

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
1	2020-001989-10		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III του συνδυασμού Pelabresib (CPI-0610) και ρουζολτινίμης έναντι εικονικού φαρμάκου και ρουζολτινίμης σε πρωτοθεραπευόμενους με αναστολέα JAK ασθενείς με μυελοϊνώση (MF)	Μυελοϊνώση	III
2	2019-003829-18		Μια μελέτη φάσης III του Danicopan (ALXN2040) ως πρόσθετη θεραπεία σε αναστολέα C5 (εκουλιζουμάμπη ή ραβουλιζουμάμπη) σε ασθενείς με παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαιρινουρία που παρουσιάζουν κλινικά έκδηλη εξωαγγειακή αιμόλυση (EVH)	Αιματολογία	III
3	2021-001930-20		Τυχαιοποιημένη, ανοιχτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη φάσης III της Λουρμπινεκτεδίνης σε συνδυασμό με Ατεζολιζουμάμπη σε σύγκριση με Ατεζολιζουμάμπη ως θεραπεία συντήρησης για συμμετέχοντες με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα εκτεταμένου σταδίου (ΜΚΠ-ΕΣ) κατόπιν θεραπείας επαγωγής πρώτης γραμμής με Καρβοπλατίνη, Ετοποσίδη και Ατεζολιζουμάμπη	Καρκίνος του πνεύμονα	III
4	2021-002482-17		Μια φάσης III, προοπτική, ανοιχτής επισήμανσης, πολυκεντρική επέκταση μελετών φάσης III για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του Soticlestat ως επικουρικής θεραπείας σε ασθενείς με σύνδρομο Dravet ή σύνδρομο Lennox-Gastaut (ENDYMION 2)	Παιδιατρική	III
5	2021-000639-30		Μια μελέτη 96 εβδομάδων, προοπτική, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, φάσης III για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της τιτλοδότησης της μαστινίμης στα 4,5mg/kg/ημέρα έναντι του εικονικού φαρμάκου στη θεραπεία ασθενών με πρωτογενή προοδευτική ή δευτερογενή προοδευτική σκλήρυνση κατά πλάκας χωρίς υποτροπή	Σκλήρυνση κατά πλάκας	III
6	2020-004108-33		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή φάσης II για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Lutikizumab (ABT-981) σε ενήλικους ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή διαπηχτική ιδρωταδενίτιδα, στους οποίους η θεραπεία έναντι του παράγοντα νέκρωσης του όγκου (TNF) έχει αποτύχει	Δερματολογία	II
7	2021-004259-17		Μία φάσης IIβ, τυχαιοποιημένη, τετραπλή-τυφλή πολυκεντρική, πολυεθνική, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την εκτίμηση της ασφάλειας και αποτελεσματικότητας των εξωσωμάτων με υπερέκφραση του CD24 για την πρόληψη της κλινικής επιδείνωσης σε ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή COVID-19	COVID-19	II

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
8	2021-002391-39		Μία τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική, πολυκεντρική, ελεγχόμενη με δραστική ουσία, 2 σκελών δοκιμή παράλληλων ομάδων διάρκειας 26 εβδομάδων για τη σύγκριση του CHF 5993 100/6/12,5mg σε δοσιμετρική συσκευή εισπνοής υπό πίεση (pMDI) (Σταθερός συνδυασμός μικροσωματιδιακού σκευάσματος Διπροπιονικής Βεκλομεθαζόνης συν Φουμαρική Φορμοτερόλη συν Βρωμιούχο Γλυκοπυρρόνιο) έναντι του CHF 1535 200/6mg σε pMDI (Σταθερός συνδυασμός μικροσωματιδιακού σκευάσματος Διπροπιονικής Βεκλομεθαζόνης συν Φουμαρική Φορμοτερόλη) σε ασθενείς με μη ελεγχόμενο άσθμα υπό θεραπεία με μεσαίας δόσης εισπνεόμενα κορτικοστεροειδή σε συνδυασμό με β2 αγωνιστές μακράς δράσης (MISTIC)	Πνευμονολογία	IV
9	2021-006792-42		Μια μελέτη αξιολόγησης δοσολογικού σχήματος, φάσης I/II, με σκοπό τη διερεύνηση της ασφάλειας και κλινικής δραστηριότητας της Μπλαταμάμπης Μαφοδοτίνης σε συνδυασμό με Δαρατουμουάμπη, Λεναλιδομίδη και Δεξαμεθαζόνη σε ασθενείς με νεοδιαγνωσθέν πολλαπλό μυέλωμα που δεν είναι κατάλληλοι για αυτόλογη μεταμόσχευση μυελού των οστών	Πολλαπλό μυέλωμα	II
10	2019-002788-88		Μια φάσης III, πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής της Απρεμιλάστης σε παιδιά ηλικίας από 5 έως 18 ετών με ενεργή νεανική ψωριασική αρθρίτιδα (PEAPOD)	Παιδιατρική	III
11	2021-005332-27		Μια μελέτη ανοικτής επισήμανσης, ενός σκέλους, φάσης Ib, για την αξιολόγηση φαρμακοκινητικής, φαρμακοδυναμικής και της ασφάλειας της Τοσιλιζουμάμπης σε παιδιατρικούς ασθενείς που νοσηλεύονται με νόσο COVID-19	COVID-19 Παιδιατρική	Ib
12	2021-004895-32		Μελέτη φάσης II της Ισαουξιμάμπης σε συνδυασμό με Βορτεζομίμη, Κυκλοφωσφαμίδη και Δεξαμεθαζόνη ακολουθούμενη από θεραπεία συντήρησης με Ισατουξιμάμπη και Λεναλιδομίδη σε νεοδιαγνωσθέντες ασθενείς με πολλαπλό μυέλωμα και σοβαρή νεφρική ανεπάρκεια	Πολλαπλό μυέλωμα	II
13	2022-000642-16		Θεραπεία καθοδηγούμενη από υδρόθειο με STS για ασθενείς με COVID-19 που χρειάζονται εντατική φροντίδα: Η ανοικτή, τυχαιοποιημένη, τριπλού σκέλους μελέτη H4COVID	COVID-19	II
14	2021-004865-11		Σύγκριση της αποτελεσματικότητας της συνδυασμένης θεραπείας ενδοφλέβιας φλεκαϊνίδης με από του στόματος ρανολαζίνη έναντι της ενδοφλέβιας φλεκαϊνίδης για την ανάταξη κολπικής μαρμαρυγής προσφάτου ενάρξεως - μια τυχαιοποιημένη, προοπτική, πολυκεντρική, ανοικτή μελέτη (IV-FLEC)	Καρδιολογία	III
15	2021-002531-27		Μελέτη φάσης III του Teclistamab σε συνδυασμό με Λεναλιδομίδη έναντι μονοθεραπείας με Λεναλιδομίδη σε συμμετέχοντες με νεοδιαγνωσθέν πολλαπλούν μυέλωμα ως θεραπεία συντήρησης μετά από αυτόλογη μεταμόσχευση αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων (MajesTEC-4)	Πολλαπλό μυέλωμα	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
16	2021-003226-71		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, τυφλή ως προς τον εκτιμητή της όρασης, μελέτη φάσης ΙΙβ της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας ενός σχήματος αναπλήρωσης 36 εβδομάδων για το σύστημα συνεχούς χορήγησης με Ρανμπιζουμάμπη έναντι του σχήματος θεραπείας και επέκτασης με Αφλιμπεροσέπτη σε συμμετέχοντες με νεοαγγειακή ηλιακή εκφύλιση της ωχράς κηλίδας (DIAGRID)	Εκφύλιση της ωχράς κηλίδας	ΙΙβ
17	2021-002609-93		Μια φάσης ΙΙ, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική, μελέτη προσδιορισμού εύρους δόσης του Rilzabrutinib, ακολουθούμενη από μία φάση επέκτασης ανοικτής επισήμανσης σε ασθενείς με χρόνια αυθόρμητη κνίδωση (ΧΑΚ) μέτριας ως βαριάς μορφής, οι οποίοι παραμένουν συμπτωματικοί παρά τη χρήση θεραπείας με αντιισταμινικό Η1 και δεν έχουν λάβει στο παρελθόν θεραπεία με Omalizumab	Χρόνια αυθόρμητη κνίδωση	ΙΙ
18	2019-003248-63		Πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή φάσης ΙΙΙ του Infigratinib για την επικουρική θεραπεία ασθενών με διηθητικό ουροθηλιακό καρκίνωμα με εικαζόμενες γενετικές αλλοιώσεις του FGFR3 (PROOF 302)	Ουροθηλιακό καρκίνωμα	ΙΙΙ
19	2019-002621-30		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτού σχεδιασμού δοκιμή φάσης ΙΙΙ για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της Βενετοκλάξης σε συνδυασμό με Αζακτιδίνη μετά από αλλογενή μεταμόσχευση αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων σε ασθενείς με οξεία μυελογενή λευχαιμία (ΟΜΛ) (VIALE-T)	Οξεία μυελογενής λευχαιμία	ΙΙΙ
20	2021-002537-41		Μια φάσης ΙΙ, εύρεσης δοσολογίας, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική δοκιμή για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της θεραπείας εφόδου με Εφαβαλευκίνη Άλφα σε ασθενείς με μετρίως έως σοβαρά ενεργή ελκώδη κολίτιδα	Ελκώδης κολίτιδα	ΙΙ
21	2021-004392-13		Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια της υποδορίως χορηγούμενης άπαξ εβδομαδιαίως semaglutide 2.0mg ως προσθετη θεραπεία σε μειωμένη δόση ινσουλίνης glargine έναντι τιτλοποιημένης ινσουλίνης glargine σε συμμετέχοντες με διαβήτη τύπου 2 και υπέρβαρους	Σακχαρώδης διαβήτης	ΙΙΙ
22	2021-006052-14		Μια τυχαιοποιημένη, 2 σκελών, φάσης ΙΙΙ μελέτη του Eirnatamab (PF-06863135), έναντι της Λεναλιδομίδης σε ασθενείς με νεοδιαγνωσθέν πολλαπλό μύελωμα που είναι θετικοί στην ελάχιστη υπολειμματική νόσο αφού υποβληθούν σε αυτόλογη μεταμόσχευση βλαστοκυττάρων	Πολλαπλό μύελωμα	ΙΙΙ
23	2021-004151-16		Μια φάσης 2, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, παράλληλων ομάδων μελέτη, για τη διερεύνηση της ασφάλειας, της αποτελεσματικότητας και της φαρμακοκινητικής διαφόρων δοσολογικών σχημάτων του Belantamab Mafodotin (GSK2857916) ως μονοθεραπείας σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μύελωμα (DREAMM 14)	Πολλαπλό μύελωμα	ΙΙ

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
24	2021-001434-19		Τυχαιοποιημένη διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο και παράλληλων δοσολογικών ομάδων δοκιμή για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας πολλαπλών δόσεων του από του στόματος BI 690517 σε διάστημα 14 εβδομάδων, ως μονοθεραπείας και - Μία μελέτη για να ελεγχθεί εάν διαφορετικές δόσεις του BI 690517 ως μονοθεραπείας ή σε συνδυασμό με Εμπαγλιφλοζίνη βελτιώνουν τη νεφρική λειτουργία σε άτομα με χρόνια νεφρική νόσο. A15	Νεφρική νόσος	II
25	2021-003771-34		Μια φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, μακροχρόνιας χορήγησης, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας δύο δοσολογικών σχημάτων του MEDI3506 σε συμμετέχοντες με συμπτωματική χρόνια αποφρακτική πνευμονοπάθεια (ΧΑΠ) και ιστορικό παροξύνσεων της ΧΑΠ (TITANIA)	Πνευμονολογία	III
26	2021-003304-41		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενα με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων μελέτη εύρεσης δόσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του BI 1291583 qd σε διάστημα τουλάχιστον 24 εβδομάδων σε ασθενείς με βρογχεκτασία	Πνευμονολογία	II
27	2021-001691-41		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη φάσης III το συνδυασμού Σελινεξόρρης, Πομαλιδομίδης και Δεξαμεθαζόνης (Sprd) έναντι του συνδυασμού Ελοτουζουμάμπης, Πομαλιδομίδης και Δεξαμεθαζόνης (Elopd) σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα (Rrmm)	Πολλαπλό μυέλωμα	III
28	2020-000504-11		Ανοικτή μελέτη που διερευνά την αποτελεσματικότητα, την ασφάλεια και τη φαρμακοκινητική της προφύλαξης με Copicizumab σε [αιδι'α ηλικίας κάτω των 12 ετών με αιμορροφιλία A ή B, με ή χωρίς αναστολείς	Παιδιατρική	III
