

Lista projektów skierowanych do oceny merytorycznej po zakończonej procedurze oceny formalnej i protestach od wyników oceny formalnej w ramach Otwartego konkursu na niekomercyjne badania kliniczne (ABM/2025/1)

LP	Numer wniosku	Tytuł projektu	Wnioskodawca/Lider Konsorcjum	Konsorcjanci
1	2025/ABM/01/00001	Eksploracyjne badanie kliniczne z randomizowanym rozpoczęciem leczenia, mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności leczenia sildenafiliem pacjentów pediatrycznych z chorobą mitochondrialną przebiegającą z objawami neurologicznymi (MitBrain)	INSTYTUT POMNIK - CENTRUM ZDROWIA DZIECKA	-
2	2025/ABM/01/00002	Badanie kliniczne I fazy, jednoośrodkowe, otwarte, dwuramienne, z grupą kontrolną, w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa zastosowania opatrunku innowacyjnej metody leczenia ran przewlekłych u chorych z Epidermolysis Bullosa (EB) za pomocą ludzkich komórek i tkanek pochodzenia perinatalnego: mezenchymalnych komórek macierzystych z galarety Whartona oraz opatrunku biologicznego z owodni.	MED Spółka z Ograniczoną Odpowiedzialnością	-
3	2025/ABM/01/00004	Multicenter, double-blind, randomized trial comparing the efficacy and safety of dual biologic therapy with ustekinumab and vedolizumab to monotherapy with ustekinumab in pediatric patients with Crohn's disease who had failed anti-TNF therapy, "pedDUET-CD"	INSTYTUT POMNIK - CENTRUM ZDROWIA DZIECKA	-
4	2025/ABM/01/00005	Randomizowane, wieloośrodkowe, otwarte badanie III fazy, porównujące skuteczności i bezpieczeństwa zastosowania pregabaliny, neuromodulacji krzyżowej (SNM) oraz neuromodulacji nerwu piszczelowego z użyciem implantu (ITNS) u pacjentów z opornym pęcherzem nadaktywnym.	Instytut Matki i Dziecka	-
5	2025/ABM/01/00006	Prospektywne, jednoramienne, otwarte badanie interwencyjne fazy II/III oceniające wpływ na jakość życia, skuteczność i bezpieczeństwo leczenia pomalidomidem u pacjentów z wrodzoną naczyniakowatością krwotoczną (HHT), z wykorzystaniem proteomiki i sztucznej inteligencji do identyfikacji biomarkerów predykcyjnych odpowiedzi na leczenie. (PIONEER-HHT)	Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu	-
6	2025/ABM/01/00007	Finerenone Impact on Reduced exercise capacity and Myocardial structural and functional impairments in stage B Heart failure in Overweight PEople (FIRM-HOPE)	Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu	-
7	2025/ABM/01/00008	Wieloośrodkowe podwójnie zaślepienie randomizowane badanie kontrolowane placebo mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa ksenonu jako leczenia dodanego w depresji	INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII	-
8	2025/ABM/01/00009	Wieloośrodkowe, podwójnie zaślepienie, randomizowane badanie kontrolowane aktywnym placebo mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa psychoterapii wspomaganej MDMA (w formie indywidualnej i grupowej) w leczeniu zespołu stresu pourazowego PTSD oraz porównanie skuteczności formy indywidualnej i grupowej tej terapii	INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII	-
9	2025/ABM/01/00010	Adiuwantowa farmakoterapia po rękawowej resekcji żołądka w leczeniu otyłości ołbrzymiej – badanie randomizowane (ADIPOSE: ADJuvant Pharmacotherapy Outcomes after Sleeve gastrectomy for Excess weight)	Uniwersytet Jagielloński w Krakowie	-
10	2025/ABM/01/00011	TADDY (Tralokinumab And Dupilumab in Dermatitis in Youth)- porównanie skuteczności i bezpieczeństwa dupilumabu i tralokinumabu w leczeniu atopowego zapalenia skóry u dzieci od 6. roku życia - wieloośrodkowe, prospektywne, randomizowane badanie kliniczne.	WOJSKOWY INSTYTUT MEDYCZNY - PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY	-
11	2025/ABM/01/00012	A randomised, two parallel-group non-inferiority trial assessing the IMPact of the Use of tirzepatide versus semaglutide on body weight, body fat, metabolic profile, hunger, quality of Life and phySical fitnEss in patients with Prader Willi Syndrome (IMPULSE-PWS).	Pełna nazwa Uniwersytet Medyczny im. Piastów Śląskich we Wrocławiu	-
