

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
1	2023-506906-38-00	Μια Φάσης 3, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοικτής Επισήμανσης Δοκιμή για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Αποτελεσματικότητας της Επκοριταμάμπης + Ριτουξιμάμπη και Λεναλιδομίδη (R2) σε σύγκριση με τη Χημειοανοσοθεραπεία σε Οζώδες Λέμφωμα που δεν έχει υποβληθεί σε Προηγούμενη Θεραπεία (EPCORE™FL-2)	III
2	2023-508613-17-00	Μία Τυχαιοποιημένη, Διπλά-Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της Δοσταρλιμάμπης ως Διαδοχικής Θεραπείας μετά από Χημειοακτινοθεραπεία σε Συμμετέχοντες με Τοπικά Προχωρημένο Ανεγχείρητο Πλακώδες Καρκίνωμα Κεφαλής και Τραχήλου	III
3	2023-508085-15-00	Μια διπλά τυφλή μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και ανεκτικότητας του iterekimab σε ασθενείς με χρόνια αποφρακτική πνευμονοπάθεια (ΧΑΠ) που συμμετείχαν σε οποιαδήποτε από τις κλινικές μελέτες EFC16750 ή EFC16819	III
4	2023-504358-36-00	Κύριο πρωτόκολλο δύο ανεξάρτητων, τυχαιοποιημένων, διπλά τυφλών μελετών Φάσης 3 για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του frexalimab (SAR441344) έναντι της περιφλουνομίδης σε ενήλικες συμμετέχοντες με υποτροπιάζουσες μορφές σκλήρυνσης κατά πλάκας	III
5	2022-502548-12-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Ανοικτή, Πολυκεντρική μελέτη Φάσης 3 του Zanubrutinib (BGB-3111) συν Anti-CD20 Αντισώματα Έναντι του Lenalidomide συν Rituximab σε ασθενείς με Υποτροπιάζον/Ανθεκτικό Οζώδες ή Οριακής Ζώνης Λέμφωμα	III
6	2023-503631-18-01	Μια παρεμβατική μελέτη επέκτασης Φάσης 3 για τη διερεύνηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του tolebrutinib σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζουσα σκλήρυνση κατά πλάκας, πρωτοπαθή προϊούσα σκλήρυνση κατά πλάκας ή μη υποτροπιάζουσα δευτεροπαθώς προϊούσα σκλήρυνση κατά πλάκας	III
7	2023-507871-23-00	C1071032 - MAGNETISMM-32 Μια Φάσης 3, ανοικτής επισήμανσης μελέτη του Elranatamab ως μονοθεραπεία έναντι του συνδυασμού ελοτουζουμάμπης, πομαλιδομίδης, δεξαμεθαζόνης (EPd) ή του συνδυασμού πομαλιδομίδης, βορτεζομίμπης, δεξαμεθαζόνης (PVd) ή του συνδυασμού καρφιλζομίμπης, δεξαμεθαζόνης (Kd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον/ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα που έχουν λάβει προηγούμενη θεραπείας με αντισώματα αντι-CD38	III
8	2023-503429-20-00	Μια ανοικτή μελέτη φάσης 1β που αξιολογεί την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα του ABBV-383 στην AL αμυλοείδωση	Ib

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
9	2023-509190-23-00	Μία Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Κλινική Δοκιμή Φάσης 3 για τη Διερεύνηση της Επίδρασης του Lerodisiran στη Μείωση των Μειζόνων Ανεπιθύμητων Καρδιαγγειακών Επεισοδίων σε Ενήλικες με Αυξημένη Λιποπρωτεΐνη(α) που έχουν Εγκατεστημένη Αθηροσκληρωτική Καρδιαγγειακή Νόσο ή Διατρέχουν Κίνδυνο Εμφάνισης ενός Πρώτου Καρδιαγγειακού Επεισοδίου – ACCLAIM-Lp(a)	III
10	2023-508630-34-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Καθοδηγούμενη από τα Συμβάντα, Κλινική Δοκιμή Φάσης 3 για τη Διερεύνηση της Επίδρασης του Retatrutide στην Επίπτωση των Μειζόνων Ανεπιθύμητων Καρδιαγγειακών Επεισοδίων και στην Έκπτωση της Νεφρικής Λειτουργίας σε Συμμετέχοντες με Δείκτη Μάζας Σώματος $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ και Αθηροσκληρωτική Καρδιαγγειακή Νόσο ή/και Χρόνια Νεφρική Νόσο	III
11	2023-507204-31-00	Μια Φάσης 3, διπλά τυφλή μελέτη για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του ronorcitinib σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή διαπυητική ιδρωταδενίτιδα	III
12	2022-501105-12-00	Μια Φάσης 3, προοπτική, τυχαιοποιημένη, ανοιχτή, προσαρμοστικού διαδοχικού ελέγχου ομάδων, πολυκεντρική δοκιμή με τυφλή αξιολόγηση τελικού σημείου για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του TAK-330 για την αναστροφή της αντιπηκτικής δράσης που επάγεται με άμεσο αναστολέα του παράγοντα Χα χορηγούμενου από του στόματος σε ασθενείς που χρειάζονται επείγουσα χειρουργική επέμβαση/επεμβατική διαδικασία	III
13	2023-506494-35-00	Μια θεραπευτική μη κατωτερότητα, τυχαιοποιημένη, τυφλή στον παρατηρητή, ενεργή αναφορά, δύο σκελών, παράλληλη ομάδα, πολυκεντρική κλινική δοκιμή για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ανεκτικότητας ενός γενικού σταθερού συνδυασμού Brinzolamide 10 mg/ml + Timolol 5mg Σταγόνες έναντι Azarga® 10mg/ml + 5mg/ml Οφθαλμικές σταγόνες στη θεραπεία της ενδοφθάλμιας πίεσης σε ασθενείς με γλαύκωμα ανοιχτής γωνίας ή οφθαλμική υπέρταση	III
14	2023-508012-35-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης δοκιμή της επικουρικής θεραπείας με Πεμπρολιζουμάμπη, με ή χωρίς το MK-2870, σε συμμετέχοντες με εξαιρέσιμο σταδίου II έως IIIB (N2) Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα (ΜΜΚΠ) που δεν έχει επιτευχθεί pCR μετά τη λήψη νεοεπικουρικής θεραπείας με Πεμπρολιζουμάμπη σε συνδυασμό με διπλή χημειοθεραπεία με βάση την Πλατίνα ακολουθούμενη από χειρουργική επέμβαση	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
15	2022-501196-41-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, 3 σκελών, πολυεθνική, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μονοθεραπείας με amlitelimab χορηγούμενης με υποδόρια ένεση σε συμμετέχοντες ηλικίας 12 ετών και άνω με μέτρια έως βαριά ατοπική δερματίτιδα	III
16	2023-504918-29-00	Μία ανοικτή, τυχαιοποιημένη μελέτη Φάσης 3 του MK-2870 ως μεμονωμένου παράγοντα και σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη έναντι θεραπείας της επιλογής του ιατρού σε συμμετέχοντες με HR+/HER2- ανεγχείρητο τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού	III
17	2023-506457-38-00	Μια Φάσης III, Τυχαιοποιημένη, Διπλά-Τυφλή, Ελεγχόμενη με Ενεργό Θεραπεία Μελέτη για Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας, της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας της Βαξδροστάτης σε Συνδυασμό με Δαπαγλιφλοζίνη σε Σύγκριση με μονοθεραπεία Δαπαγλιφλοζίνης στην Εξέλιξη της Χρόνιας Νεφρικής Νόσου (XNN) σε Συμμετέχοντες με XNN και Υψηλή Αρτηριακή Πίεση	III
18	2023-507914-28-00	Μια φάσης 2/3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη του raludotatug deruxtecan (R-DXd), ενός συζεύγματος αντισώματος-φαρμάκου κατά της CDH6, σε ασθενείς με ανθεκτικό στην πλατίνα, υψηλού βαθμού καρκίνο των ωοθηκών, πρωτοπαθή περιτοναϊκό καρκίνο ή καρκίνο των σαλπίγγων	II/III
19	2023-506668-15-00	Μια Φάσης 3, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοικτής Επισήμανσης Μελέτη του ABBV-383 σε Σύγκριση με την Τυπική Διαθέσιμη Θεραπεία σε Ασθενείς με Υποτροπιάζον ή Ανθεκτικό Πολλαπλό Μυέλωμα (Μελέτη Μονοθεραπείας σε 3L+ για το RRMM)	III
20	2023-508170-28-00	Οι επιδράσεις του NNC0194-0499 ως μονοθεραπεία και σε συνδυασμό με semaglutide, της semaglutide ως μονοθεραπεία και της cagrilintide ως μονοθεραπεία και σε συνδυασμό με semaglutide, όσον αφορά την ηπατική βλάβη και την κατανάλωση αλκοόλ σε άτομα με ηπατική νόσο που σχετίζεται με το αλκοόλ	II
21	2023-503697-21-01	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του BMS-986278 σε συμμετέχοντες με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
22	2023-508099-12-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, 3 σκελών, πολυεθνική, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του amlitelimab με υποδόρια ένεση σε συμμετέχοντες ηλικίας 12 ετών και άνω με μέτρια έως βαριά ατοπική δερματίτιδα (AD) που λαμβάνουν τοπικά κορτικοστεροειδή υποβάθρου και είχαν ανεπαρκή ανταπόκριση σε προηγούμενη βιολογική θεραπεία ή από του στόματος θεραπεία με αναστολέα της κινάσης Janus (JAK)	III
23	2023-506867-33-01	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
24	2023-506642-23-01	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για να αξιολογηθεί η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια της χορήγησης για 12 εβδομάδες του OATD-01, ενός από του στόματος αναστολέα της χιτινάσης-1 (CHIT1), για τη θεραπεία της ενεργού πνευμονικής σαρκοείδωσης (η μελέτη KITE)	II
