

| L.P | Nr protokołu badania  | Nazwa i adres Sponsora                                                                                                                              | Nazwa badania                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Nazwisko i imię<br>Głównego Badacza | Planowany termin<br>przebiegu badania                 | Nr CEBK                         |
|-----|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-------------------------------------------------------|---------------------------------|
| 1   | 20090482              | Amgen Inc. z siedzibą ONE Amgen Center Drive, Thousand Oaks Kalifornia 91320, Stany Zjednoczone                                                     | Wieloośrodkowe badanie z randomizacją i podwójnie ślepa próba, porównujące denosumab z kwasem zoledronowym (Zometa) w leczeniu choroby kości u pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim                                                                                                                                                                                                | Dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.0265.2012        |
| 2   | CYC682-12 (A4)        | Cyclacel Limited 1 James Lindsay Place, Dundee DD1 5JJ, Wielka Brytania                                                                             | Randomizowanie badania III fazy dotyczące doustnego stosowania sapacytyny u pacjentów w podeszłym wieku z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką                                                                                                                                                                                                                                                 | dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | Kwiecień 2014 - Maj 2014, styczeń 2015, sierpień 2015 | UR.DBL.BLE.475.015.1.2014       |
| 3   | OMB 110918            | Glaxosmithline Research & Development Wielka Brytania                                                                                               | Randomizowanie badania III fazy dotyczące doustnego stosowania sapacytyny u pacjentów w podeszłym wieku z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką                                                                                                                                                                                                                                                 | dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | 272/UR/CEBK/08/10               |
| 4   | BAY 1021189/IMP 15829 | Bayer HealthCare AG z siedzibą Kaiser-Wilhelm-Allee10, 51373 Leverkusen, Republika Federalna Niemiec                                                | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie II fazy prowadzone w celu ustalenia dawki w grupach równoległych, metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowanie placebo z oceną farmakodynamiki, tolerancji i bezpieczeństwa oraz farmakokinetyką czterech schematów dawkow                                                                                                                             | dr Barbara Engel                    | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.012.3.2014       |
| 5   | BAY1021189/IMP 15371  | Bayer HealthCare AG z siedzibą Kaiser-Wilhelm-Allee10, 51373 Leverkusen, Republika Federalna Niemiec                                                | Wieloośrodkowe, randomizowane badanie II fazy prowadzone w celu ustalenia dawki w grupach równoległych, metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowanie placebo z oceną farmakodynamiki, tolerancji i bezpieczeństwa oraz farmakokinetyką czterech schematów dawkow                                                                                                                             | dr Barbara Engel                    | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.012.3.2014       |
| 6   | GS-US-312-0123        | ICON Clinical Research L.P.                                                                                                                         | Randomizowane badanie 3fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo idelalisibu w skojarzeniu z bendamustyną i rytyksymabem u wcześniej nieleczonych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową                                                                                                                            | dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.020.3.2014       |
| 7   | MabionCD20-002NHL     | Mabion S.A. ul. Józefów 9 ; 99-300 Kutno                                                                                                            | Zrandomizowane, obejmujące dwie zrównoważone równoległe grupy pacjentów, przeprowadzone metodą podwójnie ślepej próby badanie porównawcze biorównoważności leku MabionCD20 (Mabion SA) w porównaniu do leku :MabThera u pacjentów z rozlanym chłoniakiem                                                                                                                                     | dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.036.2.2014       |