12	2025/ABM/01/00013	Innowacyjne podejście do przewidywania skuteczności leczenia tłuszczycy plackowatej lekami biologicznymi z zastosowaniem technologii multi-omicznych	Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach	Uniwersytet Jagielloński w Krakowie
13	2025/ABM/01/00014	Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie wieloośrodkowe oceniające wpływ osiłodrostatu na parametry kardiometaboliczne oraz hormonalne u osób z łagodnym autonomicznym wydzielaniem kortyzolu z uwzględnieniem oceny wpływu chronoterapii na efekty leczenia.	Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu	-

14	2025/ABM/01/00015	Skuteczność analgezji preemptywnej ibuprofenem i ibuprofenem z paracetamolem u pacjentów poddanych chirurgicznemu usunięciu dolnych zębów mądrości – randomizowane, kontrolowane, podwójnie zaślepienie, niekomercyjne badanie kliniczne z udziałem dzieci, młodzieży i młodych dorosłych.	PAŃSTWOWY INSTYTUT MEDYCZNY MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI	Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II
15	2025/ABM/01/00016	RELIEVE-SSc: Niekomercyjne, randomizowane, kontrolowane placebo, podwójnie zaślepienie badanie kliniczne II fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo efgartigimodu PH20 SC u pacjentów z twardzią układową. REAL-Life Evaluation of Efgartigimod in Systemic Sclerosis.	PAŃSTWOWY INSTYTUT MEDYCZNY MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI	-
16	2025/ABM/01/00017	Jednoośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania terapii połączonej escitalopramu i monohydratu kreatyny w leczeniu depresji, z uwzględnieniem personalizowanych predyktorów odpowiedzi terapeutycznej.	Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu	-
17	2025/ABM/01/00018	Badanie kliniczne skuteczności leczenia liszaja płaskiego kwasem hialuronowym aplikowanym dośluzówkowo.	Uniwersyteckie Centrum Stomatologii i Medycyny Specjalistycznej Sp. z o.o.	Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
18	2025/ABM/01/00019	Porównanie dwóch sposobów dawkowania ATLG u biorców transplantacji komórek krwiotwórczych od zgodnych w zakresie HLA dawców niespokrewnionych	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy w Gliwicach	STOWARZYSZENIE POLSKIEJ GRUPY D/S LECZENIA BIALACZEK U DOROSŁYCH PALG /POLISH ADULT LEUKEMIA GROUP/
19	2025/ABM/01/00020	DAPA-SECURE TRIAL dapagliflozyna w kardiologii: Ochronny wpływ dapagliflozyny na rozwój niewydolności prawej komory serca i uszkodzenia nerek u pacjentów poddawanych operacjom kardiologicznym – wieloośrodkowe, randomizowane, prospektywne, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie kliniczne	4 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY Z POLIKLINIKĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WE WROCŁAWIU	WOJSKOWY INSTYTUT MEDYCZNY - PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY
20	2025/ABM/01/00021	Randomizowane, kontrolowane placebo badanie kliniczne etanerceptu w spowolnieniu progresji zaburzeń poznawczych - analiza porównawcza populacji z patologią Alzheimerowską i bez patologii Alzheimerowskiej - PROTECT-MIND	Euromedis. Sp z o.o.	-
21	2025/ABM/01/00022	Porównanie skuteczności i wpływu na aktywność prozapalną w czerwienicy prawdziwej ropeginterferonu alfa-2b i ruksolitymbu stosowanych w pierwszej linii leczenia w podgrupie pacjentów kwalifikujących się do leczenia cytotoredukcji – wieloośrodkowe, randomizowane badanie kliniczne typu head-to-head	Uniwersytet Jagielloński w Krakowie	-
22	2025/ABM/01/00024	A Phase III randomized, controlled, non-inferiority trial evaluating the safety and efficacy of two topical 5% imiquimod regimens versus surgical excision for periocular basal cell carcinoma, with integrated molecular and imaging analysis (IMI-Q-EYE)	PAŃSTWOWY INSTYTUT MEDYCZNY MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI	-
