

РКИ	Дата РКИ	Статус исследования	Область проводимого клинического исследования	Препарат	Лекарственная форма	Фаза	Тип исследования	Разработчик	Страна	СРО	Начало исследования	Окончание исследования	Номер протокола	Наименование протокола	Цель исследования	ФИО, должность по основному месту работы Главного Исследователя
324	2025-07-30	Проводится	Колопроктология	Устекинумаб (Стилейкин®_GNR-068)	раствор для подкожного введения, 90 мг/мл	III	ММКИ	АО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, Владимирская обл., р-н Петушинский, п. Волгинский, ул. Заводская, дом - строение 273, Россия	2025-07-30	2028-12-31	GNR068-UC03	Международное многоцентровое двойное слепое рандомизированное, проводимое в параллельных группах исследование по сравнению эффективности, безопасности, иммуногенности и фармакодинамике препаратов Стелара® и Стилейкин® на поддерживающем этапе терапии язвенного колита среднетяжелого и тяжелого течения при неэффективности / утрате клинического ответа / непереносимости предшествующего лечения	Оценка эффективности долгосрочной терапии препаратом Стилейкин® по сравнению с препаратом Стелара® в форме раствора для подкожного введения у пациентов со среднетяжелыми и тяжелыми формами язвенного колита (ЯК) на этапе поддерживающей терапии.	Князев Олег Владимирович, Заведующий отделением патологии кишечника
299	2024-07-26	Проводится	Онкология	Панитумумаб (GNR-107)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	I	КИ	АО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, Владимирская обл., р-н Петушинский, п. Волгинский, ул. Заводская, дом - строение 273, Россия	2024-09-01	2029-09-01	GNR107-CRC01	Двойное слепое рандомизированное исследование фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препаратов GNR-107 и Вектибикс® во второй линии лечения в комбинации с FOLFIRI у пациентов с метастатическим колоректальным раком с генами RAS дикого типа, которые получили химиотерапию на основе фторопиримидиновых препаратов, за исключением иринотекана	оценка фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препаратов GNR-107 и Вектибикс® во второй линии лечения в комбинации с FOLFIRI у пациентов с метастатическим колоректальным раком с генами RAS дикого типа, которые получили химиотерапию на основе фторопиримидиновых препаратов, за исключением иринотекана	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
296	2025-07-14	Проводится	Онкология	BC001 (Ремонбинантное человеческое моноклональное антитело к VEGFR2)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг	Ib	КИ	Сычуань Лунчжоу Бунанг Биофармасьютикал Ко., Лтд. (Sichuan Luzhou Bichang Biopharmaceutical Co., Ltd.)	Китай	Общество с ограниченной ответственностью "ОСТ", 354340, край Краснодарский, пгт Сиринус, ф.т. Сиринус, проезд Тримуфальный, дом 1, помещение 1-027, Россия	2025-07-14	2026-12-31	OG25-001	Открытое, одностороннее, многоцентровое исследование фармакокинетики и фармакодинамике препарата BC001 у пациентов с аденокарциномой желудка или гастроэзофагеального перехода	оценка фармакокинетики и фармакодинамике препарата BC001 у пациентов с аденокарциномой желудка или гастроэзофагеального перехода	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
275	2025-06-26	Проводится	Ревматология	Ололизумаб (CDF6038)	раствор для подкожного введения, 160 мг/мл	III	ММКИ	ООО «Р-Фарм Интернешнл»	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2025-06-26	2028-04-02	CL04041383	Длительное исследование безопасности и эффективности препарата ололизумаб у пациентов с ревматической полимиалгией, завершивших основное 16-недельное двойное слепое исследование	Оценка долгосрочной безопасности и переносимости ололизумаба в дозе 64 мг при подкожном введении каждые 2 недели, и каждые 8 недель у пациентов ревматической полимиалгией (РПМ).	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
263	2025-06-19	Проводится	Гематология	ZE50-0134	капсулы 25 мг, 100 мг, 250 мг	I	ММКИ	Эйлин Терапьютикс АУ Пти Лтд	Австралия	ООО "ИФарма", 121205, г Москва, г вн.тер.г. муниципальный округ Можайский, тер Сколково Инновационного центра, 6-р Большой, дом 40, этаж 3, помещение XXXII, ком. 77, Россия	2025-06-19	2028-05-31	ZE50-0134-0002	Исследование 1-й фазы ZE50-0134 при рецидивирующем и рефрактерном хроническом лимфоцитарном лейкозе (ХЛЛ), мелкоклеточной лимфоцитарной лимфоме (МЛЛ) и некоторых лимфомах низкой степени злокачественности	Определить биологически эффективную дозу (БЭД)/максимально переносимую дозу (МПД) препарата ZE50-0134 у пациентов с хроническим лимфоцитарным лейкозом (ХЛЛ), мелкоклеточной лимфоцитарной лимфомой (МЛЛ) и некоторыми лимфомами низкой степени злокачественности	Дудина Галина Анатольевна, Заведующая отделением гематологии
246	2025-06-06	Проводится	Колопроктология	BCD-261	раствор для подкожного введения, 150 мг/мл	II	ММКИ	Акционерное общество «БИОКАД»	Россия	Акционерное общество «БИОКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, ул. Свези, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2025-06-06	2031-12-31	BCD-261-4/ULTRAMARINE	Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамике и иммуногенности препарата BCD-261 у субъектов с активным язвенным колитом средней и тяжелой степени	Изучение эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамике и иммуногенности препарата BCD-261 у субъектов с активным язвенным колитом	Князев Олег Владимирович, Заведующий отделением патологии кишечника