| 8   | 54767414MMY3003       | Janssen-Cilag International N.V. Turnhoutseweg 30;B-2340 Beerse, Belgia                                                                             | Badanie kliniczne fazy 3 mające na celu porównanie terapii skojarzonej daratumumaben, lenalidomidem i deksametazonem(DRD) z terapią skojarzoną lenalidomidem i deksametazonem (Rd) u pacjentów ze szpiczakiem mnogim nawrotowym lub opornym na leczeni mnogim                                                                                                                                | dr n.med. Jadwiga Hołojda           | październik 2014r - 31 maja 2017r                     | UR.DBL.BLE.475.0365.2014        |
| 9   | GS-US-312-0133        | Gilead Sciences, Inc. 333Lakeside Drive Foster City, CA 94404 USA                                                                                   | Jednoramienne badanie 2 fazy, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo idelalisibu w skojarzeniu z rytyksymabem u wcześniej nie leczonych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową z delecją 17p                                                                                                                                                                                          | dr Jadwiga Hołojda                  | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.036.8.2014       |
| 10  | TRC112121             | Glaxosmithkline Research and Development Limited                                                                                                    | Randomizowane, kontrolowane placebo, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, wieloośrodkowe badanie fazy III, oceniające azacytydynę z eltrombopagiem lub placebo w leczeniu chorych z zesp. mielodysplastycznymi ryzyka pośr.-1 (INT1), pośr.-2(INT2) i IPSS                                                                                                                              | dr. n. med Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.033.3.2014       |
| 11  | 54767414MMY3007       | Janssen-Cilag, International NV Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgium                                                                              | Otwarte, kontrolowane, prowadzone z zastosowaniem randomizacji badanie fazy 3 dotyczące lecz. schem. VMP w porównaniu do leczenia skojarz. preparatem daratumumab i VMP(D-VMP)u wcześniej nieleczonych chorych na szpiczaka mnogiego nie kwalifik. się do chemio                                                                                                                             | Dr. n.med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.475.015.6.2015       |
| 12  | GS-US-312-0118        | Gilead Sciences International, Ltd. 333 Lakeside Drive, Foster City, California                                                                     | Randomizowane bad. 3 fazy pro. metodą otwartej próby, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo idelalisibu w sko. obinutuzumabem w por. z chlorambucylem w sko. z obinutuzumabem w por. z chlorambucylem w sko. z obinutuzumabem w nielec. pacj. z białaczką limf.                                                                                                                            | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.4500.01.57.2015      |
| 13  | 633765                | Fundation Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares Carlos III, z siedzibą Calle del Melchor Fernandez Almagro 3, 328029 Madyt, Hiszpania | Profilaktyka wtórna chorób sercowo-naczyniowych u osób starszych                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | dr Barbara Engel                    | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.4500.01.68.2016.NK.2 |
| 14  | ACE -CL-007           | Acerta Pharma B.V.Kloosterstraat 9, 5349 AB Oss Holandia                                                                                            | Randomizowanie wieloośrodkowe bazy fazy III, prowadzone metodą otwartej próby w trzech grupach nieleczonych wcześniej pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, przyjmujących: obinutuzumab w skojarzeniu z chlorambucylem, ACP -196 w skojarzeniu z obinutuzumabem oraz ACP-196 w monoterapii                                                                                           | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.4500.04.21.2015      |
| 15  | 20130109              | Amgen INC., ONE Amgen Center Drive, Thousand Oaks, LA, USA                                                                                          | Randomizowane badanie z zastosowaniem podwójnie ślepej próby, prowadzone w celu oceny skuteczności, bezpieczeństwa i immunogenności stosowania preparatu ABP 798 w porównaniu z rytyksymabem u pacjentów z chłoniakiem nieziarniczym z dodatnim antygenem CD20.                                                                                                                              | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.4500.03.08.2014      |
