

**Rak pęcherza moczowego wysokiego ryzyka - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Rak pęcherza moczowego wysokiego ryzyka  Badanie: <b>POTOMAC D419JC00001</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe, globalne, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, oceniające durwalumab +BCG (szczep Bacillus Calmette-Guerin) podawane w ramach terapii skojarzonej w porównaniu z samym BCG u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego wysokiego ryzyka nienaciekającym błony mięśniowej, którzy nie otrzymali wcześniej BCG (POTOMAC)

**Nieoperacyjny lub przerzutowy rak urotelialny - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Nieoperacyjny lub przerzutowy rak urotelialny  Badanie: <b>CA209-901</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Otwarte, randomizowane badanie kliniczne fazy 3 oceniające leczenie skojarzone niwolumabem z ipilimumabem lub ze standardową chemioterapią w porównaniu z leczeniem standardową chemioterapią u uprzednio nieleczonych pacjentów z nieoperacyjnym lub przerzutowym rakiem urotelialnym Badanie: CA209-901

**Nieoperacyjny, miejscowo zaawansowany lub przerzutowy rak urotelialny - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Nieoperacyjny lub przerzutowy rak urotelialny  Badanie: <b>D933SC00001</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne III fazy, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem durwalumabu w skojarzeniu z chemioterapią standardową, durwalumabu w skojarzeniu z tremelimumabem i chemioterapią standardową oraz samej chemioterapii standardowej u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem urotelialnym. Badanie: D933SC00001

**Nieoperacyjny, miejscowo zaawansowany nie drobnokomórkowy rak płuca (NDRP) w stadium zaawansowania III - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Nieoperacyjny, miejscowo zaawansowany niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP) w stadium zaawansowania III  Badanie: <b>MK-3475-799 KEYNOTE 799</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Badanie fazy 2 oceniające pembrolizumab (MK-3475) w skojarzeniu z chemioterapią dwulekową opartą na pochodnych platyny i radioterapią u pacjentów z nieoperacyjnym, miejscowo zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) w stadium zaawansowania III (KEYNOTE- 799)” nr protokołu 799

**Rak pęcherza naciekający mięśniówkę - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Rak pęcherza naciekający mięśniówkę. Leczenie neoadjuwantowe, zabieg operacyjny, leczenie podtrzymujące.  Badanie: <b>D933RC0001 NIAGARA</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie kliniczne fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania durwalumabu w skojarzeniu z gemcytabiną+cisplatyną w ramach leczenia neoadjuwantowego, a następnie stosowania durwalumabu w monoterapii w ramach leczenia adjuwantowego, u pacjentów z rakiem pęcherza naciekającym mięśniówkę. (NIAGARA)

**Terapia uzupełniająca u chorych z rakiem wątrobowokomórkowym i całkowitą odpowiedzią radiologiczną po resekcji chirurgicznej lub miejscowej ablacji - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Terapia wspomagająca u uczestników z rakiem wątrobowokomórkowym i całkowitą odpowiedzią radiologiczną po resekcji chirurgicznej lub miejscowej ablacji  Badanie: <b>KEYNOTE-937</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.me d.pl	Badanie kliniczne 3 fazy, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności pembrolizumabu (MK-3475) w porównaniu z placebo, jako terapii uzupełniającej u chorych z rakiem wątrobowokomórkowym i całkowitą odpowiedzią radiologiczną po resekcji chirurgicznej lub miejscowej ablacji (KEYNOTE-937) Badanie: <b>KEYNOTE-937</b>

**Przerzutowy rak gruczołu krokowego oporny na kastrację (mCRPC) - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Oddział Dzienny Chemioterapii Przerzutowy rak gruczołu krokowego oporny na kastrację (mCRPC)  Badanie: <b>MK-3475-641</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie kliniczne fazy III, oceniające Pembrolizumab (MK-3475) w połączeniu z Enzalutamidem w porównaniu do Placebo w połączeniu z Enzalutamidem w leczeniu pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC) (KEYNOTE-641)” nr protokołu 641

**Pacjenci z grupy wysokiego ryzyka ze zlokalizowanym lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego, którzy są kandydatami do radykalnej prostatektomii - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Wczesny lub miejscowo zaawansowany rak gruczołu krokowego  Badanie: <b>PROTEUS 56021927PCR3011</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie kliniczne 3 fazy z zastosowaniem apalutamidu u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka z wczesnym lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego, którzy są kandydatami do radykalnej prostatektomii.