247	2025-06-06	Проводится	Колопроктология	BCD-261	раствор для подкожного введения, 150 мг/мл	II	ММКИ	Акционерное общество «БИОКАД»	Россия	Акционерное общество «БИОКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, ул. Свези, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2025-06-06	2030-12-31	BCD-261-2/COMANDOR	Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамике и иммуногенности препарата BCD-261 у субъектов с активной болезнью Крона средней и тяжелой степени	Изучение эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамике и иммуногенности препарата BCD-261 у субъектов с активной болезнью Крона средней и тяжелой степени	Князев Олег Владимирович, Заведующий отделением патологии кишечника
205	2025-05-13	Проводится	Ревматология	Ололизумаб (CDF6038)	раствор для подкожного введения, 160 мг/мл	III	ММКИ	ООО «Р-Фарм Интернешнл»	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2025-05-13	2028-01-31	CL04041376	Международное, многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование 3 фазы эффективности и безопасности ололизумаба у пациентов с ревматической полимиалгией	Оценить эффективность ололизумаба в дозе 64 мг при подкожном введении каждые 2 недели по сравнению с плацебо у пациентов ревматической полимиалгией (РПМ)	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
197	2025-04-30	Проводится	Гематология	ZE46-0134	капсулы, 10 мг, 50 мг	I	ММКИ	Эйлин Терапьютикс АУ Пти Лтд	Австралия	ООО "ИФарма", 121205, г Москва, г вн.тер.г. муниципальный округ Можайский, тер Сколково Инновационного центра, 6-р Большой, дом 40, этаж 3, помещение XXXII, ком. 77, Россия	2025-04-30	2029-09-30	ZE46-0134-0002	Открытое, многоцентровое клиническое исследование Фазы I с повышением дозы и расширением когорты, получающей выбранную дозу препарата, с целью оценки безопасности, фармакокинетики, фармакодинамике и предварительной эффективности лекарственного препарата ZE46-0134 у взрослых с рецидивирующим или рефрактерным острым миелоидным лейкозом (ОМЛ) с мутацией FLT3	Определить максимальную переносимую дозу или биологически эффективную дозу препарата ZE46-0134 у взрослых пациентов с рецидивирующим или рефрактерным ОМЛ с мутацией FLT3	Дудина Галина Анатольевна, Заведующая отделением гематологии

164	2025-04-09	Проводится	Онкология	BCD-237 (Трасутумаб змтанзин)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 160 мг	I	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2025-04-09	2029-12-31	BCD-237-1	Двойное слепое сравнительное рандомизированное клиническое исследование I фазы по изучению фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препарата BCD-237 в монотерапии и препарата сравнения после однократного и многократного внутривенного введения у пациентов с местнораспространенным нерезектабельным или метастатическим раком молочной железы	Основная цель исследования: доказать сопоставимость фармакокинетики и сходства профилей безопасности и иммуногенности препаратов BCD-237 и Кадсила после однократного внутривенного введения субъектам с местно-распространенным нерезектабельным или метастатическим HER2-положительным раком молочной железы. Дополнительная цель исследования: доказать сопоставимость фармакокинетики и сходства профилей безопасности и иммуногенности препаратов BCD-237 и Кадсила после многократного внутривенного введения субъектам с местно-распространенным нерезектабельным или метастатическим HER2-положительным раком молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
75	2025-02-14	Проводится	Онкология	BCD-267	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг	I	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2025-02-14	2031-12-31	BCD-267-1	Двойное слепое сравнительное рандомизированное клиническое исследование I фазы по изучению фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препарата BCD-267 в монотерапии и препарата сравнения после однократного и многократного внутривенного введения у пациенток с распространенным раком молочной железы	Основная цель исследования: доказать сопоставимость фармакокинетики и сходства профилей безопасности и иммуногенности препаратов BCD-267 и Энхерту после однократного внутривенного введения субъектам с местно-распространенным нерезектабельным или метастатическим HER2-положительным раком молочной железы. Дополнительная цель исследования: доказать сопоставимость фармакокинетики и сходства профилей безопасности и иммуногенности препаратов BCD-267 и Энхерту после многократного внутривенного введения субъектам с местно-распространенным нерезектабельным или метастатическим HER2-положительным раком молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
68	2025-02-10	Проводится	Онкология	RPH-030 (Панитумумаб, I01790)	концентрат для приготовления для раствора для инфузий, 20 мг/мл	I	КИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2025-02-10	2027-12-31	CL01790199	Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, сравнительное исследование фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препарата RPH-030 в сравнении с препаратом Вектибикс® у пациентов с метастатическим колоректальным раком (mKPP) с генами RAS дикого типа в качестве терапии 1 линии в комбинации с FOLFIRI	Установить эквивалентность фармакокинетических свойств, а также сопоставимость показателей безопасности и иммуногенности препарата RPH-030 (АО «Р-Фарм», Россия) в сравнении с препаратом Вектибикс® (Амджен Европа Б.В., Нидерланды) после однократного (первого) внутривенного введения пациентам с mKPP с генами RAS дикого типа в качестве терапии 1 линии в комбинации с FOLFIRI	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
