



RPW/38754/2015 P  
Data: 2015-02-13

Magdalena Krajewska

W P Ł Y N Ę Ł O  
Dolnośląski Urząd Wojewódzki we Wrocławiu  
KANCLARZ GŁÓWNA

13 LUT. 2015

Liczba załączników .....

Podpis .....

W P Ł  
Dolnośląski Urząd Wojewódzki we Wrocławiu  
WYDZIAŁ POLITYKI SPOŁECZNEJ  
1 -02- 2015  
Miejsce za .....

*Magdalena Krajewska*  
Podpis .....

Dolnośląski Urząd Wojewódzki  
Wydział Polityki Społecznej  
Pl. Powstańców Warszawy 1  
50-153 Wrocław

Jako konsultant w ochronie zdrowia, w załączeniu przekazuję uzupełnione o pozycję nr 6 zestawienie badań klinicznych w których uczestniczę, nie jestem osobą podpisującą umowę o przeprowadzenie badania.

Załączone zestawienie stanowi rozwinięcie punktu nr 20 do załącznika nr 1 oświadczenia złożonego dnia 09.12.2014 roku.

*Magdalena Krajewska*

| L.p. | Nazwa badania                                                                                                                                                                                                                                                                               | Sponsor                                               | Główny badacz        | Zespół badawczy                                                                                                                                                        | Numer badania | Data zawarcia umowy | status                     |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------|----------------------------|
| 1    | Wieloośrodkowe otwarte badanie fazy II z zastosowaniem aktywnej kontroli będące przedłużeniem badania, mające na celu ocenę długofalowego bezpieczeństwa i skuteczności preparatu CP-690,550 u biorców allogenicznego przeszczepu nerki.                                                    | Pfizer                                                | Prof. Marian Klinger | M. Boratyńska, H. Bartosik, D. Kamińska, B. Strempska, G. Szymanska, M. Krajewska, K. Madziarska, W. Letachowicz, R. Kłak, M. Odożyńska, O. Fedorowicz, T. Chrzanowska | A3921050      | 23.06.2009          | trwa                       |
| 2    | Wieloośrodkowe, otwarte badanie przedłużone, oceniające długoterminową skuteczność i bezpieczeństwo schematów dawkowania Tolwaptanu w tabletkach doustnych u pacjentów z autosomalną dominującą postacią wielotorbielowości nerek (ADPKD).                                                  | Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization | Prof. Marian Klinger | Magdalena Krajewska, Katarzyna Madziarska, Hanna Bartosik, Magdalena Kuriata, Renata Kłak                                                                              | 156-08-271    | 01.31.2010          | trwa                       |
| 3    | Wieloośrodkowe długookresowe badanie obserwacyjne obejmujące pacjentów z autosomalnie dominującą wielotorbielowością nerek (ADPKD) prowadzone w celu określenia szybkości i charakterystyki progresji choroby oraz czynników ją determinujących                                             | Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization | Prof. Marian Klinger | Magdalena Krajewska Hanna Augustyniak-Bartosik, Renata Kłak                                                                                                            | 156-10-291    | 05.01.2012          | zakończzone<br>25.11.2014r |
| 4    | Randomizowane badanie 2 fazy prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo mające na celu ocenę bezpieczeństwa i skuteczności substancji CCX168 u pacjentów z zapaleniem naczyń nerkowych z obecnością przeciwciał cytoplazmnie neutrofilów (ANCA) leczonych cyklofamidem. | ChemoCentryx                                          | Prof. Marian Klinger | Magdalena Krajewska, Ilona Dziemianko                                                                                                                                  | CL002-168     | 13.01.2012          | trwa                       |
| 5    | Wieloośrodkowe, randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie, oceniające efektywność, bezpieczeństwo i tolerancję leku BIIB023 u pacjentów z toczniowym zapaleniem nerek                                                                           | Biogen Idec Research Limited                          | Prof. Marian Klinger | Magdalena Krajewska, Hanna Augustyniak-Bartosik, Katarzyna Jakuszek, Dorota Kamińska                                                                                   | 211LE201      | 19.05.2014          | trwa                       |
| 6    | Randomizowane, prowadzone metodą podwójnie ślepej próby, kontrolowane placebo badanie fazy 3, oceniające skuteczność i bezpieczeństwo preparatu FG-4592 w leczeniu niedokrwistości u niedializowanych pacjentów z przewlekłą chorobą nerek                                                  | Astellas                                              | Prof. Marian Klinger | Magdalena Krajewska, Hanna Augustyniak-Bartosik                                                                                                                        | 1517-CL-0608  | styczeń 2015        | trwa                       |

Thyja