

Osztály	Vizsgálat neve/Protokoll	Vizsgálatvezető	Protokoll cím
Kardiológia	DAPA / D1690C00078	Dr. Sárján Balázs	Multicentrikus, randomizált, kettős vak, parallel csoportok, placebo kontrollált vizsgálat a dapagliflozin hatásosságára kórházban kezelt stabilizált betegeknél, akik akut szívelégtelenséggel lettek hospitalizálva
Onkológia	MSD / MK-2870-010	Dr. Mészáros Edina	Nyílt elrendezésű, randomizált, III. fázisú vizsgálat az MK-2870 egyedüli hatóanyagként, valamint pembrolizumabbal kombinációban történő alkalmazásának összehasonlítása az orvos által választott kezeléssel szemben HR+/HER2-, nem reszekábilis, lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus emlődaganatban szenvedő résztvevőknél
	Lilly / J2J-MC-JZLH	Dr. Mészáros Edina	Randomizált, nyílt, III. fázisú vizsgálat az adjuváns imlunesztrant és a standard adjuváns endokrin terápia összehasonlítására, ER+, HER2- korai emlőrák kezelésére előzőleg 2-5 évig adjuváns endokrin terápiában részesült betegeknél, akiknél fokozott a kiújulás kockázata
Urológia	EvoPAR-Prostate01 / D9723C00001	Dr. Tóth Zoltán	Randomizált, kétkohorszos, kettős vak, placebokontrollos, III. fázisú klinikai vizsgálat az orvos által választott új hormonkészítménnyel kombinált AZD5305 értékelésére a HRR mutációt hordozó és nem hordozó, metasztatikus, kasztrációérzékeny prosztatadaganatban szenvedő betegeknél
	Arastep / BAY 1841788 / 21492	Dr. Tóth Zoltán	Randomizált, kettős vak, placebokontrollos III. fázisú vizsgálat a darolutamid és androgéndeprivációs terápia (ADT), valamint a placebo és ADT összehasonlítására a prosztatatarák magas kockázatú biokémiai kiújulásában (BCR) érintett betegek körében.
Tüdőgyógyászat	Amgen / CodeBreak 202 /20190341	Dr. Máthé Csaba	III. fázisú, multicentrikus, randomizált, nyílt vizsgálat az első vonalbeli terápiaként alkalmazott platina-szotoraszib „doublet” kombinációs kezelés hatásosságának értékelésére platina-pembrolizumab „doublet” kombinációs kezeléssel összehasonlítva IV. stádiumú vagy előrehaladott IIIB/C stádiumú, nem laphámsejtes, nem kissejtes tüdőrákban szenvedő, PD-L1-re negatív és KRAS p.G12C mutációra pozitív betegeknél