

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
1		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με ενεργό και εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη παράλληλων ομάδων φάσης IIb για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της συνδυαστικής θεραπείας επαγωγής και συντήρησης με γκουσελκουμάμπη και γκολιμουμάμπη σε συμμετέχοντες με μετρίως έως σοβαρά ενεργή νόσο του Crohn	IIb
2		Μια μελέτη φάσης II, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, δοκιμή παράλληλων ομάδων για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της υποδόριας έγχυσης του daxdilimab στη μείωση της δραστηριότητας της νόσου σε ενήλικες συμμετέχοντες με μέτριο έως σοβαρό πρωτοπαθή δισκοειδή ερυθματώδη λύκο	II
3		Μια φάσης II, συγκριτικά τυχαιοποιημένη μελέτη για την αξιολόγηση της επίδρασης που επιφέρει η μειωμένη ποσότητα εμβολίου mRNA κατά της COVID-19 στις ανοσοανταποκρίσεις και την αντιδραστικότητα σε παιδιά με προηγούμενη ανοσία SARS-CoV-2 (CoVacc)	II
4		Πολυκεντρική μελέτη φάσης III, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή, της Σελινεξόρης στη θεραπεία συντήρησης, μετά από συστηματική θεραπεία για ασθενείς με P53 άγριου τύπου, με προχωρημένο ή υποτροπιάζον καρκίνωμα του ενδομητρίου	III
5		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη δύο μερών για την αξιολόγηση της φαρμακοκινητικής, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας και της προκαταρκτικής αποτελεσματικότητας δύο επιπέδων δόσης γολεξανολόνης σε άτομα με πρωτοπαθή χολική χολαγγειίτιδα, κόπωση και γνωστική δυσλειτουργία	I/II
6		Μια δοκιμή μακροχρόνιας επέκτασης (LTE) φάσης II για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της θεραπείας με Εφαβαλευκίνη Άλφα σε ασθενείς με μετρίως έως σοβαρή ενεργή ελκώδη κολίτιδα	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
7		Μια πολυκεντρική, ανοικτού σχεδιασμού, μακροχρόνια δοκιμή επέκτασης φάσης III της απρεμιλάστης σε παιδιά ηλικίας 2 ετών και άνω με στοματικά έλκη που σχετίζονται με τη νόσο Αδαμαντιάδη- Behcet ή σε παιδιά ηλικίας 5 ετών και άνω με νεανική ψωριασική αρθρίτιδα	III
8		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική δοκιμή παράλληλων ομάδων, φάσης III με σκοπό τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας των 300mg και 150mg υποδόρια χορηγούμενης σεκουκινουμάμπης έναντι του εικονικού φαρμάκου, σε συνδυασμό με σχήμα σταδιακής μείωσης γλυκοκορτικοειδών, σε ασθενείς, με γιαγαντοκυτταρική αρτηρίτιδα (GCA) (GCaptAIN)	III
9		Μια ανοικτής επισήμανσης, 2 σκελών, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του σχήματος Elranatamab (PF-06863135)+Δαρατουμουμάμπης+Λεναλιδομίδης έναντι του σχήματος Δαρατουμουμάμπης+Λεναλιδομίδης+Δεξαμεθαζόνης σε συμμετέχοντες που είναι ακατάλληλοι για μεταμόσχευση με νεοδιαγνωσθέν πολλαπλό μυέλωμα	III
10		Μια πιλοτική, παρεμβατική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης II, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της φαρμακευτικής οδοντόπαστας με πιλοκαρπίνη σε ασθενείς με ξηροστομία. Η μελέτη XeroPharmPaste.	II
11		Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, μονά τυφλή μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας των συνδυασμών κεφεπίμης/νακουμπακτάμης και αζτρεονάμης/νακουμπακτάμης έναντι της καλύτερης διαθέσιμης θεραπείας, σε ενήλικες με επιπλεγμένη λοίμωξη του ουροποιητικού, οξεία μη επιπλεγμένη πυελονεφρίτιδα, νοσοκομειακή βακτηριακή πνευμονία, βακτηριακή πνευμονία σχετιζόμενη με αναπνευστήρα και επιπλεγμένη ενδοκοιλιακή λοίμωξη, λόγω ανθεκτικών στις καρβαπενέμες εντεροβακτηρίων	III
12		Μια προοπτική, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, με χρήση διπλού εικονικού φαρμάκου, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, διαδοχικής ανάλυσης κατά ομάδες, προσαρμοστική, οδηγούμενη από συμβάντα μελέτη φάσης 3 για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας των 75mg μακιτεντάνης έναντι των 10mg μακιτεντάνης σε ασθενείς με πνευμονική αρτηριακή υπέρταση, ακολουθούμενη από ανοικτή περίοδο θεραπείας με 75mg μακιτεντάνης	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
13		Μια πολυκεντρική, διπλά τυφλή μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του IMU-838 έναντι εικονικού φαρμάκου σε ενήλικες με υποτροπιάζουσα σκλήρυνση κατά πλάκας (ENSURE-1)	III
14		Μια προοπτική, πολυκεντρική μελέτη (B-Sure) για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ανθεκτικότητας της παρατεταμένης ιολογικής ανταπόκρισης σε συμμετέχοντες με χρόνια ηπατίτιδα Β με και χωρίς θεραπεία με νουκλεοσ(τ)ιδικά ανάλογα που έχουν λάβει και ανταποκριθεί στο GSK3228836 σε προηγούμενη μελέτη θεραπείας	II
15		Μια ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη φάσης Ib/II του Elacestrant σε συνδυασμό με αμπεμασικλίμπη σε γυναίκες και άντρες με εγκεφαλική μετάσταση από θετικό στους οιστρογονικούς υποδοχείς, HER-2 αρνητικό καρκίνο του μαστού (ELECTRA)	Ib/II
16		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του συνδρόμου giredestrant συν εβερόλιμους σε σύγκριση με το συνδυασμό εξεμεστάνης συν εβερόλιμους, σε ασθενείς με θετικό σε οιστρογονικούς υποδοχείς, αρνητικό HER2, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού	III
17		Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων με 3 σκέλη φάσης II για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του CDR132L σε ασθενείς με μειωμένο κλάσμα εξώθησης αριστερής κοιλίας (≤45%) μετά από έμφραγμα του μυοκαρδίου (HF-REVERT)	II
18		Μια πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο μελέτη φάσης II για την αξιολόγηση της φαρμακοκινητικής, της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του ενδοφλέβιου BV100 σε συνδυασμό με πολυμυξίνη Β έναντι της καλύτερης διαθέσιμης θεραπείας σε ενήλικες ασθενείς με βακτηριακή πνευμονία σχετιζόμενη με αναπνευστήρα, η οποία υπάρχει υποψία ή έχει επιβεβαιωθεί ότι οφείλεται σε ανθεκτικό της καρβαπενέμης <i>Acinetobacter baumannii</i>	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
19		Τυχαιοποιημένη κλινική δοκιμή για τη διερεύνηση των Olaparib , Durvalumab (MED14736) και UV1 ως θεραπεία συντήρησης σε ασθενείς με BRCAwt με υποτροπιάζοντα καρκίνο των ωοθηκών	III
20		Μελέτη φάσης Ib/II για την ασφάλεια και την ανεκτικότητα του bemcentinib με πεμπρολιζουμάμπη/καρβοπλατίνη/πεμετρεξέδη σε ασθενείς με χωρίς θεραπεία, προχωρημένο ή μεταστατικό μη πλακώδη μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC)	Ib/II
21		Μια τριετής, ανοικτή μελέτη επέκτασης της υποδόριας σεκουκινουμάμπης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας, ασφάλειας και ανεκτικότητας σε ασθενείς με ενεργή νεφρίτιδα του λύκου	III
22		Μια φάσης I/II ανοικτού σχεδιασμού τύπου ομπρέλας πλατφόρμας κυλιόμενων σκελών υπό έρευνα παραγόντων με ή χωρίς πεμπρολιζουμάμπη ή μονοθεραπείας πεμπρολιζουμάμπης σε συμμετέχοντες με μελάνωμα 9KEYMAKER-U02): Υποδοκιμή 02B	I/II
23		Μια φάσης IIb, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, τετραπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη της θεραπείας με batoclimab σε ενήλικες συμμετέχοντες με ενεργό χρόνια φλεγμονώδη απομυελινωτική πολυνευροπάθεια (CIDP)	IIb
24		Μια φάσης I/II ανοικτού σχεδιασμού τύπου ομπρέλας πλατφόρμας κυλιόμενων σκελών υπό έρευνα παραγόντων με ή χωρίς πεμπρολιζουμάμπη ή μονοθεραπείας πεμπρολιζουμάμπης σε συμμετέχοντες με μελάνωμα (KEYMAKER-U02): Υποδοκιμή 02D	I/II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
25		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, διεθνής πολυκεντρική μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αντικαρκινικής αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του HLX10 (ένεση ανασυνδυασμένου εξανθρωποποιημένου μονοκλωνικού αντισώματος αντι-PD-1) ή του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία (καρβοπλατίνη / σισπλατίνη - ετοποσίδη) και παράλληλη ακτινοθεραπεία σε ασθενείς με μικρακυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα περιορισμένου σταδίου (LS-SCLC)	III
26		Η ασφάλεια και αποτελεσματικότητα της θεραπείας με anakinra για τους ασθενείς με εμμένοντα αναπνευστικά συμπτώματα μετά λοίμωξη covid και ενεργοποίηση του ανοσιακού συστήματος: η διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη κλινική μελέτη PRECISION	II/III
27		Μια πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, τυφλοποιημένη ως προς τον αξιολογητή, τυχαιοποιημένη μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της ενδοφλέβιας μονήρους δόσης οριταβανκίνης έναντι του πρότυπου φροντίδας για τη θεραπεία παιδιατρικών ασθενών με οξείες βακτηριακές λοιμώξεις του δέρματος και της δερματικής δομής	II
28		Μια φάσης III, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη μελέτη του Datoportamab deruxtecan (Dato-DXd) με ή χωρίς Δουρβαλουμάμπη έναντι της επιλογής θεραπείας από τον ερευνητή σε ασθενείς με τριπλά αρνητικό καρκίνο του μαστού σταδίου I-III, Οι οποίοι έχουν υπολειπόμενη διηθητική νόσο στον μαστό και /ή στους μασχαλιαίους λεμφαδένες κατά τη χειρουργική εκτομή μετά από εισαγωγική συστηματική θεραπεία (TROPION-Breast03)	III
29		Ασπιρίνη έναντι εικονικού φαρμάκου σε δίδυμες κυήσεις για την πρόληψη της προεκλαμψίας : Μία πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλή τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη (ASPRE - T)	III
30		Μια φάσης II, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της επίδρασης του SAR443820 στα επίπεδα νευροϊνιδίων στον ορό σε συμμετέχοντες με σκλήρυνση κατά πλάκας, ακολουθούμενη από μία περίοδο επέκτασης ανοικτής επισήμανσης μακράς διάρκειας	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
31		Συγκέντρωση της λιδοκαΐνης και των μεταβολιτών της στο πλάσμα μετά από τοπική εφαρμογή λιδοκαΐνης 15% w/v γέλης για οδοντιατρική χρήση στο στοματικό βλεννογόνο	I
32		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, προσαρμοσμένη μελέτη φάσης I για τη διερεύνηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της ανοσογονικότητας, της φαρμακοκινητικής και της φαρμακοδυναμικής των αυξανόμενων ενδοφλέβιων δόσεων του glofitamab χορηγούμενου μετά από προκαταρκτική θεραπεία με οκρελίζουμάμπη, σε ασθενείς με πολλαπλή σκλήρυνση	I
33		Μια μελέτη φάσης 1B/2 του BMS-986158 ως μονοθεραπεία και σε συνδυασμό είτε με Ruxolitinib είτε με Fedratinib σε συμμετέχοντες με μυελοϊνωση DIPSS-μέσου ή υψηλού κινδύνου	I
34		Μια τυχαιοποιημένη, εφάπαξ χορήγησης ανοικτή μελέτη, δύο θεραπειών, δύο αλληλουχιών, δύο περιόδων, διασταυρούμενη, υπό συνθήκες νηστείας, για να εξεταστεί η βιοϊσοδυναμία μεταξύ της Προπιονικής Φλουτικαζόνης 100mcg και της Ζιναφοϊκής Σαλμετερόλης 50mcg κόνεως για εισπνοή / Respirant Pharmaceuticals έναντι του ADVAIR DISKUS® 100 / 50 κόνεως για εισπνοή / GSK σε υγιείς εθελοντές	I
35	2022-501020-19-01	Μια πολυκεντρική, προσαρμοστική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη πλατφόρμα δοκιμών για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας των στρατηγικών και των θεραπειών για νοσηλευόμενους ασθενείς με αναπνευστικές λοιμώξεις: Στρατηγικές και θεραπείες για αναπνευστικές λοιμώξεις & ιογενείς επείγουσες καταστάσεις (STRIVE) - Shionogi Protease Inhibitor (S-217622)	III
36	2022-500544-38-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική κλινική δοκιμή φάσης 3 του arv-471 (pf-07850327) έναντι της φουλβεστράντης σε συμμετέχοντες με θετικό για υποδοχείς οιστρογόνων, her2-αρνητικό, προχωρημένο καρκίνο του μαστού, των οποίων η νόσος παρουσίασε εξέλιξη μετά από προηγούμενη ενδοκρινική θεραπεία για προχωρημένη νόσο (veritac-2)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
37	2022-501939-16-00	HERMES: Οι επιδράσεις του ziltivekimab έναντι του εικονικού φαρμάκου στη νοσηρότητα και στη θνησιμότητα ασθενών με καρδιακή ανεπάρκεια με ελαφρώς μειωμένο ή διατηρημένο κλάσμα εξώθησης και συστηματική φλεγμονή.	III
38	2022-501752-29-00	Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 3 της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του ponorocitinib (INCB054707) σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή διαπυητική ιδρωταδενίτιδα	III
39	2022-501354-10-01	Φάσης 3 τυχαιοποιημένο, ελεγχόμενο με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλό πρόγραμμα παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του filgotinib σε ενήλικα άτομα με ενεργή αξονική σπονδυλαρθρίτιδα	III
40	2022-501074-19-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά-τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη Φάσης IIb/Φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του spesolimab σε ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή πυώδη ιδραδενίτιδα. Lunsayil 1	II/III
41	2022-501899-26-00	Διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστική ουσία, διασταυρούμενη μελέτη δύο οδών με διάρκεια θεραπείας 12 εβδομάδων ανά περίοδο, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του QMF149 (οξική ινδακατερόλη/φουροϊκή μομεταζόνη) συγκριτικά με τη βουδεσονίδη σε παιδιά ηλικίας από 6 έως κάτω των 12 ετών με άσθμα	III
42	2022-501576-25-00	Μια δοκιμή φάσης 3 του fianlimab (anti-LAG-3) και του cemiplimab έναντι του pembrolizumab στα πλαίσια επικουρικής θεραπείας σε ασθενείς με μελάνωμα υψηλού κινδύνου που έχει αφαιρεθεί πλήρως με εκτομή	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
43	2022-502962-26-00	Μια τυχαιοποιημένη προοπτική κλινική μελέτη για την αξιολόγηση της χρήσης της μοριακής διαγνωστικής και της προκαλιτονίνης στη λήψη αποφάσεων για τους θεραπευτικούς χειρισμούς των σοβαρών λοιμώξεων (Μελέτη MODIFY)	III
44	2022-502415-11-00	Μια μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας του eplontersen (ION-682884) σε ασθενείς με μεσολαβούμενη από τρανσθυρετίνη αμυλοειδική μυοκαρδιοπάθεια (ATTR-CM)	III
45	2022-500221-33-01	Μια Φάσης 3, μονού σκέλους, πολυκεντρική, πολυεθνική, ανοικτής επισήμανσης, μονής κατεύθυνσης μελέτη διασταύρωσης για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της προφύλαξης με fitusiran σε άνδρες συμμετέχοντες ηλικίας ≥12 ετών με βαριά αιμορροφιλία A ή B, με ή χωρίς ανασταλτικά αντισώματα στον παράγοντα VIII ή IX	III
46	2022-502669-14-00	Μια τυχαιοποιημένη μελέτη ανοικτής επισήμανσης, φάσης 3 του tarlatamab σε σύγκριση με την καθιερωμένη θεραπεία σε ασθενείς με υποτροπιάζοντα μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα μετά από χημειοθεραπεία πρώτης γραμμής με βάση την πλατίνα (DeLLphi 304)	III
47	2022-501024-20-00	CAMBRIA-1: Μια Φάσης III, ανοικτής ετικέτας, τυχαιοποιημένη μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της παρατεταμένης θεραπείας με camizestrant (AZD9833, ενός από του στόματος εκλεκτικού αποδομητή υποδοχέων οιστρογόνων νέας γενιάς) έναντι της καθιερωμένης ορμονικής θεραπείας (αναστολέας αρωματάσης ή ταμοξιφαίνη) σε ασθενείς με ER+/HER2- πρώιμο καρκίνο του μαστού, ενδιάμεσου ή υψηλού κινδύνου για υποτροπή, οι οποίοι έχουν ολοκληρώσει ριζική τοπικοπεριοχική θεραπεία και τουλάχιστον 2 έτη καθιερωμένης επικουρικής ορμονικής θεραπείας χωρίς υποτροπή της νόσου	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
48	2022-502234-70-00	Μια Φάσης III, Τυχαιοποιημένη, Διπλή Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Πολυκεντρική Μελέτη για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του Astegolimab σε Ασθενείς με Χρόνια Αποφρακτική Πνευμονοπάθεια	III
49	2022-501176-26-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την επίδειξη της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του milvexian, ενός από του στόματος αναστολέα του παράγοντα XIa για την πρόληψη αγγειακού εγκεφαλικού επεισοδίου μετά από οξύ ισχαιμικό αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο ή παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο υψηλού κινδύνου	III
50	2022-501451-87-00	Μια πολυκεντρική μελέτη ανοικτής επισήμανσης Φάσης Ib/II για την αξιολόγηση της ασφάλειας/ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της αποτελεσματικότητας του GFH925 σε συνδυασμό με κετουξιμάπη σε προηγουμένως μη αντιμετωπισθέντα προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) που φέρει μετάλλαξη KRAS G12C	Ib/II
