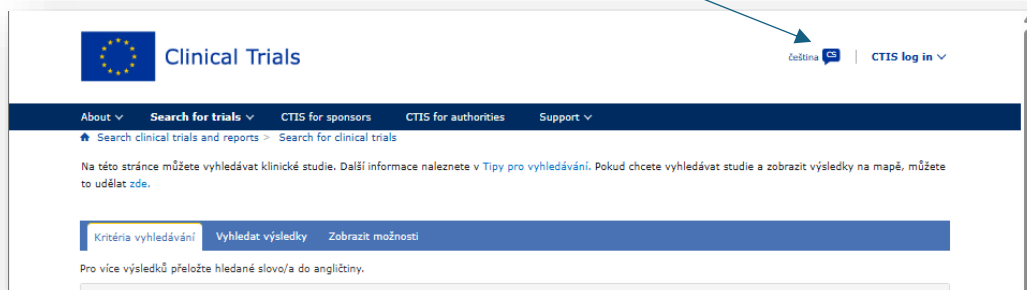


JAK VYHLEDÁVAT V DATABÁZI KLINICKÝCH HODNOCENÍ – KROK ZA KROKEM

<https://sukl.gov.cz/> - Zdravotníci pracovníci – Klinické hodnocení léčiv – Přehledy a hodnocení – Přehled povolených klinických hodnocení CTIS (od 31.1.2022)

<https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/?lang=cs>

Úvodní strana – lze nastavit jazyk názvů (vybrat z nabídky)- týká se pouze názvů kolonek, nikoli jejich obsahu.



Zadáám výraz, co hledám, např. diagnózu nebo název přípravku, stát v němž klinické hodnocení (dále jen „KH“) hledám

Volba z nabídky

Název přípravku či diagnózu (*nepište v českém jazyce, to nic nevyhledá, uvádějte v latině nebo angličtině*), lze napsat i do horních kolonek.

Po zadání některého z termínu (lze i více najednou) kliknete dole na **Vyhledat**- otevře se stránka se všemi KH, které s daným výrazem databáze našla (*pro příklad jsem uvedla Crohn disease*):

Kritéria vyhledáváníVyhledat výsledkyZobrazit možnosti

88 nalezené výsledkyZměnit mé vyhledávání

Seřadit podle: Datum rozhodnutíDESCSeřadit

Stáhnout výsledkyPřihlásit se k vyhledávání

2026-525922-39-00 - 78934804CRD3001 - A Phase 3, Randomized, Double-blind, and Active-controlled Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of JNJ-78934804 in Participants With Moderately to Severely Active Crohn's Disease - **Povoleno, nábor**

Datum rozhodnutí: 03/08/2026 | Datum zahájení:05/08/2026 | Ukončení: N/A | Indikace: Moderately to Severely Active Crohn's Disease

Místa: [Norsko](#): Povoleno, nábor, [Rumunsko](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Rakousko](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Itálie](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Slovensko](#): Probíhá, nábor, [Německo](#): Probíhá, nábor, [Maďarsko](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Nizozemsko](#): Povoleno, nábor, [Belgie](#): Povoleno, nábor, [Francie](#): Probíhá, nábor, [Portugalsko](#): Povoleno, nábor, [Česká republika](#): Povoleno, nábor, [Polsko](#): Probíhá, nábor, [Španělsko](#): Povoleno, nábor, [Recko](#): Povoleno, nábor

2025-524112-11-00 - J6Z-MC-CD01 - J6Z-MC-IIBD - A Master Protocol for Phase 2, Randomized, Controlled Studies of Multiple Interventions for the Treatment of Adults With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis or Crohn's Disease J6Z-MC-CD01 - A Phase 2, Multicenter, Randomized, Open-Label, Active-Controlled Study to Investigate LY4395089/Mirikizumab Co-administration Compared with Mirikizumab in Adults with Moderately to Severely Active Crohn's Disease - **Povoleno, nábor dosud nezahájen**

Datum rozhodnutí: 11/06/2026 | Datum zahájení: N/A | Ukončení: N/A | Indikace: J6Z-MC-IIBD - Colitis, Ulcerative Crohn Disease J6Z-MC-CD01 - Crohn Disease

Místa: [Itálie](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Německo](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Maďarsko](#): Povoleno, nábor dosud nezahájen, [Polsko](#): Povoleno,

Modře podbarvené je: EU CT číslo, číslo protokolu a název KH. Za ním černě podbarven je současný stav KH, tzn. zda je povoleno, probíhá nábor nebo nábor nezahájen nebo nábor ukončen, studie ukončena aj.)

Pod názvem jsou další informace: kdy bylo KH povoleno, datum zahájení, státy, kde probíhá či probíhalo.

Kliknutím na modrý odstavec se dostanete k dalším informacím o zvoleném KH:

I6T-MC-AMCE: A Phase 3b, Randomized, Multicenter, Controlled Study of Mirikizumab and Placebo or Mirikizumab Concomitantly Administered with Tirzepatide in Adult Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease and Obesity or Overweight

Číslo EU klinického hodnocení: 2024-520210-21-00

Kód protokolu: I6T-MC-AMCE

Stáhnout klinické hodnocení

ShrnutíÚplné informace o hodnoceníDokumenty hodnoceníVýsledky hodnoceníMísta a kontaktní údaje

Odkazujte na tento dokument pro vysvětlení této sekce.

Informace o hodnocení

Zdravotní stav (stav)
Fáze hodnocení
Překlopená studie
Zadavatel

Crohn's Disease, Obesity or Overweight
Therapeutic confirmatory (Phase III)
No
Eli Lilly & Co.

Typ populace
Věkové rozmezí
Místa

Patients
65+ years, 18-64 years
Greece, Italy, Poland, Bulgaria, Netherlands, Belgium, France, Spain, Romania, Germany, Czechia, Denmark, Hungary, Austria, Slovakia

Hlavní cíl

To evaluate if concomitant administration of mirikizumab and tirzepatide at the MTD (up to 15 mg) is superior to mirikizumab and placebo in simultaneously achieving clinical remission, endoscopic remission, and weight reduction.

Celkový stav klinického hodnocení

Začátek klinického hodnocení
19/09/2025

Žádosti

Členský stát	Aktuální stav	Hodnocení							Nábor		
		Datum rozhodnutí	Poslední aktualizace	Datum zahájení	Dočasné přerušení	Opětovné zahájení	Ukončení (nebo předčasné ukončení)	Důvod pro předčasné ukončení	Zahájení	Ukončení	Opětovné zahájení
Dánsko	Probíhá, nábor	26/08/2025	08/05/2026	02/10/2025					03/12/2025		
Belgie	Probíhá, nábor	26/08/2025	20/03/2026	07/10/2025					18/11/2025		
Řecko	Probíhá, nábor	26/08/2025	09/03/2026	10/12/2025					16/12/2025		
Španělsko	Probíhá, nábor	27/08/2025	04/03/2026	16/10/2025					22/10/2025		
Německo	Probíhá, nábor	27/08/2025	07/04/2026	30/09/2025					13/01/2026		
Česká republika	Probíhá, nábor	27/08/2025	07/04/2026	23/09/2025					26/11/2025		
Itálie	Probíhá, nábor	27/08/2025	31/03/2026	13/10/2025					25/11/2025		

Uvidíte jméno zadavatele KH, věk zařazované populace. V modře podbarveném odstavci s názvem KH se vám naskytnou další možnosti vyhledávání.

I6T-MC-AMCE: A Phase 3b, Randomized, Multicenter, Controlled Study of Mirikizumab and Placebo or Mirikizumab Concomitantly Administered with Tirzepatide in Adult Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease and Obesity or Overweight
Číslo EU klinického hodnocení: **2024-520210-21-00**
Kód protokolu: **I6T-MC-AMCE**Stáhnout klinické hodnocení

[Shrnutí](#)[Úplné informace o hodnocení](#)[Dokumenty hodnocení](#)[Výsledky hodnocení](#)[Místa a kontaktní údaje](#)

- **Úplné informace o hodnocení** – Zde najdete opět věkové rozmezí zařazované populace, zařazovací a vylučovací kritéria (v angličtině a někdy i dalších jazycích), sledované parametry aj.
- **Dokumenty hodnocení** – Protokol, ale hlavně tu najdete i stručné informace v českém jazyce (**D1 Lay Protocol synopsis CZ...**) -když na ni kliknete, dostanete základní informace o KH.

Pojedete-li v této straně níže, dostanete se k dalším informacím o KH v českém jazyce:

Česká republika - Probíhá, nábor			
Název	Typ dokumentu	Jazyk	Typ souboru
K1_Recruitment arrangements	Recruitment arrangements (for publication)	Other	PDF
K2_Recruitment material_Flyer	Recruitment arrangements (for publication)	Czech	PDF
K2_Recruitment material_Patient Brochure	Recruitment arrangements (for publication)	Czech	PDF
K2_Recruitment material_Online Outreach Text	Recruitment arrangements (for publication)	Czech	PDF
K2_Recruitment material_Patient Recruitment Website	Recruitment arrangements (for publication)	Czech	PDF
K2_Recruitment material_Patient Recruitment AdvarraPrivatePolicy	Recruitment arrangements (for publication)	English	PDF
K2_Recruitment material_Patient Poster	Recruitment arrangements (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Main_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Optional Genetic_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Pregnant Partner	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Pregnant Participant	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Privacy Notice	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Optional Future Research_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Main_for already enrolled patients_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Optional Genetic_for already enrolled patients_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Optional Future Research_for already enrolled patients_Redacted	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Pregnant Partner_for already enrolled patients	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Pregnant Participant_for already enrolled patients	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF
L1_SIS and ICF Privacy Notice_for enrolled patients	Subject information and informed consent form (for publication)	Czech	PDF

Jednotlivé dokumenty můžete kliknutím na název otevřít a stáhnout. (I když jsou názvy v angličtině, dokumenty jsou po otevření v českém jazyce). Přínosné informace a nejobsáhlejší najdete v hlavním informovaném souhlasu **L1 SIS and ICF Main**.

- **Výsledky hodnocení** – Pokud je KH ukončeno, do 1 roku by měl zadavatel zadat výsledky KH, které najdete v této části databáze.

- **Místa a kontaktní údaje –**

- Zde jsou kontaktní údaje na zadavatele
- Po kliknutí na Českou republiku získáte přehled center v ČR, která se KH účastní, včetně jména hlavního zkoušejícího a kontaktních údajů.

A Phase 2, multicenter, randomized, double-blind, placebo controlled, dose-ranging study to evaluate the efficacy and safety of brivekimig in adults with moderate to severe Crohn's disease

Číslo EU klinického hodnocení: **2024-517016-30-00**
Kód protokolu: **DRI18450** Stáhnout klinické hodnocení

Shrnutí Úplné informace o hodnocení Dokumenty hodnocení Výsledky hodnocení **Místa a kontaktní údaje**

Odkazujte na [tento dokument](#) pro vysvětlení této sekce. Kritéria účasti jsou uvedena v sekci "Úplné informace o hodnocení".

Místa: klikněte na každou zemi, abyste zobrazili kontaktní údaje.

- Belgie - Probíhá, nábor
- Francie - Probíhá, nábor
- Španělsko - Probíhá, nábor
- Polsko - Probíhá, nábor
- ▾ Česká republika - Probíhá, nábor

Plánovaný počet subjektů hodnocení: 6

Město pracoviště	Název organizace	Název	E-mail	Telefonní číslo	Název oddělení	Místo pracoviště	OMS ID
Brno-Zidenice	Vojenská Nemocnice Brno	Dr. David Štěpek	DStepek@vnbrno.cz	+420973445520	Internal Department	Zabrdovicka 3, Zabrdovice, 615 00, Czechia	ORG-100043479
Ceske Budejovice	Nemocnice Ceske Budejovice a.s.	Dr. Martin Bortlik	mbortlik@seznam.cz	+420387876701	Gastroenterology department	B. Nemcove 585/54, 370 01, Czechia	ORG-100046277
Slany	Nemocnice Slany	Dr. Martin Peterka	peterka.studie@seznam.cz	+420312575242	Gastroenterology department	Politických Veznu 576, 274 01, Czechia	ORG-100043287
Hradec Kralove	Hepato-Gastroenterologie HK s.r.o.	Dr. Miroslava Volfová	miroslava.volfova@hepato-gastro.com	+420495218475	Gastroenterology outpatient department	Trida Edvarda Benese 1549/34, 500 12, Czechia	ORG-100042224
Olomouc	PreventaMed s.r.o.	Dr. Jiří Pumpřa	pumpria@vilazdravi.cz	+420585225504	Outpatient internal medicine office	Domovina 774/2, 779 00, Czechia	ORG-100016349

Pokud máte zájem o zařazení do daného KH, je třeba se obrátit s dotazem na vybrané centrum. V tomto vám SÚKL nemůže poskytnout pomoc. Zařazování účastníků klinického hodnocení je jen na rozhodnutí lékaře (hlavního zkoušejícího nebo spolu-zkoušejících) v daném centru.