|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Протокол** | **Статус** | **Предмет договора** | **Фирма-заказчик** |
| **1** | CNTO1275UCO3001 | 2016-38-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах, многоцентровое исследование фазы 3 для оценки безопасности и эффективности индукционной и поддерживающей терапии устекинумабом у пациентов с умеренным или тяжелым язвенным колитом | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| **2** | CSUC-01/16 | 2017-14-GCP | Рандомизированное исследование по оптимизации дозы для оценки эффективности и безопасности Кобитолимода у пациентов со среднетяжелым и тяжелым обострением неспецифического язвенного колита | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 3 | CJ05013053 | 2017-9-GCP | Эффективность и безопасность пероральной комбинированной терапии препаратами Нарлапревир/Ритонавир и Софосбувир у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1), не получавших ранее лечение», фаза «II» | Р-Фарм, АО |
| 4 | CT-P13 1.6 | 2017-9-GCP | Открытое, рандомизированное, проводимое в параллельных группах исследование фазы 1 с целью оценки фармакокинетики, эффективности и безопасности препарата CT-P13 для подкожного введения в сравнении с препаратом CT-P13 для внутривенного введения у пациентов с активной болезнью Крона и пациентов с активным язвенным колитом | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 5 | 64304500CRD2001 | 2017-16-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах, многоцентровое исследование фазы 2b для оценки безопасности и эффективности препарата JNJ-64304500 у пациентов с умеренной или тяжелой Болезнью Крона | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 6 | NN9931-4296 | 2017-21-GCP | Исследование эффективности и безопасности трех уровней доз семаглутида для подкожного введения один раз в сутки в сравнении с плацебо у пациентов с неалкогольным стеатогепатитом. 72-недельное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое, международное исследование, проводимое в шести параллельных группах | Ново Нордиск ООО |
| 7 | M14-234 | 2018-10-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование оценки безопасности и эффективности препарата ABT-494 в качестве индукционной и поддерживающей терапии у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением язвенного колита | ЭббВи,ООО |
| 8 | M14-533 | 2018-11-GCP | Многоцентровое исследование III фазы с продолжением терапии в открытом режиме для оценки долгосрочной безопасности и эффективности препарата ABT-494 у пациентов с язвенным колитом | ЭббВи,ООО |
| 9 | BCD-085-6 | 2018-17-GCP | Открытое несравнительное клиническое исследование эффективности и безопасности применения препарата BCD-085 в комбинации с урсодезоксихолевой кислотой для лечения пациентов с первичным билиарным холангитом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 10 | GA39925 | 2018-27-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование фазы II, двойное маскированное, плацебо-контролируемое и проводимое в параллельных группах для оценки эффективности, безопасности и фармакокинетики препарата UTTR1147A в сравнении с плацебо и в сравнении с ведолизумабом у пациентов со среднетяжелым и тяжелым язвенным колитом | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 11 | RPC01-3202/15-31-R18 | 2018-32-GCP | МНОГОЦЕНТРОВОЕ РАНДОМИЗИРОВАННОЕ, ДВОЙНОЕ СЛЕПОЕ, ПЛАЦЕБО-КОНТРОЛИРУЕМОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ III ФАЗЫ С ЦЕЛЬЮ ОЦЕНКИ ОЗАНИМОДА ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ИНДУКЦИОННОЙ ТЕРАПИИ ПАЦИЕНТАМ СО СРЕДНЕТЯЖЕЛЫМ ИЛИ ТЯЖЕЛЫМ ТЕЧЕНИЕМ БОЛЕЗНИ КРОНА В АКТИВНОЙ ФОРМЕ (ИССЛЕДОВАНИЕ № 2 ПО ОЦЕНКЕ ИНДУКЦИОННОЙ ТЕРАПИИ | Пи Эс Ай ООО |
| 12 | RPC01-3203/15/32-R18 | 2018-33-GCP | МНОГОЦЕНТРОВОЕ РАНДОМИЗИ-РОВАННОЕ, ДВОЙНОЕ СЛЕПОЕ, ПЛАЦЕБО-КОНТРОЛИРУЕМОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ III ФАЗЫ С ЦЕЛЬЮ ОЦЕНКИ ОЗАНИМОДА ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПОДДЕРЖИВАЮЩЕЙ ТЕРАПИИ ПАЦИ-ЕНТАМ СО СРЕДНЕТЯЖЕЛЫМ ИЛИ ТЯ-ЖЕЛЫМ ТЕЧЕНИЕМ БОЛЕЗНИ КРОНА В АКТИВНОЙ ФОРМЕ | Пи Эс Ай ООО |
| 13 | RPC01-3204/15/33-R18 | 2018-34-GCP | ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ МНОГОЦЕНТРОВОЕ ОТКРЫТОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ III ФАЗЫ С ЦЕЛЬЮ ОЦЕНКИ ОЗАНИМОДА ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРЬ ПРИ ЛЕЧЕНИИ ПАЦИЕНТОВ СО СРЕДНЕТЯЖЕЛЫМ ИЛИ ТЯЖЕЛЫМ ТЕЧЕНИЕМ БОЛЕЗНИ КРОНА В АКТИВНОЙ ФОРМЕ | Пи Эс Ай ООО |
| 14 | I6T-MC-AMBG/QSTP 8069 | 2019-02-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы, проводимое в параллельных группах по изучению поддерживающей терапии препаратом мирикизумаб у пациентов с активной формой язвенного колита умеренной или тяжелой степени | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 15 | I6T-MC-AMAN/QSTP 8068 | 2019-03-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы, проводимое в параллельных группах по изучению индукционной терапии препаратом мирикизумаб у пациентов с активной формой язвенного колита умеренной или тяжелой степени, для которых терапия традиционными и биологическими препаратами оказалась неэффективной | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 16 | М14-675 | 2019-04-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование индукционной терапии по оценке эффективности и безопасности применения препарата упадацитиниб (ABT-494) у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением язвенного колита | ЭббВи,ООО |
| 17 | О173 | 2019-07-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 2, проводимое в параллельных группах, для оценки эффективности и безопасности индукционной терапии 2 дозами препарата TD- 1473 у пациентов с умеренной или выраженной степенью активности болезни Крона | Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс |
| 18 | GA40209/765101002-312974i/2019 | 2019-14-GCP | Открытое исс ледование-продолжение фазы 2 с целью оценки долгосрочной безопасносности и переносимости препарата UTTR1147А у пациентов со среднетяжелым или тяжелым язвенным колитом или болезнью Крона. | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 19 | BUX-4/UCA | 2019-22-GCP | Рандомизированное двойное слепое исследование фазы III с использованием двух плацебо и активного препарата в качестве контроля с целью изучения эффективности и безопасности дополнительной 8-недельной терапии будесонидом 9 мг в форме капсул по сравнению с будесонидом 6 мг в форме капсул и будесонидом-MMX® 9 мг в форме таблеток у пациентов с язвенным колитом, рефрактерным к стандартной терапии месалазином | ОСТ РУС, ООО |
| 20 | CYC-202 | 2019-24-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование II фазы, проводимое в параллельных группах с целью оценки эффективности и безопасности препарата ST-0529 у пациентов с активным язвенным колитом среднетяжелой или тяжелой степени | МБ Квест, ООО |
| 21 | GA29144 | 2019-28-GCP | Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности этролизумаба в качестве индукции и поддерживающего лечения у пациентов с болезнью крона от умеренной до тяжелой степени активности | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 22 | GA29145 | 2019-29-GCP | ОТКРЫТОЕ, ПРОДЛЕННОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ C МОНИТОРИНГОМ БЕЗОПАСНОСТИ ПАЦИЕНТОВ, СТРАДАЮЩИХ БОЛЕЗНЬЮ КРОНА СРЕДНЕЙ И ТЯЖЕЛОЙ СТЕПЕНИ АКТИВНОСТИ, РАНЕЕ ВКЛЮЧЕННЫХ В ПРОТОКОЛ III ФАЗЫ GA29144 ПО ИЗУЧЕНИЮ ЭТРОЛИЗУМАБА | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 23 | CT-P13 3,8 | 2019-36-GCP | Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности подкожных инъекций препарата CT-P13 в качестве поддерживающей терапии у пациентов с болезнью Крона умеренной и высокой активности/ | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 24 | I6T-MC-AMAM | 2019-37-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное слепое исследование 3 фазы, с контролем плацебо и активным препаратом сравнения, без повторной рандомизации после индукционного периода, проводимое для оценки эффективности и безопасности мирикизумаба у пациентов с болезнью Крона средне-тяжелой или тяжелой степени. VIVID-1, Фаза III | Эли Лилли Восток С.А. |
| 25 | DRL-RUS-MDR-CT-2016-ACOT | 2020-01-GCP | Двойное слепое, рандомизированное, многоцентровое плацебо-контролируемое, в двух параллельных группах клиническое исследование эффективности и безопасности препарата Акотиамид, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг (Д-р Редди’с Лабораторис Лтд., Индия) у взрослых пациентов с диагнозом функциональная диспепсия с постпрандиальным дистресс-синдромом | ОСТ РУС, ООО |
| 26 | I6T-MC-AMAP | 2020-05-GCP | Многоцентровое, открытое продленное исследование 3 фазы по оценке долгосрочной эффективности и безопасности мирикизумаба у пациентов с язвенным колитом с умеренной или выраженной активностью | Эли Лилли Восток С.А. |
| 27 | APD334-301 | 2020-07-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое, 52 недельное исследование фазы 3 для оценки эффективности и безопасности этрасимода у пациентов с активной формой неспецифического язвенного колита средней и тяжелой степени тяжести | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 28 | APD334-302 | 2020-09-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое, 52 недельное исследование фазы 3 для оценки эффективности и безопасности этрасимода у пациентов с активной формой неспецифического язвенного колита средней и тяжелой степени тяжести | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 29 | APD334-303 | 2020-08-GCP | Открытое расширенное исследование по изучению этрасимода при его применении у пациентов с активной фазой неспецифического язвенного колита средней и тяжелой степени тяжести | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 30 | 3152-301-002 | 2020-11-GCP | Многоцентровое, рандомизированное,, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы для оценки эффективности и безопасности ценикривирока для лечения фиброза печени у взрослых пациентов с неалкогольным стеатогепатитом | Синеос Хелс,ООО |
| 31 | CT-P13 3.7 | 2020-13-GSP | Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности подкожных инъекций препарата CT-P13 (CT-P13 SC) в качестве поддерживающей терапии у пациентов с язвенным колитом умеренной и высокой активности | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 32 | 16244 | 2016-10-GCP | Международное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах исследование, фаза III, эффективность, безопасность и переносимость finerenone в дополнение к стандартной терапии хронической болезни почек у пациентов с сахарным диабетом 2 типа | Байер, ЗАО |