51	2022-502328-35-00	Διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης II για τον προσδιορισμό της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της λουπατεροσέπτης (BMS-986346/ACE-536) για τη θεραπεία της αναιμίας σε ενήλικες με άλφα (α)-θαλασσαιμία	II
52	2022-502499-22-00	Μια μελέτη φάσης 2α για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής τους Luspatacept (ACE-536) σε παιδιατρικούς ασθενείς που χρειάζονται τακτικές μεταγγίσεις ερυθρών αιμοσφαιρίων της βήρα β-θαλασσαιμίας	IIa
53	2022-502844-11-00	Μελέτη φάσης 3, ανοικτής επισήμανσης μονού σκέλους για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μεταφοράς του γονιδίου FIX μέσω του PF-06838435 (rAAV-Spark100-hFIX-Padua) σε συμμετέχοντες ενήλικες άνδρες με μετρίως βαριά έως βαριά αιμοφιλία B (FIX:C≤2%) (BeneGene-2)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
54	2022-501439-18-00	Μια φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης δοκιμή για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της πεμπρολιζουμάμπης (MK-3475) σε συνδυασμό με λενβατινίμητη (E7080/MK-7902) έναντι της ντοσεταξέλης σε προηγουμένως αντιμετωπισθέντες θεραπευτικά συμμετέχοντες με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) και εξελισσόμενη νόσο (PD) μετά από διπλή χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνη και ανοσοθεραπεία (LEAP-008)	III
55	2022-501485-22-00	Μία φάσης III, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Luspatercept (ACE-536) έναντι της εποετίνης άλφα για τη θεραπεία της αναιμίας που οφείλεται σε μυελοδυσπλαστικά σύνδρομα (ΜΔΣ) πολύ χαμηλού, χαμηλού ή ενδιάμεσου κινδύνου σύμφωνα με το IPSS_R, σε ασθενείς που δεν έχουν λάβει ποτέ στο παρελθόν ESA, οι οποίοι χρήζουν μεταγγίσεων ερυθρών αιμοσφαιρίων.	III
56	2022-502526-41-00	Μια φάσης II κλινική δοκιμή για τη μελέτη της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της πεμπρολιζουμάμπης (MK-3475) σε ασθενείς με υψηλού κινδύνου μη μυοδιηθητικό καρκίνο της ουροδόχου κύστης (NMIBC) μη ανταποκρινόμενο σε θεραπεία με BCG (Βάκιλο Calmette Guerin)	II
57	2022-501254-10-00	Μια πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, δοκιμή επέκτασης φάσης III για τη μελέτη της μακροχρόνιας ασφάλειας και αποτελεσματικότητας σε συμμετέχοντες με προχωρημένους όγκους, που λαμβάνουν επί του παρόντος θεραπεία ή βρίσκονται στη φάση παρακολούθησης σε μία δοκιμή της πεμπρολιζουμάμπης	III
58	2023-503436-40-00	Μια φάσης III, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή παράλληλων ομάδων, η οποία ακολουθείται από μία φάση δραστικής θεραπείας για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της απρεμιλάστης σε παιδιά ηλικίας από 2 έως κάτω των 18 ετών με ενεργά στοματικά έλκη που σχετίζονται με τη νόσο Behcet (BEAN)	III
59	2022-501973-37-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη της πεμπρολιζουμάμπης έναντι εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με επικουρική χημειοθεραπεία με ή χωρίς ακτινοθεραπεία για την αντιμετώπιση νεοδιαγνωσθέντος καρκίνου του ενδομητρίου υψηλού κινδύνου μετά από χειρουργική επέμβαση με πρόθεση ίασης (KEYTON-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
60	2023-503517-30-00	Μία τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή δοκιμή φάσης III του MK-7684A σε συνδυασμό με Ετοποσίδη και Πλατίνη ακολουθούμενων από MK-7684A έναντι της Ατεζολιζουμάμπης σε συνδυασμό με Ετοποσίδη και Πλατίνη ακολουθούμενων από Ατεζολιζουμάμνη για τη θεραπεία πρώτης γραμμής συμμετεχόντων με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα εκτεταμένου σταδίου	III
61	2022-501703-27-00	Μια τυχαιοποιημένη μελέτη, φάσης 3, ανοικτής επισημάνσης του XL092 + νιβολουμάμνη σε σύγκριση με τη σουνιτινίμνη σε ασθενείς με προχωρημένο ή μεταστατικό μη διαυγοκυτταρικό καρκίνωμα νεφρικών κυττάρων	III
62	2022-502370-17-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη απόδειξης της ορθότητας της ιδέας για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας ενός μορίου αντι-TNF-OX40L NANOBODY®, του SAR442970, σε συμμετέχοντες με μέτρια έως βαριά διαφυτική ιδρωταδενίτιδα	II
63	2022-501890-38-00	Μια πολυεθνική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη φάσης 2b για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του redasemtide (S 005151) σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε ενήλικες συμμετέχοντες με οξύ ισχαιμικό αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο που δεν είναι κατάλληλοι για ιστικό ενεργοποιητή του πλασμινογόνου ή θρομβεκτομή.	II
64	2022-502273-42-00	Μια φάσης III, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων δοκιμή της αποτελεσματικότητας οφθαλμικών σταγόνων κιτακολίνης 2% στη διατήρηση του οπτικού πεδίου σε ασθενείς με γλαύκωμα ανοικτής γωνίας	III
65	2022-502833-25-00	Μια Ανοικτού Σχεδιασμού Κλινική Δοκιμή Φάσης 3 του Χορηγούμενου Άπαξ Ημερησίως LY3502970 σε Σύγκριση με Γλαργινική Ινσουλίνη σε Παχύσαρκους ή Υπέρβαρους Ενήλικους Συμμετέχοντες με Διαβήτη Τύπου 2 και Αυξημένο Καρδιαγγειακό Κίνδυνο (ACHIEVE-4)	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
66	2022-501418-69-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, οδηγούμενη από συμβάντα μελέτη Φάσης 3 για την κατάδειξη της αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του milnexian, ενός από του στόματος αναστολέα του παράγοντα Xla, μετά από πρόσφατο οξύ στεφανιαίο σύνδρομο LIBREXIA-ACS	III
67	2022-502828-42-00	Μια Φάσης II, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη δύο κοορτών για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του nixagelimab σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση και σε ασθενείς με διάμεση πνευμονοπάθεια που σχετίζεται με συστηματική σκλήρυνση	
68	2022-501419-15-00	Μια μελέτη Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, διπλού εικονικού φαρμάκου, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με δραστική ουσία για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Milnexian, ενός από του στόματος αναστολέα του παράγοντα Xla, έναντι της απιξαμπάνης σε συμμετέχοντες με κολπική μαρμαρυγή	III
69	2022-501346-30-00	Τυχαιοποιημένη, ανοικτή, φάσης 3 μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του idcabtagene vicleucl μαζί με θεραπεία συντήρησης με λεναλιδομίδη έναντι της θεραπείας συντήρησης με λεναλιδομίδη μόνο σε ενήλικες συμμετέχοντες με νεοδιαγνωσθέν πολλαπλό μυέλωμα οι οποίοι έχουν υποβέλτιστη ανταπόκριση μετά από αυτόλογη μεταμόσχευση αρχέγονων κυττάρων (KarMMa-9)	III
70	2022-501515-14-00	Μια φάσης 3, δύο σταδίων, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ελεγχόμενη ανοικτής επισημάνσης μελέτη για τη σύγκριση της θεραπείας συντήρησης με ιβερδομίδη με τη θεραπεία συντήρησης με λεναλιδομίδη μετά από αυτόλογη μεταμόσχευση αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων (ASCT) σε συμμετέχοντες με νεοδιαγνωσμένο πολλαπλό μυέλωμα (NDMM)	III
71	2022-501363-40-00	Μια Φάσης 1 Μελέτη του Αναστολέα BBP-398 της SHP2 (παλαιότερα γνωστού ως IACS-15509) σε συνδυασμό με τον Αναστολέα Σοτορασίμπη του KRAS-G12C σε Ασθενείς με Προχωρημένους Συμπαγείς Όγκους και Μετάλλαξη KRAS-G12C	Ib

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
72	2022-502779-40-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της επίδρασης του inclisiran στην πρόληψη μείζονων ανεπιθύμητων καρδιαγγειακών συμβάντων σε ασθενείς πρωτογενούς πρόληψης υψηλού κινδύνου (VICTORION-1 PREVENT)	III
73	2022-502593-17-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισημάνσης, φάσης 3 μελέτη του sacituzumab govitecan έναντι της θεραπείας της επιλογής του ιατρού σε ασθενείς με θετικό στον ορμονικό υποδοχέα (HR+)/αρνητικό στον υποδοχέα 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (HER2-) [HER2 IHC0 ή με χαμηλή έκφραση HER2 (IHC 1+, IHC 2+/ISH-)] ανεγχείρητο, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού που έχουν λάβει ενδοκρινική θεραπεία	III
74	2022-501427-24-00	(SUMMIT) Μία πολυμερής, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο κλινική μελέτη Φάσης 2 της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του CGT9486 σε ασθενείς με μη προχωρημένη συστηματική μαστοκυττάρωση.	II