| 16  | MOR208C204            | MorphoSys AG. SemmelweisstraBe 7, 82152 Planegg, Niemcy                                                                                             | Randomizowanie, wieloośrodkowe badanie fazy III/IIII oceniające stosowanie preparatu MMOR00208 w skojarzeniu z bendamustyną u pacjentów z nowotworem lub opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (R-R DLBCL), którzy nie kwalifikują się do wysokodawkowej chemioterapii (HDC) i autologicznego przeszczepiania komórek macierzystych (ASCT) -B-Mind                     | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | 1.03.2017                                             | UR.DBL.BLE.4500.01.06.2016      |
| 17  | 54767414MMY3012       | Jansen-Cilag Polska Sp. z o.o.                                                                                                                      | Randomizowanie, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 mające na celu porównanie postaci podskórnej oraz postaci dożylną daratumumabu, stosowanych w leczeniu pacjentów ze szpiczakiem mnogim nawrotowym lub opornym na leczenie                                                                                                                                                            | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | ZAKOŃCZONE                                            | UR.DBL.BLE.4500.03.72.2017      |
| 18  | MEDI4736-DLBCL-001    | Celegne International II S.a.r.l, Rue des Moulinis 4, 2108 Couvet Szwajcaria                                                                        | Wieloośrodkowe badanie II fazy prowadzone metodą otwartej próby oceniające bezpieczeństwo stosowania i aktywność kliniczną durvalumabu w skojarzeniu z rytyksymabem, cyklofosfamidem, dokсорubicyną, wunkrystyną i prednizonem (schemat R-CHOP) lub z lenalidomidem plus schemat R-CHOP u pacjentów z uprzednio nieleczonym rozlanym chłoniakiem z dużych limfocytów B z grupy dużego ryzyka | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | 2017-2024                                             | UR.DBL.BLE.4500.02.61.2017      |
| 19  | 54767414SMM3001       | Jansen-Cilag International N.V. z siedzibą w Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgia                                                                | Randomizowanie, wieloośrodkowe badanie kliniczne fazy 3 mające na celu porównanie leczenia daratumumabem w postaci podskórnej oraz aktywnego monitorowania pacjentów z tą samą postacią szpiczaka plazmocytozy wysokiego ryzyka                                                                                                                                                              | dr n. med. Jadwiga Hołojda          | 2017 - grudzień 2025                                  | UR.DBL.BLE.4500.04.44.2017      |
| 20  | BGB-3111-212          | BeiGene Ireland Limited                                                                                                                             | Międzynarodowe randomizowane badanie otwarte fazy II, w celu ochrony produktu BCG-3111 w skojarzeniu z obinutuzumabem w porównaniu z monoterapią obinutuzumabem w leczeniu pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem gruczolakowatym                                                                                                                                      | dr n.med. Jadwiga Hołojda           | 1-02-2018 do 1-02-2021                                | UR.DBL.BLE.4500.01.36.2018      |
| 21  | BGB-3111-304          | BeiGene Ireland Limited                                                                                                                             | Międzynarodowe randomizowane badanie otwarte fazy 3, mające na celu ocenę produktu BGB-3111 w porównaniu z bendamustyną w skojarzeniu z rytyksymabem w leczeniu pacjentów z nieleczoną uprzednio przewlekłą białaczką limfatyczną lub chłoniakiem z małych limfocytów (CLL/SL)                                                                                                               | dr n.med. Jadwiga Hołojda           | 1-02-2018 do 1-02-2021                                | UR.DBL.BLE.4500.01.40.2018      |

| L.P | Nr protokołu badania | Nazwa i adres Sponsora                                                                                       | Nazwa badania                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Nazwisko i imię Głównego Badacza | Planowany termin prowadzenia badania | Nr CEBK                    |
|-----|----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|--------------------------------------|----------------------------|
| 22  | BGB-3111-306         | BeiGene Ltd                                                                                                  | Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie kliniczne fazy 3 mające na celu porównanie leczenia zanubrutynibem (BGB-3111) w skojarzeniu z rytuksymabem wobec leczenia bendamustyną w skojarzeniu z rytuksymabem u chorych z uprzednio nieleczonym chłoniakiem z komórek płaszczka, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu komórek macierzystych | dr n. med. Hadwiga Hołojda       | luty 2020-lipiec 2026                | DBL.474.1.2020             |