23	2025/ABM/01/00025	Efficacy of sepiapterin vs. sapropterin in adult patients with phenylketonuria – a randomized crossover study	Uniwersytet Jagielloński w Krakowie	-
24	2025/ABM/01/00026	Porównanie skuteczności farmakoterapii Tirzepatydem wspomaganej endoskopową mankiową gastroplastyką (ESG) i laparoskopowej rękawowej resekcji żołądka (LSG) w leczeniu choroby otyłościowej: randomizowane badanie kontrolowane	Gdański Uniwersytet Medyczny	-
25	2025/ABM/01/00027	Randomizowane, zaślepienie, niekomercyjne badanie kliniczne fazy II oceniające bezpieczeństwo i skuteczność agonisty receptorów GIP/GLP-1 jako terapii wspomagającej u pacjentów po udarze niedokrwinnym mózgu	1 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY Z POLIKLINIKĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W LUBLINIE	7 SZPITAL MARYNARKI WOJENNEJ Z PRZYCHODnią SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ IMIENIA KONTRADMIRALA PROFESORA WIESŁAWA ŁAŚKOWSKIEGO W GDAŃSKU
26	2025/ABM/01/00028	Jednoramienne badanie II fazy oceniające skuteczność i bezpieczeństwo cemiplimabu w połączeniu z chemioterapią i radioterapią w leczeniu przedoperacyjnym chorych na mięsaki tkanek miękkich (CEMISARC-NEO)	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie	-
27	2025/ABM/01/00029	Randomizowane, otwarte, wieloośrodkowe badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo rytuksymabu (RTX) w leczeniu śródmiąższowej choroby płuc (ILD) u pacjentów z reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) oraz rola przeciwciał antysyntetazowych jako czynnika różnicującego odpowiedź terapeutyczną (RAISE-RTX- Rheumatoid Arthritis Associated ILD: Study of Efficacy and safety of Rituximab)	WOJSKOWY INSTYTUT MEDYCZNY - PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY	-
28	2025/ABM/01/00030	Badanie RIVALS- ocena skuteczności leczenia ofatumumabem pacjentów z opornymi na leczenie idiopatycznymi miozjami zapalnymi w porównaniu do stosowania podskórnego immunoglobulin.	Uniwersytet Medyczny w Łodzi	-

29	2025/ABM/01/00031	Jednośrodkowe, otwarte, randomizowane badanie III fazy oceniające skuteczność trastuzumabu deruxetecanu versus chemioterapia w schemacie FOLFOX jako II linia leczenia u pacjentów z zaawansowanym rakiem dróg żółciowych lub pęcherzyka żółciowego z nadekspresją HER-2 (HEROIC-BILL Study)	SPECJALISTYCZNY SZPITAL IM. DRA ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO	-
30	2025/ABM/01/00033	OPTIMA-ITP: Wieloośrodkowe, randomizowane, otwarte badanie kliniczne porównujące skuteczność i bezpieczeństwo obinutuzumabu w monoterapii ze standardową steroidoterapią w pierwszej linii leczenia dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną pierwotną małopłytkowością immunologiczną (ITP)	SPECJALISTYCZNY SZPITAL IM. DRA ALFREDA SOKOŁOWSKIEGO	-
31	2025/ABM/01/00034	Ocena skuteczności, bezpieczeństwa i tolerancji znakowanego lutetem 177 ligandu PSMA u chorych z progresją raka gruczołowo-torbielowatego ślinianek - otwarte, niekomercyjne badanie kliniczne (LURM)	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy w Gliwicach	-
32	2025/ABM/01/00035	Phase 1/2 study evaluating the safety and efficacy of combination therapy with glotitab, zanubrutinib and venetoclax in refractory and relapsed aggressive B-cell lymphomas (GLOBE-VZ)	WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII IM.M.KOPERNIKA W ŁODZI	Uniwersytet Medyczny w Łodzi
33	2025/ABM/01/00037	Otwarte badanie fazy 2 w celu oceny skuteczności i bezpieczeństwa Nivolumabu w skojarzeniu z chemioterapią EDP-M w 1-linii leczenia zaawansowanego raka kory nadnercza	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy w Gliwicach	-
34	2025/ABM/01/00038	A prospective, multicenter, phase II trial assessing the efficacy and safety of Nembrutinib and EPCoritamab combination Therapy for Unmet clinical Need CLL patients refractory/intolerant to both covalent BTK and BCL2 inhibitors (NEPTUN study).	WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII IM.M.KOPERNIKA W ŁODZI	1. Uniwersytet Medyczny w Łodzi 2. Stowarzyszenie Polskiej Grupy d/s Leczenia Białaczek u Dorosłych PALG /POLISH ADULT LEUKEMIA GROUP