75	2023-504789-48-00	Μια τυχαιοποιημένη εφάπαξ χορήγησης ανοικτή μελέτη, δύο θεραπειών, δύο αλληλουχιών, δύο περιόδων, διασταυρούμενη, υπό συνθήκες νηστείας, για να εξεταστεί η βιοϊσοδυναμία μεταξύ της Προπιονικής Φλουτικαζόνης 500mcg και της Ζιναφοϊκής Σαλμετερόλης 50 mcg κόνεως για εισπνοή/Respirent Pharmaceuticals έναντι του ADVAIR DISKUS® 500/50 κόνεως για εισπνοή/GSK σε υγιείς εθελοντές	I
76	2023-505252-21-00	Μια μελέτη ανοικτής θεραπείας, 2 μερών, πολλαπλών δόσεων Φάσης 2 για την αξιολόγηση των φαρμακοδυναμικών επιδράσεων, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του ratiomer σε παιδιά κάτω των 6 ετών με υπερκαλιαιμία (EMERALD 2)	II
77	2023-503290-38-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων μελέτη μετακύλισης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και αποτελεσματικότητας από του στόματος χορηγούμενων δόσεων BI 1291583 q.d. (Μέρος Α), ακολουθούμενη από ανοικτής επισημάνσης αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας (Μέρος Β) σε ασθενείς με βρογχεκτασία (Clairleaf™)	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
78	2022-502851-79-00	Μια απρόσκοπτη, φάσης 1β/2, αυξανόμενων πολλαπλών δόσεων/επαλήθευσης της θεωρίας μελέτη του ΧΤΜΑΒ-16 σε ασθενείς με πνευμονική σαρκοείδωση με ή χωρίς εξωπνευμονικές εκδηλώσεις	Ib/II
79	2022-502851-79-00	Μια Φάσης 3, μονού σκέλους, πολυκεντρική, ανοιχτής επισημάνσης επέκταση της μελέτης ARGX-113-2007 για τη διερεύνηση της μακροχρόνιας ασφάλειας, ανεκτικότητας και αποτελεσματικότητας της υποδορίως χορηγούμενης εφγαργιμιόδης ΡΗ20 σε συμμετέχοντες ηλικίας 18 ετών και άνω με ενεργή ιδιοπαθή φλεγμονώδη μυοπάθεια	III
80	2022-502001-15-00	BRIGHT - Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης II για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας πολλαπλών δόσεων του φαρμακευτικού προϊόντος LT3001 σε άτομα με οξύ ισχαιμικό εγκεφαλικό επεισόδιο (AIS)	II
81	2022-502080-38-00	Μια τυχαιοποιημένη, παράλληλων ομάδων, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης 3 διάρκειας 24 εβδομάδων για την εκτίμηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της σεκουκινουμάμπης συγκριτικά με εικονικό φάρμακο σε ενήλικες ασθενείς με ενεργό τενοντοπάθεια στροφικού πετάλου	III
82	2022-502716-37-00	Μια μελέτη Φάσης 2 που αξιολογεί το INCB099280 σε συμμετέχοντες με επιλεγμένους συμπαγείς όγκους χωρίς προγενέστερη θεραπεία με αναστολείς σημείων ελέγχου του ανοσοποιητικού	II
83	2023-505198-34-00	Μια τυχαιοποιημένη εφάπαξ χορήγησης ανοικτή μελέτη, δύο θεραπειών, δύο αλληλουχιών, δύο περιόδων, διασταυρούμενη, υπό συνθήκες νηστείας, για να εξεταστεί η βιοϊσοδυναμία μεταξύ της Προπιονικής Φλουτικαζόνης 250mcg και της Ζιναφοϊκής Σαλμετερόλης 50 mcg κόνεως για εισπνοή/Respirent Pharmaceuticals έναντι του ADVAIR DISKUS® 250/50 κόνεως για εισπνοή/GSK σε υγιείς εθελοντές	I

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
84	2022-501420-20-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, Φάσης 3 μελέτη της ολεζαρσένης (ISIS 678354) χορηγούμενης υποδορίως σε ασθενείς με βαριά υπερτριγλυκεριδαμία	III
85	2023-503265-27-00	Μια Φάσης 3, ανοιχτή, τυχαιοποιημένη μελέτη της περιεγχειρητικής μονοθεραπείας με dostarlimab έναντι της πρότυπης φροντίδας σε συμμετέχοντες με μη αντιμετωπισμένο T4N0 ή Σταδίου III εξαιρέσιμο καρκίνο του παχέος εντέρου με dMMR/MSI-H	III
86	2022-502837-24-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή Κλινική Δοκιμή Φάσης 3 για τη Διερεύνηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του Χορηγούμενου Άπαξ Ημερησίως από το Στόμα LY3502970 σε Σύγκριση με Εικονικό Φάρμακο σε Παχύσαρκους ή Υπέρβαρους Ενήλικους Συμμετέχοντες με Διαβήτη Τύπου 2 (ATTAİN-2)	III
87	2023-503652-27-00 2023-505501-16-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή κλινική μελέτη φάσης 3 ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο και με δραστικό συγκριτικό φάρμακο επικουρικής θεραπείας με V940 (mRNA-4157) σε συνδυασμό με pembrolizumab έναντι επικουρικής θεραπείας με εικονικό φάρμακο σε συνδυασμό με pembrolizumab σε συμμετέχοντες με μελάνωμα σταδίου II-IV υψηλού κινδύνου	III
88	2023-503714-77-00	Μια φάσης 2 δοκιμή συνδυαστικών θεραπευτικών αγωγών με adagrasib σε ασθενείς με προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα με μετάλλαξη KRAS G12C	II
89	2022-501587-17-00	Μια πολυκεντρική, διπλά τυφλή μελέτη συντήρησης, φάσης 3 για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας, ανεκτικότητας και αποτελεσματικότητας του rocatinlimab σε ενηλίκους και εφήβους ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα (ΑΔ) (ROCKET-ASCEND)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
90	2023-504418-30-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 2 για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του MBS2320 σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση (ΙΠΙ)	II
91	2022-500535-36-01	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του ABX464 άπαξ ημερησίως για θεραπεία επαγωγής σε ασθενείς με μέτρια έως βαριά ενεργό ελκώδη κολίτιδα	III
92	2022-502227-22-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη φάσης 2β για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του zetomirzomib (KZR-616) σε δόση 30 mg ή 60 mg έναντι εικονικού φαρμάκου σε ασθενείς με ενεργή νεφρίτιδα του λύκου	II
93	2022-500783-35-00	Διεθνής πολυκεντρική, ανοιχτή κλινική δοκιμή για τη θεραπεία της οξείας μυελογενούς λευχαιμίας σε παιδιά και εφήβους	III
94	2022-501254-10-00	Πολυκεντρική μελέτη ανοικτής ετικέτας φάσης 3 για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας σε συμμετέχοντες που βρίσκονται υπό θεραπεία ή υπό παρακολούθηση σε μελέτες που περιλαμβάνουν pembrolizumab	III
95	2022-500881-80-00	Μία εγκριτική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο κλινική δοκιμή φάσης 3 για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του διεγέρτη της SGC Βερισιγουάτη/MK-1224 σε ενήλικες με χρόνια καρδιακή ανεπάρκεια και μειωμένο κλάσμα εξώθησης	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
96	2022-501645-70-00	Φάσης 3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, τυφλή ως προς τον αξιολογητή της αποτελεσματικότητας μελέτη της Ρισανκίζουμάμπης σε σύγκριση με την Ουστεκινουμάμπη για τη θεραπεία ενηλίκων συμμετεχόντων με μέτρια έως σοβαρή νόσου του Crohn οι οποίοι απέτυχαν σε Anti-TNF θεραπεία.	III
97	2022-502354-14-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη της επικουρικής ανοσοθεραπείας με nivolumab έναντι εικονικού φαρμάκου μετά από πλήρη εξαίρεση μελανώματος σταδίου IIb/c	III
98	2022-501817-29-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με παράγοντα σύγκρισης κλινική δοκιμή για τη μελέτη της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της πεμπρολιζουμάμπης (MK-3475) σε συνδυασμό με Βάκιλο Calmette Guerin (BCG) σε συμμετέχοντες με υψηλού κινδύνου μη μυοδιηθητικό καρκίνο της ουροδόχου κύστεως (HRNMIBC) που είναι εμμένων ή υποτροπιάζων ακολούθως σχήματος εφόδου με BCG (KEYNOTE-676)	III
99	2022-501243-33-00	Μια κλινική δοκιμή ανοικτού σχεδιασμού φάσης II για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Zilovetamab Vedotin (MK-2140) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό διάχυτο λέμφωμα από μεγάλα Β-κύτταρα	II
100	2022-502886-71-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ανοικτή μελέτη σύγκρισης της θεραπείας με nivolumab μαζί με συγχωρηγούμενη χημειοακτινοθεραπεία (CCRT), ακολουθούμενης από θεραπεία με nivolumab μαζί με ipilimumab ή της θεραπείας με nivolumab μεζί με CCRT, ακολουθούμενης από θεραπεία με nivolumab έναντι της CCRT ακολουθούμενης από durvalumab σε μη αντιμετωπισμένο στο παρελθόν, τοπικά προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (LA NSCLC)	III
101	2022-501110-56-00	Μια φάσης 1, ανοικτής επισήμανσης, μη συγκριτική, πολυκεντρική κλινική μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της φαρμακοκινητικής του συνδυασμού κεφτολοζάνης/ταζομακτάμης (MK-7625A) σε παιδιατρικούς συμμετέχοντες με νοσοκομειακή πνευμονία	I

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