25	2023-503523-25-00	Μια τυχαιοποιημένη μελέτη δύο δοσολογικών σχημάτων του adagrasib σε ασθενείς με μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που φέρουν τη μετάλλαξη KRAS G12C και έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία.	II
26	2023-503575-21-00	Τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, ανοικτής επισήμανσης, παγκόσμια πολυκεντρική μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του zipalertinib σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία έναντι μόνο χημειοθεραπείας, σε ασθενείς με προηγουμένως μη θεραπευμένο, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη πλακώδη μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (MMKP) με μεταλλάξεις που αφορούν την εισαγωγή στο εξώνιο 20 (ex20ins) του υποδοχέα επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (EGFR)	III
27	2022-501105-12-00	Μια ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη μελέτη Φάσης 3 του Disitamab Vedotin σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη έναντι χημειοθεραπείας σε ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό ουροθηλιακό καρκίνωμα που δεν έχει υποβληθεί παλαιότερα σε θεραπεία και εκφράζει HER2 (IHC 1+ και μεγαλύτερο)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
28	2023-508663-70-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, μελέτη απόδειξης της ορθότητας της ιδέας (PoC) για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του iterekimab σε συμμετέχοντες με μη κυστική ινώδη βρογχεκτασία	II
29	2023-505989-29-00	Μια Φάσης 3, Ανοιχτού Σχεδιασμού, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη Δοκιμή του Tarlatamab σε Συνδυασμό με Δουρβαλουμάμπη έναντι της Μονοθεραπείας με Δουρβαλουμάμπη σε Ασθενείς με Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα Εκτεταμένου Σταδίου Μετά από Θεραπεία με Πλατίνη, Ετοποσίδη και Δουρβαλουμάμπη (DeLLphi 305)	III
30	2024-511705-31-00	Μια Ελληνική, πολυκεντρική μελέτη χαμηλής παρέμβασης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του σταθερού συνδυασμού ιβεσαρτάνης/αμλοδιπίνης σε νεοδιαγνωσθέντες ασθενείς ή σε ασθενείς με μη ελεγχόμενη αρτηριακή υπέρταση	III
31	2023-508377-82-00	Lunsayil LTE: Μια δοκιμή επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας θεραπείας με σπεσολιμάμπη σε ασθενείς με διαπυητική ιδρωταδενίτιδα (ΔΙ)	II/III
32	2023-506235-15-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης 3 της θεραπείας με tarlatamab σε ασθενείς με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα περιορισμένου σταδίου (ΜΚΠ-ΠΣ) που δεν έχουν παρουσιάσει εξέλιξη νόσου μετά από ταυτόχρονη χημειοακτινοθεραπεία (DeLLphi-306)	III
33	2023-503699-25-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του BMS-986278 σε συμμετέχοντες με προοδευτική πνευμονική ίνωση	III
34	2023-509001-76-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας του φαρμάκου διάσωσης σαλβουταμόλη χορηγούμενου μέσω δοσομετρικής συσκευής εισπνοής η οποία περιέχει είτε το προωθητικό αέριο HFA-152a είτε το αέριο αναφοράς HFA-134a	III
35	2024-511309-47-00	Μια μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μονοθεραπείας με σελινεξόρη σε ασθενείς με πρωτοθεραπευόμενη με αναστολέα JAK μυελοϊνώση και μέτρια θρομβοκυτταροπενία	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
36	2023-504962-52-00	Μια τυχαιοποιημένη μελέτη Φάσης 3, ανοικτής επισήμανσης, για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του επικουρικού MK-2870 σε συνδυασμό με την πεμπρολιζουμάμπη (MK-3475) έναντι της θεραπείας επιλογής του ιατρού (TPC) σε συμμετέχοντες με τριπλά αρνητικό καρκίνο του μαστού (TNBC) που έλαβαν νεοεπικουρική θεραπεία και δεν πέτυχαν παθολογική πλήρη ανταπόκριση (pCR) κατά τη χειρουργική επέμβαση	III
37	2023-506503-26-00	Μια Φάσης 3, διπλά τυφλή, μελέτη ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του riliprubart σε συμμετέχοντες με ανθεκτική χρόνια φλεγμονώδη απομυελινωτική πολυνευροπάθεια	III
38	2023-508162-15-00	Μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της επίδρασης του συνδυασμού balcinrenone/δαπαγλιφλοζίνης σε ασθενείς με καρδιακή ανεπάρκεια και διαταραχή της νεφρικής λειτουργίας	III
39	2023-507407-59-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά-τυφλή, Παράλληλων ομάδων, Πολυκεντρική Μελέτη Φάσης III για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας της Βουδεσονίδης, του Γλυκοπυρρόνιου, και της Φουμαρικής Φορμοτερόλης με Συσκευή Εισπνοών Καθορισμένης Δόσης (MDI) σε Σχέση με το Γλυκοπυρρόνιο και τη Φουμαρική Φορμοτερόλη με MDI σε Καρδιοπνευμονικές Εκβάσεις στη Χρόνια Αποφρακτική Πνευμονοπάθεια (THARROS)	III
40	2023-506334-75-00	Μια ανοικτής επισήμανσης μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του από του στόματος εισπνεόμενου seralutinib για τη θεραπεία της πνευμονικής αρτηριακής υπέρτασης (ΠΑΥ)	III
41	2023-503923-24-00	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 κατάσταση συμπτωμάτων	III
42	2023-505608-43-00	Μια διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 2β για την αξιολόγηση του Eltrekibart σε ενήλικες συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή διαφυητική ιδρωταδενίτιδα	II
43	2023-507776-42-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη Φάσης 3 του MK 1084 σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη σε σύγκριση με πεμπρολιζουμάμπη συν εικονικό φάρμακο ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) με μετάλλαξη KRAS G12C και PD-L1 TPS ≥50%	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
44	2023-508096-36-00	Μια Φάσης 3, πολυεθνική, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, 48 εβδομάδων μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της ανταπόκρισης στη θεραπεία και της ασφάλειας δύο δοσολογικών σχημάτων με amlitelimab χορηγούμενων ως μονοθεραπεία με υποδόρια ένεση σε συμμετέχοντες ηλικίας 12 ετών και άνω με μέτρια έως βαριά ατοπική δερματίτιδα	III
45	2023-506704-14-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη επαγωγής, κυμαινόμενης δόσης, Φάσης 2β, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του από του στόματος TAK-279 σε συμμετέχοντες με ενεργό νόσο του Crohn μέτριας έως βαριάς μορφής	II
46	2023-507851-31-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της ραβουλιζουμάμπης σε ενήλικες συμμετέχοντες με Νεφροπάθεια Ανοσοσφαιρίνης Α (IgAN)	III
47	2023-504773-20-00	Μια ανοικτής επισήμανσης μονού σκέλους μελέτη Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της ανοσογονικότητας της ενδοφλέβιας βεδολιζουμάμπης στη θεραπεία παιδιατρικών ασθενών με ενεργή χρόνια ληκυθίτιδα	III
48	2023-508474-29-00	Μακροχρόνια μελέτη επέκτασης (AtDvance) για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του GSK1070806 σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα	II
49	2024-512688-30-00	Αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του ALKACITRAT® στην αντιμετώπιση της λειτουργικής δυσπεψίας	IV
50	2023-509738-20-00	Μια Φάσης 4, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, μελέτη αποτελεσματικότητας τυφλοποιημένης ως προς τον αξιολογητή της ρισανκίζουμάμπης σε σύγκριση με τη δεουκραβαστινίνη για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με μέτρια ψωρίαση κατά πλάκας, οι οποίοι είναι υποψήφιοι για συστηματική θεραπεία	IV
51	2023-509412-28-00	Ασφάλεια και αποτελεσματικότητα του υποδορίως χορηγούμενου άπαξ εβδομαδιαίως και του από του στόματος χορηγούμενου άπαξ ημερησίως NNC0487-0111 σε συμμετέχοντες με διαβήτη τύπου 2 – μια μελέτη προσδιορισμού δόσης	II
52	2023-505678-14-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του lutikizumab για τη θεραπεία επαγωγής και συντήρησης σε ασθενείς με ενεργό ελκώδη κολίτιδα μέτριας έως βαριάς μορφής	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
53	2022-502352-31-00	Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με ενεργό φάρμακο μελέτη ανοικτής επισημάνσης, φάσης 3 του συνδυασμού σοτορασίμπης, πανιτουμουμάμπης και FOLFIRI έναντι του FOLFIRI με ή χωρίς Bevacizumab-awwb σε ασθενείς με μεταστατικό ορθοκολικό καρκίνο που φέρει τη μετάλλαξη KRAS p.G12C, οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία (CodeBreak 301)	III
