | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |
| Ak 581 | Długoterminowe badanie bezpieczeństwa i skuteczności produktu Coversin. | Akari Therapeutics Plc / Medspace | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |
| 261303 | Prospektywne, randomizowane, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 porównujące bezpieczeństwo i skuteczność BAX 855 po zastosowaniu profilaktyki opartej na PK (Farmakokinetyka) z dwoma różnymi docelowymi minimalnymi poziomami FVIII u pacjentów z ciężką hemofilią typu A. | Baxalta Innovations GmbH / Quintiles | trwa / rekrutacja zakończona | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |

INSTYTUT HEMATOLOGII I TRANSFUZJOLOGII

| | | | | |
|---------------|---|--|----------------|---|
| 241502 Obisur | Wieloośrodkowe badanie fazy 3 prowadzone metodą otwartej próby w pojedynczej grupie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo rekombinowanego wieprzowego czynnika krzepnięcia VIII (BAX802) pozbawionego domeny B u pacjentów z wrodzoną hemofilią typu A powikłaną obecnością inhibitora czynnika VIII poddanych chirurgicznym lub innym procedurom inwazyjnym. | Baxalta Innovations GmbH / Quintiles | trwa | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |
| 91301 | FEIBA NF Global outcome study (FEIBA-GO) Globalne badanie wyników. | Baxter Innovations GmbH / SynteractHCR Deutschland GmbH | trwa | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |
| ADVANCE | Badanie obserwacyjne dotyczące występowania związanych z wiekiem chorób współistniejących u pacjentów z hemofilią. | Department of Hematology Oslo / Services in Clinical Studies mgr Olga Pokorska | Bez aktywności | Koordynator: mgr Anna Kacprzak tel. 22 34 96 481 |