35	2025/ABM/01/00039	Multicenter, open-label phase II study evaluating the efficacy and safety of molecularly targeted therapy in patients with unresectable or metastatic malignant tumours, including rare cancers and the AYA population - ONCOMAP	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie	Instytut Matki i Dziecka
36	2025/ABM/01/00040	Randomizowane badanie zastosowania semaglutynu (aGLP-1) jako leczenia wspomagającego u nastolatków z otyłością III stopnia i jej powikłaniami: nowe podejście terapeutyczne - REASON	Gdański Uniwersytet Medyczny	Uniwersytet Rzeszowski
37	2025/ABM/01/00041	Prospektywne podwójnie zasłепione randomizowane placebo badanie kliniczne porównujące skuteczność i bezpieczeństwo stosowania kwasów omega-3 w leczeniu pierwotnej dysmencorrhoea w populacji nastolatków - OMEGA-GIRL	Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. prof. Tadeusza Sokołowskiego PUM w Szczecinie	-
38	2025/ABM/01/00042	Badanie kliniczne cerebrolizyny jako terapii dodanej do leczenia reperfuzyjnego w udarze niedokrwiennym (Polish Acute Stroke Trial - CerebroLysin Add-on treatment for Ischemia REperfusion (PAST-CLAIRE)) – badanie kliniczne prospektywne, kontrolowane z randomizacją, prowadzone metodą próby otwartej, z zasłепionym punktem końcowym	Uniwersytet Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Warszawie	1. Instytut Psychiatrii i Neurologii 2. Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu 3. WOJSKOWY INSTYTUT MEDYCZNY - PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY
39	2025/ABM/01/00043	Pembrolizumab and R-CHOP-14 in first line therapy of primary mediastinal large B-cell lymphoma.	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie	-
40	2025/ABM/01/00044	Niekomercyjne, randomizowane kontrolowane badanie kliniczne III Fazy typu head to head, oceniające efektywność i bezpieczeństwo zastosowania tirzepatytu i/lub intensywnej insulinoterapii w modelu ciągłego podskórnego wlewu insuliny(CSI)z wykorzystaniem automatycznego, zaawansowanego hybrydowego systemu zamkniętej pętli(AHCL)u pacjentów z przewlekłą niewyrównaną cukrzycą typu 1 (T1DM) i współistniejącą nadwagą(OW)lub chorobą otyłościową(OB) oraz towarzyszącymi zaburzeniami neuropsychiatrycznymi	Uniwersytet Medyczny w Lublinie	SAMODZIELNY PUBLICZNY SZPITAL KLINICZNY NR 4 W LUBLINIE
41	2025/ABM/01/00045	Nowa era immunoprofilaktyki: skuteczność lizatu bakteryjnego w zakażeniach układu moczowego z uwzględnieniem pacjentek po leczeniu onkologicznym	Uniwersytet Medyczny w Lublinie	-
42	2025/ABM/01/00046	Randomizowane 72-tygodniowe badanie oceniające skuteczność metforminy z interwencją behawioralną w porównaniu z kontynuacją tirzepatytu w utrzymaniu remisji stanu przedcukrzycowego po wstępnym 24-tygodniowym leczeniu tirzepatydem (badanie PREMIT – Prediabetes REMission with Metformin and lifestyle Interventions or Tirzepatide treatment).	Uniwersytet Medyczny w Białymstoku	-
43	2025/ABM/01/00047	SEMAPRO - SEMAglutyd jako terapia neuroPROtekcynna u pacjentów z rzutowo-remitującą postacią stwardnienia rozsianego w porównaniu do placebo – randomizowane badanie kliniczne II fazy	Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach	-

44	2025/ABM/01/00048	Niekomercyjne, randomizowane, podwójnie zaślepięone badanie kliniczne oceniające wpływ monoterapii L-tyroksyną na stan psychiczny oraz parametry biochemiczne dzieci i młodzieży z subkliniczną niedoczynnością tarczycy ze współistniejącymi zaburzeniami depresyjno-lękowymi.	Politechnika Wrocławska	WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM.J.GROMKOWSKIEGO
45	2025/ABM/01/00049	Allogeniczne komórki NK pochodzące z krwi pępowinowej wielu dawców w terapii opornych i nawrotowych chłoniaków Hodgkina	Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze Sp. z o.o.	-