54	2023-504753-12-00	Μία τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, διπλά-τυφλή μελέτη Φάσης 3 για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του belrestotug σε συνδυασμό με δοσταρλιμάμπη σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη, σε συμμετέχοντες με προηγούμενως μη θεραπευμένο, ανεγχείρητο, τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό, επιλεγμένο βάσει έκφρασης του PD-L1, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (GALAXIES LUNG 301).	III
55	2023-506876-28-00	ARTEMIS – Οι επιδράσεις του ziltivekimab έναντι του εικονικού φαρμάκου στις καρδιαγγειακές εκβάσεις σε ασθενείς με οξύ έμφραγμα του μυοκαρδίου	III
56	2023-509618-12-00	Μια Φάσης 3 πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής του upadacitinib με ανοικτής επισημάνσης επαγωγή, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή συντήρηση και μακροχρόνια επέκταση ανοικτής επισημάνσης σε παιδιατρικούς ασθενείς με μέτρια έως βαριά ενεργό νόσο του Crohn και ανεπαρκή ανταπόκριση, μη ανοχή ή ιατρικές αντενδείξεις σε κορτικοστεροειδή, ανοσοκατασταλτικά ή/και θεραπεία με βιολογικούς παράγοντες	III
57	2024-511253-21-00	Μια Δοκιμή Φάσης 1β για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας, της Ανεκτικότητας, της Φαρμακοκινητικής και της Αποτελεσματικότητας του AMG 193 ως Μονοθεραπεία ή σε Συνδυασμό με Άλλες Θεραπείες σε Ασθενείς με Προχωρημένους Όγκους του Θωρακικού Τοιχώματος με Ομόζυγη Έλλειψη του MTAP (Κύριο Πρωτόκολλο)	Ib
58	2023-509600-15-00	Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια των συγχωρηγούμενων cagrilintide και semaglutide (CagriSema) 1,0 mg/1,0 mg υποδορίως άπαξ εβδομαδιαίως έναντι της tirzepatide 5 mg υποδορίως άπαξ εβδομαδιαίως σε συμμετέχοντες με διαβήτη τύπου 2 ανεπαρκώς ελεγχόμενου με μετφορμίνη, αναστολέα SGLT2 ή και τα δύο	III
59	2024-513087-26-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη, Πολυπεριφερειακή Μελέτη Φάσης 3 του Ivonescimab σε Συνδυασμό με Χημειοθεραπεία Έναντι του Pembrolizumab σε Συνδυασμό με Χημειοθεραπεία για τη Θεραπεία Πρώτης γραμμής του Μεταστατικού Πλακώδους Μη Μικροκυτταρικού Καρκίνου του πνεύμονα	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
60	2023-505755-40-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη φάσης 2β εύρεσης της δόσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BAY 3283142 επιπλέον της καθιερωμένης περίθαλψης στη μείωση της λευκωματουρίας σε ασθενείς με χρόνια νεφρική νόσο	II
61	2024-510965-41-00	Μια Φάσης 3, Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοικτής Επισήμανσης Μελέτη της Επκοριταμάμπης σε συνδυασμό με Λεναλιδομίδη σε Σύγκριση με τη Ριτουξιμάμπη συν Γεμισταβίνη και Οξαλιπλατίνη σε Συμμετέχοντες με Υποτροπιάζον ή Ανθεκτικό Διάχυτο Λέμφωμα από Μεγάλα Β-Κύτταρα	III
62	2023-503692-24-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της ανιφρολουμάμπης σε ενήλικες με χρόνια ή/και υποξύ δερματικό ερυθηματώδη λύκο που είναι ανθεκτικοί ή/και δυσανεκτικοί στην ανθελανοσοιακή θεραπεία	III
63	2022-502095-23-01	Πολυκεντρική, προοπτική, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, διασταυρούμενη μελέτη για την αξιολόγηση της φαρμακοκινητικής (ΦΚ), της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του TAK-881 στα πρωτοπαθή νοσήματα ανοσοανεπάρκειας (PIDD)	II/III
64	2023-510323-30-00	Τυχαιοποιημένη μελέτη ανοικτής επισήμανσης Φάσης 3, για την αξιολόγηση της ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του συνδυασμού petosemtamab και πεμπρολιζουμάμπης έναντι της πεμπρολιζουμάμπης, στη θεραπεία πρώτης γραμμής για υποτροπιάζον ή μεταστατικό PD-L1+ πλακώδες καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου	III
65	2024-510908-37-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Divarasib έναντι της σοτορασίμπης ή της ανταγκρασίμπης σε ασθενείς με Kras G12C-θετικό προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	III
66	2023-510249-79-00	Μια Φάσης IIa/IIb, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη εύρεσης δόσης παράλληλης ομάδας για την εξέταση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BI 1839100 που χορηγήθηκε από του στόματος σε περίοδο θεραπείας 12 εβδομάδων σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση ή προοδευτική πνευμονική ίνωση με κλινικά σημαντικό βήχα	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
67	2023-503587-17-00	Κλινική δοκιμή φάσης 1/φάσης 2 για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του συνδυασμού MK-4280 και Πεμπρολιζουμάμπης (MK-3475) σε συμμετέχοντες με αιματολογικές κακοήθειες	I/II
68	2024-511933-36-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, ασφάλειας και ανεκτικότητας του ipaflumab σε συμμετέχοντες με διάχυτη δερματική συστηματική σκλήρυνση	II
69	2023-506782-56-00	J2G-MC-JZJB: Μια Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοιχτού Σχεδιασμού Δοκιμή Φάσης 3 που Συγκρίνει το Selpercatinib με την Καβοζαντινίβη ή τη Βανδετανίμπη που έχει Επιλέξει ο Ιατρός, σε Ασθενείς με Εξελισσόμενο, Προχωρημένο Μυελοειδές Καρκίνωμα του Θυρεοειδούς με παρουσία της Μετάλλαξης RET, οι οποίοι Δεν Έχουν Λάβει Προηγούμενως Θεραπεία με Αναστολείς Κινάσης (LIBRETTO-531)	III
70	2023-509340-10-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, φάσης 3 μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του OSE2101 έναντι της δοσεταξέλης σε HLA-A2 θετικούς ασθενείς με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) και δευτερογενή αντίσταση στους αναστολείς σημείων ελέγχου του ανοσοποιητικού συστήματος (ICI) — Μελέτη ARTEMIA	III
71	2023-509023-40-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη φάσης II, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του autogene cevumetran σε συνδυασμό με nivolumab έναντι εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με nivolumab ως επικουρικής θεραπείας σε ασθενείς με μυοδιηθητικό ουροθηλιακό καρκίνωμα υψηλού κινδύνου	II
72	2023-508395-11-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη εύρεσης δόσης που αξιολογεί την αποτελεσματικότητα, την ασφάλεια και την ανεκτικότητα διαφορετικών από του στόματος δόσεων του BI 1819479 για τουλάχιστον 24 εβδομάδες σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση (IPF).	II
73	2024-511213-38-00	Μια Φάσης 2α/β, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του υποδόριου amlitelimab σε ενήλικες ασθενείς με μη ανταποκρινόμενη κοιλιοκάκη ως επικουρικό μέσο σε μια διατροφή χωρίς γλουτένη.	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
74	2023-508323-12-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με ενεργό φάρμακο, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μονοθεραπείας με MK-2870 έναντι της θεραπείας της επιλογής του ιατρού ως θεραπεία δεύτερης γραμμής σε συμμετέχουσες με υποτροπιάζοντα ή μεταστατικό καρκίνο του τραχήλου της μήτρας (TroFuse-020/GO - 3101/ENGOT-cx20).	III
75	2023-504724-25-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη πρόσθετης θεραπείας για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του navtemadlin συν ρουξολιτινίμη έναντι εικονικού φαρμάκου συν ρουξολιτινίμη σε ασθενείς με μυελοϊνωση που δεν έχουν λάβει αναστολέα JAK στο παρελθόν και έχουν υποβέλτιστη απόκριση στη ρουξολιτινίμη.	III
76	2024-511319-91-00	Μια πολυκεντρική δοκιμή Φάσης 3 ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του από του στόματος χορηγούμενου BAY 2927088 σε σύγκριση με την καθιερωμένη αγωγή, ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) με μεταλλάξεις που ενεργοποιούν τον HER2	III
77	2024-512707-40-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 2, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του obexelimab	II
78	2024-514354-67-00	Μια πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, μονού σκέλους, μελέτη επέκτασης Φάσης 3 για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του cenerimod σε ενήλικες ασθενείς με μέτριο έως σοβαρό συστηματικό ερυθματώδη λύκο (ΣΕΛ), επιπλέον της βασικής θεραπείας	III
79	2023-509644-10-00	Μια Φάσης 1b/2 Τυχαιοποιημένη Μελέτη Ανοικτής Επισήμανσης του Vudalimab σε Συνδυασμό με Χημειοθεραπεία ή της Πεμπρολιζουμάμπης σε Συνδυασμό με Χημειοθεραπεία ως Θεραπεία Πρώτης Γραμμής σε Ασθενείς με Προχωρημένο Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα	Ib/II
