**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

pediatrinių pacientų chemoterapijos sukelto 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 pediatrinių pacientų chemoterapijos sukelto

vėmimo ir pykinimo prevencijai vartojamo Fosaprepitanto farmakokinetika,

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

antikoaguliantais 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 sergantiesiems 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

pediatrinių pacientų chemoterapijos sukelto 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 pediatrinių pacientų chemoterapijos sukelto

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.