|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *ODDZIAŁ* | *PRODUKT* | *TYTUŁ PROTOKOŁU* | *PROTOCOL TITLE* |
| *Kliniczny Oddział Chirurgii – Centrum Leczenia Kamicy* *dr hab. n. med. Beata Jurkiewicz, prof. CMKP* | *MK-7655A-020* | *Badanie Ib prowadzone metodą otwartej próby, oceniające farmakokinetykę, bezpieczeństwo i tolerancję pojedynczej dawki leku MK-7655A u dzieci i młodzieży w wieku od urodzenia do mniej niż 18 lat ze stwierdzonym lub podejrzewanym zakażeniem wywołanym przez bakterie Gram-ujemne.* | *A Phase 1b, Open-label, Single-dose Study to Evaluate the Pharmacokinetics, Safety, and Tolerability of MK-7655A in Pediatric Subjects From Birth to Less Than 18 Years of Age With Confirmed or Suspected Gram-negative Infections.* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Chirurgii – Centrum Leczenia Kamicy* *dr hab. n. med. Beata Jurkiewicz, prof. CMKP* | *MK-6072-001* | *Randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne z grupą kontrolną otrzymującą placebo mające na celu ocenę bezpieczeństwa, tolerancji, farmakokinetyki i skuteczności pojedynczego wlewu bezlotoksumabu (MK-6072, ludzkie przeciwciało monoklonalne przeciwko toksynie B wytwarzanej przez bakterię C. difficile) u dzieci w wieku od 1 roku do <18 lat przyjmujących leczenie przeciwbakteryjne na zakażenie bakterią C. difficile (MODIFY III).* | *A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Clinical Trial to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Efficacy of a Single Infusion of Bezlotoxumab (MK-6072, Human Monoclonal Antibody to C. difficile Toxin B) in Children Aged 1 to <18 Years Receiving Antibacterial Drug Treatment for C. difficile Infection (MODIFY III).* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Chirurgii – Centrum Leczenia Kamicy* *dr hab. n. med. Beata Jurkiewicz, prof. CMKP* | *MK- 7625A-034* | *Wieloośrodkowe badanie kliniczne II fazy, z ranomizacją, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane przy użyciu aktywnego komparatora, mające na celu ocenę skuteczności i bezpieczeństwa ceftolozanu/tazobaktamu (MK-7625A) w porównaniu do Meropenemu, u pacjentów pediatrycznych z powikłanym zakażeniem dróg moczowych, w tym z odmiedniczkowym zapaleniem nerek.* | *A Phase 2, Randomized, Active Comparator-Controlled, Multicenter, Double-Blind Clinical Trial to Study the Safety and Efficacy of Ceftolozane/Tazobactam (MK-7625A)Versus Meropenem in Pediatric Subjects with Complicated Urinary Tract Infection, Including Pyelonephritis.* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Chirurgii – Centrum Leczenia Kamicy* *dr hab. n. med. Beata Jurkiewicz, prof. CMKP* | *MK-7655A-021* | *Badanie prowadzone metodą otwartej próby, randomizowane, kontrolowane za pomocą aktywnego leku badanie kliniczne fazy 2/3 oceniające bezpieczeństwo, tolerancję, skuteczność i farmakokinetykę produktu MK-7655A u dzieci i młodzieży w wieku od urodzenia do ukończenia 18 roku życia z potwierdzonym lub podejrzewanym zakażeniem bakteriami Gram-ujemnymi.* | *A Phase 2/3 Open-label, Randomized, Active-controlled Clinical Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Efficacy and Pharmacokinetics of MK-7655A in Pediatric Participants From Birth to Less Than 18 Years of Age With Confirmed or Suspected Gram-negative Bacterial Infection* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Pediatrii I z Pododdziałem Endokrynologii, Alergologii i Neurologii**dr Piotr Hartmann* | *V114-024* | *Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne 3 fazy, prowadzone z użyciem aktywnego komparatora w celu oceny bezpieczeństwa, tolerancji oraz immunogenności szczepionką V114 schematów uzupełniania zaległych szczepień u zdrowych niemowląt, dzieci i młodzieży (PNEU-PLAN).* |  *A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active Comparatorcontrolled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of Catch -up Vaccination Regimens of V114 in Healthy Infants, Children, and Adolescents (PNEUPLAN)* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Pediatrii I z Pododdziałem Endokrynologii, Alergologii i Neurologii**dr Piotr Hartmann* | *V114-025* | *Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione badanie kliniczne 3 fazy, kontrolowane za pomocą aktywnego komparatora w celu oceny bezpieczeństwa, tolerancji oraz immunogenności szczepionki V114 u zdrowych niemowląt (PNEUPED-EU-1).* |  *A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Active-comparatorcontrolled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Immunogenicity of V114 in Healthy Infants (PNEU-PED-EU-1)* |
|  |  |  |  |
| *Kliniczny Oddział Pediatrii I z Pododdziałem Endokrynologii, Alergologii i Neurologii**dr Piotr Hartmann* | *CP40559* | *Wieloośrodkowe prowadzone metodą otwartej próby oceniające farmakokinetykę, bezpieczeństwo i skuteczność pojedynczej dawki szczepionki CP40559 BALOXAVIR MARBOXIL u zdrowych dzieci od urodzenia do <1 roku życia* | A Multicenter Single-Arm, Open -Label Study to assess the Saffety, Pharmacokinetics, and Efficacy of BALOXAVIR MARBOXIL in Otherwise Healthy Pediatric from Birth to < 1 Year with Influenza-Like Symptoms |
|  |  |  |  |