627	2024-12-26	Проводится	Онкология	Волрустомиг	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 250 мг	II	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «АстраЗенка Фармасьютикалз»	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123112, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2024-12-26	2029-07-31	AZ-RU-00011	Многоцентровое одноступенчатое исследование II фазы препарата волрустомиг у пациентов с местнораспространенным РШМ высокого риска без прогрессирования заболевания после платиносодержащей комбинированной химиотерапии (IVOLGA)	Оценка эффективности и безопасности препарата волрустомиг у пациентов с местнораспространенным РШМ высокого риска без прогрессирования заболевания после платиносодержащей комбинированной химиотерапии	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
356	2024-08-29	Проводится	Онкология	AZD0901 (CMG901)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл	II	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «АстраЗенка Фармасьютикалз»	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2024-08-29	2027-06-30	AZ-RU-00007	Открытое, многоцентровое, одноступенчатое исследование II фазы для оценки эффективности и безопасности монотерапии препаратом AZD0901 у взрослых пациентов с местнораспространенной или метастатической аденокарциномой желудка или пищевода-желудочного перехода, экспрессирующей CLDN18.2, во 2 и более поздних линиях лечения (GAMBIT)	Оценка эффективности и безопасности монотерапии препаратом AZD0901 у взрослых пациентов с местнораспространенной или метастатической аденокарциномой желудка или пищевода-желудочного перехода, экспрессирующей CLDN18.2, во 2 и более поздних линиях лечения	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
299	2024-07-26	Проводится	Онкология	Панитумумаб (GNR-107)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	I	КИ	АО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, Владимирская обл., р-н Петушинский, п. Волгинский, ул Заводская, дом -, строение 273, Россия	2024-09-01	2029-09-01	GNR107-CRC01	Двойное слепое рандомизированное исследование фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препаратов GNR-107 и Вектибикс® во второй линии лечения в комбинации с FOLFIRI у пациентов с метастатическим колоректальным раком с генами RAS дикого типа, которые получили химиотерапию на основе фторопиримидиновых препаратов, за исключением иринотекана	оценка фармакокинетики, безопасности и иммуногенности препаратов GNR-107 и Вектибикс® во второй линии лечения в комбинации с FOLFIRI у пациентов с метастатическим колоректальным раком с генами RAS дикого типа, которые получили химиотерапию на основе фторопиримидиновых препаратов, за исключением иринотекана	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

296	2024-07-24	Проводится	Онкология	Цетуксимаб (Арцетукс, RPH-002 (L01002))	раствор для инфузий, 5 мг/мл	III	ММКИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2024-07-24	2027-12-31	CL01002356	Международное многоцентровое открытое, рандомизированное, сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов RPH-002 и Эрбитукс* у пациентов с неоперабельным метастатическим или рецидивирующим плоскоклеточным раком головы и шеи	оценка эффективности и безопасности препаратов RPH-002 и Эрбитукс* у пациентов с неоперабельным метастатическим или рецидивирующим плоскоклеточным раком головы и шеи	Воронцова Карина Андреевна, Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
274	2024-07-15	Проводится	Онкология	Пертузумаб (RPH-051)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл	III	ММКИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2024-07-15	2027-12-31	№ CL011011223	Международное, многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, сравнительное исследование эффективности, безопасности и фармакокинетики препаратов RPH-051 и Пермет* в комбинации с трастузумабом и доцетакселом в качестве 1-й линии терапии пациентов с HER2-положительным метастатическим или местнорецидивирующим, неоперабельным раком молочной железы	оценка эффективности, безопасности и фармакокинетики препаратов RPH-051 и Пермет* в комбинации с трастузумабом и доцетакселом в качестве 1-й линии терапии пациентов с HER2-положительным метастатическим или местнорецидивирующим, неоперабельным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
137	2024-04-10	Проводится	Онкология	BCD-263 (Ниволумаб, Ниволумаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 10 мг/мл (Флакон из бесцвет.нейтр.стекла I гидролит.класса, укупоренный бромбутиловой резиной пробкой с обкаткой алюм.колпачком с пласт. крышкой типа «Пир-отб» 1 флакон)	III	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2024-04-10	2029-12-31	№ BCD-263-2/UNIVERSE	Двойное слепое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препарата BCD-263 и препарата Опдиво* в монотерапии у субъектов с распространенной меланомой кожи	Продемонстрировать сопоставимость эффективности и сходство профиля безопасности и иммуногенности препаратов BCD-263 и Опдиво после многократного внутривенного введения субъектам с распространенной нерезектабельной или метастатической меланомой кожи	Воронцова Карина Андреевна, Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
103	2024-03-20	Проводится	Онкология	BCD-236	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 40 мг/мл	II	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2024-03-20	2029-12-31	BCD-236-2/AREAL	Рандомизированное открытое сравнительное клиническое исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики и иммуногенности препарата BCD-236 в комбинации с химиотерапией у пациентов с рецидивным и/или метастатическим тройным негативным раком молочной железы	Изучить эффективность, безопасность, фармакокинетику и иммуногенность препарата BCD-236 в комбинации с химиотерапевтическими препаратами (XT) во 2 и последующих линиях терапии субъектов с рецидивным и/или метастатическим тройным негативным раком молочной железы (TRPMЖ)	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