29	2021-004648-27		Μια φάσης II, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, κυμαινόμενης δόσης, παράλληλων ομάδων και προσαρμοστικού σχεδιασμού μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Epratoran σε συμμετέχοντες με συστηματικό ερυθματώδη λύκο και δερματικό ερυθματώδη λύκο (υποξύ δερματικό ερυθματώδη λύκο ή/και δισκοειδή ερυθματώδη λύκο) που λαμβάνουν καθιερωμένη θεραπεία	Ερυθματώδης λύκος	II
30	2021-002392-20		Brightline-1 : Μία φάσης II/III, τυχαιοποιημένη, ανοικτής ετικέτας, πολυκεντρική μελέτη του BI907828 σε σύγκριση με τη Δοξορουβικίνη ως θεραπεία πρώτης γραμμής ασθενών με προχωρημένο αποδιαφοροποιημένο λιποσάρκωμα	Ογκολογία	II/III
31	2021-002163-22		Μια φάσης 3 μελέτη (προεγκριτικού σταδίου) για το NBTXR3 που ενεργοποιείται από την επιλογή του ερευνητή για χορήγηση μόνο ακτινοθεραπείας ή ακτινοθεραπείας σε συνδυασμό με σετουξιμάμπη για ηλικιωμένους ασθενείς με τοπικά προχωρημένο πλακώδες καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου που δεν είναι επιλέξιμοι για χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνη	Ογκολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
32	2021-004327-32		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική, διεθνής μελέτη του συνδυασμού Durvalumab+Domvanalimab (AB154) σε συμμετέχοντες με τοπικά προχωρημένο (Σταδίου III), μη εξαιρέσιμο, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα, οι οποίοι δεν παρουσίασαν πρόοδο νόσου ακολούθως ριζικής ταυτόχρονης χημειοακτινοθεραπείας με πλατινούχο σχήμα (PACIFIC-8)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
33	2020-005061-13		Μια ανοικτής επισήμανσης μελέτη μακροχρόνιας παρακολούθησης για την αξιολόγηση των επιδράσεων του Sotatercept όταν προστίθεται στη βασική αγωγή για την πνευμονική αρτηριακή υπέρταση (ΠΑΥ) για τη θεραπεία της ΠΑΥ	Πνευμονική αρτηριακή υπέρταση	III
34	2020-003745-11		Μια μελέτη επέκτασης ανοικτής ετικέτας, ενός σκέλους για την εξέταση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας του BI 425809 άπαξ ημερησίως την ημέρα σε ασθενείς με σχιζοφρένεια που έχουν ολοκληρώσει προηγούμενες φάσης III του BI 425809 (CONNEX-X)	Σχιζοφρένεια	III
35	2021-004310-19		Επικουρική θεραπεία με Encorafenib & Binimetinib έναντι εικονικού φαρμάκου σε πλήρως εξαιρεθέν μελάνωμα σταδίου IIB/C με μετάλλαξη Braf V600E/K: μια τυχαιοποιημένη τριπλή τυφλή μελέτη φάσης III σε συνεργασία με την ομάδα μελανώματος EORTC	Μελάνωμα	III
36	2021-002639-48		Μια πολλαπλών κοορτών μελέτη φάσης II, θεραπειών με βάση τη Δαρατουμουμάμπη σε συμμετέχοντες με αμυλοειδωση εξ αμυλοειδών ελαφρών αλυσίδων (AL αμυλοειδωση)	Αμυλοειδωση	II
37	2021-002555-10		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, δοκιμή φάσης III του συνδυασμού Dato-DXd και πεμπρολιζουμάμπης έναντι της πεμπρολιζουμάμπης ως μονοθεραπείας σε πρωτοθεραπευόμενους ασθενείς με προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα και υψηλά επίπεδα PD-L1 (TPS≥50%) χωρίς επιδεκτικές ενεργειών γονιδιωματικές τροποποιήσεις (Tropion-Lung08)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
38	2016-001694-32		Μια μελέτη επέκτασης φάσης II για ασθενείς με καρκίνο του προστάτη που συμμετείχαν στο παρελθόν σε κλινική μελέτη με την Ενζαλουταμίδη	Καρκίνος του προστάτη	II
39	2019-002637-11		Μια φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της αλτελισίμπης (BYL719) σε συνδυασμό με nab-πακλιταξέλη, σε ασθενείς με προχωρημένο τριπλό καρκίνο του μαστού με είτε μετάλλαξη της καταλυτικής υπομονάδας άλφα της φωσφοϊνοσιτιδικής 3-κινάσης (PIK3CA) είτε απώλεια της πρωτεΐνης φωσφατάσης ομόλογης της τενσίνης (PTEN) χωρίς μετάλλαξη της PIK3CA	Καρκίνος του μαστού	III
40	2021-003578-30		Παγκόσμια ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III του sacituzumab έναντι της δοσεταξέλης σε ασθενείς με προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) που παρουσιάζουν εξέλιξη της νόσου κατά τη διάρκεια ή μετά από χημειοθεραπεία με βάση την πλατίνα και ανοσοθεραπεία με αντι-PD-1/PD-L1	Καρκίνος του πνεύμονα	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
41	2020-005122-28		Μια φάσης 1/2 κλινική μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της φαρμακοκινητικής και της αποτελεσματικότητας της καθημερινής, ενδοφλέβιας χορήγησης AB8939 σε ασθενείς με υποτροπιάζουσα / ανθεκτική οξεία μυελογενή λευχαιμία	Οξεία μυελογενής λευχαιμία	I/II
42	2021-000840-23		Μια θεραπευτική κλινική μελέτη, μη κατωτερότητας, τυχαιοποιημένη, τυφλή ως προς τον εξεταστή, με ενεργό φάρμακο αναφοράς, δύο σκελών, παράλληλων ομάδων, πολυκεντρική για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και ανεκτικότητας μεταξύ ενός νέου γενεσίου σκευάσματος Βρινζολαμίδης 10mg/ml οφθαλμικές σταγόνες, εναιώρημα, έναντι του Azort οφθαλμικές σταγόνες. Στη θεραπεία της ενδοφθάλμιας πίεσης σε ασθενείς με γλαύκωμα ανοικτής γωνίας ή οφθαλμική υπερτονία	Γλαύκωμα	III
43	2021-004313-39		Μια πολυκεντρική ανοικτή επισήμανσης, μελέτη επέκτασης για τη διερεύνηση της μακροπρόθεσμης αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του Ioparegsomatropin σε ενήλικες με ανεπάρκεια αυξητικής ορμόνης.	Ενδοκρινολογία	III
44	2019-002746-21		Μια τυχαιοποιημένη, φάσης IIb μελέτη αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας της θεραπείας διάσωσης με το συνδυασμό Μπρεντουξιμάβη Βεδοτίνη (Betuximab Vedotin) - ESHAP έναντι του σχήματος ESHAP σε ασθενείς με υποτροπιάζον/ανθεκτικό κλασικό λέμφωμα Hodgkin, ακολουθούμενη από θεραπεία εδραίωσης με Μπρεντουξιμάβη Βεδοτίνη (αντί αυτόλογης μεταμόσχευσης αρχέγονων αιμοποιητικών κυττάρων) σε ασθενείς που πέτυχαν πλήρη μεταβολική ύφεση μετά από θεραπεία διάσωσης	Λέμφωμα Hodgkin	IIb
45	2020-005269-15		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη της Πραλασετινίμης έναντι του πρότυπου φροντίδας για τη θεραπεία του μυελοειδούς καρκίνου του θυρεοειδούς με μετάλλαξη RET	Καρκίνος του θυρεοειδούς	III
46	2021-003087-27		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων, φάσης II/III, για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του υποδοριώς χορηγούμενου Efgartigimod PH20 SC σε ενήλικες συμμετέχοντες με πομφολυγώδες πεμφιγοειδές	Δερματολογία	II/III
47	2021-001226-21		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, δοκιμή φάσης III διασταυρούμενης μετάβασης προς τρεις κατευθύνσεις, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας δύο δοσολογικών επιπέδων του KVD900, ενός από του στόματος χορηγούμενου αναστολέα της Καλλικρεΐνης πλάσματος, για την κατ'επίκληση θεραπεία των κρίσεων αγγειοιδήματος σε εφήβους και ενήλικες ασθενείς με κληρονομικό αγγειοίδημα τύπου I ή II	Αγγειοίδημα	III
48	2020-005705-71		Μια φάσης Ib, ανοικτής επισήμανσης, παγκόσμια, πολυκεντρική, προσδιορισμού δόσης, τυχαιοποιημένη μελέτη επέκτασης δόσης για τον προσδιορισμό της μέγιστης ανεκτής δόσης, την αξιολόγηση της ασφάλειας και της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της προκαταρκτικής αποτελεσματικότητας της ιβερδομίδης (CC-220) σε συνδυασμό με R-CHOP-21 και του CC-99282 σε συνδυασμό με R-CHOP-21 για ασθενείς με υψηλού κινδύνου (PI 3 έως 5) επιθετικό λέμφωμα Β-κυττάρων που δεν έχει υποβληθεί προηγουμένως σε θεραπεία	Λέμφωμα	Ib

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
49	2021-005484-53		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης IIβ/III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Cotadutide σε συμμετέχοντες με μη κίρρωτική μη αλκοολική στεατοηπατίτιδα με ίνωση (PROXYMO ADVANCE)	Αιματολογία	IIb/III
50	2020-004486-40		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, ελεγχόμενη με ραβουλιζουμάμπη μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της συνδυαστικής θεραπείας με ποζελιμάμπη και σεμντισιράν σε ασθενείς με παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαινουρία, οι οποίοι δεν έχουν λάβει ποτέ θεραπεία με αναστολέα του συμπληρώματος ή δεν έχουν λάβει πρόσφατα θεραπεία με αναστολέα του συμπληρώματος	Αιματολογία	III
51	2020-002761-33		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, ελεγχόμενη με εκουλιζουμάμπη και ραβουλιζουμάμπη μελέτη, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της συνδυαστικής θεραπείας με ποζελιμάμπη και σεμντισιράν σε ασθενείς με παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαινουρία, οι οποίοι λαμβάνουν την τρέχουσα περίοδο θεραπεία με εκουλιζουμάμπη ή ραβουλιζουμάμπη	Αιματολογία	III
52	2021-002873-24		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή φάσης III, 5 ανεξάρτητες υπομελέτες του Setmelanotide σε ασθενείς με γονιδιακές ανωμαλίες POMC, PCSK1, LEPR, SRC1, SH2B1 και PCSK1 N221D στο μονοπάτι του υποδοχέα μελανοκορτίνης-4	Αιματολογία	III
53	2021-006386-38		Μια πολυκεντρική, ανοικτού σχεδιασμού δοκιμή καλαθιού φάσης Ib/II για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της μονοθεραπείας με Bemarituzumab σε συμπαγείς όγκους με υπερέκφραση του FGFR2b (FORTITUDE-301)	Ογκολογία	Ib/II
54	2021-001910-13		ИМΡΑHCT : Μία φάσης IIb/III, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, επιβεβαιωτική μελέτη κυμαινόμενης δόσολογίας διάρκειας 24 εβδομάδων για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του AV-101 σε ασθενείς με πνευμονική αρτηριακή υπέρταση (ΠΑΥ)	Πνευμονική αρτηριακή υπέρταση	IIb/III
55	2019-002404-41		Δευτερογενής προληψη εγκεφαλικού επεισοδίου καθοδηγούμενη από το δείκτη MRproANP: Η μελέτη MOSES	Εγκεφαλικό επεισόδιο	III
56	2021-000398-10		Μια τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, διπλά τυφλή μελέτη φάσης III του amscenestrant (SAR439859) έναντι της ταμοξιφαίνης για τη θεραπεία ασθενών με θετικό στους ορμονικούς υποδοχείς, αρνητικό ή θετικό υποδοχέα τύπου 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα, καρκίνου του μαστού σταδίου IIb-III που έχουν διακόψει την επικουρική θεραπεία με αναστολέα αρωματάσης λόγω τοξικότητας που σχετίζεται με τη θεραπεία	Καρκίνος του μαστού	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
57	2021-005607-13		Μια δοκιμή σύγκρισης της επίδρασης και της ασφάλειας της άπαξ εβδομαδιαίως χορηγούμενης somaparacitan έναντι του άπαξ ημερησίως χορηγούμενου Norditropin καθώς και αξιολόγησης της μακροχρόνιας ασφάλειας της somaparacitan σε μία σειρά δοκιμών σε παιδιά με βραχύ ανόστημα είτε με βάρος γέννησης χαμηλό για την ηλικία κύησης είτε με σύνδρομο Turner, σύνδρομο Noonan ή με ιδιοπαθές βραχύ ανόστημα	Παιδιατρική	III
58	2021-000007-21		Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διτλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη δύο μερών φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Liperixibat για τη θεραπεία του χολοστατικού κνησμού σε συμμετέχοντες με πρωτοπαθή χολική χολαγγειίτιδα (PBC)	Χολική χολαγγειίτιδα	III
59	2021-003669-36		Μια φάσης II, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, παράλληλου σκέλους, μελέτη τύπου "ομπρέλα" της αβελουμάμπης (MSB0010718C) σε συνδυασμό με άλλους παράγοντες κατά του όγκου ως θεραπεία συντήρησης σε ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό ουροθηλιακό καρκίνωμα των οποίων η νόσος δεν επιδεινώθηκε με τη χημειοθεραπεία πρώτης γραμμής που περιείχε πλατίνη.	Καρκίνος του ουροθηλίου	II
60	2021-004917-38		Μελέτη φάσης II της Ισατουξιμάμπης σε συνδυασμό με Πομαλιδομίδη και Δεξαμεθαζόνη σε ασθενείς με πολλαπλόν μυέλωμα που έχουν λάβει μία προηγούμενη γραμμή θεραπείας που περιείχε Λεναλιδομίδη και αναστολέα πρωτεασώματος	Πολλαπλό μυέλωμα	II
61	2020-004638-39		Μελέτη φάσης Ιβ του REGN5458 (Anti-BCMA x Anti-CD3 διειδικό αντίσωμα) συν εγκεκριμένες θεραπείες για ασθενείς με υποτροπιάζον / ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα	Πολλαπλό μυέλωμα	Ιβ
62		2022-500363-12-00	Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια του αναστολέα του AXL, bemcentinib, για τη θεραπεία της μέτριας νόσου COVID-19	COVID-19	Iib
63	2020-002397-27		Τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διτλά τυφλή, βραχύχρονη σε συμβάντα, πολυκεντρική κλινική δοκιμή έκβασης παράλληλων ομάδων φάσης II για την πρόληψη θρόμβωσης αρτηριοφλεβώδους μοσχεύματος και την αξιολόγηση της ασφάλειας του MK-2060 σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου που υποβάλλονται σε αιμοκάθαρση	Νεφρική νόσος	II
64	2020-003485-39		Μια πολυκεντρική δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της από του στόματος λαμβανόμενης decitabine tetrahydrouridine (NDec) σε ασθενείς με δρεπανοκυτταρική νόσο	Αιματολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
65	2021-005135-23		Ανοικτής επισήμανσης δοκιμή φάσης III του MK-7684A (Συνδυαστικό προϊόν Vibostolimab και Πεμπρολιζουμάμπης) σε συνδυασμό με συγχρησιμοποιούμενη χημειοακτινοθεραπεία ακολουθούμενη από MK-7684A έναντι συγχρησιμοποιούμενης χημειοακτινοθεραπείας ακολουθούμενης από Δουρβαλουμάμπη σε συμμετέχοντες με μη εξαιρέσιμο, τοπικά προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (NSCLC) σταδίου III	Καρκίνος του πνεύμονα	III
66	2020-004972-17		Ισατουξιμάμπη σε συνδυασμό με Λεναλιδομίδη-Δεξαμεθαζόνη σε σύγκριση με Λεναλιδομίδη-Δεξαμεθαζόνη σε ηλικιωμένους ασθενείς (ηλικίας ≥70 ετών) με νεοδιαγνωσμένο μυέλωμα : μία τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης II (SGZ-2019-12650)	Μυέλωμα	II
67	2021-005184-42		Μελέτη πρόσβασης στη Ριμποσικλίμπη (LEE011) μετά την ολοκλήρωση πολυκεντρικής μελέτης υποστηριζόμενης από τη Novartis για τους ασθενείς που έλαβαν θεραπεία με Ριμποσικλίμπη στα πλαίσια του πρωταρχικού πρωτοκόλλου	Καρκίνος του μαστού	IV
68	2021-005687-22		Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη 3 σκελών φάσης III για την εκτίμηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Ianalumab σε ασθενείς με ενεργό σύνδρομο Sjögren (NEPTUNUS-2)	Οφθαλμολογία	III
69	2021-005891-21		Μια φάσης III, παράλληλου, ανοικτού σχεδιασμού, τυχαιοποιημένη κλινική δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του LY3209590 ως εβδομαδιαίως χορηγούμενης βασικής ινσουλίνης σε σύγκριση με την ινσουλίνη Deglutec σε ενήλικες ασθενείς με διαβήτη τύπου 2 που δεν έχουν λάβει στο παρελθόν θεραπεία με Ινσουλίνη (QWINT-2)	Σακχαρώδης διαβήτης	III
70	2021-005201-27		Μια φάσης III, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του carinasertib+δοσεταξέλη έναντι του εικονικού φαρμάκου+δοσεταξέλη ως θεραπεία για ασθενείς με μεταστατικό ενουχοάντοχο καρκίνο του προστάτη (mCRPC)	Καρκίνος του προστάτη	III
71	2021-001703-32		Μια τυχαιοποιημένη ελεγχόμενη, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του paltusotine σε ασθενείς με ακρομεγαλία που δεν λαμβάνουν φαρμακολογική θεραπεία	Ορμονολογία	III
72	2021-005034-42		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή δοκιμή φάσης III του MK-7684A σε συνδυασμό με Ετοποσίδη και Πλατίνη ακολουθούμενων από MK-7684A έναντι της Ατεζολιζουμάμπης σε συνδυασμό με Ετοποσίδη και Πλατίνη ακολουθούμενων από Ατεζολιζουμάμπη για τη θεραπεία πρώτης γραμμής συμμετεχόντων με μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα εκτεταμένου σταδίου	Καρκίνος του πνεύμονα	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
73	2021-002301-10		postMONARCH : Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή φάσης III για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας της Αμπεμασικλίμπης σε συνδυασμό με Φουλβεστράντη, έναντι του εικονικού φαρμάκου σε συνδυασμό με Φουλβεστράντη σε συμμετέχοντες με HR+, HER2-, προχωρημένο ή μεταστατικό καρκίνο του μαστού μετά από εξέλιξη της νόσου κατά τη λήψη θεραπείας με αναστολέα CDK4 & 6 μαζί με ενδοκρινική θεραπεία	Καρκίνος του μαστού	III
74	2021-002485-41		Μια τυχαιοποιημένη, φάσης III, ανοικτής επισήμανσης μελέτη για την αξιολόγηση της υποδόριας έναντι της ενδοφλέβιας χορήγησης Isatuximab σε συνδυασμό με πομαλιδομίδη και δεξαμεθαζόνη σε ενήλικες ασθενείς με υποτροπιάζον ή/και ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα (RRMM)	Πολλαπλό μυέλωμα	III
75	2021-006038-37		Μια μελέτη ανοικτής επισήμανσης φάσης I/II για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της ανεκτικότητας, της αποτελεσματικότητας, της φαρμακοκινητικής και της ανοσογονικότητας του modakafusp alfa (TAK 573)	Πολλαπλό μυέλωμα	II
76	2021-006374-24		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη της Σαβολιτινίμπης σε συνδυασμό με Οσιμερτινίμπη έναντι της διπλής χημειοθεραπείας με βάση την πλατίνη σε συμμετέχοντες με μεταλλαγμένο υποδοχέα επιδερμικού αυξητικού παράγοντα (EGFR), υπερεκφρασμένο ή/και ενισχυμένο παράγοντα μεσεγγυματικής-επιθηλιακής μετάβασης (MET), με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα που παρουσίασαν εξέλιξη της νόσου κατά τη θεραπεία με Οσιμερτινίμπη (SAFFRON)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
77	2022-000882-41		Έρευνα για την αξιολόγηση της δόσης - απόκρισης της άπαξ εβδομαδιαίας υποδορίως χορηγούμενης semaglutide σε ασθενείς με σακχαρώδη διαβήτη τύπου 2 και υπέρβαρους - μία τυφλοποιημένη για τον συμμετέχοντα και τον ερευνητή δοκιμή και ανοικτής επισήμανσης δοκιμή για τον χορηγό	Σακχαρώδης διαβήτης	II
78	2021-000169-34		Μια φάσης III, ανοιχτού σχεδιασμού για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Ercoritamab σε συνδυασμό με Ριτουξιμάμπη και Λεναλιδομίδη (R2) σε σύγκριση με το R2 σε ασθενείς με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό θυλακιώδες λέμφωμα (EPCORE™ FL-1)	Λέμφωμα	III
79	2019-003409-83		Μια πολυκεντρική μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και ανεκτικότητας της θεραπείας με Darigolizumab Pegol σε συμμετέχοντες με Συστηματικό Ερυθματώδη Λύκο	Ερυθματώδης λύκος	III
80	2022-000476-18		Ανεκτικότητα και ασφάλεια της εισπνεόμενης νατριούχου κολισιμεθάτης που χορηγείται μία φορά την ημέρα σε ενήλικους και εφήβους ασθενείς με κυστική ίνωση και χρόνια πνευμονική λοίμωξη από <i>pseudomonas aeruginosa</i> (COPLOT)	Πνευμονολογία	III
81	2020-001263-85		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο κλινική δοκιμή εισπνεόμενου διαλύματος μολγκραμοσίμης για χρήση με εκνεφωτή άπαξ ημερησίως σε ενήλικες ασθενείς με αυτοάνοση πνευμονική κυψελιδική πρωτεΐνωση (aPAP)	Πνευμονολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
82	2021-002179-21		Μια πολυκεντρική τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, σε δύο ομάδες μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της μασιτινίμπης σε ασθενείς με ήπια έως μέτρια νόσο Alzheimer, που σε θεραπεία με καθιερωμένη φροντίδα : αναστολείς χολινεστεράσης, μεμαντίνη	Νόσος Alzheimer	III
83	2021-005775-39		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη φάσης 2 της ρετιφανλιμάμπης σε συνδυασμό με INCAGN02385 (αντι-LAG-3) και INCAGN02390 (αντι-TIM-3) ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με θετικό για PD-L1 (CPS $\geq$ 1), υποτροπιάζον μεταστατικό πλακώδες καρκίνωμα κεφαλής και τραχήλου	Καρκίνος κεφαλής και τραχήλου	II
84	2021-002605-10		KonTRAsT-02 : Τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, ανοικτή μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του JDQ443 έναντι της δοσεταξέλης σε άτομα με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα και μετάλλαξη KRAS G12C που έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	Καρκίνος του πνεύμονα	III
85	2021-003397-32		Μια κλινική δοκιμή ανοικτού σχεδιασμού φάσης II για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Zilovertamab Vedotin (MK-2140) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό διάχυτο λέμφωμα από μεγάλα Β-κύτταρα	Αιματολογία	II
86	2020-002075-35		Μια ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III του MK-6482 σε συνδυασμό με Λενβατινίμπη (MK-7902) έναντι της Καμποζαντινίβης για τη θεραπεία συμμετεχόντων με προχωρημένο νεφροκυτταρικό καρκίνωμα που έχουν παρουσιάσει εξέλιξη της νόσου μετά από προηγούμενη θεραπεία με αντι-PD-1/L1	Ογκολογία	III