| 33 | 17530 | 2016-11-GCP | Международное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах исследование, фаза III, эффективность, безопасность и переносимость finerenone в дополнение к стандартной терапии хронической болезни почек у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и клиническим диагнозом диабетической нефропатии. | Байер, ЗАО |
|  | Рамочный | 2018-09-GCP | Проведение клинических исследований, указанных в приложениях-заказах | Санофи-авентис груп, АО |
| 34 | EFC14828 | 2018-19-GCP | Рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое многоцентровое исследование в параллельных группах для оценки влияния эфпегленатида на сердечно- сосудистые исходы у пациентов с сахарным диабетом 2 типа с высоким сердечно- сосудистым риском | Санофи-авентис груп, АО |
| 35 | DU176b-C-E314 | 2017-3-GCP | Оценка применения эдоксабана у пациентов с неклапанной фибрилляцией предсердий (НКФП) и высоким клиренсом креатинина, ранее не получавших антикоагулирующие препараты | Квинтайлс ГезмбХ, ООО |
| 36 | К-877-301 | 2017-27-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, плацебо контролируемое, двойное слепое, 12-недельное исследование III фазы с последующим 40-недельным, двойным слепым периодом продленного лечения с активным контролем для оценки эффективности и безопасности препарата К-877 у взрослых пациентов с уровнем триглицеридов натощак в диапазоне от 500 мг/дл до 2000 мг/дл и нормальной функцией почек | Медпейс,ООО |
| 37 | К-877-303 | 2017-28-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, плацебо контролируемое, двойное слепое, 12-недельное исследование III фазы с последующим 40-недельным открытым периодом продленного лечения c активным контролем для оценки эффективности и безопасности препарата К-877 у взрослых пациентов с уровнем триглицеридов натощак в диапазоне от 500 мг/дл до 2000 мг/дл и легкой или умеренной степенью нарушения функции почек | Медпейс,ООО |
| 38 | DIREGR07860 | 2018-26-GCP | Проспективное обсервационное исследование по наблюдению за контролем уровня липидов в крови, проводимое с участием пациентов из стран за пределами США и Западной Европы, недавно перенесших острый коронарный синдром | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 39 | CTOJ230A12001/493-ППРЛП/№1 | 2019-25-GCP | Наблюдательное исследование:Многоцентровое поперечное эпидемиологическое исследование с целью определения распространенности и распределения уровней липопротеина (а) у пациентов с манифестными сердечно-сосудистыми заболеваниями - центр 4050 | Новартис Фарма ООО |
| 40 | CTQJ230A12301/4036 | 2020-12-GCP | Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое многоцентровое исследование по оценке влияния снижения уровня липопротеина (a) с помощью TQJ230 на возникновение значимых сердечно-сосудистых явлений у пациентов с манифестными сердечно-сосудистыми заболеваниями. | Новартис Фарма ООО |
| 41 | D513BC00001 | 2014-14-GCP | Международное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование эффекта тикагрелора в дозе 90 мг 2 раза в сутки в отношении сердечно-сосудистой смертности, а также частоты инфарктов миокарда и инсультов у пациентов с сахарным диабетом типа 2 | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 42 | CL3-06790-010 | 2014-24-GCP | Эффективность и безопасность триметазидина у пациентов со стенокардией, которым была проведена процедура чрескожного коронарного вмешательства. Исследование ATPCI. Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование у пациентов, получающих лечение в течение 2 – 4 лет», III фаз | Синерджи Ресеч Групп, ООО |
| 43 | TRI 0889 | 2016-4-GCP | Проспективное, многоцентровое, международное реестровое исследование, с участием пациентов мужского и женского пола с впервые диагностированной фибрилляцией предсердий и получающие терапию препаратом Ривароксабан | AIXIAL, |
| 44 | CV185316 | 2016-17-GCP | Открытое, рандомизированное, контролируемое клиническое исследование с факторным дизайном (2 х 2), в котором оценивается безопасность апиксабана в сравнении с антагонистом витамина К и аспирина в сравнении с плацебо аспирина у пациентов с фибрилляцией предсердий и острым коронарным синдромом или чрескожным коронарным вмешательством | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 45 | RIVAROXDVT3002 (MARINER) | 2016-30-GCP | Оценка применения ривароксабана по сравнению с плацебо для уменьшения риска венозной тромбоэмболии после выписки из больницы у пациентов с соматической патологией (MARINER) | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 46 | D1699C00001 | 2017-1-GCP | Исследование с целью оценки эффекта дапаглифлозина в отношении частоты случаев ухудшения течения сердечной недостаточности или сердечно-сосудистой смертности у пациентов с хронической сердечной недостаточностью на фоне сниженной фракции выброса» (Фаза III) | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 47 | THR-1442-C-476 | 2017-2-GCP | Двойное слепое плацебо контролируемое исследование по оценке влияния препарата бексаглифлозин на гемоглобин А1с у пациентов с диабетом 2 типа и повышенным риском развития нежелательных явлений со стороны сердечно-сосудистой системы | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 48 | RVX222-CS-015 | 2017-8-GCP | Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах клиническое исследование 3-й фазы с длительностью лечения до 104 недель у пациентов с сахарным диабетом 2 типа (СД2) и ишемической болезнью сердца (ИБС), целью которого является определение того, увеличивается ли время до большого неблагоприятного сердечно-сосудистого события (БНССС) при лечении препаратом RVX000222, представляющим собой ингибитор белков семейства BET | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 49 | D9484C00001 | 2018-13-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое исследование II фазы, проводимое в параллельных группах в рамках инициативы по 3-месячному снижению уровней калия с помощью циклосиликата натрия-циркония для оптимизации терапии ингибиторами РААС при сердечной недостаточности (PRIORITIZE HF) | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 50 | CLCZ696D2302 | 2018-14-GCP | 24-недельное, рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование в параллельных группах с активным контролем с целью оценки эффектов препарата LCZ696 в отношении уровня NT-proBNP, клинические проявления, толерантность к физической нагрузке и безопасность по сравнению с индивидуально подбираемой лекарственной терапией сопутствующих заболеваний у пациентов с сердечной недостаточностью и сохраненной фракцией выброса | Новартис Фарма ООО |
| 51 | MK-1242-001 | 2018-16-GCP | Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование III фазы с определением числа ключевых событий, направленное на изучение эффективности и безопасности применения Верицигуата - перорального стимулятора растворимой гуанилатциклазы (рГЦ) у пациентов с сердечной недостаточностью со сниженной фракцией выброса– глобальное исследование препарата Верицигуат у пациентов с сердечной недостаточностью со сниженной фракцией выброса (VICTORIA) | Мерк Шарп и Доум Идеа, Инк. («MSD») |
| 52 | D169CC00001 | 2018-23-GCP | Международное двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование III фазы, проводимое с целью изучения эффекта дапаглифлозина по отношению к снижению сердечно-сосудистой смертности или ухудшению сердечной недостаточности у пациентов с сердечной недостаточностью с сохранённой фракцией выброса (СНсФВ) | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 53 | EFC15156 | 2018-25-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое в параллельных группах многоцентровое исследование для оценки влияния сотаглифлозина на клинические исходы у гемодинамически стабильных пациентов с сахарным диабетом 2 типа после прогрессирования сердечной недостаточности | Санофи-авентис груп, АО |
| 54 | 1002-043 | 2018-28-GCP | РАНДОМИЗИРОВАННОЕ, ДВОЙНОЕ СЛЕПОЕ ПЛАЦЕБО-КОНТРОЛИРУЕМОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ПО ОЦЕНКЕ ВЛИЯНИЯ БЕМПЕДОЕВОЙ КИСЛОТЫ (ETC-1002) НА РАСПРОСТРАНЕННОСТЬ ТЯЖЕЛЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫХ ЯВЛЕНИЙ У ПАЦИЕНТОВ С ЗАБОЛЕВАНИЯМИ СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТОЙ СИСТЕМЫ ИЛИ ПОВЫШЕННЫМ РИСКОМ ТАКОВЫХ ПРИ НЕПЕРЕНОСИМОСТИ СТАТИНОВ | А.К.Р.-Сервис, ООО |
| 55 | CLCZ696G2301 | 2018-35-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, проводимое в параллельных группах исследование третьей фазы с активным контролем для оценки эффективности и безопасности LCZ696 в сравнении с рамиприлом по влиянию на заболеваемость и смертность у пациентов с высоким риском повторного острого инфаркта миокарда | Новартис Фарма ООО |
| 56 | CSL112\_3001 | 2019-10-GCP | Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, в параллельных группах исследование 3 фазы по изучению эффективности и безопасности препарата CSL112 у пациентов с острым коронарным синдромом | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 57 | CTOJ230A12001/493-ППРЛП/№2 | 2019-34-GCP | Наблюдательное исследование:Многоцентровое поперечное эпидемиологическое исследование с целью определения распространенности и распределения уровней липопротеина (а) у пациентов с манифестными сердечно-сосудистыми заболеваниями - центр 4017 | Новартис Фарма ООО |
| 58 | BAY 59-7939 / 17454 | 2017-10-GCP | Международное многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 по изучению эффективности и безопасности ривароксабана при применении для снижения риска серьезных тромботических сосудистых осложнений у пациентов с симптоматическим заболеванием периферических артерий, проходящих процедуры реваскуляризации нижних конечностей | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 59 | Актовегин 3001 | 2018-20-GCP | Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах для оценки эффективности и безопасности 12-недельного лечения Актовегином, назначаемого внутривенно с последующим пероральным применением у пациентов с хроническими облитерирующими заболеваниями артерий нижних конечностей IIB стадии по классификации Фонтейна | Атлант Клиникал,ООО |
| 60 | 201956/Меполизумаб | 2017-18-GCP | Программа долгосрочного предоставления препарата пациентам с тяжелой астмой, которые принимали участие в клиническом исследовании меполизумаба, проводимом компанией ГлаксоСмитКляйн | ГлаксоСмитКляйн Трейдинг ЗАО |
| 61 | NIS01/042017 | 2018-12-GCP | Научно-исследовательская программа по сбору данных по распространенности дефицита альфа-1-антитрипсина у пациентов с хроническими бронхоле-гочными заболеваниями в Российской Федерации» | Генфа,ООО |