76	2024-03-07	Проводится	Онкология	Рамуцирумаб	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл	III	ММКИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2024-03-07	2027-12-31	№ CL011071339	Многоцентровое, международное, двойное слепое, рандомизированное, сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов RB-012 и Цирамза* в комбинации с паклитакселом у больных местнораспространенным, рецидивирующим или метастатическим раком желудка или пищеводно-желудочного перехода при прогрессировании на фоне или после терапии 1 линии	Доказать эквивалентность показателей эффективности, безопасности и иммуногенности препаратов RB-012 (АО «Р-Фарм», Россия) и Цирамза* (Эли Лилли Восток С.А.) при применении в комбинации с паклитакселом у пациентов с местно-распространенным, рецидивирующим или метастатическим раком желудка или пищеводно-желудочного перехода при прогрессировании на фоне или после терапии 1 линии	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
43	2024-02-19	Проводится	Онкология	MEDI4736 + MEDI9447 (Дурвалумаб + Олеклумаб, IMFINZI® + Олеклумаб)	Концентрат для приготовления раствора для инфузий 500 мг (50 мг/мл) (Флакон 10 мл); концентрат для приготовления раствора для инфузий 750 мг (100 мг/мл) (Стеклообразный флакон, укупоренный силиконизированной 20 мм хлорбутиловой резиновой пробкой и запечатанный комбинацией алюминиевым колпачком, 7,5 мл); концентрат для приготовления раствора для инфузий 1500 мг (100 мг/мл) (Стеклообразный флакон, укупоренный силиконизированной 20 мм хлорбутиловой резиновой пробкой и запечатанный комбинацией алюминиевым колпачком, 15 мл)	II	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «АстраЗенка Фармасьютикалз»	Российская Федерация	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2024-03-01	2027-12-31	№ AZ-RU-00003	Открытое, многоцентровое исследование II фазы с одним рукавом комбинации дурвалумаба и олеклумаба у пациентов с местнораспространенным неоперабельным немелкоклеточным раком лёгкого без прогрессии заболевания после радикальной химиолучевой терапии на основе препаратов платины (LAOOGA)	Оценка эффективности и безопасности комбинированного применения олеклумаба и дурвалумаба у пациентов с местнораспространенным неоперабельным немелкоклеточным раком лёгкого, у которых не было прогрессирования после химиолучевой терапии на основе препарата платины.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

599	2023-10-19	Проводится	Гематология	BCD-264 (Даратумумаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	III	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия, .	2023-10-19	2029-12-31	BCD-264-2/DARVIVA № BCD-264-2/DARVIVA	Двойное слепое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препаратов BCD-264 и Дарзалекс® в монотерапии у субъектов с рецидивирующей и рефрактерной множественной миеломой	Подтвердить сопоставимость эффективности и профиля безопасности препаратов BCD 264 и Дарзалекс в качестве монотерапии рецидивирующей и рефрактерной множественной миеломы у субъектов, которые ранее получили терапию ингибиторами протеасом и иммуномодулирующими препаратами и у которых наблюдалось прогрессирование заболевания на фоне предшествующей терапии.	Жудина Галина Анатольевна, Заведующая отделением гематологии
601	2023-10-19	Проводится	Ревматология	BCD-180	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл	III	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия, .	2023-10-19	2030-12-31	BCD-180-3/LEVENTA № BCD-180-3/LEVENTA	Рандомизированное двойное слепое плацебо контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности применения препарата BCD-180 у пациентов с активным аксиальным спондилоартритом	Изучить показатели эффективности, безопасности, иммуногенности, фармакокинетики, фармакодинамики фиксированной дозы препарата BCD-180 у субъектов с аксиальным спондилоартритом	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
479	2023-08-31	Проводится	Онкология	RPH-075 (Пембролизумаб, Арфлейда)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл	III	ММКИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия, .	2023-08-31	2027-12-31	№ CL01860211	Международное, многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов RPH-075 и Китруда® у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой кожи	Доказать эквивалентность показателей эффективности, безопасности и иммуногенности препаратов RPH-075 (АО «Р-Фарм», Россия) и Китруда® (ООО "МСД Фармасьютикалс", Россия) при применении у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой кожи в качестве терапии 1 или 2 линии в режиме монотерапии	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
363	2023-07-13	Проводится	Онкология	BCD-236	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 40 мг/мл	I	КИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2023-07-13	2026-12-30	№ BCD-236-1	Открытое несравнительное когортное исследование I фазы по подбору дозы и оценке безопасности, фармакокинетики и предварительной оценке эффективности препарата BCD-236 при его внутривенном введении в возрастающих дозах в монорежиме и в комбинации с анти-PD-1 терапевией субъектам со злокачественными новообразованиями	оценка безопасности, фармакокинетики и предварительная оценка эффективности препарата BCD-236 при его применении в возрастающих дозах в монорежиме и в комбинации с анти-PD-1 терапевией пациентам со злокачественными новообразованиями	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