87	2019-004103-12		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης II για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και τη αποτελεσματικότητας του TAK-079 σε ασθενείς με εμμένουσα / χρόνια πρωτοπαθή αυτοάνοση θρομβοπενία	Αιματολογία	II
88	2019-002741-37		EPIK-B2 : Μία δύο μερών, φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη (1:1), διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της Αλπελισίμπης (BYL719) σε συνδυασμό με Τραστοζουμάμπη και Περτουζουμάμπη ως θεραπεία συντήρησης σε ασθενείς με HER2-θετικό προχωρημένο καρκίνο του μαστού με μετάλλαξη PIK3CA	Καρκίνος του μαστού	III
89	2021-000293-28		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, προσαρμοστική, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο / πακλιταξέλη μελέτη φάσης III του AVB-S6-500 σε συνδυασμό με πακλιταξέλη σε ασθενείς με ανθεκτικό στην πλατίνα υποτροπιάζοντα καρκίνο των ωοθηκών (AXLerate-OC)	Καρκίνος των ωοθηκών	III
90	2021-001176-42		Μια ανοικτής επισήμανσης δοκιμή επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας του KVD900, ενός από του στόματος αναστολέα καλλικρεΐνης πλάσματος, για την κατ' επίκληση θεραπεία των κρίσεων αγγειοσπασμού σε εφήβους και ενήλικες ασθενείς με κληρονομικό αγγειοσπασμό τύπου I ή II	Αγγειοσπασμός	III
91	2016-002545-32		Βασική, πολυκεντρική, τυφλοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονική διαδικασία κλινική δοκιμή, της κατάλυσης της νεύρωσης των νεφρικών αρτηριών, μέσω του Peregrine System Kit, σε άτομα με υπέρταση	Υπέρταση	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
92	2022-000855-35		Μια μελέτη επέκτασης ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του daxdilimab (HZN-7734) σε ασθενείς με συστηματικό ερυθματώδη λύκο (RECAST SLE OLE)	Ερυθματώδης λύκος	II
93	2022-001204-18		Μια φάσης Ιβ, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη κλιμάκωσης δόσης για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της φαρμακοκινητικής και της δράσης του XmAb24306 σε συνδυασμό με Cevostamab σε ασθενείς με υποτροπιάζον / ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα	Πολλαπλό μυέλωμα	I
94	2021-004979-14		Μια φάσης ΙΙΙ, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη εφάπαξ δόσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της Σουβρατοξουμάμπης σε ενήλικες και εφήβους υπό μηχανικό αερισμό για την πρόληψη της νοσοκομειακής πνευμονίας	Πνευμονολογία	III
95	2022-000135-23		Μια μελέτη φάσης ΙΙ του Mecbotamab Vedotin (BA3011) ως μονοθεραπεία σε συνδυασμό με νιβολουμάμπη σε ενήλικες ασθενείς με μεταστατικό, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα, οι οποίοι έχουν παρουσιάσει στο παρελθόν πρόοδο νόσου με ή είναι δυσανεκτικοί σε αναστολέα PD-1/11, EGFR ή ALK	Καρκίνος του πνεύμονα	II
96	2022-002390-28		Ανοσοθεραπεία πλοηγούμενη από την πρεσηψίνη του ορού στις λοιμώξεις του αναπνευστικού : η διπλά-τυφλή, τυχαιοποιημένη, διερευνητική μελέτη φάσης ΙΙα INSPIRE	Λοιμωξιολογία	IIb
97	2020-005643-22		Μια ανοικτής επισήμανσης μελέτη επέκτασης και παρακολούθησης της ασφάλειας του Acoramidis (AG10) σε συμμετέχοντες με συμπτωματική σχετιζόμενη με την Transylretinyl αμυλοειδική μυοκαρδιοπάθεια, οι οποίοι ολοκλήρωσαν τη δοκιμή φάσης ΙΙΙ ATTRibute-CM (AG10-301)	Αιματολογία	III
98	2021-004928-15		Διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη φάσης ΙΙ για τον προσδιορισμό της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της λουπατερόπτης (BMS-986346/ACE-536) για τη θεραπεία της αναμίας σε ενήλικες με άλφα (α)-θαλασσαιμία	Αιματολογία	II
99		2022-500461-28-06	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Δοκιμή Φάσης 3 της Αμπεμασικλιμπης σε Συνδυασμό με Αμπιρατερόνη και Πρεδνιζόνη σε Άνδρες με Υψηλού Κινδύνου Μεταστατικό Ορμονοευαίσθητο Καρκίνο του Προστάτη	Καρκίνος του Προστάτη	III
100		2022-500079-30-00	Μια φάσης ΙΙΙ, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του siberpenlimab που χορηγείται υποδόρια σε ασθενείς με νεφροπάθεια από ανοσοσφαιρίνη	Νεφρική νόσος	III
101	2021-004554-32		Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του νεφελοποιημένου PC945 όταν προσήθεται σε συστηματική αντιμικητιασική αγωγή για τη θεραπεία της ανθεκτικής διηθητικής πνευμονικής ασπεργίλλωσης	Πνευμονολογία	III
102	2018-001540-56		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων της μεπολιζουμάμπης 100mg υποδορίως (SC) ως πρόσθετης θεραπείας σε συμμετέχοντες με ΧΑΠ που εμφανίζουν συχνές παροξύνσεις και χαρακτηρίζονται από επίπεδα ηωσινόφιλων (Μελέτη 208657)	Πνευμονολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
103	2022-000648-32		Μια φάσης III, πολυκεντρική, προοπτική, τυχαιοποιημένη, τυφλή μελέτη δύο θεραπευτικών σχημάτων για την καντινταμιά ή/και τη διηθητική καντιντίαση : ενδοφλέβια εχινοκανδίνη ακολουθούμενη από ibrexafungerp από στόματος έναντι ενδοφλέβιας εχινοκανδίνης ακολουθούμενης από φλουκοναζόλη από στόματος (MARIO)	Λοιμωξιολογία	III
104	2021-004055-16		Μια φάσης I, πρώτης χορήγησης φαρμάκου σε ανθρώπους, μονοκεντρική, ανοικτής επισημάνσης, ενός σκέλους, επαναλαμβανόμενης δόσης μελέτη της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του ELMog σε ασθενείς με χρόνια προϊούσα πολλαπλή σκλήρυνση - Η μελέτη ELPIS	Πολλαπλή σκλήρυνση	I
105	2021-001957-30		Φάση III, δύο σταδίων, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ανοικτή μελέτη σύγκρισης του συνδυασμού CC-92480, βορτεζομίμπης και δεξαμεθαζόνης (480Vd) έναντι του συνδυασμού πομαλιδομίδης, βορτεζομίμπης και δεξαμεθαζόνης (Pvd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μύελωμα (RRMM)	Πολλαπλό μύελωμα	III
106	2022-001941-19		Μια μελέτη αξιολόγησης δοσολογικού σχήματος, φάσης I/II, για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της κλινικής δραστηριότητας της μελανταμάμπης μαφοδοτίνης χορηγούμενης σε συνδυασμό με δαρατουμουμάμπη, πομαλιδομίδα και δεξαμεθαζόνη σε ασθενείς με υποτροπιάζον / ανθεκτικό πολλαπλό μύελωμα που έχουν λάβει προηγουμένως μία γραμμή θεραπείας και είναι ανθεκτικοί στη λεναλιδομίδα	Πολλαπλό μύελωμα	I/II
107	2021-004422-30		Ανοικτή, πολυκεντρική μελέτη, μετάβασης φάσης για τους ασθενείς που έχουν ολοκληρώσει προηγούμενη μελέτη του sabatolimab (MBG453) που πραγματοποιήθηκε με χορηγία της εταιρείας Novartis και κρίνεται από τον ερευνητή ότι αποκομίζουν όφελος από τη συνέχιση της θεραπείας με sabatolimab	Ογκολογία	II
108	2021-002905-89		Μελέτη επέκτασης 18 μηνών, ανοικτής επισημάνσης, ενός σκέλους, για την εκτίμηση της ασφάλειας της από του στόματος χορήγησης φινερενόνης σε δόση προσαρμοσμένη βάσει ηλικίας και σωματικού βάρους, επιπροσθέτως ACEI ή ARB, για τη θεραπεία παιδιών και νεαρών ενηλίκων, ηλικίας 1 έως 18 ετών, με χρόνια νόσο και πρωτεϊνουρία	Ενδοκρινολογία	III
109	2020-000146-33		Τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III για το Niraparib-Ντοσταραλιμάμπη έναντι της χημειοθεραπείας επιλογής του ιατρού σε ασθενείς με υποτροπιάζοντα καρκίνο των ωοθηκών, των φαλοπιανών σαλπίγγων ή πρωτοπαθή περιτοναϊκό καρκίνο που δεν είναι υποψήφιος για επαναληπτική θεραπεία με βάση την πλατίνα. Κλινική δοκιμή NItCHE (MITO 33)	Ογκολογία	III
110	2021-005692-39		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της Ντεπεμοκιμάμπης σε ενήλικες με υπερηωσινοφιλικό σύνδρομο (HES)	Αιματολογία	III
111	2022-001942-39		Μελέτη φάσης I/II, αξιολόγησης δοσολογικού σχήματος για τη διερεύνηση της ασφάλειας και της κλινικής δραστηριότητας της μελανταμάμπης μαφοδοτίνης, χορηγούμενης σε συνδυασμό με λεναλιδομίδα, δεξαμεθαζόνη και νιρογκασεστάτη σε ασθενείς με μη κατάλληλο για μεταμόσχευση νεοδιαγνωσμένο πολλαπλό μύελωμα	Πολλαπλό μύελωμα	I/II

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
112	2021-002006-27		Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη αξιολόγησης της επίδρασης του inclisiran σε μείζονα ανεπιθύμητα καρδιαγγειακά συμβάντα σε συμμετέχοντες με εγκατεστημένη καρδιαγγειακή νόσο (VICTORION-2 PREVENT)	Καρδιολογία	III
113	2022-000790-94		Επίδραση και ασφάλεια της semaglutide 7,2mg χορηγούμενης άπαξ εβδομαδιαίως σε συμμετέχοντες με παχυσαρκία	Παχυσαρκία	III
114	2021-006820-41		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, τεσσάρων σκελών, ελεγχόμενη με δραστικό και εικονικό φάρμακο δοκιμή προσδιορισμού δοσολογίας για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ανεκτικότητας, της ασφάλειας και της δόσης-απόκρισης του LYT-100 σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση (IPI)	Πνευμονική ίνωση	II
115	2021-001075-17		AdvanTIG-205 : Μια τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης 2 του Ociprelimab (BGB-A1217) και του Tislelizumab μαζί με χημειοθεραπεία σε ασθενείς με τοπικά προχωρημένο, μη εγχειρήσιμο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (ΜΜΚΠ) που δεν έχουν υποβληθεί σε προηγούμενη θεραπεία	Καρκίνος του πνεύμονα	II
116	2022-000995-21		Μια φάσης IIIb , πολυκεντρική, ανοικτή, τυχαιοποιημένη μελέτη της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας του από του στόματος χορηγούμενου ascimimib έναντι της νιλοτινίμης σε ασθενείς με νεοδιαγνωσμένη θετική στο χρωμόσωμα της Φιλαδέλφειας χρόνια μυελογενή λευχαιμία σε χρόνια φάση	Λευχαιμία	III
117	2022-002589-34		Μια προοπτική, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, κλινική δοκιμή για την ασφάλεια και αποτελεσματικότητα της φλεκαϊδίνης έναντι της αμωδαρόνης για την καρδιοανάταξη της παροξυσμικής κοιλιακής μαρμαριγής στο Τμήμα Επειγόντων Περιστατικών, σε ασθενείς με σταφανιαία νόσο χωρίς υπολοιπούμενη ισχαιμία και κλάσμα εξώθησης >35% (FLECA-ED)	Καρδιολογία	III
118	2021-003234-37		Φάσης 2/3, πολλαπλών σταδίων, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη απόσυρσης παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του nirocalimab όταν χορηγείται σε ενήλικους με χρόνια φλεγμονώδη απομυελινωτική πολυνευροπάθεια (CIDP)	Νευρολογία	II/III