102	2023-503772-24-00	Μια φάσης IIβ, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη καθορισμού της δοσολογίας για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Atacicept σε ασθενείς με IgA νεφροπάθεια (IgAN)	IIb
103	2022-500877-15-00	Μια φάσης II/III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή προσαρμοστικού σχεδιασμού για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του MK-5475 σε ενήλικες με πνευμονική αρτηριακή υπέρταση	II/III
104	2022-503050-39-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, χρόνιας χορήγησης, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο φάσης 3 μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της Μπενραλιζουμάμπης 100 mg σε ασθενείς με μέτρια έως πολύ σοβαρή χρόνια αναπνευστική πνευμονοπάθεια (ΧΑΠ) με ιστορικό συχνών παροξύνσεων της ΧΑΠ και ηωσινοφιλία περιφερικού αίματος (RESOLUTE)	III
105	2022-502100-70-00	Μια φάσης III, πολυκεντρική, τυφλοποιημένη, μερικώς τυφλοποιημένη, ελεγχόμενη με παλιβιζουμάμπη δοκιμή για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της αποτελεσματικότητας και της φαρμακοκινητικής του MK-1654 σε βρέφη και παιδιά που διατρέχουν αυξημένο κίνδυνο σοβαρής νόσου από αναπνευστικό συγκυτιακό ιό (RSV)	III
106	2022-502100-70-00	Μια πολυκεντρική δοκιμή φάσης 2, πολλαπλών σκελών, για την αξιολόγηση του MK-1308A (συνδυασμένο παρασκευάσμα qumavonlimab (MK-1308 / rebrolizumab) έναντι άλλων θεραπειών σε συμμετέχοντες με ορθοκολικό καρκίνο σταδίου IV με υψηλή μικροδορυφορική αστάθεια (MSI-H) ή έλλειμμα επιδιόρθωσης αταίριαστων βάσεων (dMMR): (MK-1308A-008)	II/III
107	2023-503465-33-00	Μελέτη για τη μακροχρόνια ασφάλεια και ανεκτικότητα του Linerixibat για τη θεραπεία του χολοστατικού κνησμού σε συμμετέχοντες με πρωτοπαθή χολική χολαγγειίτιδα	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
108	2022-502937-24-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη για την εκτίμηση της ουπαδασιτινίμπης σε συνδυασμό με τοπικά κορτικοστεροειδή σε εφήβους και ενήλικες συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα	III
109	2022-502752-31-00	Ανοικτής επισήμανσης δοκιμή φάσης III του MK-7684A (Συνδυαστικό προϊόν Vibostolimab και Πεμπρολιζουμάμπης) σε συνδυασμό με συγχωρηγούμενη χημειοακτινοθεραπεία ακολουθούμενη από MK-7684A έναντι συγχωρηγούμενης χημειοακτινοθεραπείας ακολουθούμενης από Δουρβαλουμάμπη σε συμμετέχοντες με μη εξαίρεσιμο, τοπικά προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) σταδίου III	III/IV
110	2023-503794-38-00	Μια πολυκεντρική, διεθνής, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό συγκριτικό φάρμακο, διπλά τυφλή, με διπλό εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, δύο σκελών, φάσης III μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του από του στόματος αναστολέα του FXIa asundexian (BAY 2433334) με το arixaaban για την πρόληψη του εγκεφαλικού ή της συστημικής εμβολής σε άνδρες και γυναίκες συμμετέχοντες ηλικίας 18 ετών και μεγαλύτεροι με κολπική μαρμαρυγή και κίνδυνο εμφάνισης εγκεφαλικού επεισοδίου	III
111	2023-503793-20-00	Μια πολυκεντρική, διεθνής, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων και οδηγούμενη από συμβάντα μελέτη φάσης 3 του από του στόματος αναστολέα του παράγοντα FXIa asundexian (BAY 2433334) για την πρόληψη του ισχαιμικού εγκεφαλικού επεισοδίου σε άνδρες και γυναίκες ασθενείς ηλικίας 18 ετών και άνω μετά από οξύ μη καρδιοεμβολικό ισχαιμικό εγκεφαλικό επεισόδιο ή υψηλού κινδύνου παροδικό ισχαιμικό αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο	III
112	2023-506094-35-00	Μια φάσης Ib, ανοικτής επισήμανσης, παγκόσμια, πολυκεντρική, προσδιορισμού δόσης, τυχαιοποιημένη μελέτη επέκτασης δόσης για τον προσδιορισμό της μέγιστης ανεκτής δόσης, την αξιολόγηση της ασφάλειας και της ανθεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της προκαταρκτικής αποτελεσματικότητας της ιβερδομίδης (CC-220) σε συνδυασμό με R-CHOP-21 και του CC-99282 σε συνδυασμό με R-CHOP-21 για ασθενείς με υψηλού κινδύνου (IPI 3 έως 5) επιθετικό λέμφωμα Β-κυττάρων που δεν έχει υποβληθεί προηγουμένως σε θεραπεία	Ib
113	2022-502123-21-00	Μελέτη φάσης 2 του MK-6482 σε Συμμετέχοντες με Προχωρημένο Νεφροκυτταρικό Καρκίνωμα	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
114	2023-503501-11-00	Ανοιχτή, πολυκεντρική, φάσης 3, τυχαιοποιημένη, συγκριτική με άλλη δραστική ουσία, ελεγχόμενη κλινική μελέτη της πεμπρολιζουμάμπης (Pembrolizumab) (MK-3475) σε συνδυασμό με το Sacituzumab Govitecan έναντι της μονοθεραπείας με MK-3475 ως θεραπείας πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα με έκφραση PD L1 με TPS μεγαλύτερο από ή ίσο με 50% (KEYNOTE D46/EVOKE-03)	III
115	2022-502936-38-00	Φάσης 3 Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Διπλά Τυφλή Μελέτη για Εκτίμηση της Ουπαδαστινίμπης σε Εφήβους και Ενήλικες Συμμετέχοντες με Μέτρια έως Σοβαρή Ατοπική Δερματίτιδα	III
116	2023-504951-29-00	Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Συντήρησης και Μακροχρόνιας Επέκτασης της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας της Ουπαδαστινίμπης (ABT-494) σε Συμμετέχοντες με Νόσο του Crohn οι Οποίοι Ολοκλήρωσαν τις Μελέτες M14-431 ή M14-43	III
117	2023-503803-27-00	Μία πολυκεντρική, ανοικτής ετικέτας, μακροχρόνια μελέτη επέκτασης, φάσης 3β για το PCI-32765 (ιμπροτινίμπη)	III
118	2023-508123-12-00	Η ασφάλεια και αποτελεσματικότητα της θεραπείας με anakinra για τους ασθενείς με εμμένοντα αναπνευστικά συμπτώματα μετά λοίμωξη covid και ενεργοποίηση του ανοσιακού συστήματος : η διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη κλινική μελέτη PRECISION	II/III
119	2023-505023-31-00	Μια πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη δοκιμή φάσης III για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Belzutifan (MK-6482) σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη (MK-3475) έναντι του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη, στο πλαίσιο επικουρικής θεραπείας για το διαυγοκυτταρικό νεφροκυτταρικό καρκίνωμα (ccRCC) μετά από νεφρεκτομή (MK-6482-022)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
120	2023-504207-89-00	Μια μελέτη επέκτασης των μακροπρόθεσμων εκβάσεων σε ασθενείς που έλαβαν θεραπεία για αμφιβληστροειδοπάθεια της προωρότητας στη μελέτη 20090	III
121	2023-506752-24-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή φάσης III της πεμπρολιζουμάμπης σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία έναντι του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία για την αντιμετώπιση του υποψήφιου για χημειοθεραπεία, θετικού για ορμονικούς υποδοχείς, αρνητικού για τον υποδοχέα 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (HR+/HER2-) τοπικά υποτροπιάζοντος μη εγχειρήσιμου ή μεταστατικού καρκίνου του μαστού (KEYNOTE-B49)	III
122	2023-507846-96-00	Η επίδραση του Tirzepatide έναντι της ντουλαγλουτίδης με μείζονα ανεπιθύμητα καρδιαγγειακά συμβάματα σε ασθενείς με διαβήτη Τύπου 2 (SURPASS-CVOT)	III
123	2022-500430-29-00	Φάσης 3, ανοικτή, τυχαιοποιημένη μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Iuspatencept (ACE 536) έναντι της εποεΐνης άλφα για τη θεραπεία της αναιμίας λόγω μυελοδυσπλαστικού συνδρόμου (ΜΔΣ) πολύ χαμηλού, χαμηλού ή ενδιάμεσου κινδύνου βάσει του Αναθεωρημένου Διεθνούς Προγνωστικού Συστήματος Βαθμολόγησης (IPSS-R) σε συμμετέχοντες οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγουμένως θεραπεία με παράγοντα διέγερσης της ερυθροποίησης (ESA) και είναι μη εξαρτώμενοι από μεταγγίσεις (NTD)	III
124	2022-502484-38-00	Μια ερευνητική μελέτη για να διαπιστωθεί πόσο αποτελεσματικά ελέγχει το νέο εβδομαδιαίως χορηγούμενο φάρμακο IcoSema, το οποίο αποτελεί συνδυασμό της ινσουλίνης icodec και της semaglutide, το επίπεδο σακχάρου στο αίμα σε άτομα με διαβήτη τύπου 2, συγκρινόμενο με την ημερησίως χορηγούμενη ινσουλίνη glargine (COMBINE 4)	III
125	2023-503661-28-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Διπλά Τυφλή Δοκιμή Φάσης 3 για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας της Ουπαδαστινίμπης σε Ενήλικους και Έφηβους Ασθενείς με Μέτρια έως Σοβαρή Διαβητική Ιδρωταδενίτιδα, στους Οποίους η Θεραπεία με Αναστολείς ΤΝ Έχει Αποτύχει	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
