

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 τεριφλουνομίδης 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 Elgranatamab 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 ανοιχτή 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 $\geq 27$ kg/m <sup>2</sup> 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 ronorcitiniib σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή διαπυητική ιδρωταδενίτιδα	III
12	2022-503012-16-00	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 σαλπίνγων	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 (ΜΜΚΠ) με μεταλλάξεις που αφορούν την εισαγωγή στο εξόνιο 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 riligrubar 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/δαπαγλιφλοζίνη 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 Γλυκοπυρρονίου, 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 διαπηχτική 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 amplitelimab 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 δεουκραβασιτινίμη 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 επισήμανσης, 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 επισήμανσης επαγωγή, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή συντήρηση και μακροχρόνια επέκταση ανοικτής επισήμανσης 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 συγχωρηγόμενων 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 ερυθματώδη λύκο που είναι ανθεκτικοί ή/και δυσανεκτικοί στην ανθελονοσιακή 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 retosemtamab 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 Divagasib 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 ipanalumab σε συμμετέχοντες με διάχυτη δερματική συστηματική σκλήρυνση	II
69	2023-506782-56-00	J2G-MC-JZJB: Μια Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Ανοικτού 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 cevumeran 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 πανtemadlin συν ρουξολιτινίμη έναντι εικονικού φαρμάκου συν ρουξολιτινίμη σε ασθενείς με μυελοϊνώση 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 T-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 obexelimab σε ασθενείς με συστηματικό ερυθματώδη 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 εφγαρτιμιόδης 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 ερυθματώδη 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 Προηγούμενης Θεραπείας 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 διαπηχτική 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 ακαλαβρουτινίμη 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 δερουξετεκάνη	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 empasirgubart 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 προΐουσα 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 ενζαλουταμίδη σε σύγκριση με ενζαλουταμίδη 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 ελάχιστων αλλοιώσεων (MCD)	IIa

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 Zilovertamab Vedotin (MK-2140) σε συνδυασμό με τη συνήθη θεραπεία σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό διάχυτο λέμφωμα μεγάλων κυττάρων B (waveLINE-003)	II/III