221	2023-04-19	Проводится	Онкология	Ниволумаб (BCD-263)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл	I	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2023-04-19	2028-06-30	№ BCD-263-1	Двойное слепое рандомизированное клиническое исследование фармакокинетики и безопасности препарата BCD-263 и препарата Опдиво® в монотерапии у субъектов с распространенной меланомой кожи	оценка фармакокинетики и безопасности препарата BCD-263 и препарата Опдиво® в монотерапии у субъектов с распространенной меланомой кожи	Воронцова Карина Андреевна, Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
88	2023-02-21	Проводится	Онкология	AZD6738 (Цераласертиб)+ME D14736 (Дувералумаб, ИМФИНЗИ*)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 80 мг; концентрат для приготовления раствора для инфузий, 50 мг/мл	II	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «АстраЗенка Фармасьютикалз»	Российская Федерация	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2023-02-21	2026-01-30	AZ-RJ-00001	Открытое, многоцентровое, несравнительное локальное исследование II фазы с одним рукавом комбинации цераласертиба и дувералумаба у пациентов с распространенным или метастатическим немелкоклеточным раком легкого без значимых генных изменений, у которых произошло прогрессирование во время или после лечения анти-PD-(L)1 препаратами и химиопрепаратами на основе производных платины (LOTOS)	Оценить эффективность комбинированной терапии цераласертибом и дувералумабом на основании частоты объективных ответов	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
32	2023-01-27	Проводится	Онкология	AGEN1181 (Ботенсимилаб), AGEN2034 (Балстимилаб)	раствор для инфузий, 50 мг/мл; раствор для инфузий, 50 мг/мл	II	ММКИ	Агенус, Инк.	США	Общество с ограниченной ответственностью "Атлант Клиника", 101000, г Москва, г Москва, пер Кривоколенный, дом 12, строение 1, Россия	2023-02-01	2026-06-01	C-800-25 № C-800-25	Рандомизированное открытое исследование II фазы ботенсимилаба (AGEN1181) в виде монотерапии и в комбинации с балстимилабом (AGEN2034) либо стандартной терапии по выбору исследователя (географенибом либо трифлуридином и тизартиацином) в лечении рефрактерного метастатического колоректального рака	Оценить клиническую эффективность монотерапии ботенсимилабом и в комбинации с балстимилабом	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
719	2022-12-23	Проводится	Онкология	RPH-075 (Пембролизумаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл	I	ММКИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2022-12-23	2027-12-31	CL01860198	Международное, многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, сравнительное исследование фармакокинетики, безопасности и эффективности препаратов RPH-075 и Китруда® у пациентов со злокачественными новообразованиями	Установить эквивалентность фармакокинетических свойств, а также сопоставимость показателей безопасности, иммуногенности и фармакодинамики препарата RPH-075 (АО «Р-Фарм», Россия) в сравнении с препаратом Китруда® (ООО "МСД Фармасьютикалс", Россия) после однократного внутривенного введения пациентам с нерезектабельной или метастатической меланомой кожи в качестве терапии 1 или 2 линии в режиме монотерапии.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
703	2022-12-15	Проводится	Онкология	BCD-178 (Пертузумаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 420 мг/14 мл	III	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д. 38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2022-12-15	2026-12-31	BCD-178-2/PREFER № BCD-178-2/PREFER	Двойное слепое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препаратов BCD-178 и Перытаг® в качестве неоадьювантной терапии HER2-положительного рака молочной железы	Сравнить эффективность и безопасность препаратов BCD-178 и Перытаг® в качестве неоадьювантной терапии HER2-положительного рака молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

668	2022-11-23	Проводится	Онкология	BCD-106	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл	I-II	КИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д.38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2022-11-23	2027-12-31	BCD-106-1	Открытое когортное исследование I-II фазы по подбору дозы и оценке переносимости, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамики и предварительной оценке эффективности препарата BCD-106 при лечении взрослых субъектов с определенными солидными опухолями	Изучить показатели безопасности, фармакокинетики, фармакодинамики, иммуногенности препарата BCD-106 после его однократного и многократного внутривенного введения в возрастающих дозовых уровнях субъектам с местно-прогрессирующими нерезектабельными и метастатическими солидными опухолями	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
634	2022-11-01	Проводится	Ревматология	Левлимаб (BCD-089)	раствор для внутривенного и подкожного введения, 180 мг/мл	I-II, III	ММКИ	Акционерное общество «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д.38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2022-11-01	2027-12-31	BCD-089-5/LUNAR	Двухэтапное исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамики и иммуногенности различных доз препарата левлимаб при его внутривенном и подкожном введении здоровым субъектам и субъектам с активным ревматоидным артритом	оценка эффективности, безопасности, фармакокинетики, фармакодинамики и иммуногенности препарата левлимаб у здоровых добровольцев и пациентов с активным ревматоидным артритом	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
627	2022-10-28	Проводится	Ревматология	Ололизумаб (Артлема)	раствор для подкожного введения, 160 мг/мл	II-III	ММКИ	ООО "Р-Фарм Интернешнл", Россия	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2022-11-01	2028-04-02	CL04041109	Международное, многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование в параллельных группах 2/3 фазы эффективности и безопасности ололизумаба у пациентов с прогрессирующими фиброзирующими интерстициальными заболеваниями легких	Оценить эффективность ололизумаба (ОКЗ) в дозе 64 мг при подкожном введении каждые 4 недели по сравнению с плацебо у пациентов с прогрессирующими фиброзирующими интерстициальными заболеваниями легких	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
562	2022-09-21	Проводится	Ревматология	BCD-132 (Дивозилимаб, Дивозилимаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 25 мг/мл (Во флаконы из бесцветного нейтрального стекла I гидротермического класса, укупоренные бромбутиловыми резиновыми пробками, с обкаткой алюминиевыми колпачками с пластиковыми крышками типа «flip-off». На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеющуюся. 1 флакон)	III	ММКИ	АО «БИЮКАД»	Россия	Акционерное общество «БИЮКАД», 198515, г Санкт-Петербург, вн. тер. г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул Связи, д.38, стр. 1, помещ. 89, Россия	2022-09-21	2027-12-31	BCD-132-5/LIBERIUS	Рандомизированное двойное слепое плацебо контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности дивозилимаба для лечения пациентов с системной склеродермией	Изучить показатели безопасности, иммуногенности и эффективности дивозилимаба для лечения пациентов с системной склеродермией	Лукина Галина Викторовна, Заведующая отделением ревматологии
425	2022-06-29	Проводится	Онкология	Алофаниб	раствор для инъекций, 30 мг/мл	IIb	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «Русские фармацевтические технологии» (ООО «Русфармтех»)»	Россия	ООО "РУСФАРМТЕХ", 190121 Санкт-Петербург, набережная канала Грибоедова, 130, литер А, к409, -	2022-06-29	2025-09-30	RPT835OVA1B	Клиническое исследование безопасности и фармакокинетики непрерывной инфузии алофаноба у больных метастатическим или распространенным раком яичников, резистентным к препаратам платины". Версия 2.0 (от 31 марта 2023 г.)	Определить дозу, рекомендованную для клинического исследования 2 фазы (RP2D), а также дозозимитирующую токсичность (DLT) внутривенного длительного введения алофаноба у пациенток с метастатическим или распространенным раком яичников, резистентным к стандартным препаратам платины	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
316	2021-06-22	Проводится	Онкология	AZD9833 (N-[1-(3-фторпропил)-3-азетидинил]-6-[(6S,8R)-8-метил-7-(2,2,8,9-тетрагидро-3H-пиразоло[4,3-f]пиазолилин-6-ил)-3-пиридинил])	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 25 мг. (Флаконы из ПЭВП с защитными от открывания детьми крышками. 32 шт); таблетки, покрытые пленочной оболочкой 75 мг. (Флаконы из ПЭВП с защитными от открывания детьми крышками. 32 шт)	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикал", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красноваршавский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-06-22	2026-12-16	D8534C00001	SERENA-6: Двойное слепое, рандомизированное исследование III фазы для сравнения стратегии перехода на препарат AZD9833 (пероральный антагонист астрогенных рецепторов следующего поколения) с ингибитором CDK4/6 либо продолжения терапии ингибитором ароматазы (летрозолом или анастрозолом) с ингибитором CDK4/6 у пациенток с HR+/HER2- метастатическим раком молочной железы с выявляемой мутацией ESR1 и без прогрессирования заболевания во время первой линии терапии ингибитором ароматазы с ингибитором CDK4/6. Исследование ранней смены терапии под контролем цДНК	оценка стратегии перехода на препарат AZD9833 с ингибитором CDK4/6 либо продолжения терапии ингибитором ароматазы с ингибитором CDK4/6 у пациенток с HR+/HER2- метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
244	2021-05-17	Проводится	Онкология	МК-3475 + МК-6482 (ранее РТ2977) + МК-7902/Е7080 + МК-1308А (Пембролизумаб + Белзутифан + Леватиниб + Пембролизумаб + Белзутифан + Леватиниб + МК-1308А (Кванолимаб (МК-1308) + Пембролизумаб (МК-3475)))	раствор для инфузий 25 мг/мл (100 мг/4 мл) (флакон 1 флакон); таблетки, покрытые оболочкой 40 мг (флакон 1 флакон); капсулы 4 мг (флакон 1 флакон); капсулы 10 мг (флакон 1 флакон); раствор для инфузий МК-1308 (кванолимаб) 25 мг/17,5 мл и МК-3475 пембролизумаб (МК-3475) 400 мг/17,5 мл (флакон 1 флакон)	III	ММКИ	Мерк Шарп энд Доум ЛЛС (подразделение компании Мерк и Ко. Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикал", 119049, г. Москва, ул. Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2021-02-08	2027-06-15	МК-6482-012	МК-6482-012 "Открытое рандомизированное исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности применения Пембролизумаба (МК-3475) в комбинации с Белзутифаном (МК-6482) и Леватинибом, или в комбинации МК-1308А с Леватинибом, по сравнению с Пембролизумабом и Леватинибом, в качестве первой линии терапии у пациенток с распространенной почечно-клеточной карциномой светлоклеточного типа	оценка эффективности и безопасности применения Пембролизумаба в комбинации с Белзутифаном и Леватинибом или в комбинации МК-1308А с Леватинибом, по сравнению с Пембролизумабом и Леватинибом в качестве первой линии терапии у пациенток с распространенной почечно-клеточной карциномой светлоклеточного типа	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