80	2023-504201-36-00	Πρωτόκολλο μακροχρόνιας παρακολούθησης για άτομα που έχουν λάβει θεραπεία με γενετικά τροποποιημένα Τ-κύτταρα	II/III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
81	2024-510584-37-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη Φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του obexelimumab σε ασθενείς με συστηματικό ερυθηματώδη λύκο.	II
82	2022-501999-26-00	Μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης της ολεζαρσένης (ISIS 678354) χορηγούμενης υποδορίως σε ασθενείς με βαριά υπερτριγλυκεριδαμία (SHTG)	III
83	2022-502825-17-00	Μια περιεγχειρητική δοκιμή φάσης 2 και φάσης 3 του fianlimab και του cemiplimab σε σύγκριση με τη μονοθεραπεία με ANTI-PD1 μόνο με αντισώματα κατά του PD1 σε ασθενείς με εγχειρήσιμο μελάνωμα σταδίου III και IV	II/III
84	2024-511796-15-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της ενδοφλέβιας εφγαρτινιμόδης σε ενήλικες συμμετέχοντες με οροαρνητική για δεσμευτικά αντισώματα υποδοχέα ακετυλοχολίνης γενικευμένη Myasthenia Gravis	III
85	2023-509146-35-00	Μια πολυκεντρική, προοπτική, ανοικτής επισήμανσης μελέτη Φάσης 4 που περιγράφει την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια της χορηγούμενης υποδορίως μπελιμουμάμπης σε ενήλικες συμμετέχοντες με πρώιμο συστηματικό ερυθηματώδη λύκο	IV
86	2023-508813-18-00	Μια Φάσης 2, Παγκόσμια, Πολυκεντρική Μελέτη Μακροχρόνιας Ασφάλειας Σχεδιασμένη για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας του BHV-7000 σε Ασθενείς με Ανθεκτική Επιληψία Εστιακής Έναρξης	II
87	2023-507680-19-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του HZN-1116 σε συμμετέχοντες με σύνδρομο Sjögren	II
88	2024-513018-36-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά-τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη Φάσης 3, παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μπελιμουμάμπης, χορηγούμενης υποδόρια σε ενήλικες με διάμεση πνευμονοπάθεια (ILD) που σχετίζεται με νόσο του συνδετικού ιστού (CTD).	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
89	2024-511933-36-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, ασφάλειας και ανεκτικότητας του ipanalumab σε συμμετέχοντες με διάχυτη δερματική συστηματική σκλήρυνση	II
90	2024-510753-10-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη φάσης 3, διάρκειας 52 εβδομάδων, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του rocatinlimab σε ενήλικες ασθενείς με οζώδη κνήφη που δεν ελέγχονται επαρκώς με τοπικές θεραπείες ή δεν είναι επιλέξιμοι για τοπικές θεραπείες	III
91	2024-515255-38-00	Αξιολόγηση της κλινικής αποτελεσματικότητας της θεραπείας με την εμαπαλουμάμπη σε ασθενείς με σήψη και ενδότυπο της ιντερφερόνης γάμμα: η μελέτη EMBRACE	II
92	2023-508636-61-00	Ένα τυχαιοποιημένο, διπλά τυφλό, ελεγχόμενο με εικονικό φάρμακο πρόγραμμα φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του tulisokibart σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ενεργή Νόσο Crohn	III
93	2024-514343-29-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη Φάσης 3 για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του frexalimab (SAR441344) έναντι της τεριφλουνομίδης σε ενήλικες συμμετέχοντες με υποτροπιάζουσες μορφές σκλήρυνσης κατά πλάκας	III
94	2023-506782-56-00	J2G-MC-JZJB: Μία Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοιχτού Σχεδιασμού Δοκιμή Φάσης 3 που Συγκρίνει το Selpercatinib με την Καβοζαντινίβη ή τη Βανδετανίμπη που έχει Επιλέξει ο Ιατρός, σε Ασθενείς με Εξελισσόμενο, Προχωρημένο Μυελοειδές Καρκίνωμα του Θυρεοειδούς με παρουσία της Μετάλλαξης RET, οι οποίοι Δεν Έχουν Λάβει Προηγούμενως Θεραπεία με Αναστολείς Κινάσης (LIBRETTO-531)	III
95	2024-510730-40-00	Μια Φάσης 3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του lutikizumab σε ενήλικους και εφήβους ασθενείς με μέτρια έως βαριά διαπυητική ιδρωταδενίτιδα	III
96	2024-511458-32-00	Μια πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της φαρμακοκινητικής του filgotinib, με επαγωγή και συντήρηση ενός σκέλους, σε παιδιατρικούς ασθενείς (ηλικίας 8 έως <18 ετών) με μέτρια έως σοβαρή ενεργό ελκώδη κολίτιδα	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
97	2024-513539-25-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Δοκιμή Κυμαινόμενης Δοσολογίας Φάσης 2 για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας, της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας του Maridebart Cafraglutide σε Ενήλικους Ασθενείς με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 2	II
98	2024-513208-32-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Φάσης 3 για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του Barzolnolimab σε Ασθενείς με Χρόνια Αυθόρμητη Κνίδωση που Παραμένουν Συμπτωματικοί Παρά τη Θεραπεία με Αντιισταμινικά H1 (EMBARQ – CSU1)	III
99	2024-512147-23-00	Μια προοπτική, ανοικτής επισήμανσης, Φάσης IIβ/III μελέτη για την αξιολόγηση του κινδύνου εμφάνισης TLS και βελτιστοποίησης της έναρξης του venetoclax σε συνδυασμό με ομπινουτουζουμάμπη ή ακαλαβρουτινίμπη με διαφορετικές περιόδους κλιμάκωσης της δόσης σε ασθενείς με ΧΛΛ που δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	II/III
100	2023-508960-31-00	Μια τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ελεγχόμενη μελέτη ανοικτής επισήμανσης Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του zanidatamab σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία επιλογής του ιατρού έναντι τραστοζουμάμπης σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία επιλογής του ιατρού για τη θεραπεία συμμετεχόντων με μεταστατικό, θετικό για HER2 καρκίνο του μαστού που εμφάνισαν εξέλιξη της νόσου ή δυσανεξία σε προηγούμενη θεραπεία με τραστοζουμάμπη δερουξεκάνη	III
101	2023-509069-19-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας 2 δόσεων του buloxibutid για 52 εβδομάδες σε άτομα με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση	II
102	2024-510805-27-00	Μια ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική δοκιμή μετάβασης για τον χαρακτηρισμό της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του etanorivat σε ενήλικες, εφήβους και παιδιά που έχουν δρεπανοκυτταρική νόσο ή θαλασσαιμία και έχουν ολοκληρώσει μια περίοδο θεραπείας σε μια δοκιμή του etanorivat	III
103	2023-508337-14-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας του empasirprubart σε ενήλικες με δερματομυοσίτιδα	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
104	2024-512926-27-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 3 του elacestrant σε συνδυασμό με everolimus έναντι του elacestrant σε ασθενείς με θετικό υποδοχέα οιστρογόνων/αρνητικό υποδοχέα του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα 2, μεταλλαγμένο ESR1, προχωρημένο καρκίνο του μαστού που εξελίσσεται σε ενδοκρινική θεραπεία και αναστολείς CDK4/6 (Η μελέτη ADELA)	III
105	2024-516423-14-00	Μια τυχαιοποιημένη εφάπαξ χορήγησης ανοικτή μελέτη, δύο θεραπειών, δύο αλληλουχιών, δύο περιόδων, διασταυρούμενη, για να εξεταστεί η σχετική βιοδιαθεσιμότητα μεταξύ ενός προϊόντος συνδυασμού σταθερής δόσης Ιβουπροφαίνης 400mg και Παρακεταμόλης 325 mg (Biofen Extra 400 mg/325 mg δισκίο επικαλυμένα με υμένιο/Biofarm) έναντι του ελεύθερου συνδυασμού Ιβουπροφαίνης 400mg και Παρακεταμόλης 500mg δισκία επικαλυμένα με υμένιο σε υγιείς εθελοντές	I
106	2023-504359-29-01	Μια φάσης 3 τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του frexalimab (SAR441344) με το εικονικό φάρμακο σε ενήλικες συμμετέχοντες με μη υποτροπιάζουσα δευτεροπαθώς προϊούσα σκλήρυνση κατά πλάκας	III
107	2022-500574-34-00	Αποτελεσματικότητα της Βενετοκλάξης σε συνδυασμό με Ριτουξιμάμπη στη Μακροσφαιριναιμία Waldenström	II
108	2024-511650-50-00	C2321014: Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη φάσης 3 του PF-06821497 (Mevrometostat) σε συνδυασμό με ενζαλουταμίδα σε σύγκριση με ενζαλουταμίδα ή δοσεταξέλη σε συμμετέχοντες με μεταστατικό ευνοουχοάντοχο καρκίνο του προστάτη που είχαν λάβει προηγουμένως θεραπεία με οξική αμπιρατερόνη (MEVPRO-1)	III
