

Rejestr Badań Klinicznych prowadzonych w Szpitalu Klinicznym im. K. Jonschera UM w Poznaniu w roku 2023

L.p.	nr umowy nr badania	data zawarcia umowy	Tytuł badania	CEBEK	Organizator badania / Sponsor badania	Klinika/Oddział	Główny Badacz	Zespół	informacje dotyczące badania	data rozpoczęcia	planowana data zakończenia	liczba uczestników
1	11/2019	04.02.2019	Wieloośrodkowe randomizowane sterowane zdarzeniami, prowadzone metodą otwartej próby badanie oceniające skuteczność, bezpieczeństwo i farmakokinetykę macitentanu w porównaniu z leczeniem standardowym stosowanym u dzieci z tętnicznym nadciśnieniem płucnym	UR.DBL.BLE.474.0075.2018	PPD Global Limited/Actelion Pharmaceuticals	Klinika Kardiologii Dziecięcej	dr Rafał Surmacz	Marzena Kilianek Agata Łaźniak Pelczar-Płachetka Anna Łohynowicz	pacjenci ze zdiagnozowaną chorobą leczeni w ramach Programu Lekowego NFZ, możliwy udział pacjenta w podbadaniu dot. farmakokinetyki, 10 planowych wizyt co 6 tygodni, możliwe wizyty nieplanowe	12.02.2019.	31.12.2022.	planowane 8 uczestników
2	152/20	13.08.2020	Adaptacyjne, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, randomizowane, wieloośrodkowe badanie fazy IIB/III z grupą kontrolną otrzymującą placebo, oceniające bezpieczeństwo i skuteczność preparatu NaBen (benzoesam sodu) inhibitora oksydazy D-aminokwasów, w leczeniu uzupełniającym schizofrenii u młodzieży	DBL.474.475.2019	SyneuRx International/ Global Medical Services	Klinika Psychiatrii Dzieci i Młodzieży	prof. dr hab. n. med. Agnieszka Słopiń	Marta Tyszkiewicz-Nwafor Barbara Matczak Anna Łohynowicz	badanie nieobciążające, lek jest lekiem uzupełniającym/dodatковым poza pozostałymi stałymi lekami 7 wizyt każdego włączonego pacjenta - ambulatoryjne		brak	co najmniej 8-10 pacjentów w ciągu 12 miesięcy
4	BK 21_002_SKP	25.04.2022	Randomizowane, wieloośrodkowe, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo, prowadzone w grupach równoległych, sterowane zdarzeniami, w grupach następujących sekwencyjnie badanie kliniczne z odsłoniętą fazą obserwacji długoterminowej mające na celu ocenęskuteczności i bezpieczeństwa seleksypagu jako leczenia dodatkowego do standardowej terapii u dzieci i młodzieży od ≥2 do,18 roku życia z tętnicznym nadciśnieniem płucnym		Actelion Pharmaceuticals LTD	Klinika Kardiologii Dziecięcej	dr n. med. Rafał Surmacz	Dominika Wysocka Marzena Kilianek Anna Łohynowicz Patrycja Jaśkiewicz Justyna Krawczyk	zawarte ramach Konsorcjum UM i SKKJ		02.03.2027.	

Poznań, 20.02.2024 r.