

Lista projektów skierowanych do oceny merytorycznej po zakończonej procedurze oceny formalnej w ramach **Konkursu otwartego na niekomercyjne badania kliniczne ABM/2022/1 - I tura**

LP	Numer wniosku	Tytuł projektu	Wnioskodawca/Lider Konsorcjum	Konsorcjanci
1	2022/ABM/01/00001	Kontrolowane, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne oceniające zmiany mikrobiomu jelitowego oraz zmiany jakościowe w eksomie, zmiany jakościowe/funkcjonalne mRNA transkryptomu i miRNA mikroRNomu na funkcje neuropoznawcze i funkcje psychospołeczne dzieci z zaburzeniami ze spektrum autyzmu (ASD) w okresie obserwacji i leczenia probiotycznego <i>Lactobacillus rhamnosus</i>	Uniwersytet Medyczny w Lublinie	-
2	2022/ABM/01/00002	Podwójnie zaślepione randomizowane badanie kliniczne porównujące skuteczność 52-tygodniowej terapii pirfenidonem do nintedanibu oraz do terapii standardowej mykofenolanem mofetylu u pacjentów ze śródmiąższową chorobą płuc w przebiegu układowych chorób tkanki łącznej (CTD-ILD).	Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher	-
3	2022/ABM/01/00003	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo etanerceptu w porównaniu z placebo w leczeniu pacjentów z zespołem SAPHO.	Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher	-
4	2022/ABM/01/00004	Wieloośrodkowe badanie kliniczne oceniające bezpieczeństwo i skuteczność leczenia skojarzonego nintedanibu z tocilizumabem w porównaniu ze standardowym leczeniem u chorych z twardziną układową i śródmiąższową chorobą płuc. Analiza z podejściem teranostycznym i oceną aktywności cytokin, markerów zapalenia i włóknienia płuc z wykorzystaniem tomografii komputerowej, pozytonowej tomografii emisyjnej, oraz badania metabolomu i transkryptomu u wybranych chorych. Badanie NINTOC- TU	Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher	-
5	2022/ABM/01/00005	Witamina C w redukcji ryzyka nowotworów złośliwych u kobiet – niekomercyjne badanie kliniczne	Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie	Uniwersytet Mikołaja Kopernika w Toruniu, NZOZ Innowacyjna Medycyna (Read-Gene SA)
6	2022/ABM/01/00006	Ocena skuteczności i bezpieczeństwa zastosowania naksytamabu u pacjentów z opornym na leczenie mięsakiem Ewinga (BUTTERFLY)	Instytut Matki i Dziecka w Warszawie	-
7	2022/ABM/01/00007	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Multicenter Study of Levosimendan Therapy in low ejection fraction Takotsubo Syndrome (LevoTako Trial)	Gdański Uniwersytet Medyczny	Uniwersytet Medyczny w Białymstoku, Uniwersytet Opolski w Opolu, Polskie Towarzystwo Kardiologiczne
8	2022/ABM/01/00008	Badanie kliniczne II fazy oceniające skuteczność atezolizumabu u chorych na wybrane guzy łe, w których stwierdzono korzystny profil predykcyjny w kompleksowej ocenie sekwencjonowania nowej generacji	Gdański Uniwersytet Medyczny	-
9	2022/ABM/01/00009	MESSENGER - Randomizowane podwójnie zaślepione badanie porównujące skuteczność terapii skojarzonej metotreksatem i glikokortykosteroidami z monoterapią glikokortykosteroidami w olbrzymiokomórkowym zapaleniu tętnic.	Wojskowy Instytut Medyczny	Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher, Krakowska Akademia im. Andrzeja Frycza Modrzewskiego
10	2022/ABM/01/00010	Interfant-21: International collaborative treatment protocol for infants under one year with KMT2A-rearranged acute lymphoblastic leukemia or mixed phenotype acute leukemia.	Śląski Uniwersytet Medyczny	Uniwersytet Medyczny w Łodzi, Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 1 im. Prof. Stanisława Szyszko Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, Uniwersytet Medyczny w Lublinie
11	2022/ABM/01/00011	Wieloośrodkowe, kontrolowane, randomizowane badanie kliniczne porównujące skuteczność auto- i allogenicznego mezenchymalnych komórek stromalnych w gojeniu przetok odbytu powstałych w przebiegu choroby Leśniowskiego i Crohna.	Uniwersytet Jagielloński	-
12	2022/ABM/01/00012	Porównanie wysokiej dawki atorwastatyny i ezytymibu z wysoką dawką atorwastatyny u chorych w podeszłym wieku z zawałem serca. Prospektywne, wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne (EZEMI S)	Śląskie Centrum Chorób Serca w Zabrze	-

13	2022/ABM/01/00013	Jednoramiennie badanie II fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo pembrolizumabu w połączeniu z agonistą LAG-3 eftilagimodem i radioterapią w leczeniu przedoperacyjnym chorych na mięsaki tkanek miękkich (EFTISARC-NEO)	Narodowy Instytut Onkologii Im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy	-
14	2022/ABM/01/00014	POINTED (ang. Personalised management of patients with Osteogenesis Imperfecta – Novel Treatment upon Explicit Diagnosis) - Strategia spersonalizowanej opieki nad pacjentem z wrodzoną łamliwością kości w oparciu o precyzyjną diagnozę i nowe podejście terapeutyczne	Instytut "Centrum Zdrowia Matki Polki"	-
15	2022/ABM/01/00015	Ocena skuteczności i bezpieczeństwa stosowania Budesonidu o przedłużonym okresie uwalniania u dzieci z pierwotną nefropatią IgA -wieloośrodkowe, interwencyjne badanie III fazy, randomizowane, kontrolowane placebo, z podwójnie ślełą próbą".	Warszawski Uniwersytet Medyczny	-
16	2022/ABM/01/00016	Nierandomizowane badanie kliniczne II fazy: olaparib (Lynparza) jako terapia podtrzymująca u pacjentów z nowotworem trzustki posiadających mutacje w kluczowych genach szlaku naprawy DNA związanej z rekombinacją homologiczną lub niestabilnością genomową.	Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie	Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu