

	<b>Naziv studije/Title of the study</b>	<b>Indikacije/Indication</b>	<b>Glavni istraživač/Principal investigator</b>	<b>Status studije/Study status</b>
1	Randomizovana, otvorena, multicentrična studija faze 3 za određivanje efikasnosti i bezbednosti Durvalumaba u kombinaciji sa tremelimumabom i enfortumabom vedotinom ili durvalumabom u kombinaciji sa Enfortumab Vedotinom za perioperativno lečenje pacijenata koji ne ispunjavaju uslove za cisplatin ili odbijaju radiklanu cistektomiju praćenu primenom cisplatina kod mišićno invazivnog karcinoma mokraćne bešike (VOLGA)/ <b>A Phase III Randomized, Open-Label, Multicenter Study to Determine the Efficacy and Safety of Durvalumab in Combination With Tremelimumab and Enfortumab Vedotin or Durvalumab in Combination With Enfortumab Vedotin for Perioperative Treatment in Patients Ineligible for Cisplatin or Who Refuse Cisplatin Undergoing Radical Cystectomy for Muscle Invasive Bladder Cancer (VOLGA)</b>	karcinom mokraćne bešike/ <b>bladder cancer</b>	Suzana Matković <a href="mailto:smatkovic@ncrc.ac.rs">smatkovic@ncrc.ac.rs</a>	aktivna – završeno uključivanje pacijenata/ <b>active – patient enrolment is complete</b>
2	Randomizovana, otvorena studija faze 2/3 sa ispitivanim lekom BT8009 primenjenim, kao monoterapija ili u kombinaciji, kod pacijenata sa lokalno uznapredovalim ili metastatskim urotelnim karcinomom (Duravelo-2)/ <b>A Randomized Open-Label Phase 2/3 Study of BT8009 as Monotherapy or in Combination in Participants with Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cancer (Duravelo-2)</b>	urotelni karcinom/ <b>urothelial cancer</b>	Suzana Matković <a href="mailto:smatkovic@ncrc.ac.rs">smatkovic@ncrc.ac.rs</a>	aktivna - čeka aktivaciju/ <b>active – awaiting activation</b>
3	Multicentrična studija faza I-III, za procenu efikasnosti i bezbednosti višestrukih terapija u kohortama pacijenata izabranih prema statusu biomarkera, sa lokalno uznapredovalim, neresektabilnim, nemikrocelularnim karcinomom pluća u III stadijumu/ <b>A phase I-III, Multicenter Study Evaluating The Efficacy And Safety Of Multiple Therapies In Cohorts Of Patients Selected According To Biomarker Status, With Locally Advanced, Unresectable, Stage III Non-Small Cell Lung Cancer</b>	karcinom pluća/ <b>lung cancer</b>	Jelena Spasić <a href="mailto:jelena.spasic@ncrc.ac.rs">jelena.spasic@ncrc.ac.rs</a>	aktivna - čeka aktivaciju/ <b>active – awaiting activation</b>
4	Otvorena, randomizovana, globalna studija 2 faze, dva režima telisotuzumab vedotina kod ispitanika sa prethodno lečenim lokalno uznapredovalim/metastatskim, neskvamoznim, nemikrocelularnim karcinomom pluća sa prekomernom ekspresijom c-Met i EGFR-om divljeg tipa/ <b>A Phase 2, Open-Label, Randomized, Global Study of Two Telisotuzumab Vedotin Regimens in Subjects With Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer</b>	Karcinom pluća/ <b>lung cancer</b>	Jelena Spasić <a href="mailto:jelena.spasic@ncrc.ac.rs">jelena.spasic@ncrc.ac.rs</a>	aktivna/ <b>active</b>

5	Randomizovana, aktivno kontrolisana, dvostruko slepa, multicentrična klinička studija faze 3 kojom se ispituje ivonescimab u kombinaciji sa FOLFOX režimom u poređenju sa bevacizumabom u kombinaciji sa FOLFOX režimom kao prvom linijom terapije za lečenje metastatskog kolorektalog karcinoma (HARMONI-GI3)/ <b>A Randomized, Active-Controlled, Double-Blind, Multicenter, Phase 3 Clinical Study of Ivonescimab in Combination with FOLFOX versus Bevacizumab in Combination with FOLFOX for the First-Line Treatment of Metastatic Colorectal Cancer (HARMONI-GI3)</b>	kolorektalni karcinom/colorectal carcinoma	Marija Ristić <a href="mailto:marija.ristic@ncrc.ac.rs">marija.ristic@ncrc.ac.rs</a>	aktivna/ <b>active</b>
6	Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana studija faze 3: fikatuzumab u kombinaciji sa cetuksimabom kod ucesnika sa rekurentnim ili metastatskim HPV negativnim karcinomom skvamoznih ćelija glave i vrata/ <b>A Phase 3 Study of Ficatuzumab in Combination with Cetuximab in Subjects with Recurrent or Metastatic (R/M) HPV-Negative Head and Neck Squamous Cell Carcinoma</b>	karcinom glave i vrata/ <b>head and neck carcinoma</b>	Tamara Ursulović <a href="mailto:tamaraursulovic2@yahoo.com">tamaraursulovic2@yahoo.com</a>	aktivno uključivanje/ <b>active – ongoing patient enrolment</b>
7	CAMBRIA-2: Faza III, otvorena, randomizovana studija za procenu efikasnosti i bezbednosti kamizestranta (AZD9833, sledeća generacija, oralni selektivni degradator estrogenskih receptora) u odnosu na standardnu endokrinu terapiju (inhibitor aromataze ili tamoksifen) kao adjuvanta terapija kod pacijenata sa ranim karcinomom dojke koji je ER+/HER2-, sa srednje visokim ili visokim rizikom od recidiva koji su završili lokoregionalno lečenje i nemaju dokaz o povratku bolesti/ <b>CAMBRIA-2: A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Camizestrant (AZD9833, a Next-Generation, Oral Selective Estrogen Receptor Degradator) Versus Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) as Adjuvant Treatment for Patients with ER+/HER2- Early Breast Cancer and an Intermediate-High or High Risk of Recurrence Who Have Completed Definitive Locoregional Treatment and Have No Evidence of Disease</b>	karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Ivana Božović Spasojević <a href="mailto:studije.dbht@ncrc.ac.rs">studije.dbht@ncrc.ac.rs</a>	aktivna/ <b>active</b>

8	Otvorena studija sa jednom sekvencom za procenu uporedne bioraspodivnosti letrozola u stanju stabilne koncentracije nakon intramuskularne primene Letrozola SIE u dozi od 225 mg na svaka tri meseca i oralne primene u dozi od 2,5 mg Letrozola (Femara®) jednom dnevno kod žena u postmenopauzi koje primaju endokrinu terapiju zbog hormon-receptor pozitivnog ranog raka dojke (SIE-1)/ <b>An Open-Label, One-Sequence Study to Evaluate the Steady-State Comparative Bioavailability of Quarterly Letrozole SIE and Once Daily 2.5 mg Oral Letrozole (Femara®) in Post-Menopausal Women Treated With Endocrine Therapy for Hormone Receptor-Positive Early Breast Cancer (SIE-1)</b>	karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Ivana Božović Spasojević <a href="mailto:studije.dbht@ncrc.ac.rs">studije.dbht@ncrc.ac.rs</a>	aktivna/ <b>active</b>
9	Elacestrant naspram standardne endokrine terapije kod žena i muškaraca sa nodus pozitivnim, estrogen receptor-pozitivnim, HER2-negativnim ranim karcinomom dojke sa visokim rizikom od recidiva – Globalna, multicentrična, randomizovana, otvorena studija faze 3 (ELEGANT)/ <b>Elacestrant versus Standard Endocrine Therapy in Women and Men with Node-positive, Estrogen Receptor-positive, HER2-negative, Early Breast Cancer with High Risk of Recurrence - A Global, Multicenter, Randomized, Open-label Phase 3 Study (ELEGANT)</b>	karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Ivana Božović Spasojević <a href="mailto:studije.dbht@ncrc.ac.rs">studije.dbht@ncrc.ac.rs</a>	aktivna/ <b>active</b>
10	Multicentrično, randomizovano, otvoreno kliničko ispitivanje faze 3 terapije epkoritamaba sa lenalidomidom u poređenju sa terapijom rituksimabom sa gemcitabinom i oksaliplatinom kod ispitanika sa relapsnim ili refraktornim difuznim B-krupnoćelijskim limfomom)/ <b>A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label Trial of Epcoritamab plus Lenalidomide compared to Rituximab plus Gemcitabine and Oxaliplatin in Participants with Relapsed or Refractory Diffuse Large B-Cell Lymphoma</b>	B-krupnoćelijski limfom/ <b>B-Cell lymphoma</b>	Mila Purić <a href="mailto:puricmila@yahoo.com">puricmila@yahoo.com</a>	aktivna - uključivanje pacijenata/ <b>active – ongoing patient enrolment</b>
11	Studija faze II sa DHP107 (oralni paklitaxel) u prvoj liniji lečenja HER2 negativnog rekurentnog ili metastatskog karcinoma dojke (OPTIMAL STUDIJA)/ <b>Phase II study of DHP107 (oral paclitaxel) in the first line treatment of HER2-negative recurrent or metastatic breast cancer (OPTIMAL STUDY)</b>	Karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Marijana Milović-Kovačević <a href="mailto:marijana.milovic.kovacevic@gmail.com">marijana.milovic.kovacevic@gmail.com</a>	aktivna – završeno uključivanje pacijenata/ <b>active – patient enrolment is complete</b>

12	GO42784: Otvorena, randomizovana multicentrična studija faze 3, za procenu efikasnosti i bezbednosti adjuvantno Giredestranta (oralni SERD) u poređenju sa adjuvantnom endokrinom hormonoterapijom po izboru lekara kod pacijenata sa HR poz i HER2 negativnim karcinomom dojke/ <b>A study evaluating the efficacy and safety of adjuvant Giredestrant compared with physicians choice of adjuvant endocrine monotherapy in participants with estrogen receptor positive, HER2 negative early breast cancer (lidERA Breast Cancer)</b>	Karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Marijana Milović-Kovačević <a href="mailto:marijana.milovic.kovacevic@gmail.com">marijana.milovic.kovacevic@gmail.com</a>	aktivna – završeno uključivanje pacijenata/ <b>active – patient enrolment is complete</b>
13	Ishod trudnoće i bezbednost prekida terapije za žene sa endokrinim karcinomom dojke/ <b>POSITIVE – Pregnancy Outcome and Safety of Interrputing Therapy for women with endocrine responsive breast cancer (ETOP -IBCSG 48-14 / BIG 8-13 study)</b>	Karcinom dojke/ <b>breast cancer</b>	Snežana Šušnjar <a href="mailto:susnjars@ncrc.ac.rs">susnjars@ncrc.ac.rs</a>	aktivna – završeno uključivanje pacijenata/ <b>active – patient enrolment is complete</b>