119	2022-001294-31		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III για την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια του Tezereumab σε ασθενείς με ηωσινοφιλική οισοφαγίτιδα (CROSSING)	Γαστρεντερολογία	III
120	2022-000836-49		Μια ανοικτού σχεδιασμού, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό συγκριτικό φάρμακο κλινική δοκιμή φάσης III της πεμπρολιζουμάμπης (MK-3475) σε συνδυασμό με Sacituzumab Gonitescap έναντι μονοθεραπείας με MK-3475 ως θεραπείας πρώτης γραμμής σε συμμετέχοντες με μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα και έκφραση του PD-L1 με βαθμολογία αναλογίας όγκου (TPS) μεγαλύτερη ή ίση του 50% (KEYTONE D46 / EVOKE-03)	Καρκίνος του πνεύμονα	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
121	2022-000186-40		Μια προοπτική τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης κλινική μελέτη φάσης II για την αξιολόγηση της ανωτερότητας της μονοθεραπείας με Inotuzumab Ozogamicin έναντι ALLR3 για τη θεραπεία επαγωγής της υψηλού κινδύνου υ πρώτης υποτροπής πρόδρομης Β οξείας λεμφοβλαστικής λευχαιμίας στην παιδική ηλικία	Λευχαιμία	II
122	2021-005115-32		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη πλατφόρμας φάσης II, με τη χρήση ενός κύριου πρωτοκόλλου, για την αξιολόγηση νέων ανοσοθεραπευτικών συνδυασμών σε συμμετέχοντες με επιλεγμένο ως προς την έκφραση του συνδέτη του προγραμματισμένου κυτταρικού θανάτου 1, τοπικά προχωρημένο / μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα, για τον οποίο δεν έχει ληφθεί προηγούμενη θεραπεία	Καρκίνος του πνεύμονα	II
123	2022-002724-12		Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη φάσης IIβ, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του FB-002 σε συμμετέχοντες που νοσηλεύονται με νόσο COVID-19 και οι οποίοι χρήζουν συμπληρωματικού οξυγόνου και διατρέχουν κίνδυνο σοβαρής έκβασης	COVID-19	IIb
124	2022-001091-34		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο δοκιμή για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BI 1015550 επί τουλάχιστον 52 εβδομάδες σε ασθενείς με ιδιοπαθή πνευμονική ίνωση (IPI)	Πνευμονολογία	III
125	2021-003990-74		Μια φάσης 2, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη δοκιμή του BMS-986218 ή του BMS-986218 συν νιβολουμάμπη σε συνδυασμό με δοσεταξέλη σε συμμετέχοντες με μεταστατικό, ανθεκτικό στον ευνοουισμό καρκίνο του προστάτη	Καρκίνος του προστάτη	II
126	2019-003158-10		Μελέτη για τη μακροχρόνια ασφάλεια και ανεκτικότητα του Lipegixibat για τη θεραπεία του χολοστατικού κνησμού σε συμμετέχοντες με πρωτοπαθή χολική χολαγγειίτιδα	Παθολογία	III
127	2022-002827-36		Μια επεμβατική, φάσης II, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή κλινική μελέτη αποτελεσματικότητας και ασφάλειας 2 σκελών για τη διερεύνηση επαναληπτικού 5ήμερου κύκλου Νιρατρελβίρης/Ριτοναβίρης σε σύγκριση με εικονικό φάρμακο /Ριτοναβίρη σε συμμετέχοντες ηλικίας τουλάχιστον 12 ετών με επανεμφάνιση των συμπτωμάτων της Covid-19 και θετικότητα σε ταχεία εξέταση αντιγόνου	COVID-19	II
128	2018-004253-24		Μια ανοικτή, μη τυχαιοποιημένη μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας, ασφάλειας και ανεκτικότητας του LNP023 σε άτομα με C3 σπειραματοπάθεια	Πνευμονολογία	III
129		2022-501190-39-01	Μια Μελέτη Φάσης 1β Απόδειξης της Ορθότητας της Ιδέας (PoC) για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας, της Ανεκτικότητας, της Φαρμακοκινητικής (PK), της Φαρμακοδυναμικής (PD) και της Προκαταρκτικής Αποτελεσματικότητας του OMS906 σε Ασθενείς με PNH με Μη Βέλτιστη Απόκριση στον Αναστολέα C5, Ραβουλιζουμάμπη	Αιματολογία	Ib
130		2022-500332-11-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, μελέτη Φάσης II της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας διάρκειας τουλάχιστον 48 εβδομάδων της από του στόματος θεραπείας με το BI 685509 σε ενήλικες με πρώιμη προοδευτική διάχυτη δερματική συστηματική σκλήρυνση	Δερματολογία	II

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
131		2022-500257-16-00	Πολυκεντρική, Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή Μελέτη Φάσης 3 για την Αξιολόγηση της Ασφάλειας και Αποτελεσματικότητας της Κοντζεζολίδης Ακεφοσαμίλης και της Κοντζεζολίδης σε Σύγκριση με τη Λινεζολίδη, Χορηγούμενη Ενδοφλεβίως και από του Στόματος, σε Ενήλικες με Μέτριες ή Βαριές Λοιμώξεις Διαβητικού Ποδιού	Σακχαρώδης διαβήτης	III
132		2022-500861-29-00	Φάσης 3, δύο σταδίων, τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ανοικτή μελέτη σύγκρισης του συνδυασμού CC-92480 (BMS-986348), carfilzomib και δεξαμεθαζόνης (480Kd) έναντι του συνδυασμού carfilzomib και δεξαμεθαζόνης (Kd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα (RRMM)	Πολλαπλό μυέλωμα	III
133		2022-501575-12-00	Μια πολυκεντρική, τυφλοποιημένη για τον παρατηρητή, τυχαιοποιημένη κλινική μελέτη φάσης IIa δύο σκελών, για τη διερεύνηση της φαρμακοκινητικής, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας και της αποτελεσματικότητας της ενδοφλέβια χορηγούμενης αζτρεονάμης-αβιμαπακτάμης ± μετρονιδαζόλης σε σύγκριση με τη βέλτιστη διαθέσιμη θεραπεία (ΒΔΘ) σε παιδιά ηλικίας από 9 εμηνών έως λιγότερο από 18 ετών με σοβαρές λοιμώξεις από αρνητικά κατά Γκραμ βακτήρια, συμπεριλαμβανομένης της επιπλεγμένης ενδοκοιλιακής λοίμωξης	Παιδιατρική	II
134	2020-003781-40		Μια ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική δοκιμή φάσης I/II του GEN3014 (HexaBody®-CD38) σε υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα και άλλες αιματολογικές κακοήθειες	Πολλαπλό μυέλωμα	I/II
135	2021-000202-22		Μια τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III για τη σύγκριση της ΥΔ ταλεκταμάμπης σε συνδυασμό με ΥΔ δαρατουμουμάμπη και πομαλιδομίδη (Tal-DP) ή της ΥΔ ταλεκταμάμπης σε συνδυασμό με ΥΔ δαρατουμουμάμπη (Tal-D) έναντι της ΥΔ δαρατουμουμάμπης, πομαλιδομίδης και δεξαμεθαζόνης (DPd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα που είχαν λάβει $\geq 1$ προηγούμενη γραμμική θεραπεία	Πολλαπλό μυέλωμα	III
136	2021-004606-21		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτή, πολυκεντρική, παγκόσμια μελέτη φάσης III του Datorotamab Deruxtecan (Dato-DXd) δε συνδυασμό με Δουρβαλουμάμπη και Καρβοπλατίνη έναντι της Πεμπρολιζουμάμπης σε συνδυασμό με πλατινίου χημειοθεραπεία για τη θεραπεία πρώτης γραμμής ασθενών με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα (MMKP) χωρίς γονιδιωματικές αλλαγές που μπορούν να στοχευθούν με υπάρχοντες παράγοντες (D926NC00001, AVANZAR)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
137	2022-000909-28		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη μελέτη σύγκρισης της Τεκλισταμάμπης σε συνδυασμό με ΥΔ Δαρατουμουμάμπη και Λεναλιδομίδη (Tec-DR) έναντι της ΥΔ Δαρατουμουμάμπης, Λεναλιδομίδης και Δεξαμεθαζόνης (DRd) σε συμμετέχοντες με πρόσφατα διαγνωσμένο πολλαπλό μυέλωμα οι οποίοι δεν είναι επιλέξιμοι ή δεν προορίζονται για αυτόλογη μεταμόσχευση βλαστικών κυττάρων ως αρχική θεραπεία	Πολλαπλό μυέλωμα	III
138	2022-000364-21		Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, ανοικτής ετικέτας, πολυκεντρική, επαγωγικά ενωπιωμένη μελέτη φάσης II/III της μπρουτινιμπής σε συνδυασμό με ριτουξιμάμπη έναντι της επιλογής του ιατρού μεταξύ Λεναλιδομίδης συν Ριτουξιμάμπης ή Βορτεζομίμπης συν Ριτουξιμάμπης σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό λέμφωμα από κύτταρα του μανδύα	Ογκολογία	II/III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
139	2022-001134-11		Μια διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του BI 1015550 για τουλάχιστον 52 εβδομάδες σε ασθενείς με προοδευτικές ινωτικές διάμεσες πνευμονοπάθειες (PF-ILD)	Πνευμονολογία	III
140	2022-002386-14		Μια φάσης I/II, ανοικτής επισήμανσης, προσδιορισμού δόσης μελέτη για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής και της προκαταρκτικής αποτελεσματικότητας του OBT076, ενός κατευθυνόμενου στο CD205 συζευγμένου αντισώματος-φαρμάκου σε υποτροπιάζοντες ή /και μεταστατικούς συμπαγείς όγκους θετικού ως προς το CD205	Ογκολογία	I/IIb
141	2021-000168-31		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτού σχεδιασμού δοκιμή φάσης III για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Ercosítamab σε συνδυασμό με το θεραπευτικό σχήμα R-CHOP έναντι του σχήματος R-CHOP σε ασθενείς με νεοδιαγνωσθέν διάχυτο λέμφωμα από μεγάλα Β-κύτταρα (DLBCL)	Ογκολογία	III
142	2020-003433-37		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης μελέτη φάσης II/III για τη σύγκριση του συνδυασμού cobolimab+docetaxel έναντι του dostarlimab+docetaxel έναντι μονοθεραπείας με docetaxel σε συμμετέχοντες με προχωρημένο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα, οι οποίοι έχουν εμφανίσει εξέλιξη της νόσου με προηγούμενη anti-PD-(L)1 θεραπεία και χημειοθεραπεία (COSTAR Lung)	Καρκίνος του πνεύμονα	II/III
143	2018-001671-21		Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη μελέτη ανοικτής επισήμανσης φάσης II/III του KRT-232 σε ασθενείς με πρωτοπαθή μυελωίνωση (PMI), μυελωίνωση μετά από αληθή πολυκυτταραιμία (MI μετά από ΑΠ) ή μυελωίνωση μετά από ιδιοπαθή θρομβοκυτταρική (MI μετά από ΙΘ), που εμφανίζουν υποτροπή ή είναι ανθεκτικοί στη θεραπεία με αναστολέα της κινάσης Janus (JAK)	Μυελωίνωση	II/III
144	2021-006271-42		Μια πολυκεντρική ανοικτής επισήμανσης για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του HZN-825, σε ασθενείς με διάχυτη δερματική συστηματική σκλήρυνση	Δερματολογία	II
145	2022-001088-29		KontRASt-06 : Μια ανοιχτή δοκιμή φάσης II για την αξιολόγηση της δραστηριότητας και της ασφάλειας της μονοθεραπείας με JDQ443 ως θεραπείας πρώτης γραμμής για ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα με μετάλλαξη KRAS G12C και έκφραση PD-L1 < 1% ή PD-L1 ≥1% και ταυτόχρονη μετάλλαξη STK11	Καρκίνος του πνεύμονα	II