**Nieoperacyjny miejscowo zaawansowany, nawracający lub przerzutowy rak płaskonabłonkowy przełyku - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Rak płaskonabłonkowy przełyku  Badanie: <b>BGB-A317-306</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania preparatu tislelizumab (BGB-A317) w połączeniu z chemioterapią w pierwszej linii leczenia u chorych na nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego, nawracającego lub przerzutowego raka płaskonabłonkowego przełyku”

**Przerzutowy niepłaskonabłonkowy niedrobnokomórkowy rak płuca - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i	Kontakt	Nazwa badania
-----------	-------------	---------	---------------

	protokół badania		
Oddział Dzienny Chemioterapii	Rak gruczołowy płuca CS IV Badanie: <b>MK-7902-006</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Badanie III fazy oceniające bezpieczeństwo, oraz skuteczność pemetreksedu + chemioterapii opartej na platynie + pembrolizumabu (MK-3475) z lenwatynibem (E7080 / MK-7902) lub bez, u chorych z przerzutowym, gruczołowym rakiem płuca (LEAP-006)”

**Nieoperacyjny miejscowo zaawansowany lub przerzutowy potrójnie negatywny rak piersi - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Nieoperacyjny miejscowo zaawansowany lub przerzutowy potrójnie negatywny rak piersi Badanie: <b>MO39874</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Otwarte, wieloośrodkowe, jednoramienne, badanie fazy IIIB oceniające bezpieczeństwo stosowania atezolizumabu (tecentriq) w skojarzeniu z nabpaklitakselem lub paklitakselem w leczeniu nieoperacyjnego miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego potrójnie negatywnego raka piersi” Numer protokołu: MO39874

**Rak pęcherza moczowego naciekający mięśniówkę**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Rak pęcherza moczowego naciekający mięśniówkę Badanie: <b>MK-3475-992</b> <b>KEYNOTE 992</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, badanie kliniczne fazy 3 oceniające skuteczność i bezpieczeństwo pembrolizumabu (MK-3475) stosowanego w skojarzeniu z chemioradioterapią (CRT) w porównaniu ze stosowaniem samej chemioradioterapii (CRT) u pacjentów z rakiem pęcherza moczowego naciekającym mięśniówkę (KEYNOTE-992)” nr protokołu 992

**Pierwotny rak piersi wysokiego ryzyka z obecnością receptora estrogenowego (ER+) i ujemnym statusem receptora typu 2 dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2-) - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
-----------	------------------------------	---------	---------------

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pierwotny rak piersi wysokiego ryzyka z obecnością receptora estrogenowego (ER+) i ujemnym statusem receptora typu 2 dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2-)  Badanie: <b>CA209-7FL</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie fazy 3. oceniające leczenie niwolumabem lub placebo w skojarzeniu z chemioterapią neoadiuwantową i hormonoterapią adiuwantową u pacjentów z pierwotnym rakiem piersi wysokiego ryzyka z obecnością receptora estrogenowego (ER+) i ujemnym statusem receptora typu 2 dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2-)” o numerze CA209-7FL
-------------------------------------	--	--	--

#### Przerzutowy, hormonowrażliwy rak gruczołu krokowego - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Przerzutowy, hormonowrażliwy rak gruczołu krokowego  Badanie: <b>MK-3475-991 KEYNOTE 991</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie fazy 3 oceniające pembrolizumab (MK 3475) w skojarzeniu z enzalutamidem oraz ADT w porównaniu z placebo w skojarzeniu z enzalutamidem oraz ADT u pacjentów z przerzutowym, hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) (KEYNOTE 991)“ nr protokołu 991

#### Przerzutowy nie drobnokomórkowy rak płuca - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Przerzutowy nie drobnokomórkowy rak płuca  Badanie: <b>GO41892</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, badanie III fazy prowadzone metodą otwartej próby, oceniające skuteczność, bezpieczeństwo stosowania atezolizumabu w połączeniu z kabozantinibem w porównaniu z monoterapią docetakselem u pacjentów chorych na przerzutowego nie drobnokomórkowego raka płuca po uprzednim leczeniu zarówno chemioterapią opartą na związkach platyny jak i immunoterapią inhibitorami punktów kontrolnych” nr protokołu GO41892

**Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie III fazy niwolumabu lub placebo w skojarzeniu z docetakselem, u mężczyzn z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Przerzutowy rak gruczołu krokowego oporny na kastrację  Badanie: <b>CA209-7DX</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie III fazy niwolumabu lub placebo w skojarzeniu z docetakselem, u mężczyzn z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację”

**Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby kontrolowane placebo badanie III fazy oceniające skuteczności bezpieczeństwa kapiwasertybu i abirateronu w porównaniu do placebo i abirateronu w leczeniu chorych z noworozpoznanym rozsiałym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Noworozpoznany rozsiały hormonowrażliwy rak gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN  Badanie: <b>CAPItello-281</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane, badanie III fazy oceniające skuteczności bezpieczeństwa kapiwasertybu i abirateronu w porównaniu do placebo i abirateronu w leczeniu chorych z noworozpoznanym rozsiałym hormonowrażliwym rakiem gruczołu krokowego (mHSPC) z niedoborem PTEN

**Pacjenci z nieleczonym, zaawansowanym rakiem dróg żółciowych - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym rakiem pęcherzyka żółciowego lub dróg żółciowych.  Badanie: <b>GO42661</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane, badanie fazy II oceniające atezolizumab w skojarzeniu z lub bez bewacyzumabem w połączeniu z cisplatyną oraz gemcytabiną u pacjentów z nieleczonym, zaawansowanym rakiem dróg żółciowych

**Leczenie pacjentów z zaawansowanym HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych, którzy nie otrzymali dotychczas żadnego systemowego leczenia zaawansowanej choroby**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
-----------	------------------------------	---------	---------------

Oddział Dzienny Chemioterapii	Leczenie pacjentów z zaawansowanym HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych, którzy nie otrzymali dotychczas żadnego systemowego leczenia zaawansowanej choroby.  Badanie: <b>D8532C00001 SERENA 4</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Badanie fazy III oceniające AZD9833 (doustny SERD) w skojarzeniu z palbocyklibem w porównaniu z anastrozolem w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu pacjentów z zaawansowanym HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych, którzy nie otrzymali dotychczas żadnego systemowego leczenia zaawansowanej choroby”
-------------------------------------	--	--	--

**Pacjenci kwalifikujący się do leczenia cisplatyną z inwazyjnym rakiem pęcherza**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci kwalifikujący się do leczenia cisplatyną z inwazyjnym rakiem pęcherza i następowym zabiegiem operacyjnym.  Badanie: <b>KEYNOTE-B15 /EV-304</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	„Randomizowane, otwarte badanie kliniczne 3 fazy oceniające okołooperacyjne podanie enfortumabu wedotyiny w połączeniu z embrolizumabem (MK-3475) w porównaniu z neoadiuwantową terapią gemcytabiną i cisplatyną u pacjentów kwalifikujących się do leczenia cisplatyną z inwazyjnym rakiem pęcherza z planowanym zabiegiem chirurgicznym

**Pacjenci z HER-2 dodatnim i PD-L1 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach (KATE3) Oddział Dzienny Chemioterapii - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z HER-2 dodatnim i PD-L1 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach (KATE3).  Badanie: <b>MO42319</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane, badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo trastuzumabu emtanzyny w połączeniu z atezolizumabem lub placebo u pacjentów z HER-2 dodatnim i PD-L1 dodatnim, lokalnie zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, którzy wcześniej otrzymywali leczenie oparte na trastuzumabie (+/- pertuzumab) i taksanach (KATE3).

**Leczenie pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornego na kastrację - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**



Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym.  Badanie: <b>MK-1308A-004</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 2, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatu MK-1308A (połączenia MK-1308/MK-3475) w skojarzeniu z lenwatynibem (E7080/MK-7902) w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym rakiem wątrobowokomórkowym.

**Pacjenci z rakiem jelita grubego w IV stopniu zaawansowania z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (MSI-H) lub z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR)**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z rakiem jelita grubego w IV stopniu zaawansowania z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (MSI-H) lub z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR)  Badanie: <b>MK-1308A-008</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe, prowadzone w grupach równoległych badanie fazy 2 oceniające pembrolizumab (MK-3475) lub MK-1308A (preparat złożony zawierający quavonlimab (MK-1308)/pembrolizumab) u uczestników z rakiem jelita grubego w IV stopniu zaawansowania z wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (MSI-H) lub z niezgodnością deficytu naprawczego (dMMR).

**Leczenie pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornego na kastrację - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Leczenie pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornego na kastrację  Badanie: <b>MK-3475-365</b> <b>KEYNOTE</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie kliniczne fazy Ib/II Pembrolizumabu (MK-3475) stosowanego w skojarzeniu z innym leczeniem przerzutowego raka gruczołu krokowego opornego na kastrację (mCRPC) (KEYNOTE-365)

**Pacjenci z przerzutowym, opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego (mCRPC) z dominującymi przerzutami do kości**

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z przerzutowym, opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego (mCRPC) z dominującymi	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie fazy IV prowadzone metodą otwartej próby mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa stosowania standardowej dawki dichlorku radu-223 w porównaniu ze standardowymi



	<p>przerzutami do kości</p> <p>Badanie: <b>BAY88-8223/20510</b></p>	<p>dawkami innowacyjnego leczenia antyhormalnego (novel anti-hormonal, NAH) u pacjentów z przerzutowym, opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego (mCRPC) z dominującymi przerzutami do kości, postępującym w trakcie lub po jednym rzucie NAH</p>
--	---	---

### Pacjenci z HER-2 – dodatnim przerzutowym rakiem piersi - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA

Jednostka	Wskazanie i protokół badania	Kontakt	Nazwa badania
Oddział Dzienny Chemioterapii	<p>Pacjenci z HER-2 – dodatnim przerzutowym rakiem piersi</p> <p>Badanie: <b>D967JC00001</b></p>	<p>Tel 943488930</p> <p>Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl</p>	<p>Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby, modułarne badanie fazy 1b/2, z ustaleniem dawki i rozszerzeniem, oceniające bezpieczeństwo, tolerancję i aktywność przeciwnowotworową trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi u pacjentów z HER2 – dodatnim przerzutowym rakiem piersi (Destiny - Breast07)</p>

### Pacjenci z przerzutowym płaskonabłonkowym lub niepłaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA

Oddział Dzienny Chemioterapii	<p>Pacjenci z przerzutowym płaskonabłonkowym lub niepłaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca</p> <p>Badanie: <b>MK-3475-A86</b></p>	<p>Tel 943488930</p> <p>Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl</p>	<p>„Randomizowane badanie kliniczne fazy 3, prowadzone metodą otwartej próby mające na celu ocenę farmakokinetyki i bezpieczeństwa stosowania pembrolizumabu podawanego podskórnym w porównaniu do pembrolizumabu podawanego dożylnie, podawanych w połączeniu z chemioterapią dubletem platyny w pierwszej linii leczenia u pacjentów z przerzutowym płaskonabłonkowym lub niepłaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca.“</p>
-------------------------------------	---	--	---

### Pacjenci z rakiem piersi o niskiej ekspresji receptora typu 2 ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2) i dodatnim statusie receptora hormonalnego, u których wystąpiła progresja po leczeniu hormonalnym choroby przerzutowej

Oddział Dzienny Chemioterapii	<p>Pacjenci z rakiem piersi o niskiej ekspresji receptora typu 2 ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2) i dodatnim statusie receptora hormonalnego, u których wystąpiła progresja po leczeniu</p>	<p>Tel 943488930</p> <p>Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl</p>	<p>„Randomizowane badanie fazy III trastuzumabu derukstekanu (T-DXd) w porównaniu do chemioterapii zgodnej z wyborem badacza u pacjentów z rakiem piersi o niskiej ekspresji receptora typu 2 ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (HER2) i dodatnim statusie receptora hormonalnego, u</p>
-------------------------------------	---	--	--

	hormonalnym choroby przerzutowej  Badanie: <b>D9670C00001</b> <b>DESTINY-BREAST06</b>		których wystąpiła progresja po leczeniu hormonalnym choroby przerzutowej (DESTINY-BREAST06)”
<b>Pacjenci wcześniej nieleczeni z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci wcześniej nieleczeni z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca  Badanie: <b>MK-3475-01A</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie parasolowe fazy 2, obejmujące różne grupy terapeutyczne leków eksperymentalnych w skojarzeniu z pembrolizumabem i chemioterapią u pacjentów wcześniej nieleczonych z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP)
<b>Pacjenci wcześniej nieleczeni z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z dodatnim wynikiem PD-L1</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci wcześniej nieleczeni z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z dodatnim wynikiem PD-L1  Badanie: <b>MK-3475-01B</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie parasolowe fazy 2, obejmujące różne grupy terapeutyczne leków eksperymentalnych w skojarzeniu z pembrolizumabem u pacjentów wcześniej nieleczonych z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z dodatnim wynikiem PD-L1 (NDRP)
<b>Pacjenci z wybranymi guzami litymi</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z wybranymi guzami litymi  Badanie: <b>MK-7684A-005</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe badanie fazy 2 prowadzone z zastosowaniem metody otwartej próby i metody „koszykowej” („basket study”) oceniające preparat MK-7684A, stanowiący połączenie wibostolimabu (MK-7684) z pembrolizumabem (MK-3475), z innymi terapiami przeciwnowotworowymi lub bez, u uczestników z wybranymi guzami litymi.
<b>Pacjenci z zaawansowanym hormonozależnym (HR+) rakiem piersi bez nadmiernej ekspersji HER2</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z zaawansowanym hormonozależnym (HR+) rakiem piersi bez nadmiernej ekspersji HER2  Badanie: <b>SERENA-6</b> <b>D8534C00001</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie fazy III oceniające zmianę leczenia na schemat AZD9833 (doustny SERD nowej generacji) w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 (palbocyklibem lub abemacyklibem) w porównaniu do kontynuacji leczenia inhibitorem aromatazy (letrozol lub anastrozol) w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 u pacjentów z zaawansowanym hormonozależnym (HR+) rakiem piersi bez nadmiernej ekspersji HER2 (HER2-) z wykrywalną mutacją genu

			receptora estrogenowego (ESR1), u których nie wystąpiła progresja choroby w trakcie leczenia pierwszej linii wg schematu inhibitor aromatazy w skojarzeniu z inhibitorem CDK4/6 – badanie z wczesną zmianą leczenia zależną od diagnostyki ctDNA
<b>Pacjenci leczeni w pierwszym rzucie zaawansowanego raka wątrobowokomórkowego</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci leczeni w pierwszym rzucie zaawansowanego raka wątrobowokomórkowego  Badanie: <b>JS001-027-III-HCC</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane, badanie kliniczne fazy III, mające na celu ocenę stosowania toripalimabu (JS001) w skojarzeniu z lenwatynibem w porównaniu ze stosowaniem placebo w skojarzeniu z lenwatynibem, w leczeniu pierwszego rzutu zaawansowanego raka wątrobowokomórkowego (hepatocellular carcinoma, HCC)
<b>Pacjenci chorzy na raka piersi o wysokim ryzyku z nadmierną ekspresją HER2 we wczesnym stadium</b>			
Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci chorzy na raka piersi o wysokim ryzyku z nadmierną ekspresją HER2 we wczesnym stadium  Badanie: <b>DESTINY-Breast11 D967RC00001</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Otwarte badanie III fazy dotyczące leczenia neoadjuwantowego trastuzumabem derukstekanem (T-Dxd) w monoterapii lub T-Dxd w sekwencji ze schematem THP (paklitaksel + trastuzumab + pertuzumab) w porównaniu do schematu ddAC-THP (doksorubicyna + cyklofosfamid, a następnie THP) u chorych na raka piersi o wysokim ryzyku z nadmierną ekspresją HER2 we wczesnym stadium

**Pacjenci z nieoperacyjnym lub rozsiałym rakiem piersi bez nadmiernej ekspresji receptora HER2 oraz z obecnością receptorów estrogenowych i/lub progesteronowych, którzy uprzednio byli leczeni systemowo jedną lub dwiema liniami chemioterapii - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z nieoperacyjnym lub rozsiałym rakiem piersi bez nadmiernej ekspresji receptora HER2 oraz z obecnością receptorów estrogenowych i/lub progesteronowych, którzy uprzednio byli leczeni systemowo jedną lub dwiema liniami chemioterapii Badanie:	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Otwarte randomizowane badanie III fazy oceniające Dato-DXd (datopotamab derukstekan) w porównaniu z chemioterapią wybraną przez badacza u pacjentów z nieoperacyjnym lub rozsiałym rakiem piersi bez nadmiernej ekspresji receptora HER2 oraz z obecnością receptorów estrogenowych i/lub progesteronowych, którzy uprzednio byli leczeni systemowo jedną lub dwiema liniami chemioterapii
-------------------------------------	---	--	--