| 23  | BGB-3111-305         | BeiGene Ltd                                                                                                  | Randomizowane badanie kliniczne fazy III z zanubrutynibem (BGB-3111) w porównaniu z ibrutinibem u pacjentów z nawrotowo-oporną postacią przewlekłej białaczki limfocytowej lub chłoniakiem z małych limfocytów.                                                                                                                                                                | dr n. med. Hadwiga Hołojda       | listopad 2019 - wrzesień 2025        | UR.DBL.BLE.4500.04.37.2018 |
| 24  | INCB50465-309        | Incyte Corporation, 1801 Augustine Cut-Off, Wilmington, DE 19803                                             | Randomizowanie, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowanie placebo badanie 3 fazy. Oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania parsacalisibu u uczestników z pierwotną niedokrwistością autoimmunohematologiczną z przeciwciałami typu ciepłego.                                                                                                           | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | ZAKOŃCZONE                           | DBL.474.677.2021           |
| 25  | KCP-330-009          | Karyopharm Therapeutics Inc; 85 Wells Avenue; Newton, MA 02459 USA                                           | Prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy 2b Selinexoru (KTP-330) u pacjentów z nawrotowym/opornym rozlanym chłoniakiem z dużych komórek B (DLBCL)                                                                                                                                                                                                                         | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 08/2021 do 02/2025                   | DBL.474.564.2021           |
| 26  | LOXO BTK 20020       | Loxo Oncology, Inc                                                                                           | Randomizowanie, prowadzone metodą otwartej próby badanie fazy III porównujące LOXO-305 z wybraną przez badacza metodą leczenia u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową /chłoniakiem z małych limfocytów leczonych wcześniej inhibitorem kinazy tyrozynowej Brutona                                                                                                      | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 2022-2025                            | DBL.4500.79.2021           |
| 27  | 20-NIO-0002          | Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej - Curie, ul. W.K Roentgena 5, 02-781 Warszawa             | Badanie niekomercyjne - Porównanie skuteczności i bezpieczeństwa obinituzumabu i rytuksymabu w leczeniu skojarzonym u dorosłych chorych na ostrą białaczkę limfoblastyczną z ekspresją CD20*                                                                                                                                                                                   | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 2022-2024                            | DBL.474.312.2021           |
| 28  | LOXO-BTK-20023       | Loxo Oncology                                                                                                | Randomizowanie badanie fazy III prowadzone metodą otwartej próby, mające na celu ocenę pirtobrutynibu (loxo -305) w porównaniu z bandamustyną podawaną w skojarzeniu z rytuksymabem u nieleczonych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów B (Bruin-CLL-313)                                                                              | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 2022-2025                            | DBL.4500.540.2021          |
| 29  | SLSG18-301           | SELLAS Life Sciences Group, INC, Nowy Jork, Times Square Tower 7 USA                                         | Rndomizowane, prowadzone metodą otwartej próby badanie oceniające skuteczność i bezpieczeństwo preparatu galinpepimut (GPS) podawanego w monoterapii podtrzymującej u pacjentów z wybraną przez badacza najlepszą możliwą terapią u pacjentów z ostrą białaczką szpikową, którzy osiągnęli całkowitą remisję po drugoliniowym radykalnym leczeniu ratującym.                   | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 2022-2026                            | DBL.4500.471.2021          |
| 30  | SY-1425-301          | Syros Pharmaceuticals Inc 35 Cambridge Park Drive MA 02140                                                   | Randomizowanie prowadzone metodą podwójnie ślepej próby z grupą kontrolną otrzymującą placebo fazy III dotyczące stosowania preparatu tambaroten w skojarzeniu z azacytydyną w porównaniu z placebo w skojarzeniu z azacytydyną u dorosłych pacjentów u których niedawno rozpoznano zespół mielodysplastyczny wysokiego ryzyka z ekspresją RARA (select-MDS-1)                 | dr n. med. Jadwiga Hołojda       |                                      | DBL.4500.604.2021          |