109	2024-511957-23-00	Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, φάσης 3 μελέτη του sacituzumab gonitescan έναντι θεραπείας της επιλογής του ιατρού σε συμμετέχουσες με καρκίνο του ενδομητρίου που έχουν λάβει προηγούμενη χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνα και ανοσοθεραπεία αντι-PD-1/PD-L1	III
110	2024-511775-15-00	Μια Φάσης 2α, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη τύπου «ομπρέλας», παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του frexalimab, του SAR442970 και του rilzabrutinib σε συμμετέχοντες ηλικίας 16 έως 75 ετών με πρωτοπαθή εστιακή τμηματική σπειραματοσκλήρυνση (FSGS) ή νόσο ελαχίστων αλλοιώσεων (MCD)	Ia

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
111	2023-505797-15-00	Μια φάσης 3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Aficamten σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε ενήλικες με συμπτωματική μη αποφρακτική υπερτροφική μυοκαρδιοπάθεια	III
112	2024-514048-98-00	Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων μελέτη φάσης 3 για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του CT-P51 και του Keytruda σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία πλατίνης-πεμετρεξέδης σε ασθενείς με μεταστατικό μη πλακώδη, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	III
113	2024-515457-21-00	Μια ανοικτής επισήμανσης μελέτη πλατφόρμας επέκτασης (μετακύλισης), για τη συνέχιση της θεραπείας της μελέτης και τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας	I
114	2024-515172-12-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με φορέα μελέτη φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του τοπικά εφαρμοζόμενου TCP-25 σε ασθενείς με πομφολυγώδη επιδερμόλυση	II
115	2023-506605-19-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη δοκιμή για τη διερεύνηση της επίδρασης μιας εντατικοποιημένης φαρμακευτικής θεραπείας έξι εβδομάδων για τη διπολική κατάθλιψη σε σύγκριση με τη συνήθη θεραπεία σε άτομα που είχαν για πρώτη φορά θεραπευτική αποτυχία στη θεραπεία πρώτης γραμμής	III
116	2023-506617-21-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη δοκιμή για τη διερεύνηση της επίδρασης μιας εντατικοποιημένης φαρμακολογικής θεραπείας έξι εβδομάδων για τη μείζονα καταθλιπτική διαταραχή σε σύγκριση με τη συνήθη θεραπεία σε άτομα που είχαν αποτύχει για πρώτη φορά στη θεραπεία πρώτης γραμμής	III
117	2023-509048-80-01	Τυχαιοποιημένη, διπλά-τυφλή, κλινική δοκιμή, Φάσης 2, ελεγχόμενη με συμβατικό εμβόλιο Bacillus Calmette-Guérin (BCG) για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας ενός ανασυνδυασμένου εμβολίου BCG που εκφράζει τη νουκλεοπρωτεΐνη (N) του αναπνευστικού συγκυτιακού ιού (RSV) (rBCG-N- RSV), σε ενήλικες άνω των 60 ετών	II
118	2022-502646-27-00	Μια πολυκεντρική, ανοικτής σήμανσης, τυχαιοποιημένη, ενεργητικού ελέγχου μελέτη φάσης 2/3 του Zilovetamab Vedotin (MK-2140) σε συνδυασμό με τη συνήθη θεραπεία σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό διάχυτο λέμφωμα μεγάλων κυττάρων B (waveLINE-003)	II/III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
119	2023-503333-22-00	Μια διπλή-τυφλή, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο, 2 σκελών κλινική δοκιμή παράλληλων ομάδων διάρκειας 12 εβδομάδων για την αξιολόγηση της ασφάλειας του CHF5993 pMDI 200/6/12,5 μg HFA-152a, σε σύγκριση με το CHF5993 pMDI 200/6/12,5 μg HFA-134a, σε ασθενείς με άσθμα	III
120	2023-506696-10-00	Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη του συνδυασμού τιραγκολουμάμπης με ατεζολιζουμάμπη σε σύγκριση με τον συνδυασμό του εικονικού φαρμάκου με ατεζολιζουμάμπη σε συμμετέχοντες με πλήρως εξαιρεθέντα σταδίου IIB, IIA ή συγκεκριμένο IIIB, θετικό για PD-L1, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πλεύμονα που έχουν λάβει επικουρική χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνα (SKYSCRAPER-15)	III
121	2023-507064-39-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του iptacoran σε ασθενείς με γενικευμένη Myasthenia Gravis (gMG), ακολουθούμενη από φάση επέκτασης ανοικτής επισήμανσης	III
122	2023-506487-13-00	Μια παρεμβατική, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική μελέτη φάσης 3 του pf-07220060 σε συνδυασμό με φουλβεστράντη σε σύγκριση με τη θεραπεία επιλογής του ερευνητή σε συμμετέχοντες ηλικίας άνω των 18 ετών με θετικό για ορμονικούς υποδοχείς, HER2 αρνητικό, προχωρημένο/μεταστατικό καρκίνο του μαστού, των οποίων η νόσος παρουσίασε εξέλιξη μετά από προηγούμενη θεραπεία με βάση αναστολείς CDK 4/6	III
123	2023-510178-15-00	Φάσης 3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Golcadomide σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία με R-CHOP έναντι εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία με R-CHOP σε συμμετέχοντες με μη αντιμετωπισμένο στο παρελθόν, υψηλού κινδύνου λέμφωμα από μεγάλα Β κύτταρα (GOLSEEK-1)	III
124	2023-507865-24-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη παράλληλων ομάδων για τη σύγκριση της φαρμακοκινητικής, της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας του JPB898 (προτεινόμενο βιοομοειδές νιβολουμάμπης) και του αδειοδοτημένου από τις ΗΠΑ και εξουσιοδοτημένου από την ΕΕ Opdivo® σε συνδυασμό με Yervoy® σε συμμετέχοντες με μη θεραπευμένο προχωρημένο (μη εγχειρίσιμο/μεταστατικό) μελάνωμα	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
125	2023-506769-67-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη επαγωγής, Φάσης 2, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του από του στόματος TAK-279 σε ασθενείς με ενεργό ελκώδη κολίτιδα μέτριας έως βαριάς μορφής	II
126	2022-501697-19-01	Μία φάσης 3, Τυχαιοποιημένη μελέτη για τη σύγκριση της νεμταμπρουτινίμπης έναντι του συγκριτικού παράγοντα (επιλογή του ερευνητή μεταξύ ιμπρουτινίμπης ή ακαλαμπρουτινίμπης) σε συμμετέχοντες με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία/μικρό λεμφοκυτταρικό λέμφωμα που δεν έχουν λάβει καμία θεραπεία (BELLWAVE 011)	III
127	2022-502503-30-00	Interfant-21: Διεθνές συνεργατικό πρωτόκολλο θεραπείας για βρέφη κάτω του ενός έτους με οξεία λεμφοβλαστική λευχαιμία με αναδιάταξη KMT2A ή οξεία λευχαιμία μικτού φαινοτύπου	III
128	2023-510322-32-00	Μια φάσης 3, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του retosemtamab συγκριτικά με τη μονοθεραπεία εκλογής του ερευνητή σε ασθενείς με ανιάτο, μεταστατικό/υποτροπιάζον ακανθοκυτταρικό καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου που έχουν υποβληθεί σε προηγούμενη θεραπεία	III
129	2023-505435-12-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική, ελεγχόμενη με δραστικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του συνδυασμού σταθερής δόσης προπιονικής φλουτικαζόνης/θιϊκής αλβουτερόλης σε σοβαρές παροξύνσεις άσθματος σε ασθενείς με άσθμα	III
130	2024-511195-33-00	Μια Δοκιμή Φάσης 1β για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας, της Ανεκτικότητας, της Φαρμακοκινητικής και της Αποτελεσματικότητας του AMG 193 σε Συνδυασμό με Άλλες Θεραπείες σε Ασθενείς με Προχωρημένο Καρκίνο του Γαστρεντερικού, του Χοληφόρου Συστήματος ή του Παγκρέατος με Ομόζυγη Έλλειψη του MTAP (Κύριο Πρωτόκολλο)	I
131	2024-512786-13-00	Μια τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, διπλά-τυφλή, δύο παράλληλων ομάδων, φάσης III κλινική μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ανεκτικότητας ενός συνδυαστικού προϊόντος ενδομυϊκής χορήγησης Δικλοφαινάκης και Θειοκοχλικοσίδης έναντι της Δικλοφαινάκης (Voltaren®) ενδομυϊκά σε ασθενείς με οξεία μέτρια έως σοβαρή οσφυαλγία	III
132	2023-504151-27-00	Μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του KARX σε συμμετέχοντες με ψύχωση που σχετίζεται με τη νόσο Alzheimer	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
133	2023-509197-35-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής, της φαρμακοδυναμικής και της ανοσογονικότητας του Efgartigimod PH20 SC χορηγούμενου με προγεμισμένη σύριγγα σε ενήλικες συμμετέχοντες με θυρεοειδική οφθαλμοπάθεια	III
134	2023-506620-87-00	Εφαρμόζοντας γηριατρική αξιολόγηση για τη βελτιστοποίηση της δοσολογίας των CDK 4/6 αναστολέων σε γηραιότερους ασθενείς με καρκίνο του μαστού - μια ρεαλιστική τυχαιοποιημένη ελεγχόμενη μελέτη (IMPORTANT trial)	III/IV