126	2022-502966-26-01	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη επέκτασης 2 σκελών της μελέτης NEPTUNUS για την εκτίμηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του ianalumab σε ασθενείς με σύνδρομο Sjögren	III
127	2023-504487-41-00	Μια πολυκεντρική, προσαρμοστική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη πλατφόρμα δοκιμών για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας στρατηγικών και των θεραπειών για ασθενείς που νοσηλεύονται με αναπνευστικές λοιμώξεις: Στρατηγικές και θεραπείες για αναπνευστικές λοιμώξεις & ιογενείς επείγουσες καταστάσεις (STRIVE) - Δοκιμή στρατηγικής ανοσοτροποποίησης	III
128	2022-502578-18-00	Μια Φάσης 3β/4 Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, με Χρήση Διπλού Εικονικού Φαρμάκου, Ελεγχόμενη με Δραστικό Συγκριτικό Παράγοντα Δοκιμή που Συγκρίνει την Αποτελεσματικότητα και την Ασφάλεια της Ουπαδασιτινίμπης Έναντι της Αδαλιμουμάμπης σε Ασθενείς με Μέτρια έως Σοβαρή Ρευματοειδή Αρθρίτιδα που Λαμβάνουν Σταθερή Θεραπεία Υποβάθρου με Μεθοτρεξάτη και Είχαν Εμφανίσει Ανεπαρκή Ανταπόκριση ή Δυσανεξία σε Έναν και Μόνο Αναστολέα TNF (SELECT-SWITCH)	III/IV
129	2023-503343-33-00	Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της κλινικής αποτελεσματικότητας, της φαρμακοδυναμικής, της φαρμακοκινητικής και του προφίλ ασφάλειας του PF-06823859 σε ενήλικους συμμετέχοντες με ενεργό δερματικό ερυθηματώδη λύκο (CLE) ή συστηματικό ερυθηματώδη λύκο (SLE) με δερματικές εκδηλώσεις	II
130	2022-502102-32-00	Μια Φάσης III, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του RO7434656, ενός Αντινοσηματικού Αναστολέα του Παράγοντα Β του Συμπληρώματος, σε Ασθενείς με Πρωτοπαθή Νεφροπάθεια IgA με Υψηλό Κίνδυνο Εξέλιξης της νόσου	III
131	2022-501863-41-00	Μια Φάσης 3, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοιχτού Σχεδιασμού Δοκιμή που Αξιολογεί την Αποτελεσματικότητα του Συνδυασμού Σοτορασίμπης με Ζεύγος Παραγώγων Πλατίνης Έναντι του Συνδυασμού Πεμπρολιζουμάμπης με Ζεύγος Παραγώγων Πλατίνης ως Θεραπείας Πρώτης Γραμμής σε Ασθενείς με Σταδίου IV ή Προχωρημένου Σταδίου IIIB/C Μη Πλακώδεις Μη Μικροκυτταρικούς Καρκίνους του Πνεύμονα, Αρνητικούς για έκφραση PD-L1 και Θετικούς για τη μετάλλαξη KRAS p.G12C (CodeBreak202)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
132	2022-502678-18-00	Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια της συγχρηγούμενης cargilintide και semaglutide (CagriSema) υποδορίως σε δόσεις 2,4/2,4 mg και 1,0/1,0 mg άπαξ εβδομαδιαίως έναντι της semaglutide 2,4 mg και 1,0 mg, της cargilintide 2,4 mg και του εικονικού φαρμάκου σε συμμετέχοντες με διαβήτη τύπου 2, ανεπαρκώς ελεγχόμενου με μετφορμίνη με ή χωρίς αναστολέα SGLT2	III
133	2022-501788-41-00	Μια Πολυκεντρική Δοκιμή Φάσης 3 για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας, της Ασφάλειας και της Φαρμακοκινητικής της Ουπαδασιτινίμπης με Ανοιχτού Σχεδιασμού Θεραπεία Επαγωγής, Τυχαιοποιημένη Διπλά Τυφλή Θεραπεία Συντήρησης και Ανοιχτού Σχεδιασμού Μακροχρόνια Επέκταση σε Παιδιατρικούς Ασθενείς με Μετρίως έως Σοβαρά Ενεργή Ελκώδη Κολίτιδα και Ανεπαρκή Ανταπόκριση, Δυσανεξία ή Ιατρικές Αντενδείξεις σε Κορτικοστεροειδή, Ανοσοκατασταλτικά ή/και Βιολογική Θεραπεία	III
134	2023-503655-10-00	SELECT-SLE: Ένα Πρόγραμμα Φάσης 3 για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Αποτελεσματικότητας της Ουπαδασιτινίμπης σε Ασθενείς με Μετρίως έως Σοβαρά Ενεργό ΣΕΛ	III
135	2023-505221-14-00	Μελέτη φάσης 2 που εφαρμόζει καινοτόμες τεχνικές ελάχιστης υπολειμματικής νόσου (MRD) σε συμμετέχοντες που δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία για πολλαπλούν μυέλωμα και οι οποίοι λαμβάνουν θεραπεία με Δαρατουμουμάμπη, Βορτεζομίμπη, Λεναλιδομίδη, και Δεξαμεθαζόνη (D-VRd) πριν και μετά τη θεραπεία υψηλής δόσης ακολουθούμενη από μόσχευμα αυτόλογων αρχέγονων κυττάρων (ASCT) -TAURUS-	II
136	2022-500537-84-01	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του ABX464 σε δόση 25 mg ή 50 mg άπαξ ημερησίως ως θεραπεία συντήρησης σε ασθενείς με μέτρια έως σοβαρά ενεργή ελκώδη κολίτιδα	III
137	2023-503743-34-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη του BION-1301 σε ενήλικες με IgA νεφροπάθεια	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
138	2022-500700-22-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του deucravacitinib σε συμμετέχοντες με ενεργό συστηματικό ερυθηματώδη λύκο (ΣΕΛ) (POETYS SLE-2)	III
139	2022-501180-40-00	Διεθνής δοκιμή Euro Ewing (iEuroEwing) για βελτιστοποίηση θεραπείας σε ασθενείς με σάρκωμα Ewing	III
140	2023-503614-80-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της από του στόματος εισπνοής του seralutinib για τη θεραπεία της πνευμονικής αρτηριακής υπέρτασης (ΠΑΥ)	III
141	2023-503827-25-01	Μια τυχαιοποιημένη, φάσης 3, ανοικτής επισημάνσης μελέτη για την αξιολόγηση του SGN-B6A σε σύγκριση με τη δοσεταξέλ σε ενήλικες ασθενείς με μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που είχαν λάβει προηγούμενη θεραπεία	III
142	2023-504328-25-00	Μια Φάσης 2, διπλά-τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη θεραπείας παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του SAR444656 σε ενήλικες συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή διαφυτική ιδρωταδενίτιδα	II
143	2023-503327-26-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του deucravacitinib σε ενήλικες με ενεργό σύνδρομο Sjögren (POETYS SjS-1)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
144	2022-501709-11-00	Μια ανοικτής επισήμανσης, μονού σκέλους μελέτη Φάσης 3β για την περιγραφή της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της ιβοσιδενίμπης σε συνδυασμό με αζακτιδίνη σε ενήλικους ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα οξεία μυελοειδή λευχαιμία (ΟΜΛ) με IDH1m που δεν είναι κατάλληλοι για εντατική χημειοθεραπεία επαγωγής	IIIb
145	2023-504331-41-00	Μία μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της μακροχρόνιας ασφάλειας της υποδόριας χορήγησης dupilumab σε παιδιά ηλικίας 2 έως <6 ετών με μη ελεγχόμενο άσθμα ή/και επαναλαμβανόμενο σοβαρό ασθματικό συριγμό	III
146	2023-503428-24-00	Μία τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, μελέτη πλατφόρμας Φάσης 2 με χρήση ενός κύριου πρωτοκόλλου για την αξιολόγηση των προηγμένων συνδυασμών ανοσοθεραπείας ως θεραπείας πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με PD-L1-θετικό υποτροπιάζον/μεταστατικό πλακώδες καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου	II
147	2023-505780-37-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή (χωρίς τυφλοποίηση για τον Χορηγό), ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, προσαρμοστική μελέτη για τη διερεύνηση της αντιϊκής επίδρασης, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της φαρμακοκινητικής του VH3739937 σε μη προθεραπευμένους ενήλικες με HIV-1	II
148	2023-503240-13-00	Μία τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων σκελών μελέτη φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του RZ358 σε ασθενείς με συγγενή υπερινσουλιισμό	III
149	2023-503235-18-00	Μια ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του αναστολέα BCL2 BGB 11417 σε ασθενείς με υποτροπιάζουσα/ανθεκτική μακροσφαιριναιμία του Waldenström	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
150	2022-502442-27-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, καθοδηγούμενη από συμβάντα μελέτη καρδιαγγειακής ασφάλειας με το BI 456906 χορηγούμενο υποδόρια σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε συμμετέχοντες με αυξημένο βάρος ή παχυσαρκία με εγκατεστημένη καρδιαγγειακή νόσο (KAN) ή χρόνια νεφρική νόσο ή/και τουλάχιστον δύο σχετιζόμενες με το βάρος επιπλοκές ή παράγοντες κινδύνου για KAN.	III
151	2023-504346-66-00	Μελέτη φάσης 2 του SAR444656 σε ενήλικες συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα	II