| 31  | P1605-SUR-D23        | Immunovaccine Technologies Inc. 130 Eileen Stubbs Avenue, Suite 19, Dartmouth, Nova Scotia, B3B 2C4, Kanadaa | Wieloośrodkowe, randomizowane, dwuetapowe badanie fazy 2b prowadzone metodą otwartej próby w grupach równoległych oceniające leczenie immunoterapeutyczne DPX-survivac w skojarzeniu z pembrolizumabem z przerywanym podawaniem cyklofosfamid u niskiej dawce i bez u pacjentów z nawrotowym /opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (VITALIZE)           | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | wrzesień 2022 - wrzesień 2026        | DBL.474.259.2022           |
| 32  | M19-708              | AbbVie Polska, ul. Postępu 21B,02-676 Warszawa                                                               | Wieloośrodkowe, randomizowane, dwuramienne, podwójnie zaslepienie, badanie fazy III porównujące terapię wenetoklaksem z towarzyszącą doustną azacytydyną z monoterapią doustną azacytydyną w leczeniu podtrzymującym u chorych na ostą białaczkę szpikową w czasie pierwszej remisji po konwencjonalnej chemioterapii (VIALE-M)                                                | dr Jadwiga Hołojda               | 09-2022 do 12-2027                   | DBL.474.2.2023.            |
| 33  | NGAM-12              | Octapharma Pharmazeuika Produktions m.b.H, Oberlaaer str. 235, 1100 Vienna Austria                           | Podwójnie zaslepienie, randomizowane, kontrolowane za pomocą placebo, perspektywne badanie fazy 3 mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa produktu PANZYGA w pierwotnej profilaktyce zakażeń u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (badanie PRO-SID)                                                                                                       | dr Jadwiga Hołojda               | Od 2023 do 2025                      | DBL.474.6.2021             |
| 34  | LOXO BTK 20030       | Loxo Oncology INC                                                                                            | Randomizowane badanie fazy III, prowadzone metodą otwartej próby, oceniające stosowanie pirtobrutynibu (loxo-305) w porównaniu z ibrutinibem u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową/chłoniakiem z małych limfocytów B (BRUIN-CLL-341)                                                                                                                                  | dr Jadwiga Hołojda               | Od 14.09.2023                        | DBL.474.377.2022           |
| 35  | BGB-3111-LTE1        | BeiGene Ltd                                                                                                  | Wieloośrodkowe, prowadzone metodą otwartej próby długoterminowe badanie kontynuacyjne dotyczące schematów leczenia zanubrutynibem (BGB-3111) u pacjentów z nowotworami złośliwymi komórek B                                                                                                                                                                                    | dr Jadwiga Hołojda               |                                      | DBL.474.43.2022            |
| 36  | 2019/ABM/01/00081    | Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu, Wybrzeże Ludwika Paustera 1, 50-367 Wrocław          | Wpływ dożylnego leczenia karboksymaltozą żelazową na śmiertelność i chorobowość z przyczyn sercowo-naczyniowych oraz jakość życia pacjentów z zawałem serca i towarzyszącym niedoborem żelaza.                                                                                                                                                                                 | dr Barbara Engel                 | 15-11-2022 do 14-06-2026             | DBL.474.211.2021           |
| 37  | 54767414NAP4001      | Jansen Research & Development LLC Route 202 South Raritan New Jersey                                         | Porejestacyjne badanie bezpieczeństwa prowadzone celem oceny częstości występowania i czynników ryzyka ciężkich i śmiertelnych reakcji związanych z podaniem leku u chorych daratumumabem (dożylnie lub podskórnie)                                                                                                                                                            | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | Grudzień 2023 do lipiec 2026         | EUPAS49827                 |
| 38  | 54767414MMY3030      | Jansen -Cileg International N.V Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse Belgia                                       | Wieloośrodkowe , prowadzone metodą otwartej próby, długoterminowe badanie fazy IIIB będące kontynuacją poprzednich badań nad dataumumabem                                                                                                                                                                                                                                      | dr n. med. Jadwiga Hołojda       | 01-01-2024-30-04-2026                |                            |