	<b>TROPION-Breast01 D9268C00001</b>		
--	---	--	--

**Pacjenci z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację - REKRUTACJA ZAKOŃCZONA**

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację  Badanie: <b>SHR3162-III-305</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe, randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające stosowanie fuzuloparibu w skojarzeniu z octanem abirateronu i prednizonem (AA-P) w porównaniu z placebo w skojarzeniu z AA-P jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację
-------------------------------------	--	--	---

**Pacjenci z rakiem nerkowokomórkowym typu jasnokomórkowego (ccRCC) po nefrektomii**

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z rakiem nerkowokomórkowym typu jasnokomórkowego (ccRCC) po nefrektomii Badanie: <b>MK-6482-022</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Wieloośrodkowe badanie kliniczne 3 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z randomizacją, mające na celu porównanie skuteczności i bezpieczeństwa stosowania belzutifanu (MK-6482) w skojarzeniu z pembrolizumabem (MK-3475) w porównaniu do placebo w skojarzeniu z pembrolizumabem w leczeniu adjuwantowym chorych na raka nerkowokomórkowego typu jasnokomórkowego (ccRCC) po nefrektomii
-------------------------------------	--	--	---

**Pacjenci z miejscowo zaawansowanym (w III stopniu zaawansowania), nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP)**

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z miejscowo zaawansowanym (w III stopniu zaawansowania), nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), u których nie wystąpiła progresja po radykalnej, opartej na pochodnych platyny jednoczasowej chemioradioterapii  Badanie: <b>PACIFIC-9</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie fazy III, oceniające durwalumab w połączeniu z oleklumabem oraz durwalumab z monalizumabem u pacjentów z miejscowo zaawansowanym (w III stopniu zaawansowania), nieoperacyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), u których nie wystąpiła progresja po radykalnej, opartej na pochodnych platyny jednoczasowej chemioradioterapii
-------------------------------------	---	--	---

	<b>D9078C00001</b>		
--	--------------------	--	--

### Pacjenci z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC)

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC)  Badanie: <b>D361EC00001 (CAPI 280)</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie fazy III, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania kapiwasertybu w skojarzeniu z docetakselem, w porównaniu z placebo w skojarzeniu z docetakselem, w leczeniu pacjentów z przerzutowym rakiem gruczołu krokowego opornym na kastrację (mCRPC)
-------------------------------------	---	--	--

### Pacjenci z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca bez obecności zmian genomowych będących celem terapeutycznym

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca bez obecności zmian genomowych będących celem terapeutycznym  Badanie: <b>D926NC00001 (AVANZAR)</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Randomizowane badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby oceniające leczenie pierwszego rzutu z zastosowaniem datopotamabuderukstekanu (Dato-DXd) w skojarzeniu z durwalumabem i karboplatiną w porównaniu z pembrolizumabem podawanym w skojarzeniu z chemioterapią opartą na platynie u pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca bez obecności zmian genomowych będących celem terapeutycznym
-------------------------------------	---	--	---

### Pacjenci z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadekspresją białka FGFR2b (FORTITUDE-101)

Oddział Dzienny Chemioterapii	Pacjenci z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadekspresją białka FGFR2b (FORTITUDE-101)  Badanie: <b>Protokół nr 20210096</b>	Tel 943488930 Mail: badania.kliniczne@swk.med.pl	Badanie kliniczne fazy 3, randomizowane, prowadzone w celu porównania skuteczności bemarituzumabu w połączeniu z chemioterapią lub placebo w połączeniu z chemioterapią, u pacjentów z wcześniej nieleczonym zaawansowanym rakiem żołądka bądź połączenia żołądkowo-przełykowego z nadekspresją białka FGFR2b (FORTITUDE-101)
-------------------------------------	--	--	---