135	2022-502501-15-00	Μια μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης φάσης III για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας του astegolimab σε ασθενείς με χρόνια αποφρακτική πνευμονοπάθεια	III
136	2023-507233-19-00	Μια φάσης 2/3, πολυκεντρική, ανοικτής ετικέτας μελέτη για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας του siberpenlimab που χορηγείται υποδόρια σε ασθενείς με νεφροπάθεια από ανοσοσφαιρίνη A	II/III
137	2023-508482-32-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη της μαβοριξαφόρης σε συμμετέχοντες με συγγενείς και επίκτητες πρωτοπαθείς αυτοάνοσες και ιδιοπαθείς χρόνιες ουδετεροπενικές διαταραχές που παρουσιάζουν υποτροπιάζουσες ή/και σοβαρές λοιμώξεις	III
138	2024-511057-22-00	Μελέτη του από στόματος χορηγούμενου Aticaprant σε συνδυασμό με κάποιο από στόματος χορηγούμενο αντικαταθλιπτικό για την πρόληψη επανεμφάνισης συμπτωμάτων κατάθλιψης σε συμμετέχοντες με μείζονα καταθλιπτική διαταραχή οι οποίοι επιδεικνύουν απώλεια ενδιαφέροντος και ευχαρίστησης ως μέρος του καταθλιπτικού επεισοδίου τους	III
139	2024-511244-12-01	Μια διερευνητική, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 3 σε δυο ομάδες, για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της μαστινίμπης σε συνδυασμό με την καθιερωμένη φροντίδα και του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με την καθιερωμένη φροντίδα στη θεραπεία ασθενών με αμυοτροφική πλευρική σκλήρυνση (ALS)	III
140	2023-508568-31-00	Μια φάσης 2, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της φαρμακοκινητικής και της φαρμακοδυναμικής μιας μονής δόσης REGN5381, ενός αγωνιστή μονοκλωνικών αντισωμάτων NPR1, σε ασθενείς με χρόνια καρδιακή ανεπάρκεια με μειωμένο κλάσμα εξώθησης	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
141	2022-501483-18-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, φάσης 2/3 μελέτη του Fianlimab (αντίσωμα κατά της πρωτεΐνης Lag-3) σε συνδυασμό με το Cemiplimab (αντίσωμα κατά της πρωτεΐνης PD-1) έναντι της μονοθεραπείας με Cemiplimab στη θεραπεία πρώτης γραμμής των ασθενών με προχωρημένο Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο Του Πνεύμονα (NSCLC) με όγκους που εκφράζουν την PD-L1 $\geq 50\%$	II/III
142	2024-511362-37-00	Μια Φάσης III, Ανοικτής Επισήμανσης, Τυφλή για τον Χορηγό, Τυχαιοποιημένη Μελέτη του Dato-DXd (σύζευγμα αντισώματος-φαρμάκου datorotamab deruxtecan) με ή χωρίς Οσιμερτινίμη Έναντι Διπλής Χημειοθεραπείας με Βάση την Πλατίνη για Συμμετέχοντες με Τοπικά Προχωρημένο ή Μεταστατικό Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα με μετάλλαξη του EGFR, των οποίων η Νόσος Έχει Εξελιχθεί υπό Προηγούμενη Θεραπεία με Οσιμερτινίμη (TROPION-Lung15)	III
143	2023-506327-29-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη της επικουρικής θεραπείας με πεμπρολιζουμάμπη με ή χωρίς V940 σε συμμετέχοντες με εγχειρήσιμο ΜΜΚΠ σταδίου II έως IIIB (N2) που δεν πέτυχαν pCR μετά από νεοεπικουρική θεραπεία πεμπρολιζουμάμπης με χημειοθεραπεία με βάση τη διπλέτα πλατίνας (INTerpath-009)	III
144	2023-503315-15-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BAY 3018250 σε ασθενείς με συμπτωματική εγγύς εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση	II
145	2024-511652-40-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 3 του PF-06821497 (mevrometostat) με ενζαλουταμίδη σε μεταστατικό ανθεκτικό στον ευνουχισμό καρκίνο του προστάτη (MEVPRO-2)	III
146	2023-509370-39-00	Μια μελέτη ανοικτής επισήμανσης για την διερεύνηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας της υποδόρια χορηγούμενης μπελιμπουμάμπης, σε ενήλικες με διάμεση πνευμονοπάθεια που σχετίζεται με συστηματική σκλήρυνση (SSc-ILD)	III
147	2024-512998-27-00	Μια Φάσης 3 προοπτική, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη δοκιμή του Acasunlimab (GEN1046) σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη έναντι δοσεταξέλης σε ασθενείς με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα με θετική έκφραση PD-L1 μετά από θεραπεία με αναστολέα PD-1/PDL-1 και χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνα (ABBIL1TY NSCLC-06)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
148	2024-514595-41-00	Δύο μερών (διπλά τυφλή χορήγηση inclisiran έναντι εικονικού φαρμάκου [Έτος 1] ακολουθούμενη από ανοιχτή χορήγηση inclisiran [Έτος 2]) τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας του inclisiran σε παιδιά (2 έως κάτω των 12 ετών) με ομόζυγη οικογενή υπερχοληστεριναιμία και αυξημένη LDL χοληστερόλη (ORION-19)	III
149	2024-514507-33-00	Φάσης 2b, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, μερικώς ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της διαδοχικής θεραπείας με daplusiran/tomligisiran και ακολούθως με bepirovirsen σε συμμετέχοντες με χρόνια λοίμωξη από τον ιό της ηπατίτιδας Β που λαμβάνουν βασική θεραπεία με νουκλεοσιδικό/νουκλεοτιδικό ανάλογο (B-United)	II b
150	2024-514594-21-00	Δύο μερών (διπλά τυφλή χορήγηση inclisiran έναντι εικονικού φαρμάκου [Έτος 1], ακολουθούμενη από ανοιχτή χορήγηση inclisiran [Έτος 2]) τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας του inclisiran σε παιδιά (6 έως κάτω των 12 ετών) με ετερόζυγη οικογενή υπερχοληστεριναιμία και αυξημένη LDL χοληστερόλη (ORION-20)	III
151	2023-507337-22-00	ROSY-D: Μελέτη μετακύλισης (rollover) για ασθενείς που έχουν ολοκληρώσει προηγούμενη ογκολογική μελέτη με δουρβαλουμάμπη και για τους οποίους κρίνει ο ερευνητής ότι ωφελούνται κλινικά από τη συνέχιση της θεραπείας	III
152	2024-516380-81-00	Μια πολυκεντρική μελέτη μετακύλισης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του atacicept	II
153	2024-514562-40-00	Μια Φάσης 2, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του AVTX-009 σε ασθενείς με διαφυτική ιδρωταδενίτιδα μέτριας έως βαριάς μορφής (LOTUS)	II
154	2024-514762-39-00	Μια μελέτη για τη διερεύνηση της βελτίωσης του κνησμού από χρόνιο απλό λειχήνα με ενέσεις dupilumab σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο σε άνδρες και γυναίκες συμμετέχοντες ηλικίας τουλάχιστον 18 ετών (STYLE 2)	III
155	2024-514737-37-00	Μια Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του dupilumab για τη θεραπεία του κνησμού του χρόνιου απλού λειχήνα (Lichen Simplex Chronicus, LSC) σε ενήλικες	III
156	2023-508055-40-00	Διατήρηση βάρους σε εφήβους με παχυσαρκία, μακροπρόθεσμη θεραπεία με u/δ semaglutide 2,4 mg άπαξ εβδομαδιαίως	IV

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
157	2023-509131-12-01	Μία δοκιμή που αποσκοπεί στη διερεύνηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του νέου φαρμάκου σε ασθενείς με πρωτοπαθή αυτοάνοση θρομβοπενία για την αντιμετώπιση της οποίας είχε ληφθεί προηγούμενη θεραπεία με άλλες καθιερωμένες φαρμακευτικές αγωγές	II
158	2023-508818-42-00	Μια διεθνής, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με αδρανή ουσία μελέτη Φάσης 2/3 με επέκταση ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της αλοιφής διασερεΐνης 1% για τη θεραπεία της γενικευμένης απλής πομφολυγώδους επιδερμόλυσης (EBS)	II/III
159	2024-515566-13-00	Τυχαιοποιημένη, ανοικτής σήμανσης, πολυκεντρική, μελέτη φάσης 3 του Ζιλοβεραταμπ βεδοτίνη (MK-2140) σε συνδυασμό με R-CHP έναντι της R-CHOP σε συμμετέχοντες με προηγουμένως μη θεραπευμένο διάχυτο λέμφωμα μεγάλων Β-κυττάρων (DLBCL) (waveLINE-010)	III
160	2023-507853-13-00	Μια προσαρμοστική μελέτη κυμαινόμενης δόσης φάσης 2 του Eltrekibart που χορηγείται ως μονοθεραπεία ή σε συνδυασμό με μιρικιζουμάμπη για τη θεραπεία ενήλικων ασθενών με μετρίως έως σοβαρά ενεργή ελκώδη κολίτιδα	II
161	2024-514289-38-00	Μια μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας μιας 12-εβδομάδων χορήγησης δύο συνδυασμών σταθερής δόσης (Rosuvastatin 20 mg και Fenofibrate 160 mg έναντι Pravafenix®) σε ασθενείς με μικτή δυσλιπιδαιμία	III
162	2024-515689-15-01	Μια Φάσης 2, Ανοικτού Σχεδιασμού, Τυχαιοποιημένη Δοκιμή Αξιολόγησης της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας 3 Δοσολογικών Σχημάτων της Πιρτομπρουτινίμπης, σε Συμμετέχοντες με Υποτροπιάζουσα ή Ανθεκτική Χρόνια Λεμφοκυτταρική Λευχαιμία/Λέμφωμα εκ Μικρών Λεμφοκυττάρων, οι Οποίοι Προηγουμένως Έλαβαν Θεραπεία με έναν Ομοιοπολικό Αναστολέα της Τυροσινικής Κινάσης Bruton	II