152	2022-500266-10-00	Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παρεμβατική, πολυκεντρική κλινική δοκιμή φάσης III για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας των θετικών σε ABCB5 μεσεγχυματικών στρωματικών κυττάρων (ABCB5+ MSCs) για την πομφολυγώδη επιδερμόλυση (EB)	III
153	2022-502784-37-00	Μελέτη της αντιδραστικότητας, της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας του υποψήφιου παιδιατρικού εμβολίου υπομονάδας για τον Έρπητα Ζωστήρα (PED-HZ/su), GSK143713A, της GSK σε ανοσοκατεσταλμένους παιδιατρικούς λήπτες νεφρικού μοσχεύματος	II
154	2022-500138-27-01	Μια φάσης 3β, πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, μακροχρόνια μελέτη επέκτασης της δαρατουμουμάμπης	III
155	2022-501980-42-00	Μια ανοιχτή, μη ελεγχόμενη μελέτη φάσης 3 για την αξιολόγηση της δράσης, της ασφάλειας, της φαρμακοκινητικής και της φαρμακοδυναμικής του roxadustat για τη θεραπεία της αναμίας σε παιδιατρικούς συμμετέχοντες με χρόνια νεφρική νόσο	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
156	2023-504515-33-00	Μια φάσης 2, ανοικτής επισήμανσης μελέτη δύο κοορτών για την αξιολόγηση της προτίμησης των ασθενών για τον συνδυασμό σταθερής δόσης νιβολουμάμπης + ρελατλιμάμπης υποδορίως έναντι του συνδυασμού σταθερής δόσης νιβολουμάμπης + ρελατλιμάμπης ενδοφλεβίως και νιβολουμάμπης υποδορίως έναντι νιβολουμάμπης ενδοφλεβίως σε συμμετέχοντες με μελάνωμα	II
157	2022-502980-39-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, Φάσης III μελέτη που αξιολογεί την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια του Giredestrant σε σύγκριση με το Fulvestrant, και τα δυο σε συνδυασμό με έναν αναστολέα CDK4/6, σε ασθενείς με θετικό σε οιστρογονικούς υποδοχείς, HER2-αρνητικό προχωρημένο καρκίνο του μαστού, ανθεκτικούς σε προηγούμενη επικουρική ενδοκρινική θεραπεία	III
158	2023-504993-40-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, παράλληλων ομάδων, ανοικτής επισήμανσης, μελέτη μη κατωτερότητας φάσης 3b για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας των ντολουτεγκραβίρη/λαμιβουδίνη από του στόματος άπαξ ημερησίως ως σχήμα πρώτης γραμμής σε σύγκριση με μπικτεγκραβίρη/εμτρισταβίνη/τενοφοβίρη αλαφεναμίδη από του στόματος άπαξ ημερησίως, για ιολογική καταστολή και συντήρηση σε ενήλικες που πάσχουν από τον ιό HIV και δεν έχουν λάβει στο παρελθόν αντιρετροϊκή θεραπεία	III
159	2022-502531-18-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, διάρκειας 76 εβδομάδων μελέτη της αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του BI 456906 χορηγούμενου υποδόρια σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε συμμετέχοντες με αυξημένο βάρος ή παχυσαρκία και σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2	III
160	2023-503910-60-00	Μια Φάσης 2, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Κυμαινόμενου Εύρους Δόσεων για την Αποτελεσματικότητα και την Ασφάλεια του SAR441566 συν Μεθοτρεξάτη σε Ενήλικες με Μέτρια έως Βαριά Ρευματοειδή Αρθρίτιδα	II
161	2023-503539-16-00	Τυχαιοποιημένη, ανοικτής ετικέτας, μελέτη φάσης 3 της MK-2870 σε σύγκριση με χημειοθεραπεία (Docetaxel ή Pemetrexed) σε προηγουμένως θεραπευμένο προχωρημένο ή μεταστατικό μη-πλακώδες μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) με μεταλλάξεις του υποδοχέα του επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (EGFR) ή άλλες γονιδιωματικές αλλοιώσεις.	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
162	2022-502316-36-00	MEMENTO – Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο κλινική μελέτη Φάσης 3β/4 για την αξιολόγηση του mavacamten σε ενήλικες με συμπτωματική αποφρακτική υπερτροφική μυοκαρδιοπάθεια με στόχο την αξιολόγηση της επίδρασης στη δομή του μυοκαρδίου με χρήση μαγνητικής τομογραφίας καρδιάς (CMR)	III/IV
163	2023-505543-39-00	Μια Φάσης III, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Διπλά-Τυφλή, Μακροχρόνιας Χορήγησης, Παράλληλων Ομάδων, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας της Τοζορακιμάμπης σε Συμμετέχοντες με Συμπτωματική Χρόνια Αποφρακτική Πνευμονοπάθεια (ΧΑΠ) και Ιστορικό Παροξύνσεων της ΧΑΠ (MIRANDA)	III
164	2023-507295-40-00	Εγκαιρη έναρξη θεραπείας με κλαριθρομυκίνη που καθοδηγείται από βιοδείκτες για την πρόληψη της εξέλιξης σε σήψη σε ασθενείς με πνευμονία της κοινότητας: η τυχαιοποιημένη κλινική δοκιμή REACT	III
165	2023-505394-32-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική, μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του belumosudil σε συνδυασμό με κορτικοστεροειδή έναντι του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με κορτικοστεροειδή σε συμμετέχοντες ηλικίας τουλάχιστον 12 ετών με νεοδιαγνωσθείσα χρόνια νόσο μοσχεύματος έναντι ξενιστή (cGVHD)	III
166	2022-502446-27-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη Μελέτη για τη Σύγκριση της ταλκεταμάμπης σε συνδυασμό με την πομαλιδομίδη (Tal-P), της ταλκεταμάμπης σε συνδυασμό με την τεκλισταμάμπη (Tal-Tec) και της επιλογής του ερευνητή είτε για ελοτουζουμάμπη, πομαλιδομίδη και δεξαμεθαζόνη (EPd) είτε για πομαλιδομίδη, βορτεζομίμπη και δεξαμεθαζόνη (PVd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό μυέλωμα που έχουν λάβει 1 έως 4 προηγούμενες γραμμές θεραπείας, συμπεριλαμβανομένου ενός αντισώματος Anti-CD38 και λεναλιδομίδης	III
167	2023-505775-70-00	Μια πολυκεντρική μελέτη ανοικτής επισημάνσης, φάσης 2 του elranatamab σε ασθενείς με έρπον πολλαπλό μυέλωμα υψηλού κινδύνου	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
168	2023-504416-16-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Παράλληλων Ομάδων για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Αποτελεσματικότητας του KarXT στη Θεραπεία της Ψύχωσης που Σχετίζεται με τη Νόσο Αλτσχάιμερ	III
169	2023-503785-22-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, με χρήση διπλού εικονικού φαρμάκου, πολυκεντρική, πολυεθνική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της από στόματος χορηγούμενης υδροβρωμικής πιβοξιλικής τεβιπενέμης (TBP-PI-HBr) σε σύγκριση με την ενδοφλεβίως χορηγούμενη ιμιπενέμ-συλαστατίνη σε ασθενείς με επιπλεγμένη ουρολοίμωξη (cUTI) ή οξεία πυελονεφρίτιδα (ΟΠ)	III
170	2023-504816-14-00	Μια δοκιμή φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με ενεργό δράση, ανοικτής επισημάνσης, πολυκεντρική για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της θεραπείας μόνο με MK-2870 έναντι της θεραπείας της επιλογής του γιατρού σε συμμετέχοντες με καρκίνο του ενδομητρίου που έχουν λάβει προηγούμενη χημειοθεραπεία και ανοσοθεραπεία με βάση την πλατίνη (MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG-3095)	III
171	2023-504923-20-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο και δραστικό παράγοντα σύγκρισης, κλινική μελέτη του επικουρικού V940 (mRNA-4157) συν πεμπρολιζουμάμπη έναντι επικουρικού εικονικού φαρμάκου συν πεμπρολιζουμάμπη σε συμμετέχοντες με μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα σταδίου II, IIIA, IIIB (N2) που έχει αφαιρεθεί χειρουργικά με εκτομή	III
172	2022-500273-14-00	Μια Φάσης 2β/3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, προσδιορισμού συνδυασμένης δόσης και καρδιαγγειακής έκβασης μελέτη για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του CSL300 (clazakizumab) σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου που υποβάλλονται σε αιμοκάθαρση	IIb/III
173	2023-506185-31-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη κυμαινόμενης δόσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του PLN-74809 (bexotegrast) για τη θεραπεία της ιδιοπαθούς πνευμονικής ίνωσης (BEACON-IPF)	IIb/III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
174	2023-505414-15-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη φάσης 2β, παράλληλων ομάδων, εύρεσης δόσης, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της φαρμακοκινητικής και της φαρμακοδυναμικής του χορηγούμενου με υποδόρια ένεση GSK1070806 σε ενήλικες συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα	II