146	2022-001144-18		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης III, 2 σκελών για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Xenivarpat και της ακτινοθεραπείας σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο και την ακτινοθεραπεία για την επίδειξη βελτίωσης της επιβίωσης χωρίς νόσο σε συμμετέχοντες με εξαιρεθέν ακανθοκυτταρικό	Ογκολογία	III
147	2021-000630-34		Μια φάσης IIIb μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας της ενδοφλέβιας βεδολιζουμάμπης σε παιδιατρικούς ασθενείς με ελκώδη κολίτιδα ή νόσο του Crohn	Νόσος του Crohn	IIIb

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
148	2022-002316-23		Μια ανοικτή, πολυκεντρική μελέτη επέκτασης ενός σκέλους με σκοπό την αξιολόγηση της μακροχρόνιας ασφάλειας και ανεκτικότητας του inclisiran σε συμμετέχοντες με ετερόζυγη ή ομόζυγη οικογενή υπερχοληστερολαμία, οι οποίοι έχουν ολοκληρώσει τις μελέτες εφήβων ORION-16 ή ORION-13 (VICTORION-PEDS-OLE)	Υπερχοληστερολαμία	III
149	2022-001157-23		Μια μονού σκέλους ανοικτής επισήμανσης μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της φαρμακοκινητικής του ενδοφλεβίως χορηγούμενου σταθερού συνδυασμού δόσεων (IV FDC) Ττραγκολουμάμπης και Ατεζολιζουμάμπης σε συμμετέχοντες με τοπικά προχωρημένους, υποτροπιάζοντες ή μεταστατικούς όγκους συμπαγών οργάνων	Ογκολογία	II
150	2022-000758-28		Μια πολυκεντρική, διεθνής, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με δραστικό συγκριτικό φάρμακο, διπλά τυφλή, με διπλό εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, δύο σκελών, φάσης III μελέτη για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του από του στόματος αναστολέα του FXIa asundexian (BAY 2433334) με το arixaban για την πρόληψη του εγκεφαλικού ή της συστημικής εμβολής σε άνδρες και γυναίκες συμμετέχοντες ηλικίας 18 ετών και μεγαλύτεροι με κολπική μαρμαρυγή και κίνδυνο εμφάνισης εγκεφαλικού επεισοδίου	Εγκεφαλικό επεισόδιο	III
151	2021-005139-22		Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλά μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της θεραπείας με Bevirginersen σε HBeAg-αρνητικούς ασθενείς με χρόνια λοίμωξη από τον ιό ηπατίτιδας Β που έχουν λάβει θεραπεία με ανάλογα νουκλεοσιδίων/νουκλεοτιδίων (B Well 1)	Ηπατίτιδα Β	III
152	2022-002268-53		Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της θεραπείας με Bevirginersen σε HBeAg-αρνητικούς ασθενείς σε χρόνια λοίμωξη από τον ιό της ηπατίτιδας Β που έχουν λάβει θεραπεία με ανάλογα νουκλεοσιδίων/νουκλεοτιδίων (B WELL 2)	Ηπατίτιδα Β	III
153	2021-004931-10		Μια μελέτη επέκτασης, ανοικτής επισήμανσης, για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας, ανεκτικότητας και αποτελεσματικότητας της συνδυαστικής θεραπείας Ποζελιμάμπης και Σεμντισιράν σε ασθενείς με παροξυσμική νυχτερινή αιμοσφαιρινουρία	Αιματολογία	III
154	2021-001277-23		Μια φάσης II/III, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων, διπλού σκέλους, πολυκεντρική, λειτουργικά απρόσκοπτη μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοδυναμικής, της φαρμακοκινητικής και της ανοσογονικότητας της υποδόριας εφγαρτιγμόδης PH20 σε συμμετέχοντες ηλικίας 18 ετών και άνω με ενεργό ιδιοπαθή φλεγμονώδη μυοπάθεια	Μυοπάθεια	II/III
155	2022-001067-27		Μια πολυκεντρική, διεθνής, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων και οδηγούμενη από συμβάντα μελέτη φάσης III του από του στόματος αναστολέα του παράγοντα FXIa asundexian (BAY 243334) για την πρόληψη του ισχαιμικού εγκεφαλικού επεισοδίου σε άντρες και γυναίκες ασθενείς ηλικίας 18 ετών και άνω μετά από οξύ μη καρδιοεμβολικό ισχαιμικό εγκεφαλικό επεισόδιο ή υψηλού κινδύνου παροδικό ισχαιμικό αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο	Εγκεφαλικό επεισόδιο	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
156	2018-001167-23		Μια ανοικτή μελέτη φάσης II του sacituzumab govitecan στον ανεχειρίητο, τοπικά προχωρημένο / μεταστατικό ουροθηλιακό καρκίνο	Καρκίνος του ουροθηλίου	II
157	2022-002977-27		Φάσης III τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, παράλληλων ομάδων κλινική μελέτη, για τον έλεγχο της θεραπευτικής ισοδυναμίας του προϊόντος Προπιονική Φλουτικαζόνη 100mcg και Σαλμετερόλη 50mcg / Respirant Pharmaceuticals κόνεως για εισπνοή έναντι του ADVAIR DISKUS 100/50MCG κόνεως για εισπνοή σε ασθενείς με άσθμα	Άσθμα	III
158	2021-002491-39		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη για την τουκατινίμη ή το εικονικό φάρμακο σε συνδυασμό με τραστουζουμάμη και περτουζουμάμη ως θεραπεία συντήρησης για το μεταστατικό HER2+ καρκίνο του μαστού (HER2CLIMB-05)	Καρκίνος του μαστού	III
159	2021-004253-22		Μια μακροχρόνια μελέτη επέκτασης (LTE) για τον χαρακτηρισμό της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Danicorap ως πρόσθετη θεραπεία σε αναστολέα του συστατικού 5 του συμπληρώματος (C5i) σε ασθενείς με παροξυσμική νυχτερινή αιμοσφαιρινουρία (PNH) που έχουν λάβει προηγούμενες Danicorap σε κλινική μελέτη με τη χορηγία της Alexion	Αιματολογία	III
160	2021-006864-25		IMPACT-FUL : Μια μακροχρόνια πολυκεντρική μελέτη επέκτασης της ασφάλειας του σε άτομα με πνευμονική αρτηριακή υπέρταση (PAY) που έχουν ολοκληρώσει τη μελέτη AV-101-002	Πνευμονική αρτηριακή υπέρταση	IIb/III
161	2022-002538-14		Ελαχιστοποίηση της 17β υδροξυστεροειδικής αφυδρογονάσης τύπου 13 για τη θεραπεία της NASH (HORIZON) : Μια διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης IIβ για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του GSK4532990 σε ενήλικες με προκίρωτική μη αλκοολική στεατοηπατίτιδα	Στεατοηπατίτιδα	IIb
162	2021-003063-10		Μια ανοικτής επισήμανσης μελέτη επέκτασης της ARGX-113-2009 για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας, ανεκτικότητας και αποτελεσματικότητας του efgartigimod PH20 SC σε ενήλικες συμμετέχοντες με πομφολυγώδες πεμφιγοειδές	Δερματολογία	III
163	2022-001178-70		Κλινική μελέτη μη κατωτερότητας, τυχαιοποιημένη, τυφλή ως προς τον εξεταστή δύο παράλληλων ομάδων, για τη σύγκριση της αποτελεσματικότητας και ανεκτικότητας μεταξύ ενός νέου γενεοσήμου σκευάσματος άνευ χλωριούχου βενζαλκονίου οφθαλμικών σταγόνων Λατανοπρόστης/Τιμολόλης 0,05mg/ml + 5mg/ml, διάλυμα με περιέκτη μιάς δόσης έναντι των οφθαλμικών σταγόνων Xalacom®, διάλυμα σε ασθενείς με γλαύκωμα ανοικτής γωνίας ή οφθαλμική υπέρταση	Γλαύκωμα	III
164	2022-002489-34		Μια πολυκεντρική, ανοικτή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη, τύπου "καλάθι" πραγματιστική μελέτη κλινικής και μεταφραστικής έρευνας φάσης II για τον προσδιορισμό της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της πλιτιδεψίνης (plitidepsin) έναντι παράγοντα ελέγχου σε ανοσοκατεσταλμένους ενήλικους ασθενείς με συμπτωματική COVID-19 οι οποίοι χρήζουν νοσηλείας (NEREIDA)	COVID-19	II
165		2022-501744-15-00	Μια Τυχαιοποιημένη, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Κλινική Δοκιμή Φάσης 3 για τη Διερεύνηση της Επίδρασης της Τιρζεπατίδης στη Μείωση της Νοσηρότητας και της Θνησιμότητας σε Ενήλικες με Παχυσαρκία	Παχυσαρκία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
166		2022-500609-42-00	Μια Φάσης 2α/2β, ανοικτής επισήμανσης, επαλήθευσης θεωρίας (Φάση 2α) και διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο (Φάση 2β), πολυκεντρική μελέτη αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του AG-946 σε συμμετέχοντες με αναμία οφειλόμενη σε μυελοδυσπλαστικά σύνδρομα χαμηλού κινδύνου	Αιματολογία	II
167	2018-002572-41		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή, πολυκεντρική, διεθνής μελέτη της Δουρβαλουμάμπης με στερεοτακτική ακτινοθεραπεία σώματος (SBRT) για τη θεραπεία ασθενών με μη εξαιρέσιμο σταδίου I/II, μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα με αρνητικούς λεμφαδένες (PACIFIC-4 / RTOG-3515)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
168	2022-001363-27		LOGGIC/FIREFLY : Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη, διεθνής πολυκεντρική δοκιμή της μονοθεραπείας με DAY101 έναντι της χημειοθεραπείας του προτύπου φροντίδας σε ασθενείς με παιδιατρικό γλοίωμα χαμηλού βαθμού κακοήθειας που φέρουν ενεργοποιητική μετάλλαξη του RAF για την οποία απαιτείται συστηματική θεραπεία πρώτης γραμμής	Παιδιατρική	III
169	2022-002265-15		Τυχαιοποιημένη, πολυκεντρική, ανοιχτής επισήμανσης, ελεγχόμενη μελέτη φάσης II του RO7247669 ως μονοθεραπείας ή σε συνδυασμό με τираγκολουμαμπη έναντι της ατεζολιζουμάμπης σε ασθενείς με τοπικά προχωρημένο ή μεταστατικό ουροθηλιακό καρκίνο της ουροδόχου κύστης, οι οποίοι δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία και δεν είναι κατάλληλοι για χημειοθεραπεία που περιέχει πλατίνα	Ουροθηλιακό καρκίνωμα	II
170	2022-000724-37		Τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, με παράλληλες ομάδες, ελεγχόμενη με δραστικό και εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας ενός σταθερού συνδυασμού δικλοφαινάκης 75mg + θειοκολχικισίδης 4mg ως ενέσιμο διάλυμα, στην ανακούφιση των συμπτωμάτων οσφυαλγίας. Ελεγχόμενη μελέτη έναντι ενέσιμου διαλύματος δικλοφαινάκης 75mg και εικονικού φαρμάκου. Μελέτη RELIEF	Οσφυαλγία	III
171	2022-002814-17		Πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του Cenerimod σε ενήλικα άτομα με μέτριο έως σοβαρό συστηματικό ερυθματώδη λύκο (ΣΕΛ), επιπλέον της βασικής θεραπείας	Ερυθματώδης λύκος	III
172	2022-000631-23		Τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική, φάσης II μελέτη πολλαπλών δόσεων του RO7247669 σε συμμετέχοντες με μη εξαιρέσιμο ή μεταστατικό μελάνωμα που δεν έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία	Μελάνωμα	II