163	2022-502956-29-00	Μια διεθνής, προοπτική, ανοιχτής ετικέτας, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη Φάσης III που συγκρίνει το λουτέτιο (177Lu) vipivotide tetraxetan (AAA617) έναντι της παρατήρησης για την καθυστέρηση του ευνουχισμού ή της υποτροπής της νόσου σε ενήλικες άνδρες ασθενείς με θετικό ολιγόμελο με ειδικό για τον προστάτη αντιγόνο μεμβράνης (PSMA) Καρκίνος του προστάτη (OMPC)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
164	2023-506548-18-00	Μια μακροπρόθεσμη μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας, ανεκτικότητας και αποτελεσματικότητας του υποδόριου amlitelimab σε συμμετέχοντες προηγούμενων κλινικών μελετών του amlitelimab στη μέτρια έως βαριά ατοπική δερματίτιδα	II/III
165	2024-515089-15-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη για τη Διερεύνηση της Ασφάλειας και της Αποτελεσματικότητας της από του Στόματος Βρεποσιτινίμπης (Brepocitinib) σε Ενήλικες με Ενεργή, Μη Λοιμώδη Ενδιάμεση, Οπίσθια Ραγοειδίτιδα και Πανραγοειδίτιδα	III
166	2024-515959-38-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη Φάσης 2b της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Brensocatib σε ενήλικες με διαφυητική ιδρωταδενίτιδα μέτριας έως βαριάς μορφής – Η μελέτη CEDAR	II
167	2024-514459-14-00	Μια μελέτη φάσης 2 για αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της φαρμακοκινητικής του AMG 193 σε ασθενείς με προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) με έλλειψη του γονιδίου της φωσφορυλάσης της μεθυλοθειοαδενοσίνης (MTAP) για τον οποίο έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	II
168	2023-507771-22-01	Μια Φάσης 3, Ανοικτής Επισήμανσης, Μακροπρόθεσμη Μελέτη Επέκτασης της Ασφάλειας για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας του Συνδυασμού Σταθερής Δόσης Ομπετιχολικού Οξέος και Βεζαφιβράτης σε Ασθενείς με Πρωτοπαθή Χολική Χολαγγειίτιδα	III
169	2024-514133-38-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων Φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του υποδορίως χορηγούμενου Efgartigimod PH20 μέσω προγεμισμένης σύριγγας σε ενήλικες συμμετέχοντες με οφθαλμική Myasthenia Gravis	III
170	2024-512828-12-00	Μια μελέτη ανοικτής επισήμανσης για τη συλλογή πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα της μακροχρόνιας θεραπείας με βαμορολόνη σε αγόρια με μυϊκή δυστροφία Duchenne, που έχουν ολοκληρώσει προηγούμενες μελέτες με βαμορολόνη (Η μελέτη GUARDIAN)	IV
171	2023-507705-34-00	Μια διπλά τυφλή μελέτη 2 σκελών με θεραπεία παράλληλων ομάδων για τη διερεύνηση της συγκριτικής αποτελεσματικότητας, ασφάλειας και ανοσογονικότητας μεταξύ του ενδοφλέβιου AVT16 και του Entgynio® σε άνδρες και γυναίκες ασθενείς ηλικίας 18 έως και 80 ετών με ενεργή ελκώδη κολίτιδα μέτριας έως βαριάς μορφής	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
172	2022-500455-23-00	Μια Φάσης 3, διπλά τυφλή, 2 σκελών παρεμβατική μελέτη αποτελεσματικότητας και ασφάλειας για τη διερεύνηση του ΕΦ fosmapogericx ακολουθούμενου από του στόματος fosmapogericx σε σύγκριση με την ΕΦ κασποφουγκίνη ακολουθούμενη από του στόματος φλουκοναζόλη σε ενήλικες συμμετέχοντες με καντινταιμία ή/και διηθητική καντιντίαση	III
173	2024-515740-23-00	Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική, Φάσης 3 μελέτη του BMS-986489 (συνδυασμός σταθερών δόσεων BMS-986012 + Nivolumab) σε συνδυασμό με καρβοπλατίνη και ετοποσίδη έναντι του atezolizumab σε συνδυασμό με καρβοπλατίνη και ετοποσίδη ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα εκτεταμένου σταδίου (TIGOS)	III
174	2023-509391-42-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης 3β για την αξιολόγηση της βραχυχρόνιας και μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας και ασφάλειας της διπλά στοχευμένης θεραπείας με ενδοφλέβια βεδολιζουμάμπη και από του στόματος ουπαδασιτινίμπη σε σύγκριση με τη μονοθεραπεία με ενδοφλέβια βεδολιζουμάμπη για τη θεραπεία ενηλίκων συμμετεχόντων με μέτρια έως σοβαρή ενεργό νόσο του Crohn	III/IV
175	2024-516213-20-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, 3 σκελών, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική, παράλληλων ομάδων μελέτη Φάσης 3 για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του υποδορίως χορηγούμενου sonelokimab σε άνδρες και γυναίκες συμμετέχοντες/ουσες 18 ετών και άνω με ενεργή ψωριασική αρθρίτιδα που είναι πρωτοθεραπευόμενοι/ες σε βιολογικά τροποποιητικά της νόσου αντιρευματικά φάρμακα (DMARD)	III
176	2024-516646-19-00	COLCHICINE και μη εντερική επικαλυμμένη ασπιρίνη στη Δοκιμή Καρδιαγγειακών Αποτελεσμάτων ασθενών με Διαβήτη Τύπου 2 (COLCOT-T2D)	III
177	2023-509175-16-00	Μια παγκόσμια, φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή και ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του etanorivat σε εφήβους και ενήλικες με δρεπανοκυτταρική νόσο	III
178	2024-515615-22-00	Φάσης 2α, ανοικτής επισημάνσης μελέτη τύπου basket για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής του INF904, ενός από του στόματος αναστολέα του C5aR1, σε ασθενείς με μέτριας έως βαριάς μορφής Χρόνια Αυθόρμητη Κνίδωση ή Διαλυτική Ιδρωταδενίτιδα	IIa
179	2024-513621-23-00	TACTI-004, μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη δοκιμή φάσης 3 σε ασθενείς με προχωρημένο/μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) που λαμβάνουν eftilagimod alfa (αγωνιστής κατηγορίας II ΜΗC) σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη (ανταγωνιστής του PD-1) και χημειοθεραπεία	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
180	2024-516360-29-00	Μια πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, ενός σκέλους, μελέτη Φάσης 2 για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της φαρμακοκινητικής του Vabomere (μεροπενέμη-βαμπορβακτάμη) στη θεραπεία παιδιών με επιπλεγμένη ουρολοίμωξη, συμπεριλαμβανομένης της οξείας πυελονεφρίτιδας	II
181	2024-516363-92-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Μελέτη Παράλληλων Ομάδων για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Αποτελεσματικότητας του KarXT για τη Θεραπεία της Ψύχωσης που Σχετίζεται με τη Νόσο Alzheimer (ADEPT-4)	III
182	2024-516609-22-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο πολυκεντρική δοκιμή με επέκταση ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της εφγαρτιγμόδης PH20 χορηγούμενης υποδορίως μέσω προγεμισμένης σύριγγας σε ενήλικες ασθενείς με πρωτοπαθή νόσο του Sjögren	III
183	2023-507600-32-00	Μια μελέτη Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, τροποποιημένη διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με δραστική ουσία, μελέτη παράλληλων ομάδων, 2 σκελών, για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας ενός 21-δύναμου συζευγμένου πνευμονιοκοκκικού εμβολίου σε υγιή βρέφη και νήπια	III
184	2023-505251-43-00	Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, παράλληλων ομάδων, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, μελέτη δύο σκελών για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Elafibranor 80 mg στις μακροπρόθεσμες κλινικές εκβάσεις σε ενήλικους συμμετέχοντες με πρωτοπαθή χολική χολαγγειίτιδα (ΠΧΧ)	III
185	2023-507746-83-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη 3 σκελών, 3 περιόδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας ενός νέου σκευάσματος από του στόματος χορηγούμενης κλαδριβίνης σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο σε συμμετέχοντες με γενικευμένη μυασθένεια Gravis (MyClad)	III
186	2024-515853-48-00	Τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, πολυεθνική, διπλά τυφλή μελέτη για τη σύγκριση της φαρμακοκινητικής, της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανοσογονικότητας του MB12 (προτεινόμενο βιοομοειδές πεμπρολιζουμάμπης) έναντι του Keytruda® σε συνδυασμό με χημειοθεραπεία για τη θεραπεία ασθενών με προχωρημένο μη πλακώδη μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα σταδίου IV (ΜΜΚΠ) (μελέτη BENITO).	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
