

VOHC vykdomi klinikiniai ir biomedicininiai tyrimai

1. Tarptautinis vaikų ūminės limfoblastinės leukemijos gydymo protokolas ir klinikinis tyrimas „NOPHO-ALL 2008). EudraCT numeris: 2008-003235-20.
2. Gramneigiama bakteremija recipientams po kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos.
3. Tarptautinis stebėsenos tyrimas „Biologiniai veiksniai, lemiantys leukocitozės išsivystymą diagnozuojant vaikų ūminę limfoblastinę leukemiją ir jos prognostinė reikšmė“.
4. Antikūnų prieš L-asparaginazę nustatymas gydant pacientus pagal NOPHO-2008 protokolą.
5. Vaikų, sergančių onkohematologinėmis ligomis, imuninės sistemos rodiklių ir jų pokyčių įtaka ligos eigai be išgyvenamumui.
6. III fazės atsitiktinių imčių, dvigubai aklas, aktyviuoju palyginamuoju preparatu kontroliuojamas klinikinis tyrimas, atliekamas centrinio kodavimo sąlygomis ir skirtas ištirti pediatrijų pacientų chemoterapijos sukulto vėmimo ir pykinimo prevencijai vartojamo Aprepitanto efektyvumą ir saugumą.
7. IIB fazės atsitiktinių imčių, iš dalies aklas, aktyviuoju palyginamuoju preparatu kontroliuojamas klinikinis tyrimas, skirtas ištirti pediatrijų pacientų chemoterapijos sukulto vėmimo ir pykinimo prevencijai vartojamo Fosaprepitanto farmakokinetiką, farmakodinamiką, efektyvumą ir saugumą. Eudra CT Nr. 2012-002340-24.
8. Tarptautinis, atviras, nekontroliuojamas tyrimas NNC 0129-0000-1003 saugumui, veiksmingumui ir farmakokinetikai nustatyti, skiriant anksčiau gydytiems vaikams, sergantiems sunkia hemofilija A.
9. Daugiacentris III fazės nekontroliuojamas atviras tyrimas, skirtas įvertinti profilaktinės terapijos preparatu BAY 81-8973 saugumą ir efektyvumą sunkia hemofilija A sergantiems vaikams.
10. Atviras atsitiktinių imčių paralelinių grupių aktyviai kontroliuojamasis keliuose centruose atliekamas tyrimas įrodyti, ar dabigatranas eteksilatas yra ne blogesnis, palyginti su įprastiniu venų tromboembolijos gydymu vaikams (nuo gimimo iki ne vyresniems nei 18 metų): DIVERSITY tyrimas.
11. Atviras vienkartinės dozės dabigatrano eteksilato mesilato, vartojamo įprastinio gydymo antikoagulantais pabaigoje, farmakokinetikos, farmakodinamikos, saugumo ir toleravimo tyrimas su dviem nuosekliomis grupėmis vaikų nuo 2 metų iki jaunesnių kaip 12 metų bei nuo 1 metų iki mažesnių nei 2 metų.
12. N8 saugumas ir veiksmingumas, skiriant sergantiejiems hemofilija A kraujavimo epizodų profilaktikai ir prireikus malšinti kraujavimo epizodus.
13. III fazės atsitiktinių imčių, dvigubai aklas, aktyviuoju palyginamuoju preparatu kontroliuojamas klinikinis tyrimas, atliekamas centrinio kodavimo sąlygomis ir skirtas ištirti pediatrijų pacientų chemoterapijos sukulto vėmimo ir pykinimo prevencijai vartojamo Aprepitanto efektyvumą ir saugumą.
14. IIB fazės atsitiktinių imčių, iš dalies aklas, aktyviuoju palyginamuoju preparatu kontroliuojamas klinikinis tyrimas, skirtas ištirti pediatrijų pacientų chemoterapijos sukulto vėmimo ir pykinimo prevencijai vartojamo Fosaprepitanto farmakokinetiką, farmakodinamiką, efektyvumą ir saugumą. Eudra CT Nr. 2012-002340-24.
15. II fazės, atviras, atsitiktinių imčių, aktyvios kontrolės, daugiacentris tyrimas, skirtas lipegfilgrastimo 100 µg/kg kūno masės veiksmingumo, farmakokinetikos, farmakodinamikos, saugumo, toleravimo ir imunogeniškumo įvertinimui, palyginti su

filgrastimu 5 µg/kg kūno masės, atliekamas su pacientais vaikais, kuriems diagnozuotas Ewing šeimos navikas arba rabdomiosarkoma ir kuriems skiriama chemoterapija.