173	2022-002222-27		Μια τυχαιοποιημένη, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική δοκιμή φάσης III του domvanalimab, του zimberelimab και της χημειοθεραπείας έναντι της νιβολουμάμπης και της χημειοθεραπείας σε συμμετέχοντες με τοπικά προχωρημένο, μη εγχειρήσιμο ή μεταστατικό γαστρικό ή οισοφαγικό αδενοκαρκίνωμα ή αδενοκαρκίνωμα της γαστροοισοφαγικής συμβολής που δεν έχει αντιμετωπιστεί θεραπευτικά στο παρελθόν	Ογκολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
174	2022-000928-37		Μία φάσης III τυχαιοποιημένη μελέτη σύγκρισης της μονοθεραπείας με τεκλισταμάμπη έναντι της θεραπείας με πομαλιδομίδη, βορτεζομίμπη, δεξαμεθαζόνη (PVD) ή της θεραπείας με καρφιλζομίμπη, δεξαμεθαζόνη (Kd) σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή ανθεκτικό πολλαπλό μύελωμα οι οποίοι έχουν λάβει 1 έως 3 προηγούμενες γραμμές θεραπείας, συμπεριλαμβανομένου μονοκλωνικού αντισώματος αντι-CD38 και λεναλιδομίδης	Πολλαπλό μύελωμα	III
175	2022-002395-36		Μια ανοικτής επισήμανσης, κλιμάκωσης της δόσης, προσδιορισμού της δόσης και επαλήθευσης της θεωρίας μελέτη του SP-420 σε ασθενείς με μεταγγισιοεξαρτώμενη β-θαλασσαιμία	Αιματολογία	II
176		2022-501425-20-00	Μια Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο Κλινική Δοκιμή Φάσης 2β για την Αξιολόγηση του Peresolimab σε Ενήλικους Ασθενείς με Μέτρια έως Σοβαρή Ενεργή Ρευματοειδή Αρθρίτιδα	Ρευματοειδής αρθρίτιδα	II
177		2022-500275-31-00	Μια φάσης 3β, ανοικτής επισήμανσης, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της σωματικής δραστηριότητας και της υγείας των αρθρώσεων σε ασθενείς ηλικίας ≥12 ετών με σοβαρή αιμορροφιλία Α, οι οποίοι έλαβαν προηγούμενης θεραπεία με ενδοφλέβια πρωτεΐνη συγχώνευσης (rFVIII-Fc-VWF-XTEN, efanesoctocog alfa) ανασυνδυασμένου παράγοντα πήξης VIII Fc-von Willebrand Factor-XTEN για 24 μήνες	Αιματολογία	IIIb
178	2022-002450-22		Μελέτη απόδειξης της έννοιας φάσης Ib για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ανεκτικότητας, της φαρμακοκινητικής, της φαρμακοδυναμικής και της προκαταρκτικής αποτελεσματικότητας του OMS906 σε ασθενείς με παροξυσμική νυκτερινή αιμοσφαιρινουρία	Αιματολογία	Ib
179	2021-002672-40		Μια ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη μελέτη φάσης III για την Τουκατινίμπη σε συνδυασμό με την Τραστουζουμάμπη και το mFOLFOX6 έναντι του MFOLFOX6, χορηγούμενου με ή χωρίς είτε Σετουξιμάμπη είτε Μπεθασιζουμάμπη ως θεραπεία πρώτης γραμμής σε ασθενείς με HER2-θετικό μεταστατικό ορθοκολικό καρκίνο (MOUNTAINEER-03)	Ογκολογία	III
180	2022-002253-26		Διεθνής, πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης μελέτη επέκτασης θεραπείας σε ασθενείς με πολλαπλό μύελωμα που εξακολουθούν να ωφελούνται από τη θεραπεία με βάση το isatuximab μετά την ολοκλήρωση μιας κύριας μελέτης φάσης 1, 2 ή 3	Πολλαπλό μύελωμα	IV
181	2021-006378-22		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, τυφλοποιημένη ως προς τη δόση, μελέτη μακροχρόνιας επέκτασης φάσης III, για την αξιολόγηση της συνεχιζόμενης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας του BII059 σε ενήλικες συμμετέχοντες με ενεργό συστηματικό ερυθματώδη λύκο	Ερυθματώδης λύκος	III
182	2022-002767-30		Μια τυχαιοποιημένη, φάσης II, ανοικτής επισήμανσης μελέτη για την αξιολόγηση της υποδόριας χορήγησης του isatuximab σε συνδυασμό με καρφιλζομίμπη και δεξαμεθαζόνη σε ενήλικες συμμετέχοντες με υποτροπιάζον ή/και ανθεκτικό πολλαπλό μύελωμα (RRMM)	Πολλαπλό μύελωμα	II
183	2019-004375-40		Διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, προοπτική μελέτη φάσης III, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Panzga στην πρωτογενή προφύλαξη από λοιμώξεις σε ασθενείς με χρόνια λεμφοκυτταρική λευχαιμία (μελέτη "PROSID")	Λευχαιμία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
184	2021-005528-39		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με ενεργό και εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη παράλληλων ομάδων Φάσης IIb για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της συνδυαστικής θεραπείας επαγωγής και συντήρησης με γκουσελκουμάμπη και γκολιμουμάμπη σε συμμετέχοντες με μετρίως έως σοβαρά ενεργή ελκώδη κολίτιδα	Ελκώδης κολίτιδα	IIb
185	2022-001940-36		Μια φάσης IIb, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του TAK 755 (rADAMTS13) με ελάχιστη έως καθόλου ανταλλαγή πλάσματος (PEX) στη θεραπεία της ανοσομεσολαβούμενης θρομβωτικής θρομβωπενικής πορφύρας (ITTP)	Αιματολογία	IIb
186	2022-001256-42		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για τη διερεύνηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του carisbamate (ΥΚΡ509) ως επικουρική θεραπεία για επιληπτικές κρίσεις που σχετίζονται με το σύνδρομο Lennox-Gastaut σε παιδιά και ενήλικες, με προαιρετική επέκταση ανοικτής επισήμανσης	Νευρολογία	III
187	2022-003125-21		Αποτελεσματικότητα και ασφάλεια ενός τοπικού αναισθητικού γέλης λιδοκαΐνης 15% w/v για οδοντιατρική χρήση	Οδοντιατρική	III
188	2022-001177-31		Μια ανοικτής επισήμανσης, μονού σκέλους, πολυκεντρική μελέτη για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του carlacizumab και της ανοσοκατασταλτικής θεραπείας χωρίς θεραπευτική ανταλλαγή πλάσματος πρώτης γραμμής σε ενήλικες με ανοσομεσολαβούμενη θρομβωτική θρομβοπενική πορφύρα	Αιματολογία	III
189	2022-002482-15		Μια φάσης IIIb/IV, τυχαιοποιημένη, ανοιχτού σχεδιασμού, αποτελεσματικότητας τυφλοποιημένης ως προς τον αξιολογητή δοκιμή που συγκρίνει την ασφάλεια και την τυφλοποιημένη ως προς τον αξιολογητή αποτελεσματικότητα της ουπαδααιτινίμπης έναντι της δουπιλουμάμπης σε ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα (Level-up)	Ατοπική δερματίτιδα	IIIb/IV
190	2020-004981-20		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη φάσης IIIβ για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της υποδορίως χορηγούμενης γκουσελκουμάμπης στη βελτίωση των σημείων και συμπτωμάτων και στην αναστολή της ακτινολογικής εξέλιξης σε συμμετέχοντες με ενεργό ψωριασική αρθρίτιδα	Ψωριασική αρθρίτιδα	IIIb
191	2022-003107-15		Μία φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη αξιολόγησης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της Τοζορακιμάμπης (MEDI 3506) σε ασθενείς που νοσηλεύονται για ιογενή λοίμωξη του αναπνευστικού που απαιτεί συμπληρωματικό οξυγόνο (TILIA)	Πνευμονολογία	III
192	2021-000491-10		Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, πολυκεντρική μελέτη παράλληλων ομάδων φάσης III για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της γκουσελκουμάμπης σε συμμετέχοντες με συριγγοποϊό, περιεδρική νόσο του Crohn	Νόσος του Crohn	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
193		2022-501007-28-00	EMBER-4: Μια Τυχαιοποιημένη, Ανοιχτού Σχεδιασμού Δοκιμή Φάσης 3 του Imilunestrant ως Επικουρικής Θεραπείας Έναντι της Πρότυπης Επικουρικής Ενδοκρινικής Θεραπείας σε Ασθενείς που Έχουν Προηγουμένως Λάβει 2 έως 5 έτη Επικουρικής Ενδοκρινικής Θεραπείας για ER+, HER2- Πρώιμο Καρκίνο του Μαστού με Αυξημένο Κίνδυνο Υποτροπής	Καρκίνος του μαστού	III
194		2022-500479-29-00	Φάσης 2/3, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, βελτιστοποίησης της δόσης (Μέρος I), διπλά τυφλή (Μέρος II) μελέτη σύγκρισης της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας της από στόματος χορηγούμενης αζακτιδίνης (Oral-Aza, ONUREG®) συν βέλτιστη υποστηρικτική φροντίδα (BSC) έναντι εικονικού φαρμάκου συν BSC σε συμμετέχοντες με μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο (ΜΔΣ) χαμηλού ή ενδιάμεσου κινδύνου κατά IPSS-R	Μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο	II/III
195		2022-501540-15-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη 24 εβδομάδων, φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας της μονοθεραπείας με rocatinlimab (AMG 451) σε ενήλικες ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα (ΑΔ) (ROCKET-Ignite)	Ατοπική δερματίτιδα	III
196	2020-001872-13		Αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του PTC299 σε νοσηλευόμενους ασθενείς με COVID-19 (FITE19)	COVID-19	II/III
197	2021-003747-22		Μια μελέτη φάσης II του PHE885, μάς CAR-T κυτταρικής Θεραπείας (Χημεικός Αντιγονικός Υποδοχέας T-κυττάρων) στοχοθέτησης του BCMA (αντιγόνου ωρίμανσης των Β-κυττάρων), σε συμμετέχοντες με υποτροπιάζον και ανθεκτικό πολλαπλό μυέλωμα (ΠΜ)	Πολλαπλό μυέλωμα	II
198	2020-001784-88		Μια διεθνής τυχαιοποιημένη δοκιμή πρόσθετων Θεραπειών για τον COVID-19 σε νοσηλευόμενους ασθενείς που λαμβάνουν όλο το τοπικό πρότυπο φροντίδας	COVID-19	III
199	2019-004066-18		Μια φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια του AL001 σε άτομα που διατρέχουν κίνδυνο να αναπτύξουν ή έχουν μετωποκροταφική άνοια σε ετερόζυγες μεταλλάξεις στο γονίδιο προγρανουλίνης	Νευρολογία	III
200	2014-001673-14		Μακροχρόνια παρακολούθηση ασθενών που έχουν εκτεθεί σε βασισμένη σε λεντικό φορέα CAR-T κυτταρική θεραπεία	Παιδιατρική	II/III
201	2022-000239-21		Μια φάσης II, διπλά τυφλή, κυμαινόμενης δόσης, παράλληλων ομάδων, μελέτη μακροχρόνιας επέκτασης για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του Epratoran σε συμμετέχοντες με υποξύ δερματικό ερυθματώδη λύκο, δισκοειδή ερυθματώδη λύκο ή/και συστηματικό ερυθματώδη λύκο που έχουν ολοκληρώσει τη θεραπεία της μελέτης WILLOW (MS200569_003)	Ερυθματώδης λύκος	II
202	2020-002870-29		Μια ανοικής επισήμανσης, πολυκεντρική, φάσης I μελέτη του RP3 ως μεμονωμένο παράγοντα και σε συνδυασμό με αποκλεισμό της PD-1 σε ασθενείς με συμπαγείς όγκους	Ογκολογία	I

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
203	2022-000137-17		Μία μελέτη φάσης I/II κλιμακούμενης δόσης και επέκτασης δόσης του Ozuriftamab Vedotin (BA3021) ως μονοθεραπεία και σε συνδυασμό με νιβολουμάμπη σε ασθενείς με συμπαγείς όγκους προχωρημένου σταδίου	Ογκολογία	I/II
204	2021-003474-31		Μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη με ομάδα εικονικής παρέμβασης με σκοπό την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του ενδορραχιαία (EP) χορηγούμενου OAV101 σε ασθενείς με όψιμη έναρξη νωτιαίας μυκικής ατροφίας τύπου 2, ηλικίας $\geq 2$ έως $< 18$ ετών, οι οποίοι δεν έχουν λάβει θεραπεία, είναι ικανοί να παραμείνουν σε καθιστή θέση και δεν υπήρξαν ποτέ περιπατητικοί	Παιδιατρική	III