| 62 | HO-17-17669 | 2018-18-GCP | Тяжелая астма в странах Ближнего Востока, Северной Африки и СНГ: исследование методов лечения заболевания, пути пациентов и степени тяжести заболевания в Саудовской Аравии, Кувейте, Объединенных Арабских Эмиратах (ОАЭ) и России | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 63 | D3250C00065 | 2018-24-GCP | Многоцентровое окрытое исследование IIIb фазы для оценки эффективности и безопасности бенрализумаба в дозе 30мг с целью снижения обьема применения перорральных кортикостероидов у взрослых пациентов с тяжелой эозинофильной астмой, получающих ингаляционные глюкокортикостероиды в высоких дозах в комбинации с длительнодействующими бета2-агонистами и хроническую терапию пероральными кортикостероидами. | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 64 | AL1605av | 2018-31-GCP | Многоцентровое рандомизированное открытое клиническое исследование по оценке безопасности аллерген-специфичной иммунотерапии с ускоренным графиком наращивания высокой дозы и использованием одной дозировки аллергоидного препарата из 6 трав, адсорбированного на алюминия гидроксиде, у педиатрических пациентов с сезонным ринитом от умеренной до тяжелой формы или риноконъюктивитом в сочетании с бронхиальной астмой или без нее | Акковион, ООО, Россия, Москва |
| 65 | CQGE031C2202/2101/493-ППРЛП №3 | 2019-32-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 2b по подбору дозы с целью изучить эффективность и безопасность лигелизумаба (QGE031) у подростков с хронической спонтанной крaпивницей (ХСК)» (IIb фаза). | Новартис Фарма ООО |
| 66 | F901318/0032 | 2020-02-GCP | Открытое, несравнительное исследование фазы IIb препарата F901318 для лечения инвазивных грибковых инфекций, вызванных Lomentospora prolificans, Scedosporium spp., Aspergillus spp. и прочими устойчивыми грибками у пациентов, у которых отсутствуют подходящие альтернативные варианты лечения. | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 67 | МК-5592-104 | 2020-06-GCP | Открытое, несравнительное клиническое исследование 2 фазы для изучения безопасности и эффективности позаконазола (POS, MK-5592) у детей от 2 до <18 лет с инвазивным аспергиллезом | Мерк Шарп и Доум Идеа, Инк. («MSD») |
| 68 | AKB-6548-CI-0017/QSTP7428 | 2017-36-GCP | Рандомизированное открытое исследование фазы 3 с активным контрольным препаратом для оценки эффективности и безопасности перорального приема вададустата при поддерживающем лечении анемии у пациентов с хронической болезнью почек, требующей диализа (ХБП-ТД) (INNO2VATE – CONVERSION) | Квинтайлс ГезмбХ, ООО |
| 69 | MT10109L-002 | 2019-27-GCP | Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование по оценке безопасности и эффективности препарата MT10109L (НивоботулинумтоксинА) для коррекции боковых периорбитальных морщин | Синеос Хелс,ООО |
| 70 | C3601002 | 2019-23-GCP | Рандомизированное, многоцентровое, открытое, сравнительное исследование наблюдения 3 фазы, замаскированное для оценивающего эксперта, проводимое в параллельных группах для определения эффективности, безопасности и переносимости азтреонама -авибактама (ATM AVI) ± метронидазола (MTZ) по сравнению с меропенемом ±колистином (MER±COL) для лечения серьезных инфекций, вызванных грам-отрицательными бактериями, включая металлобеталактамазу (MBL)–продуцирующих патогены с множественной лекарственной резистентностью, которые частично или полностью не поддаются лечению | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 71 | MG0003 | 2020-04-GCP | РАНДОМИЗИРОВАННОЕ, ДВОЙНОЕ СЛЕПОЕ, ПЛАЦЕБО-КОНТРОЛИРУЕМОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ 3 ФАЗЫ ДЛЯ ОЦЕНКИ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ РОЗАНОЛИКСИЗУМАБА У ВЗРОСЛЫХ ПАЦИЕНТОВ С ГЕНЕРАЛИЗОВАННОЙ МИАСТЕНИЕЙ ГРАВИС | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 72 | NN9536-4153 | 2015-30-GCP | Исследование безопасности и эффективности лечения семаглутидом один раз в день у пациентов с ожирением без сахарного диабета. 52-недельное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое, международное исследование в девяти параллельных группах с использованием лираглутида в дозе 3,0 мг в качестве активного препарата сравнения | Ново Нордиск ООО |
| 73 | BCD-055-2/ASART-2 | 2016-01-GCP | Международное многоцентровое сравнительное двойное слепое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-055 (ЗАО «БИОКАД», Россия) и препарата Ремикейд® у больных анкилозирующим спондилитом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 74 | AS0006 | 2016-13-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, двойное слепое исследование фазы 3 для оценки эффективности и безопасности Цертолизумаба Пэгол у пацинтов с активной формой аксиального спондилоартрита (АКССПА) при отсутствии рентгенологических проявлений анкилозирующего спондилита и при наличии объективных признаков воспаления | Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс |
| 75 | BCD-055-1/ASART-1 | 2015-2-GCP | Международное многоцентровое сравнительное двойное слепое рандомизированное клиническое исследование фармакокинетики и безопасности препарата BCD-055 (ЗАО «БИОКАД», Россия) и препарата Ремикейд® у больных анкилозирующим спондилитом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 76 | M14-465 | 2016-25-GCP | Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения препарата ABT-494 с плацебо и с адалимумабом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита, получающих стабильную фоновую терапию метотрексатом и не достигших адекватного ответа на нее | ЭббВи,ООО |