175	2023-504308-27-00	BEAMION Lung-2: Μια φάσης III, ανοικτής επισημάνσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστική ουσία, πολυκεντρική δοκιμή για την αξιολόγηση του από του στόματος χορηγούμενου BI 1810631 σε σύγκριση με το πρότυπο περίθαλψης ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε ασθενείς με μη εξαιρέσιμο, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη πλακώδη μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που φέρει μεταλλάξεις HER2 στην περιοχή της κινάσης τυροσίνης	III
176	2023-505842-24-00	Μια τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο και δραστικό παράγοντα σύγκρισης μελέτη Φάσης 3 με τυχαιοποιημένη περίοδο απόσυρσης και επανάληψης θεραπείας για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του TAK-279 σε ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή ψωρίαση κατά πλάκας	III
177	2023-503219-14-01	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 2/3, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του belimumab χορηγούμενου υποδόρια σε ενήλικες με διάμεση πνευμονοπάθεια που σχετίζεται με συστηματική σκλήρυνση (SSc-ILD)	II/III
178	2023-503412-33-00	SUNRAY-01:Μια Παγκόσμια Κεντρική Δοκιμή σε Συμμετέχοντες με Τοπικά Προχωρημένο ή Μεταστατικό Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα με μετάλλαξη KRAS G12C, που συγκρίνει ως Θεραπεία Πρώτης Γραμμής, LY3537982 και Πεμπρολιζουμάμπη έναντι Εικονικού Φαρμάκου και Πεμπρολιζουμάμπης σε ασθενείς με έκφραση PD-L1 $\geq 50\%$ ή LY3537982 και Πεμπρολιζουμάμπη, Πεμετρεξίδη, Πλατίνη έναντι Εικονικού Φαρμάκου και Πεμπρολιζουμάμπης, Πεμετρεξίδης, Πλατίνης ανεξαρτήτως της Έκφρασης PD-L1	III
179	2023-505946-24-00	Μακροχρόνια ασφάλεια και ανεκτικότητα του TAK-881 σε ασθενείς με πρωτοπαθείς ανοσοανεπάρκειες (PIDD)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
180	2023-507326-16-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Διπλά Τυφλή Μελέτη για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας της Υποδόριας Θεραπείας Επαγωγής με Ρισανκιζουμάμπη σε Ασθενείς με Ενεργή Νόσο του Crohn Μέτριας έως Βαριάς Μορφής.	III
181	2023-505061-82-01	Ένα Φάσης 3, τυχαιοποιημένο, ελεγχόμενο με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλό πρόγραμμα για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του upadacitinib σε ενήλικες και εφήβους ασθενείς με γυροειδή αλωπεκία βαριάς μορφής.	III
182	2023-504957-11-00	Κλινική δοκιμή που συγκρίνει μια νέα θεραπεία (MK-5684) με εγκεκριμένη φαρμακευτική αγωγή για τον προχωρημένο καρκίνο του προστάτη μετά από προηγούμενη ορμονική θεραπεία.	III
183	2023-506988-34-00	ATHENA: Επιδράσεις του ziltivekimab έναντι του εικονικού φαρμάκου στα συμπτώματα της καρδιακής ανεπάρκειας και στη σωματική λειτουργία σε ασθενείς με καρδιακή ανεπάρκεια με ήπια μειωμένο ή διατηρημένο κλάσμα εξώθησης και συστηματική φλεγμονή.	III
184	2023-507285-24-00	Κλινική μελέτη Μη-κατωτερότητας για τη Σύγκριση της Αποτελεσματικότητας και Ανεκτικότητας μεταξύ ενός νέου σταθερού συνδυασμού Γενοσήμου σκευάσματος Βριμονιδίνης 0.2%/Τιμολόλης 0.5% Οφθαλμικές Σταγόνες, διάλυμα σε περιέκτη μιας δόσης έναντι του Combigan® οφθαλμικές σταγόνες, διάλυμα σε ασθενείς με Γλαύκωμα Ανοικτής Γωνίας ή Οφθαλμική Υπερτονία	III
185	2023-508322-10-00	Μια Διπλά-Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Διασταυρούμενη Πιλοτική Μελέτη της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του Δισκίου Παρειάς Φλουαστερόνης στον Έλεγχο της Υπεργλυκαιμίας σε Ενήλικες με Ενδογενές Σύνδρομο Cushing	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
186	2023-505160-12-00	Μια πολυκεντρική μελέτη Φάσης 3 ενός σκέλους, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της ροπεγιντερφερόνης άλφα-2β σε ασθενείς με ιδιοπαθή θρομβοκυττάρωση, που παρουσιάζουν δυσανεξία ή ανθεκτικότητα ή δεν είναι κατάλληλοι για άλλες κυτταρομειωτικές θεραπείες	III
187	2023-506139-13-00	Μια μελέτη φάσης 1/3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της σελινεξόρης, ενός εκλεκτικού αναστολέα της πυρηνικής εξαγωγής, σε συνδυασμό με ρουζολιτινίμπη σε πρωτοθεραπευόμενους ασθενείς με μυελοϊνωση	III
188	2023-504655-27-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, τυφλοποιημένη, ελεγχόμενη δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της θεραπείας με belzupacap sarotalocan (AU-011) σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο (sham) ελέγχου σε ασθενείς με πρωτοπαθείς αλλοιώσεις αδιευκρίνιστης αιτιολογίας ή μικρό χοριοειδικό μελάνωμα	III
189	2023-503904-10-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Dazodaliber, σε συμμετέχοντες με σύνδρομο Sjögren που παρουσιάζουν μέτρια έως σοβαρή συστηματική ενεργότητα της νόσου	III
190	2023-507178-41-00	LIGHTBEAM-U01 Υπομελέτη 01A: Υπομελέτη φάσης 1/2 για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Zilovetamab Vedotin σε παιδιατρικούς και νεαρούς ενήλικες συμμετέχοντες με αιματολογικές κακοήθειες ή συμπαγείς όγκους	I/II
191	2023-507640-36-00	Μια τυχαιοποιημένη διπλά-τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη παράλληλων ομάδων για αξιολόγηση της επίδρασης της μπαξντροστάτης στην περιπατητική αρτηριακή πίεση συμμετεχόντων με ανθεκτική υπέρταση	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
192	2023-507751-30-00	Μελέτη Φάσης 1β/2 κλιμάκωσης δόσης και επέκτασης κοόρτης για τον προσδιορισμό της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του BGB-11417 ως μονοθεραπεία, σε συνδυασμό με δεξαμεθαζόνη, δεξαμεθαζόνη/καρφυλζομίμπη, δεξαμεθαζόνη/ δαρατουμουμάμπη και δεξαμεθαζόνη/πομαλιδομίδη σε ασθενείς με υποτροπιάζον/ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα και t(11;14)	Ib/II
193	2023-505857-42-00	Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια της συγχρηγούμενης cagrilintide και semaglutide (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg) μία φορά την εβδομάδα έναντι της semaglutide 2,4 mg, της cagrilintide 2,4 mg και του εικονικού φαρμάκου σε υπέρβαρα ή παχύσαρκα άτομα με χρόνια νεφρική νόσο και διαβήτη τύπου 2	II
194	2023-506308-24-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη μελέτη φάσης 2/3 του zanzalintinib (XL092) σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη έναντι πεμπρολιζουμάμπης στη θεραπεία πρώτης γραμμής ασθενών με PD-L1 θετικό υποτροπιάζον ή μεταστατικό ακανθοκυτταρικό καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου	II/III
196	2023-509472-42-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ανοικτή μελέτη αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του alnuctamab σε σύγκριση με καθιερωμένα θεραπευτικά σχήματα σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα (RRMM) - ALUMMINATE RRMM	III
197	2023-507473-17-00	Ένα τυχαιοποιημένο, διπλά τυφλό ελεγχόμενο με εικονικό φάρμακο πρόγραμμα φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του MK-7240 σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ενεργή ελκώδη κολίτιδα	III
198	2023-506669-70-00	Μία φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του φαρμάκου μείωσης αμυλοειδούς, ALXN2220, σε ενήλικες συμμετέχοντες με σχετιζόμενη με την τρανσθυρετίνη αμυλοειδική μυοκαρδιοπάθεια (ATTR-CM).	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
199	2023-507353-15-00	Μία ανοικτής επισήμανσης δοκιμή επέκτασης της μακροχρόνιας ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του λαμβανόμενου από του στόματος BI 1015550 σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση (IPF) και προοδευτική πνευμονική ίνωση (PPF) (FIBRONEER™-ON)	III
200	2023-506655-19-00	Μια μελέτη αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής του nixarelimab σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ελκώδη κολίτιδα	II
201	2022-501453-36-00	Ελακεστράντη για τη θεραπεία ασθενών με ER+/HER2- καρκίνο του μαστού με υποτροπή ctDNA (TREAT ctDNA)	III
202	2023-508581-15-00	Τυχαιοποιημένη Δοκιμή για τον προσδιορισμό της αποτελεσματικότητάς και της ασφάλειας του FINErenone στη νοσηρότητα και τη θνησιμότητα σε ασθενείς με καρδιακή ανεπάρκεια με κλάσμα εξώθησης αριστερής κοιλίας μεγαλύτερο ή ίσο με 40% που νοσηλεύονται λόγω επεισοδίου οξείας μη αντιρροπούμενης καρδιακής ανεπάρκειας (REDFINE-HF).	III