191	2021-04-07	Проводится	Онкология	AZD5305	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг; 20 мг; 100 мг	I-II	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красновардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-04-07	2026-02-01	D9720C00001 D9720C00001 D9720C00001 D9720C00001 D9720C00001 №D9720C00001	D9720C00001 "Открытое, многоцентровое исследование I/IIa фазы, состоящее из отдельных модулей, для оценки безопасности, переносимости, фармакокинетики, фармакодинамики и предварительной эффективности препарата AZD5305 в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами у пациентов с распространенными солидными злокачественными опухолями (PETRA)	оценка безопасности, переносимости, фармакокинетики, фармакодинамики и предварительной эффективности препарата AZD5305 в повышающихся дозах в виде монотерапии и в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами у пациентов с распространенными солидными злокачественными опухолями	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
134	2021-03-11	Проводится	Онкология	Трастузумаб эмтанзин (Надила, R05304020), Атезолизумаб (Тецентриг, R05541267), Трастузумаб (Герцеттин, R00452317)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 160 мг; концентрат для приготовления раствора для инфузий, 60 мг/мл (1200 мг/20 мл); раствор для подкожного введения, 120 мг/мл (600 мг/5 мл)	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд,	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2021-03-11	2031-12-31	WO42633	WO42633 "Рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности адьювантной терапии атезолизумабом или плацебо и трастузумабом эмтанзином при HER2-положительном раке молочной железы с высоким риском рецидива после предоперационной терапии	оценка эффективности и безопасности адьювантной терапии атезолизумабом или плацебо и трастузумабом эмтанзином при HER2-положительном раке молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
12	2021-01-18	Проводится	Онкология	AZD9833 (N-1-{3-фторфенил}-3-азетидинил)-6-[[6S,8R]-8-метил-7-(2,2,2-трифторэтил)-6,7,8,9-тетрагидро-3H-пироло[4,3-f]пизохиолин-6-ил]-3-пиридинамин)	таблетки покрытые пленочной оболочкой 25 мг. (Флаконы из ПЗВП с защитными крышками. 32 шт.) ; таблетки покрытые пленочной оболочкой 75 мг. (Флаконы из ПЗВП с защитными от открывания детьми крышками. 32 шт)	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красновардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-01-18	2026-07-01	D8532C00001	D8532C00001 " SERENA-4: рандомизированное, многоцентровое, двойное слепое исследование III фазы препарата AZD9833 (норрального селективного антагониста эстрогеновых рецепторов) в комбинации с палбоциклибом, в лечении пациентов с HER2-негативным эстроген-рецептор-положительным распространенным раком молочной железы, ранее не получавших системной терапии по поводу распространенного заболевания	оценка применения препарата AZD9833 в комбинации с палбоциклибом, по сравнению с анастрозолом в комбинации с палбоциклибом, в лечении пациентов с HER2-негативным эстроген-рецептор-положительным распространенным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
13	2021-01-18	Проводится	Онкология	T DXd, AZD4552, D5-8201a (трастузумаб дерукстекан, трастузумаб дерукстекан)	Порошок для приготовления концентрата раствора для инфузии 5,4 мг/кг (Флакон из стекла типа I, укрупненный резиновой пробкой с откидным колпачком 100.000 мг)	I-II	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красновардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-01-18	2026-03-01	D967J00001	D967J00001 "Многоцентровое, открытое, состоящее из отдельных модулей исследование Ib/II фазы с поиском дозы и ее расширенным применением для изучения безопасности, переносимости и противоопухолевой активности трастузумаба дерукстекана (T-DXd) в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами у пациентов с HER2-позитивным метастатическим раком молочной железы (DESTINY-Breast07)	изучение безопасности, переносимости и противоопухолевой активности трастузумаба дерукстекана (T-DXd) в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами у пациентов с HER2-позитивным метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
549	2020-10-05	Проводится	Онкология	MEDI4736 (дурвалумаб, ИМФИНЗИ*)	Концентрат для приготовления раствора для инфузий 50 мг/мл (Флакон 100,0 мл, содержащий 500 мг дурвалумаба для приготовления раствора для инфузий)	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красновардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-10-05	2025-12-31	D910G00001	Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы неадьювантной и адьювантной терапии дурвалумабом и химиотерапией по схеме FLOT с последующей адьювантной терапией дурвалумабом у пациентов с резектабельным раком желудка и пищеводно-желудочного перехода (PJ/PJJC) (MATTERHORN)	Оценка эффективности и безопасности неадьювантной и адьювантной терапии дурвалумабом в комбинации с химиотерапией по схеме FLOT с последующей адьювантной монотерапией дурвалумабом у пациентов с резектабельным раком желудка или пищеводно-желудочного перехода	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
538	2020-09-30	Проводится	Онкология	Каливасертиб (AZD5363)	таблетки, 160 мг; 200 мг	III	ММКИ	Астра Зенка АБ (AstraZeneca AB)	Швеция	Филиал компании с ограниченной ответственностью "Кованс Клиникал энд Перизаппувал Сервисиз Лимитед" (Великобритания), ул. Трубная, д. 12, г. Москва, 107045, Россия, Россия	2020-09-30	2025-07-31	D3615C00001	D3615C00001 "Двойное слепое рандомизированное исследование фазы III по оценке эффективности и безопасности комбинации каливасертиб + фулвестрант в сравнении с плацебо + фулвестрант при лечении местнораспространенного (неоперабельного) или метастатического, гормон-рецептор – положительного, с отрицательным статусом рецепторов человеческого эпидермального фактора роста 2 типа (HR+/HER2-) рака молочной железы после рецидива или прогрессирования заболевания на фоне или после лечения ингибитором ароматазы (CAPITEO-291)	оценка эффективности и безопасности комбинации каливасертиб + фулвестрант в сравнении с плацебо + фулвестрант при лечении рака молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