| 77 | BCD-085-3 | 2016-27-GCP | Международное многоцентровое сравнительное рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности многократного подкожного введения различных доз препарата BCD-085 больным активным анкилозирующим спондилитом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 78 | BCD-085-3ext | 2017-5-GCP | Международное многоцентровое открытое сравнительное клиническое исследование эффективности и безопасности многократного подкожного введения препарата BCD-085 в дозе 80 мг и 120 мг больным анкилозирующим спондилитом, завершившим участие в исследовании № BCD-085-3 | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 79 | CC – 220 – SLE-002 | 2017-34-GCP | Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 2й фазы для оценки эффективности и безопасности препарата CC-220 у пациентов с активной системной красной волчанкой | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 80 | BCD-085-5/ASTERA | 2018-05-GCP | Международное многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-085 (ЗАО «БИОКАД», Россия) у больных активным анкилозирующим спондилитом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 81 | BCD-089-2/AURORA | 2018-06-GCP | Международное многоцентровое сравнительное рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-089 в разных режимах дозирования у больных активным ревматоидным артритом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 82 | BCD-085-8/PATERA | 2018-22-GCP | Международное многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-085 (ЗАО «БИОКАД», Россия) у пациентов с псориатическим артритом | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 83 | CC-10004-PSA-013/835961001-704i/2019 | 2019-13-GCP | Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование 4-й фазы, в котором оценивается эффективность и безопасность апремиласта (CC-10004) у пациентов с олигоартикулярным вариантом псориатического артрита на ранней стадии, несмотря на первоначальное стабильное лечение НПВП и/или ≤1 традиционным синтетическим болезнь-модифицирующим антиревматическим препаратом (БМАРП) | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 84 | М16-011 | 2019-15-GCP | Рандомизированое, 3 фазы, двойное-слепое сравнительное исследование Рисанкизумаба и плацебо у участников с активным псориатическим артритом (PsA) с историей неудовлетворительного ответа или непереносимости терапии по крайней мере одного противоревматического препарата, модифицирующего течение болезни (DMARD). | ЭббВи,ООО |
| 85 | CC-10004-PSA-014 | 2019-17-GCP | Многоцентровое, открытое, проводимое в одной группе исследование 4-й фазы с целью оценки влияния апремиласта (CC-10004) на исходы лечения, оцениваемые с помощью МРТ, у пациентов с псо-риатическим артритом | ППД Девелопмент, ООО (Смоленск) |
| 86 | BCD-148-2/NOCTURN | 2019-18-GCP | Международное многоцентровое рандомизированное открытое сравнительное клиническое исследование эффективности и безопасносности препаратов BCD-148 (ЗАО Биокад,Россия) и Солирис для лечения пациентов с пароксизмальной ночной гемоглобинонурией. | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 87 | BCD-132-3 | 2019-31-GCP | Международное многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контолируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-132 (ЗАО "Биокад", Россия) в разных режимах дозирования у больных активным ревматоидным артритом с неадекватным ответом на предшествующую терапию. | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 88 | BCD-089-3/SOLAR | 2019-33-GCP | Международное многоцентровое сравнительное рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-089 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в комбинации с метотрексатом у пациентов с активным ревматоидным артритом. | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 90 | I4V‑MC‑JAJA | 2019-35-GCP | Рандомизированное исследование фазы III/IV, проводимое в параллельных группах, с активным контролем, по применению барицитиниба у пациентов с ревматоидным артритом», Фаза III/IV/ | Эли Лилли Восток С.А. |
| 91 | M19-944 | 2020-03-GCP | Программа рандомизированных, двойных-слепых, плацебо-контролируемых исследований фазы 3 по оценке эффективности и безопасности упадацитиниба у взрослых пациентов с аксиальным спондилоартритом. | ЭббВи,ООО |
| 92 | BCD-089-4/CORONA | 2020-10-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное-слепое плацебо-контролируемое с адаптивным дизайном клиническое исследование эффективности и безопасности препарата левилимаб (BCD-089) у пациентов c тяжелым течением COVID-19. | БИОКАД, ЗАО, Россия |
| 93 | PM1541 | 2016-36-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное-слепое, в параллельных группах, контролируемое исследование по оценке эффективности и безопасности препарата P-3074 спрей для наружного применения в лечении андрогенной алопеции | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 94 | М15-574 | 2016-39-GCP | Двойное слепое, рандомизированное,плацебо контролируемое, 4 фазы многоцентровое исследование безопасности и эффективности Адалимумаба в сочетании с хирургической операцией у пациентов с умеренным и выраженным гнойным гидраденитом. | ЭббВи,ООО |
| 95 | CAIN457A2324 | 2018-37-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование по оценке краткосрочной (16 недель) и долгосрочной (1 год) эффективности, безопасности и переносимости подкожного применения секукинумаба у пациентов с массой тела более 90 кг или выше с хроническим бляшечным псориазом умеренной или тяжёлой степени тяжести» (IIIb фаза). | Новартис Фарма ООО |