187	2024-515279-37-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ανοικτή, πολυκεντρική μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BMS-986393, μίας θεραπείας με CAR-T κύτταρα που στοχεύει στο GPRC5D, έναντι καθιερωμένων σχημάτων σε ενήλικες συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα που είναι ανθεκτικό στη λεναλιδομίδη	III
188	2024-518364-12-00	Μια ανοικτή μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και ανεκτικότητας του batoclimab σε ενήλικες συμμετέχοντες με χρόνια φλεγμονώδη απομυελινωτική πολυνευροπάθεια (CIDP)	II
189	2023-509909-74-00	Μια ανοικτής επισήμανσης, ενός σκέλους μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της ενδοφλέβιας διφελικεφαλίνης σε εφήβους ηλικίας 12 έως 17 ετών που υποβάλλονται σε αιμοκάθαρση με μέτριας έως βαριάς μορφής κνησμό (KOR-PED-202)	II
190	2024-512925-95-00	Μια παρεμβατική, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική μελέτη φάσης 3 του PF-07220060 σε συνδυασμό με λετροζόλη σε σύγκριση με αναστολέα CDK4/6 σε συνδυασμό με λετροζόλη σε συμμετέχοντες ηλικίας άνω των 18 ετών με θετικό σε ορμονικούς υποδοχείς (HR), HER2 αρνητικό, προχωρημένο/μεταστατικό καρκίνο του μαστού, οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη συστηματική αντικαρκινική θεραπεία για την προχωρημένη/μεταστατική νόσο (FourLight-3)	III
191	2024-513440-29-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, πολλαπλών δόσεων, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο προσαρμοστική μελέτης φάσης 2/φάσης 3 για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της αποτελεσματικότητας και της φαρμακοκινητικής του CSL889 σε ενήλικες και εφήβους με δρεπανοκυτταρική νόσο κατά τη διάρκεια αγγειοαποφρακτικής κρίσης	II/III
192	2023-507557-16-00	Ανοικτή, πολυκεντρική, μελέτη μετακύλισης του asciminib για την εκτίμηση της μακροχρόνιας ασφάλειας σε ασθενείς οι οποίοι έχουν ολοκληρώσει χρηματοδοτούμενη από τη Novartis μελέτη του asciminib και κρίνεται από τον ερευνητή ότι αποκομίζουν όφελος από τη συνεχή θεραπεία	III
193	2024-513968-25-00	Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη ανοικτής επισήμανσης, Φάσης 3 του xaluritamig έναντι καμπαζιταξέλης ή δεύτερης θεραπείας που στοχεύει τους υποδοχείς ανδρογόνων, σε ασθενείς με μεταστατικό, ανθεκτικό στον ευνουχισμό καρκίνο του προστάτη που έχουν λάβει προηγούμενη αγωγή με χημειοθεραπεία	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
194	2024-515772-12-00	Υπομελέτη KEYMAKER-U01 01G: Μια δοκιμή τύπου ομπρέλας, Φάσης 2, με κυλιόμενα σκέλη υπό έρευνα παραγόντων σε συνδυασμό με πεμπρολιζουμάμπη με ή χωρίς χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνα σε συμμετέχοντες με μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) Σταδίου IV που δεν έχουν λάβει προηγουμένως θεραπεία	II
195	2024-514064-17-00	Μια Φάσης 1/2, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της φαρμακοδυναμικής εφάπαξ κλιμακούμενων δόσεων του PF-07868489 σε υγιείς ενήλικους συμμετέχοντες και επιπροσθέτως της κλινικής δραστηριότητας των επαναλαμβανόμενων δόσεων σε συμμετέχοντες με πνευμονική αρτηριακή υπέρταση	I/II
196	2024-516476-15-00	Κύριο πρωτόκολλο για τη μελέτη πολλαπλών κοορτών φάσης 1/2 του DCC-3116 σε συνδυασμό με αντικαρκινικές θεραπείες σε συμμετέχοντες με προχωρημένες κακοήθειες	I/II
197	2023-508604-37-00	Μια μελέτη για τον έλεγχο της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας ενός αντισώματος, του REGN7999, που χορηγείται με ένεση κάτω από το δέρμα για τη θεραπεία της υπερφόρτωσης σιδήρου σε συμμετέχοντες με μη μεταγγισιοεξαρτώμενη β-θαλασσαιμία, χρησιμοποιώντας μαγνητικές τομογραφίες για τη μέτρηση των επιπέδων σιδήρου στον οργανισμό	II
198	2024-516030-35-00	Μια φάσης 3, τυχαιοποιημένη, ανοιχτή μελέτη του belantamab mafodotin χορηγούμενου σε συνδυασμό με λεναλιδομίδη και δεξαμεθαζόνη (BRd) έναντι του συνδυασμού δαρατουμουμάμπης, λεναλιδομίδης και δεξαμεθαζόνης (DRd) σε άτομα με νεοδιαγνωσμένο πολλαπλό μυέλωμα που είναι ακατάλληλα για αυτόλογη μεταμόσχευση αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων (TI-NDMM)-DREAMM-10	III
199	2024-517032-22-00	Μακροχρόνια μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του riliprubart (SAR445088) σε συμμετέχοντες με χρόνια φλεγμονώδη απομυελινωτική πολυνευροπάθεια (CIDP)	III

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
200	2023-506460-14-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, καθοδηγούμενη από Συμβάντα Μελέτη για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας, της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας της βαξδροστάτης σε συνδυασμό με την δαπαγλιφλοζίνη σε σύγκριση με τη δαπαγλιφλοζίνη ως μονοθεραπεία στις νεφρικές εκβάσεις και στην καρδιαγγειακή θνησιμότητα σε συμμετέχοντες με Χρόνια Νεφρική Νόσο και Υψηλή Αρτηριακή Πίεση	III
201	2024-514506-32-00	Μια Φάσης III, Τυχαιοποιημένη, Διπλά-Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Καθοδηγούμενη από τα Συμβάντα Μελέτη για την Αξιολόγηση της Επίδρασης της Βαξδροστάτης σε Συνδυασμό με Δαπαγλιφλοζίνη σε Σύγκριση με Μονοθεραπεία Δαπαγλιφλοζίνης στον Κίνδυνο Εμφάνισης Καρδιακής Ανεπάρκειας και Καρδιαγγειακού Θανάτου σε Συμμετέχοντες με Αυξημένο Κίνδυνο Ανάπτυξης Καρδιακής Ανεπάρκειας	III
202	2024-516295-14-00	Φάσης 2, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Sibeprenlimab που χορηγείται υποδόρια σε συμμετέχοντες με νόσο Sjögren	II
203	2024-517247-31-00	Μια παγκόσμια, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη μελέτη καταχώρισης φάσης 3 του Lisafoclax (APG-2575) σε συνδυασμό με αζακιτιδίνη (AZA) σε ασθενείς που έχουν διαγνωσθεί πρόσφατα με μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο υψηλότερου κινδύνου (HR-MDS) (GLORA-4)	III
204	2024-514539-67-00	Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων Φάσης 2 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοδυναμικής, της φαρμακοκινητικής και της ανοσογονικότητας του efgartigimod PH20 SC σε ενήλικες συμμετέχοντες με συστηματική σκλήρυνση	II
205	2024-517335-46-00	Ανοικτή, τυχαιοποιημένη, μελέτη φάσης 2 του V940 σε συνδυασμό με BCG έναντι μονοθεραπείας με BCG σε συμμετέχοντες με μη μυοδιηθητικό καρκίνο της ουροδόχου κύστης υψηλού κινδύνου (INTERpath-011)	II

A/A	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΦΑΣΗ
206	2024-514321-39-00	Μια μελέτη πολυκεντρική, πολυεθνική, φαρμακοκινητικής, ασφάλειας και αποτελεσματικότητας με IV NEPA (φοσνετουπιτάντη/παλονοσετρόνη) για την πρόληψη της ναυτίας και του εμέτου που προκαλούνται από χημειοθεραπεία σε παιδιατρικούς καρκινοπαθείς που υποβάλλονται σε χημειοθεραπεία υψηλής εμετογένεσης (HEC). Μελέτη 2 τμημάτων με Φάση 2, ανοικτής επισήμανης, τυχαιοποιημένη, εφάπαξ δόση IV NEPA έναντι φοσαπρεπιτάντης/ονδανσετρόνης σε HEC μίας ημέρας και επαναλαμβανόμενης δόσης IV NEPA σε HEC πολλών ημερών (Μέρος I, ένας κύκλος) και με Φάση 3, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, επαναλαμβανόμενη δόση IV NEPA έναντι φοσαπρεπιτάντης/ονδανσετρόνης σε HEC πολλών ημερών (Μέρος II, επαναλαμβανόμενοι κύκλοι)	II/III
207	2024-517513-32-00	Μια Πολυκεντρική, Μακροχρόνια, Τυχαιοποιημένη Μελέτη Επέκτασης για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας του Dazodaliber σε Συμμετέχοντες με Σύνδρομο Sjögren (SS)	III
208	2024-517688-21-00	ΕΠΙΔΡΑΣΗ του CardiolRxTM κατά τη διάρκεια 6 μηνών μετά τη διακοπή των αναστολέων IL-1 σε ασθενείς με περικαρδίτιδα - MAVERIC Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή	III
209	2023-507757-15-01	Μια φάσης 2α, 2 μερών, ανοικτής επισήμανσης, μη τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, εφάπαξ και πολλαπλών δόσεων δοκιμή για την αξιολόγηση της φαρμακοκινητικής, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της αζτρεονάμης και της αβιμπακτάμης ± μετρονιδαζόλη σε νεογνά και βρέφη ηλικίας από τη γέννηση έως κάτω των 9 μηνών με πιθανολογούμενες ή επιβεβαιωμένες λοιμώξεις οφειλόμενες σε Gram αρνητικά παθογόνα που απαιτούν ενδοφλέβια αντιβιοτική θεραπεία	IIa
210	2023-506537-29-00	Μια πολυεθνική, προοπτική, ανοικτής επισήμανσης μελέτη επέκτασης (LIBERTY) για τη παροχή πρόσβασης στη θεραπεία μετά τη μελέτη σε ασθενείς με βαριά αιμορροφιλία A που έχουν ολοκληρώσει μια προηγούμενη μελέτη με efanesoctocog alfa	III