205	2021-003284-10		Μια φάσης III, τυχαιοποιημένη μελέτη για τη σύγκριση του συνδυασμού δαρατουμουμάμπης, βορτεζομίμπης, λεναλιδομίδης και δεξαμεθαζόνης (DVRd) ακολουθούμενου από Ciltacabtagene Autoleucll έναντι του συνδυασμού δαρατουμουμάμπης, βορτεζομίμπης, λεναλιδομίδης και δεξαμεθαζόνης (DVRd) ακολουθούμενου από θεραπεία με αυτόλογη μεταμόσχευση βλαστοκυττάρων (ASCT) σε συμμετέχοντες με πρόσφατα διαγνωσμένο πολλαπλό μυέλωμα που είναι κατάλληλοι για μεταμόσχευση	Πολλαπλό μυέλωμα	III
206	2021-006367-26		Μελέτη φάσης I/II των επαγόμενων HLA-G+ T-ρυθμιστικών κυττάρων (iG-Tregs) σε ασθενείς μετά από αλλογενή μεταμόσχευση κυττάρων από HLA συμβατό αδερφό/δότη	Μεταμόσχευση	I/II
207	2019-004820-40		Μια φάσης I, ανοικτής επισήμανσης, κλιμακούμενης δόσης μελέτη του ενδοφλέβιου INKtune σε ασθενείς με μυελοδυσπλαστικό σύνδρομο με πλεονάζοντες βλάστες (MDS-EB-1/2-MDS-CMML 1/2) ή οξεία μυελογενή λευχαιμία (OML)	Λευχαιμία	I
208	2021-000713-17		Μια φάσης III, ανοικτής επισήμανσης μελέτη για την αξιολόγηση της μακροπρόθεσμης ασφάλειας και αποτελεσματικότητας της συνδυαστικής θεραπείας VX-121 σε ασθενείς με κυστική ίνωση	Κυστική ίνωση	III
209	2022-002798-27		COVALENT-101 : Πρώτη σε ανθρώπους μελέτη φάσης I κλιμάκωσης δόσης και επέκτασης δόσης του BMF-219, ενός από του στόματος, ομοιοπολικού αναστολέα της μενίνης, σε ενήλικους ασθενείς με οξεία λευχαιμία (ΟΛ), διάχυτο λέμφωμα μεγάλων Β κυττάρων (ΔΛΜΒΚ), πολλαπλό μυέλωμα (ΠΜ) και χρόνια λεμφκυτταρική λευχαιμία (ΧΛΛ) / λέμφωμα από μικρά λεμφοκύτταρα (ΛΜΛ)	Λευχαιμία	I
210	2020-004498-29		Τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη δοκιμή φάσης III της Μπλινатуμομάμπης, χορηγούμενης εναλλάξ με χημειοθεραπεία χαμηλής έντασης, έναντι της πρότυπης θεραπείας, για γηραιότερους ασθενείς με νεοδιαγνωσθείσα αρνητική για το χρωμόσωμα Philadelphia οξεία λεμφοβλαστική λευχαιμία εκ πρόδρομων Β-κυττάρων με προκαταρκτική περίοδο ασφάλειας (Δοκιμή Golden Gate)	Λευχαιμία	III
211	2022-003070-23		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, τριών σκελών, ελεγχόμενη με ενεργό και εικονικό φάρμακο μελέτη θεραπευτικής ισοδυναμίας για τη σύγκριση της γέλης Verisfield/κλινδαμυκίνη + τρετινοΐνη (1+0,025)% με τη γέλη Acnatac®/Meda [κλινδαμυκίνη + τρετινοΐνη (1+0,025)%] στη θεραπεία της κοινής ακμής	Δερματολογία	III

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
212	2022-001903-42		Μια φάσης II, πολυκεντρική, ανοικτής επισήμανσης, μη τυχαιοποιημένη μελέτη νεο-επικουρικής και επικουρικής θεραπείας με IPH5201 και δουρβαλουμάμπη σε ασθενείς με χειρουργήσιμο μη μικροκυτταρικό καρκίνο του πνεύμονα πρώιμου σταδίου (II έως IIIa) (MATISSE)	Καρκίνος του πνεύμονα	II
213	2022-003063-21		Μια φάσης I/IIa για την αξιολόγηση του Allocerta-OTS ως μεμονωμένου παράγοντα ή σε συνδυασμό με Anti-PD-1 θεραπεία σε ασθενείς με προχωρημένους συμπαγείς όγκους	Ογκολογία	I/IIa
214	2019-003407-35		Μια πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων, για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας του Dapirolizumab Pegol σε συμμετέχοντες της μελέτης με μέτριας έως σοβαρής μορφής ενεργό συστηματικό ερυθματώδη λύκο	Ερυθματώδης λύκος	III
215	2020-000983-41		Πολυκεντρική, διπλά τυφλή, τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη παράλληλων ομάδων για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας του αυτοχορηγούμενου υποδόριου selatogrel για την πρόληψη θανάτου από οποιοδήποτε αίτιο και τη θεραπεία του οξέος εμφράγματος του μυοκαρδίου σε ασθενείς με πρόσφατο ιστορικό οξέος εμφράγματος του μυοκαρδίου	Καρδιολογία	III
216	2020-003204-13		Μια μελέτη αξιολόγησης της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της θεραπευτικής παρέμβασης με ανασυνδυασμένη ιντερφερόνη γάμμα 1-Βήτα (rINF-Gamma 1b) σε ασθενείς με καντιναιμία που λαμβάνουν παράλληλα καθιερωμένη θεραπεία: Η μελέτη HDM-FUN-CANDIDEMIA	Λοιμωξιολογία	II
217	2020-005114-18		Μια πολυκεντρική δοκιμή φάσης 2, πολλαπλών σκελών, για την αξιολόγηση του MK-1308A (συνδυασμένο παρασκευάσμα qvanolimab (MK-1308 / rebrolizumab) έναντι άλλων θεραπειών σε συμμετέχοντες με ορθοκολικό καρκίνο σταδίου IV με υψηλή μικροδορυφορική αστάθεια (MSI-H) ή έλλειμμα επιδιόρθωσης αταίριαστων βάσεων (dMMR) : (MK-1308A-008)	Ογκολογία	II
218	2021-006781-21		Μακροχρόνια παρακολούθηση ασθενών με νωτιαία μυϊκή ατροφία, που έλαβαν ενδορραχιαία (IT) ή ενδοφλέβια (IV) θεραπεία με OAV101 στο πλαίσιο κλινικών δοκιμών	Νευρολογία	III
219	2022-000097-26		Μια τυχαιοποιημένη, εφάπαξ χορήγησης ανοικτή μελέτη, δύο θεραπειών, δύο αλληλουχιών, δύο περιόδων, διασταυρούμενη, υπό συνθήκες νηστείας, για να εξεταστεί η βιοϊσοδυναμία μεταξύ του προϊόντος Προπιονική Φλουτικαζόνη 250mcg/ανά συσκευασία κυψελών από του στόματος κόνης για εισπνοή/Respiranti Pharmaceuticals έναντι του Flovent Diskus® 250mcg/ανά συσκευασία κυψελών από του στόματος κόνεως για εισπνοή/GSK σε υγιείς εθελοντές	Μελέτη βιοϊσοδυναμίας με πνευμονολογικό φάρμακο	I
220		2022-500385-99-00	Ευρωπαϊκή δοκιμή DisCoVeRy της Solidarity: Μια προσαρμοστική δοκιμή πλατφόρμας για πανδημίες και αναδυόμενες λοιμώξεις	COVID-19	

A/A	EUDRACT	EU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
221		2022-500630-29-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, πολυκεντρική μελέτη της επικουρικής χρήσης του Nivolumab έναντι του εικονικού φαρμάκου σε συμμετέχοντες με διηθητικό ουροθηλιακό καρκίνωμα υψηλού κινδύνου	Ουροθηλιακό καρκίνωμα	III
222		2022-501017-31-00	Φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή μελέτη σύγκρισης του ABT-494 με εικονικό φάρμακο και με αδαλιμουμάμπη σε συμμετέχοντες με μέτρια έως σοβαρή ενεργή ρευματοειδή αρθρίτιδα οι οποίοι βρίσκονται υπό σταθερή βασική θεραπεία με μεθοτρεξάτη MTX και έχουν ανεπαρκή ανταπόκριση στη MTX (MTX-IR)	Ρευματοειδής αρθρίτιδα	III
223		2022-501522-38-00	Επέκταση της μελέτης Venetoclax για συμμετέχοντες οι οποίοι ολοκλήρωσαν στο παρελθόν κλινική μελέτη του Venetoclax	Ογκολογία	III
224		2022-500395-57-00	Μία φάσης 3, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη για την αξιολόγηση της πεμπρολιζουμάμπης έναντι εικονικού φαρμάκου ως επικουρικής θεραπείας ακολούθως χειρουργικής επέμβασης και ακτινοθεραπείας σε συμμετέχοντες με υψηλού κινδύνου τοπικά προχωρημένο δερματικό ακανθοκυτταρικό καρκίνωμα (LA cSCC) (KEYNOTE-630)	Δερματικό καρκίνωμα	III
225		2022-501063-41-00	Μια Φάσης III, πολυκεντρική, τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, παράλληλων ομάδων, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη επέκτασης για την αξιολόγηση της μακροχρόνιας αποτελεσματικότητας και ασφάλειας της τοζορακίμαμπης σε συμμετέχοντες με χρόνια αποφρακτική πνευμονοπάθεια (ΧΑΠ) και ιστορικό παροξύνσεων (PROSPERO)	ΧΑΠ	III
226		2022-500802-16-00	Μια Τυχαιοποιημένη Φάσης 3 Μελέτη του Datorotamab Deruxtecapan (Dato-DXd) και της Πεμπρολιζουμάμπης, με ή χωρίς Χημειοθεραπεία με Πλατινή, σε Ασθενείς χωρίς Προηγούμενη Θεραπεία για Προχωρημένο ή Μεταστατικό Μη πλάκωδη Μη Μικροκυτταρικό Καρκίνο του Πνεύμονα PD-L1 TPS <50% χωρίς Επιδεκτικές Ενεργειών Γονιδιωματικές Τροποποιήσεις (TROPION-Lung07)	Καρκίνος του πνεύμονα	III
227		2022-501585-22-00	Μια τυχαιοποιημένη, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διπλά τυφλή μελέτη 24 εβδομάδων, φάσης 3 για την αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας, της ασφάλειας και της ανεκτικότητας του rocatinilimab (AMG 451) σε συνδυασμό με τοπικά κορτικοστεροειδή ή/και τοπικούς αναστολείς καλσινευρίνης σε ενήλικες ασθενείς με μέτρια έως σοβαρή ατοπική δερματίτιδα (AD) (ROCKET-SHUTTLE)	Ατοπική δερματίτιδα	III
228		2022-501586-50-00	Μια Φάσης 3, Τυχαιοποιημένη, Διάρκειας 52 εβδομάδων, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Διπλά Τυφλή Δοκιμή με Επανατυχαιοποίηση για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας, της Ασφάλειας και της Ανεκτικότητας του Rocatinilimab (AMG 451) σε Εφήβους Ασθενείς με Μέτρια έως Σοβαρή Ατοπική Δερματίτιδα (AD) (ROCKET-ASTRO)	Ατοπική δερματίτιδα	III
229		2022-501351-82-00	Μια Μελέτη Φάσης IIa, Τυχαιοποιημένη, Παράλληλων ομάδων, Διπλά Τυφλή, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, για την Αξιολόγηση της Αποτελεσματικότητας και της Ασφάλειας του Epratozan σε Συμμετέχοντες με Δερματομυοσίτιδα και Πολυμυοσίτιδα που λαμβάνουν το Πρότυπο Φροντίδας	Δερματολογία	II
230		2022-501608-85-00	Μια Διπλά Τυφλή, Τυχαιοποιημένη, Ελεγχόμενη με Εικονικό Φάρμακο, Πολυκεντρική Δοκιμή για την Αξιολόγηση του Αντικτύπου του Olpasiran στα Μείζονα Καρδιαγγειακά Επεισόδια σε Ασθενείς με Αθηροσκληρωτική Καρδιαγγειακή Νόσο και Αυξημένη Λιποπρωτεΐνη (α)	Καρδιολογία	III

Α/Α	ΕUDRACT	ΕU CT Nr. (CTR)	ΤΙΤΛΟΣ	ΝΟΣΟΣ / ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	ΦΑΣΗ
231		2022-502049-91-00	ΜΙΑ ΤΥΧΑΙΟΠΟΙΗΜΕΝΗ, ΔΙΠΛΗ-ΤΥΦΛΗ, ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗ ΜΕ PLACEBO ΠΟΛΥΚΕΝΤΡΙΚΗ ΜΕΛΕΤΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΤΗΣ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑΣ ΚΑΙ ΤΗΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΤΟΥ CALO2 ΠΟΥ ΧΟΡΗΓΗΘΗΚΕ ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΩΣ ΕΠΙΠΛΕΟΝ ΣΤΟ ΠΡΟΤΥΠΟ ΠΕΡΙΘΑΛΨΗΣ	Ελονοσία	II
232		2022-502145-10-00	Μια Φάσης 3, ανοικτής επισήμανσης, τυχαιοποιημένη μελέτη δύο μερών για τη σύγκριση του Gedatolisib σε συνδυασμό με παλμποσικλίμπη και φουλβεστράντη με τις καθιερωμένες θεραπείες σε ασθενείς με HR-θετικό, HER2-αρνητικό καρκίνο του μαστού προχωρημένου σταδίου, οι οποίοι έχουν λάβει προηγούμενη θεραπεία με αναστολέα CDK4/6 σε συνδυασμό με θεραπεία μη στεροειδούς αναστολέα αρωματάσης (VIKTORIA-1)	Καρκίνος του μαστού	III