| 96 | OBS15990 | 2020-14-GCP | Проспективное обсервационное исследование с участием взрослых пациентов, получающих препарат дупиксент для лечения атопического дерматита. | АЙКЬЮВИА РДС ГезмбХ |
| 97 | D419BC00001 | 2016-2-GCP | Международное многоцентровое открытое рандомизированное контролируемое исследование III фазы монотерапии препаратом MEDI4736 и терапии препаратом MEDI4736 в комбинации с Тремелимумабом в сравнении со стандартной химиотерапией у пациентов в первой линии с неоперабельным уротелиальным раком мочевого пузыря IV стадии | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 98 | ACHN-490-009 | 2016-3-GCP | поручает, а Клиника принимает на себя обязательство по проведению клинического исследования: Двойное слепое многоцентровое рандомизированное исследование III фазы, для оценки эффективности и безопасности плазомицина в сравнении с меропенемом с последующей возможной пероральной терапией для лечения осложненной инфекции мочевыводящих путей, включая острый пиелонефрит, у взрослых пациентов | МБ Квест, ООО |
| 99 | D5082C00003 | 2017-20-GCP | Открытое рандомизированное контролируемое многоцентровое исследование III фазы по оценке эффективности и безопасности применения саволитиниба по сравнению с сунитинибом у пациентов с неоперабельным местно-распространенным или метастатическим МЕТ- зависимым папиллярным почечно-клеточным раком (ППКР) | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 100 | 42756493BLC3001 | 2018-36-GCP | Исследование применения эрдафитиниба по сравнению с винфлунином, доцетакселом или пембролизумабом у пациентов с распространенным уротелиальным раком и отдельными аберрациями гена рецептора фактора роста фибробластов (FGFR), фаза 3 | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 101 | D933SC00001 | 2019-01-GCP | Рандомизированное открытое контролируемое многоцентровое международное исследование III фазы с целью изучения первой линии терапии дурвалумабом в комбинации со стандартной химиотерапией, а также дурвалумабом в комбинации с тремелимумабом и стандартной химиотерапией, по сравнению с проведением только лишь стандартной химиотерапии, у пациентов с нерезектабельным местнораспространённым или метастатическим уротелиальным раком | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 102 | PTK0796-AP-17202 | 2019-05-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, адаптивное исследование фазы 2 для оценки безопасности и эффективности внутривенного или внутривенного и перорального приема препарата омадациклин и внутривенного и перорального приема препарата левофлоксацин для лечения взрослых пациентов с острым пиелонефритом | Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс |
| 103 | FM57 | 2019-06-GCP | Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы, проводимое в параллельных группах с целью изучения эффекта различных доз нитроглицерина (НГЦ) при домашнем местном применении для лечения эректильной дисфункции (ЭД) с последующим открытым этапом | ОСТ РУС, ООО |
| 104 | IT001-301/03/03- R19 | 2019-08-GCP | Многоцентровое, проспективное, рандомизированное двойное слепое исследование III фазы по сравнительной оценке эффективности, переносимости и безопасности комбинированного препарата сулопенема этзадроксила и пробенецида для приема внутрь и ципрофлоксацина для приема внутрь при лечении взрослых пациенток с неосложненными инфекциями мочевыводящих путей | Пи Эс Ай ООО |
| 105 | IT001-302 /48/12-R18 | 2019-09-GCP | Многоцентровое проспективное рандомизированное двойное слепое исследование III фазы, проводимое с использованием двух плацебо в целях оценки эффективности, переносимости и безопасности сулопенема для внутривенного введения с последующим переходом на комбинированный препарат сулопенема этзадроксила и пробеницида для приема внутрь в сравнении с эртапенемом для внутривенного введения с последующим переходом на ципрофлоксацин для приема внутрь или комбинированный препарат амоксициллина и клавулановой кислоты для приема внутрь при лечении взрослых пациентов с осложненными инфекциями мочевыводящих путей | Пи Эс Ай ООО |
| 106 | SPR994-301/14/13-R19 | 2019-30-GCP | Рандомизированное двойное слепое многоцентровое проспективное исследование III фазы с применением двух видов плацебо, проводимое с целью сравнительной оценки эффективности, безопасности и фармакокинетических свойств тебипенема пивоксила гидробромида (SPR994) для приема внутрь и эртапенема для внутривенного введения при лечении пациентов с осложненными инфекциями мочевыводящих путей или острым пиелонефритом» (кодовое обозначение: ADAPT-PO) | Пи Эс Ай ООО |
| 107 | TO-ТАS-102-302 | 2017-17-GCP | Рандомизированное, двойное слепое исследование 3-й фазы, направленное на сравнение применения препарата TAS-102 в сочетании с оптимальной симптоматической терапией и плацебо в сочетании с оптимальной симптоматической терапией у пациентов с метастатическим раком желудка, рефрактерным к стандартной терапии | Клинтек Интернешнл РУС,ООО |
| 108 | REM-ОJ-III-16 /Н-17/52 | 2017-23-GCP | Мультицентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата Ремаксол®, раствор для инфузий, производства ООО «НТФФ «ПОЛИСАН» (Россия), у пациентов с механической желтухой доброкачественного генеза | Атлант Клиникал,ООО |
| 109 | REM-CJ-III-16 /Н-17/51 | 2017-24-GCP | Многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата Ремаксол®, раствор для инфузий, производства ООО «НТФФ «ПОЛИСАН» (Россия), у пациентов с механической желтухой опухолевого генеза | Атлант Клиникал,ООО |
| 110 | D419CC00002 | 2017-31-GCP | Рандомизированное, открытое, многоцентровое исследование III фазы дурвалумаба и тремелимумаба в качестве терапии первой линии у пациентов с нерезектабельным гепатоцеллюлярным раком (HIMALAYA)» | АстраЗенека Фармасьютикалз |
| 111 | I3Y-MC-JPCF | 2017-30-GCP | Рандомизированное открытое исследование 3 фазы по оценке препарата абемациклиб в комбинации со стандартной адъювантной эндокринной терапией по сравнению с применением только стандартной адъювантной эндокринной терапии у больных раком молочной железы на ранней стадии, с высоким риском развития рецидива, поражением регионарных лимфатических узлов, с положительным статусом гормональных рецепторов и отрицательным статусом рецептора эпидермального фактора роста человека 2-го типа | Эли Лилли Восток С.А. |
| 112 | TROIKA | 2018-08-GCP | Рандомизированное многоцентровое двойное слепое исследование III фазы по оценке эквивалентности лекарственных препаратов, проводимое в параллельных группах пациентов с ранним раком молочной железы HER2+ с целью сравнения эффективности, безопасности и фармакокинетических свойств препарата HD201 и Герцептина® | Кромос ООО |
| 113 | NEPA-17-05 | 2018-15-GCP | Многоцентравое, рандомизированное, двойное слепое сравнительное исследование IIIb фазы, проводимое в параллельных группах с использованием препарата сравнения и двух плацебо в целях оценки безопасности и сбора данных об эффективности комбинированного препарата фоснетупитанта и палоносетрона (260 мг+0,25 мг) для внутривенного введения и комбинированного препарата нетупитанта и палоносетрона(300 мг+0,5 мг) для приема внутрь (Акинезео®) в качестве средств профилактики тошноты и рвоты при проведении первого и последующих курсов химиотерапии препараом антрациклинового ряда в сочетании с циклофосфамидом (по схеме АС) у больных раком молочной железы | Пи Эс Ай ООО |
| 114 | TX05-03 | 2018-39-GCP | Двойное слепое рандомизированное исследование III фазы, проводимое в параллельных группах, по сравнению эффективности, безопасности и иммуногенности TX05 и препарата Герцептин® у пациентов с ранней стадией HER2-положительного рака молочной железы | Айкон Клиникал Ресёч Лимитед |
| 115 | EGC002/27/03-R18 | 2019-11-GCP | Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, сравнительное исследование эффективности и безопасности препарата EG12014 (трастузумаба «ЭйрДженикс») и Герцептина® при проведении неоадъювантной терапии пациенткам с HER2-положительным раком молочной железы ранней стадии в сочетании с системной терапией на основе препарата антрациклинового ряда и паклитаксела (III фаза клинических испытаний) | Пи Эс Ай ООО |
| 116 | BGB-290-303 | 2019-12-GCP | Рандомизированное,двойное слепое, плацебо контролируемое III Фазы исследование BGB 290 в качестве поддерживающей терапии у пациентов с неоперабельным местнораспространенным или метастатическим раком желудка, у которых была ответная реакция на первую линию химиотерапии препаратами платины | ПАРЭКСЕЛЬ Интернэшнл (рус) |
| 117 | TX05-03E | 2019-16-GCP | Двойное слепое рандомизированное исследование III фазы, проводимое в параллельных группах, по сравнению эффективности, безопасности и иммуногенности TX05 и препарата Герцептин® у пациентов с ранней стадией HER2-положительного рака молочной железы | Айкон Клиникал Ресёч Лимитед |
| 118 | CQVM149B2303 | 2017-6-GCP | Многоцентровое двойное слепое рандомизированное исследование продолжительностью 12 недель для оценки эффективности и безопасности применения QMF149 (150/80 мкг) по сравнению с МФ Твистхейлер® (200 мкг) у взрослых и подростков с бронхиальной астмой | Новартис Фарма ООО |
| 119 | 207597 | 2018-07-GCP | Рандомизированное, двойное слепое, проводимое в параллельных группах, многоцентровое, стратифицированное исследование для оценки эффективности и безопасности повторных введений препарата GSK3772847 в сравнении с плацебо у пациентов со среднетяжелой астмой | ГлаксоСмитКляйн Трейдинг ЗАО |
| 120 | MMN-RN-005 | 2018-30-GCP | Многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное клиническое исследование в параллельных группах эффективности и безопасности препарата Ренгалин в лечении кашля у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких | Материа Медика холдинг, НПФ,ООО |
| 121 | RLM-MD-02 | 2019-19-GCP | 12-недельное рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 для оценки безопасности и эффективности реламорелина у пациентов с диабетическим гастропарезом. | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 122 | RLM-MD-03 | 2019-20-GCP | 46-недельное, двойное слепое,плацебо-контролируемое исследование 3 фазы с 6-недельным периодом рандомизированной отмены для оценки безопасности и эффективности реламорелина у пациентов с диабетическим гастропарезом. | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |
| 123 | RLM-MD-04 | 2019-21-GCP | 52-недельное рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 для оценки безопасности и эффективности реламорелина у пациентов с диабетическим гастропарезом. | Кованс Клиникал энд Периэпрувал Сёрвисиз Лимитед |