411	2020-08-06	Проводится	Онкология	R07197597 (GDC-9545)	капсулы, 30 мг	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд,	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2020-08-06	2027-04-15	B041843 (perseveRA Breast Cancer) №B041843 (perseveRA Breast Cancer)	B041843 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое, мультицентровое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности комбинации GDC-9545 с палбоциклибом у пациентов с положительным статусом рецепторов эстрогена, негативным статусом HER2 рецепторов при лечении местнораспространенного или метастатического рака молочной железы	оценка эффективности и безопасности комбинации GDC-9545 с палбоциклибом по сравнению с комбинацией летрозола с палбоциклибом у пациентов с положительным статусом рецепторов эстрогена, негативным статусом HER2 рецепторов при лечении местнораспространенного или метастатического рака молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

391	2020-07-30	Проводится	Онкология	T DXd, AZD4552, DS-8201a (Трастузумаб дерукстекаб, Трастузумаб дерукстекаб)	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий 100 мг 5,4 мг/кг (Флакон из стекла типа I, укупоренный резиновой пробкой с откидным колпачком 100.000 мг)	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикал", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21 строение 1 этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-07-30	2025-12-31	D9670C00001 D9670C00001 №D9670C00001	D9670C00001 "Рандомизированное, многоцентровое, открытое исследование III фазы по сравнению трастузумаба дерукстека с химиотерапией по выбору исследователя у пациентов с гормон-рецептор-положительным раком молочной железы, с низким уровнем экспрессии HER2 и прогрессировавшем заболевании на фоне эндокринной терапии при метастатическом раке молочной железы (DESTINY-Breast06)	Определить эффективность и безопасность T DXd по сравнению с химиотерапией одним препаратом по выбору исследователя в целевой популяции	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
41	2020-02-03	Проводится	Онкология	Инаволисиб (RO7113755, GDC-0077)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 3 мг, 9 мг	III	ММКИ	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2020-02-03	2026-02-26	WO41554	Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование III фазы по оценке эффективности и безопасности препарата Инаволисиб в комбинации с палбоциклибом и фулвестрантом в сравнении с плацебо в комбинации с палбоциклибом и фулвестрантом у пациентов с РИЗСА-мутацией, с позитивным по рецепторам гормонов и HER2-негативным местно-распространенным или метастатическим раком молочной железы	оценка эффективности и безопасности препарата GDC-0077 в комбинации с палбоциклибом и фулвестрантом в сравнении с плацебо в комбинации с палбоциклибом и фулвестрантом у пациентов с РИЗСА-мутацией, с позитивным по рецепторам гормонов и HER2-негативным местно-распространенным или метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
610	2019-10-21	Проводится	Гепатология	Норурсодезоксиכולевая кислота (norUDCA/норУДЖК)	капсулы 250 мг	III	ММКИ	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Германия	Общество с Ограниченной Ответственностью "Экрон Акнуова", Россия, Московская область, 143402, г. Красногорск, ул. Жуковского, д.6, "	2019-10-21	2025-12-31	NUC-5/PSC № NUC-5/PSC	Двойное-слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, сравнительное исследование III фазы с использованием норурсодезоксиכולевой кислоты в капсулах и плацебо в лечении первичного склерозирующего холангита	изучение норурсодезоксиכולевой кислоты в лечении первичного склерозирующего холангита	Винницкая Е.В., Заведующая отделением гепатологии
164	2019-04-05	Проводится	Онкология	Рибоциклиб (LEE011, Kisqali®)	таблетки покрытые пленочной оболочкой 200 мг	III	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	КРОМОС, 119331 ул. Кравченко, д. 18, оф.58, Россия	2019-04-05	2026-12-31	NCLEE011012301C (TRIO033)	CLEE011012301C (TRIO033) "Многоцентровое, рандомизированное, открытое исследование 3 фазы по оценке эффективности и безопасности рибоциклиба с эндокринной терапией как адъювантная терапия у пациентов с гормон рецептор-положительным, HER2-отрицательным ранним раком молочной железы (Новое Адъювантное Исследование с Рибоциклибом [LEE011]: NATALEE)	Оценить выживаемость без признаков инвазивного заболевания для рибоциклиба + ЭТ в сравнении с ЭТ у пациентов с гормон рецептор-положительным, HER2-отрицательным ранним раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
450	2018-08-31	Проводится	Онкология	BCD-100	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	II-III	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петроградский район, п. Стрельна, ул. Свези, д. 34, Лит. А., Россия	2018-08-31	2028-12-29	BCD-100-EXT	BCD-100-EXT"" BCD-100-EXT "Международное многоцентровое открытое клиническое исследование эффективности, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в терапии пациентов с распространенными формами злокачественных новообразований различных локализаций, ранее получавших иммунотерапию в рамках клинических исследований ЗАО «БИОКАД	оценка эффективности, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 в терапии пациентов с распространенными формами злокачественных новообразований различных локализаций, ранее получавших иммунотерапию в рамках клинических исследований ЗАО «БИОКАД»	Воронцова Карина Андреевна, Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог