



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

INFROMACJA

**PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH
I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 23 lipca 2025 r. w sprawie mapy badań klinicznych
dostępnej na stronie Clinical Trials Information System (CTIS)**

Informujemy, że na publicznej stronie internetowej Clinical Trials Information System (CTIS) dostępna jest mapa badań klinicznych: <https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/trial-map/?lang=en>.

Mapa została zaprojektowana tak, aby zapewnić pacjentom i pracownikom służby zdrowia łatwy dostęp do kompleksowych informacji w czasie rzeczywistym na temat badań klinicznych prowadzonych w ich okolicy, zwiększając dostęp do badań klinicznych w Unii Europejskiej (UE). Bazując na publicznych informacjach o badaniach klinicznych prowadzonych w UE zawartych w CTIS, użytkownicy mogą wyszukiwać trwające badania korzystając z wyszukiwania jednostki chorobowej oraz miejsca prowadzenia badania. Wyniki wyszukiwania oferują dane kontaktowe badaczy, umożliwiając bezpośrednie zapytanie o potencjalny udział w danym badaniu. Obecna, pierwsza wersja mapy jest dostępna w języku angielskim. Dodatkowe języki UE zostaną dodane w przyszłych wydaniach.

Stworzenie mapy jest działaniem inicjatywy Accelerating Clinical Trials in the European Union (ACT EU) w ramach planu roboczego na lata 2025–2026. Odpowiada ona na prośby o prosty, przyjazny dla pacjenta panel w CTIS, który pomoże interesariuszom, w szczególności pacjentom, zlokalizować interesujące badania kliniczne w Europie. Na stronie Europejskiej Agencji Leków dostępny jest publiczny webinar, który demonstruje jak korzystać ze wszystkich funkcji wyszukiwania. Jest on dostępny [TUTAJ](#)

CTIS obejmuje publiczną bazę dotyczącą badań klinicznych prowadzonych w UE dla pracowników służby zdrowia, pacjentów i obywateli, aby zapewnić wysoki poziom przejrzystości przewidziany w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 536/2014 z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi oraz uchylenia dyrektywy 2001/20/WE (rozporządzenie nr 536/2014). Autoryzacja i nadzór nad badaniami klinicznymi są odpowiedzialnością państw członkowskich UE/EOG, podczas gdy Europejska Agencja Leków odpowiada za utrzymanie CTIS. Komisja Europejska nadzoruje wdrażanie rozporządzenia nr 536/2014.

Grzegorz Cessak

Prezes

/dokument podpisany elektronicznie/

telefon: +48 22 492 11 00

adres email: urpl@urpl.gov.pl

strona www: <https://www.gov.pl/urpl>

RODO - Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych znajduje się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.gov.pl/urpl/dane-osobowe>).

Aleje Jerozolimskie 181c
02-222 Warszawa