46	2025/ABM/01/00050	Zintegrowane leczenie skojarzone we wczesnej fazie choroby Alzheimera z wykorzystaniem leków repozycjonowanych oraz augmentacji modulacją przezczaszczą i mikrobiomu – randomizowane badanie kliniczne. Akronim: ZENITH-AD	Politechnika Wrocławska	1. 4 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY Z POLIKLINIKĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WE WROCŁAWIU 2. Instytut Immunologii i Terapii Doświadczalnej im. Ludwika Hirszfelda Polskiej Akademii Nauk
47	2025/ABM/01/00052	Evaluation of safety and efficacy of cholecalciferol supplementation on the depth of response treatment outcomes in plasmatic myeloma patients - prospective randomized phase II clinical trial - EffortVIT	Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. prof. Tadeusza Sokołowskiego PUM w Szczecinie	-
48	2025/ABM/01/00053	Hybrydowe badanie kliniczne oceniające skuteczność i bezpieczeństwo nowego zastosowania terapeutycznego fenylomaślanu glicerolu, uwzględniające wielokrotną ocenę funkcji poznawczych i psychologicznych, złożone z randomizowanego, podwójnie zaślepięonego, kontrolowanego badania z użyciem placebo w populacji pacjentów pediatrycznych z atreją dróg żółciowych oraz z nierandomizowanej kohorty pacjentów pediatrycznych z wrodzoną hiperamonemią.	Instytut Medycyny Doświadczalnej i Klinicznej im. Mirosława Mossakowskiego Polskiej Akademii Nauk	1. INSTYTUT POMNIK - CENTRUM ZDROWIA DZIECKA 2. Uniwersytet SWPS
49	2025/ABM/01/00055	„Kondycjonowanie o zredukowanej intensywności z użyciem wenetoklaksu u pacjentów z AML/MDS niekwalifikujących się do intensywnego leczenia – dwucentryczne badanie prospektywne”	Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie	Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy w Gliwicach
50	2025/ABM/01/00056	Weryfikacja leczenia azoospermii gonadotropinami analogowymi i rekombinowanymi na podstawie sekwencjonowania całogenomowego.	Instytut Genetyki Człowieka Polskiej Akademii Nauk	1. GINEKOLOGICZNO - POŁOŻNICZY SZPITAL KLINICZNY IM. HELIODORA ŚWIĘCICKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO IM. KAROLA MARCINKOWSKIEGO W POZNANIU 2. Przychodnia Lekarska „nOvum”, Katarzyna Koziół, Piotr Lewandowski sp. k.
51	2025/ABM/01/00057	Porównanie bezpieczeństwa i skuteczności podwójnej terapii celowanej upadacitinibem i adalimumabem oraz terapii standardowej metotreksatem i upadacitinibem lub metotreksatem i adalimumabem u pacjentów z opornym na leczenie reumatoidalnym zapaleniem stawów (DUART)	Wojskowy Instytut Medyczny - Państwowy Instytut Badawczy	Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie
52	2025/ABM/01/00058	Ocena bezpieczeństwa i skuteczności terapii komórkowej autologicznymi fibroblastami w leczeniu atroficznych blizn skóry twarzy. Prospektywne randomizowane badanie kliniczne fazy I/II.	Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie	-
53	2025/ABM/01/00060	Inhibitor kinazy MEK w leczeniu kardiomiopatii przerostowej u pacjentów z RASopatią (MEKinRAS) – badanie z randomizacją.	Warszawski Uniwersytet Medyczny	-
54	2025/ABM/01/00061	Wpływ zastosowania kwasu traneksamowego na wyniki leczenia operacyjnego nadnamiotowych pierwotnych guzów mózgu – randomizowane badanie kliniczne (TRAX-GLIOMA Study).	Warszawski Uniwersytet Medyczny	-
55	2025/ABM/01/00062	Ocena skuteczności i bezpieczeństwa D-penicylaminy, siarczanu cynku i octanu cynku w leczeniu choroby Wilsona; randomizowane, wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy IV.	Warszawski Uniwersytet Medyczny	1. INSTYTUT PSYCHIATRII I NEUROLOGII 2. INSTYTUT POMNIK - CENTRUM ZDROWIA DZIECKA
56	2025/ABM/01/00063	Ocena skuteczności leczenia chorych z nowotworami neuroendokrynnymi i nieresekcyjnymi przerzutami do wątroby, z użyciem analogu somatostatyny znakowanego alfa emitерem 225Ac-DOTATATE lub terapii tandemowej: 225Ac-DOTATATE i 177Lu-DOTATATE	INSTYTUT CHEMII I TECHNIKI JĄDROWEJ	PAŃSTWOWY INSTYTUT MEDYCZNY MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI