

РКИ	Дата РКИ	Статус исследования	Область проводимого клинического исследования	Препарат	Лекарственная форма	Фаза	Тип исследования	Разработчик	Страна	CRO	Начало исследования	Окончание исследования	Номер протокола	Наименование протокола	Цель исследования	ФИО, должность по основному месту работы, Главного Исследователя
307	2023-06-13	Завершено	Гастроэнтерология	Тегопразан	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг	III	ММКИ	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд	Индия	Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабораторис Лтд.», 115035, г Москва, г Москва, наб Овчинниковская, дом 20, строение 1, Россия	2023-06-13	2026-03-31	DRL-IND-NDA08-TEG/2022 DRL-IND-NDA08-TEG/2022 № DRL-IND-NDA08-TEG/2022	Международное, многоцентровое, проспективное, рандомизированное, двойное слепое, с активным контролем, в параллельных группах исследование по оценке эффективности и безопасности тегопразана у пациентов с эрозивной формой гастроэзофагеальной рефлюксной болезни	Оценка эффективности препарата тегопразан 50 мг, таблетки, по сравнению с препаратом эзомепразол 40 мг, таблетки, у пациентов с эрозивной формой гастроэзофагеальной рефлюксной болезни	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
72	2023-02-15	Прекращено	Онкология	Бевацизумаб	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл	III	КИ	Общество с ограниченной ответственностью "Мабскейл"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Бенерикс", 115114, г Москва, г Москва, ул Летниковская, дом 16, 37/пом/ком.4/1/5, Россия	2023-02-15	2027-12-31	BEV-III/2022 № BEV-III/2022	Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, в параллельных группах сравнительное исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики и иммуногенности препаратов Бевацизумаб (МНН: бевацизумаб), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл (ООО «Мабскейл», Россия), и Авастин® (МНН: бевацизумаб), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл («Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд.», Швейцария), в комбинации с паклитакселом и карбоплатином у взрослых пациентов с распространенным неоперабельным, метастатическим или рецидивирующим плоскоклеточным немелкоклеточным раком легкого	оценки эффективности, безопасности, фармакокинетики и иммуногенности препарата Бевацизумаб (МНН: бевацизумаб), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл (ООО «Мабскейл», Россия), в сравнении с препаратом Авастин® (МНН: бевацизумаб), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл («Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд.», Швейцария), в комбинации с паклитакселом и карбоплатином у взрослых пациентов с распространенным неоперабельным, метастатическим или	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
56	2023-02-07	Прекращено	Онкология	AGEN1181 + AGEN2034 (Ботенсилимаб + Балстимилаб, Ботенсилимаб + Балстимилаб)	раствор для инфузий 50 мг/мл (флакон 50.000 мг/мл); раствор для приготовления инфузий 50 мг/мл (флакон 50.000 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	2023-02-07	2026-06-01	C-800-23 № C-800-23	Мультикогортное открытое исследование II фазы ботенсилимаба (AGEN1181) в лечении распространённой меланомы, рефрактерной к предшествующей терапии ингибиторами контрольных точек иммунного ответа	Оценить клиническую эффективность монотерапии ботенсилимабом	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
52	2023-02-06	Прекращено	Онкология	BCD-217 (Нурулимаб + Прололимаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 5 мг/мл + 15 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	2023-02-06	2028-12-31	BCD-217-3/NEO-MIMAJOR № BCD-217-3/NEO-MIMAJOR	Рандомизированное исследование эффективности и безопасности неадекватной терапии препаратом BCD-217 (нурулимаб + прололимаб) в сравнении со стандартной адекватной терапией пембролизумабом у пациентов с резектабельной меланомой кожи III стадии	изучение эффективности и безопасности неадекватной терапии препаратом BCD-217 в сравнении со стандартной адекватной терапией пембролизумабом у пациентов с резектабельной меланомой кожи III стадии	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
663	2022-11-21	Завершено	Онкология	Компларейт (Тоцилизумаб, GNR-087)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	III	КИ	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, Владимирская обл., р-н Петушинский, п. Волгинский, ул Заводская, дом - строение 273, Россия	2022-12-01	2024-08-01	TZS-RA-III TZS-RA-III TZS-RA-III № TZS-RA-III	Двойное слепое многоцентровое рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата Компларейт® (АО «ГЕНЕРИУМ», Россия) в сравнении с препаратом Актемра® (Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария), проводимое в параллельных группах у пациентов с ревматоидным артритом (РА) при многократном внутривенном введении	оценка эффективности и безопасности препарата Компларейт® в сравнении с препаратом Актемра® у пациентов с ревматоидным артритом	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

613	2022-10-24	Прекращено	Гепатология	Арланса® (Нарлапревир)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг	III	КИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2022-10-24	2025-12-31	№ CI05013104	Многоцентровое открытое рандомизированное активное-контролируемое исследование эффективности и безопасности 8-недельной терапии препаратами нарлапревир/ритонавир и соfosбувир у пациентов с хроническим вирусным гепатитом С генотипа 1, ранее не получавших лечения	Изучить и сравнить эффективность и безопасность 2-х режимов применения комбинации препаратов нарлапревир/ритонавир и соfosбувир – на протяжении 8 недель по сравнению с 12 неделями – у пациентов с хроническим вирусным гепатитом С генотипа 1 без цирроза и выраженного фиброза печени (F0-F2 по шкале METAVIR), ранее не получавших лечения	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
432	2022-07-05	Прекращено	Онкология	Датопатамаб дерукстекан (DS-1062a)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 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	2022-07-05	2026-12-16	№ D926PC00001	Открытое, рандомизированное исследование III фазы для оценки применения датопатамаба дерукстекана (Dato-DXd) по сравнению с химиотерапией по выбору Исследователя в качестве первой линии терапии пациентов с метастатическим неоперабельным или метастатическим трижды негативным раком молочной железы, которым не показана терапия ингибиторами PD-1/PD-L1 (TROPION-Breast02)	оценка применения датопатамаба дерукстекана по сравнению с химиотерапией по выбору исследователя в качестве первой линии терапии пациентов с метастатическим неоперабельным или метастатическим трижды негативным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
390	2022-06-14	Завершено	Колопроктология	Серогад (Адезмалимод + Викдемер)	раствор для внутривиполостного введения, 0,41 мг/мл (0,01 мг/мл + 0,40 мг/мл)	III	КИ	Акционерное общество "Фармасинтез"	Россия	Акционерное общество "Фармасинтез", 664007, обл Иркутская, г Иркутск, ул Красногвардейская, дом 23, кв. 3, Россия	2022-06-14	2024-09-08	SRGD3/POA/CT/2022 SRGD3/POA/CT/2022 № SRGD3/POA/CT/2022	Проспективное многоцентровое рандомизированное двойное слепое сравнительное плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности препарата Серогад, раствор для внутривиполостного введения (АО «Фармасинтез», Россия), при применении для профилактики образования спаек у пациентов после оперативных вмешательств	Целью настоящего исследования является сравнительная оценка эффективности и безопасности применения препарата Серогад, раствор для внутривиполостного введения (АО «Фармасинтез», Россия) по сравнению с применением плацебо для профилактики образования спаек у пациентов после оперативных вмешательств	Климашевич А.В. Заведующий отделением колопроктологии
284	2022-04-18	Прекращено	Онкология	Гиредестрант (RO1197597, GDC-9545), Фесго (RO1198574, Пертузумаб+Трасстузумаб)	капсулы, 30 мг; раствор для подкожного введения, 600 мг + 600 мг/10 мл, 1200 мг + 600 мг/15 мл	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ла Рош Лтд.	Швейцария	Представительство компании с ограниченной ответственностью «Ф.Хоффманн-Ла Рош Лтд.» (Швейцария) г. Москва, 107031, г Москва, г Москва, пл Трубная, дом 2, Россия	2022-04-18	2029-09-30	№ W043571	Рандомизированное, открытое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности Гиредестранта в комбинации с Фесго+таксану в сравнении с Фесго после индукционной терапии Фесго+таксану у пациентов с ранее нелеченным HER2-положительным, эстроген-положительным местнораспространенным или метастатическим раком молочной железы	Оценка эффективности и безопасности Гиредестранта в комбинации с Фесго по сравнению с Фесго после индукционной терапии Фесго+таксану у пациентов с ранее нелеченным HER2-положительным, эстроген-положительным местнораспространенным или метастатическим раком молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

233	2022-04-05	Прекращено	Онкология	Тукатиниб (ARRY-380, ONT-380)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 150 мг	III	ММКИ	Сиджен Инк.	США	АЙКьюВИА РДС ГезмБХ, 127018, г Москва, г Москва, ул Двинцев, дом 12, корпус 1, этаж 4, пом. 1, часть комн.8, комн. 53, 62, Россия	2022-04-05	2027-04-30	№ SGN1UC-028	Рандомизированное, двойное слепое исследование фазы 3 тукатиниба или плацебо в комбинации с трастузумабом и пертузумабом в качестве поддерживающей терапии метастатического HER2-положительного рака молочной железы (HER2CLIMB-05)	Сравнение выживаемости без прогрессирования (ВБП) по оценке исследователя согласно критериям оценки ответа при солидных опухолях (RECIST), ред. 1.1, между группами лечения	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
196	2022-03-25	Прекращено	Ревматология	RPH-104	раствор для подкожного введения, 40 мг/мл	III	ММКИ	ООО "Р-Фарм Интернешнл", Россия	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, г Москва, г Москва, ул Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2022-03-25	2025-10-31	CL04018093 CL04018093 № CL04018093	Международное многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности применения лекарственного препарата RPH-104 у пациентов с болезнью Стилла, развившейся у взрослых (AOSD)	Оценка эффективности и безопасности препарата RPH-104 у пациентов с AOSD	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
186	2022-03-22	Завершено	Онкология	Пролгалимаб (BCD-100, Фортека*)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	III	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г Санкт-Петербург, г Санкт-Петербург, п Стрельна, ул. Савзи, дом 34, Лит. А, Россия	2022-03-22	2026-06-30	BCD-100-8/FLAT № BCD-100-8/FLAT	Многоцентровое открытое исследование эффективности, фармакокинетики и безопасности пролгалимаба в режиме применения 250 мг 1 раз в 3 недели у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой	Получение данных и результатов анализов, которые позволили бы одобрить для медицинского применения новый режим дозирования препарата пролгалимаб у пациентов с неоперабельной или метастатической меланомой. 250 мг 1 раз в 3 недели	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
160	2022-03-14	Прекращено	Ревматология	BCD-180 (моноклональное антитело к TRBV9)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл	II	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г Санкт-Петербург, г Санкт-Петербург, п Стрельна, ул. Савзи, дом 34, Лит. А, Россия	2022-03-14	2028-06-30	BCD-180-2/ELEFTA BCD-180-2/ELEFTA № BCD-180-2/ELEFTA	Международное многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики и фармакодинамики препарата BCD-180 у пациентов с аксиальным спондиллоартритом	Изучение эффективности, безопасности, иммуногенности, фармакокинетики и фармакодинамики двух доз препарата BCD-180 в сравнении с плацебо у пациентов с активным рентгенологическим аксиальным спондиллоартритом	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
164	2022-03-14	Прекращено	Гепатология	GSK2330672 (Линериксибат)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг	IIIa	ММКИ	ГлаксосмитКляйн Рисерч энд Дивелопмент Лимитед	Великобритания	АО «ГлаксосмитКляйн Трейдинг», 000000, г Москва, г 125167, г Москва, Ленинградский проспект, д. 37А, корпус 4, этаж 3, помещение XV, комната 1, Россия	2022-06-01	2025-12-31	212358 212358 212358 212358	Долгосрочное исследование безопасности и переносимости линериксибата для лечения холестатического зуда у участников с первичным билируническим холангитом	Оценить безопасность и переносимость длительного лечения линериксибтом у участников с холестатическим зудом при ПБХ	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
130	2022-02-25	Завершено	Гематология	GNR-069 (Ромиплостим)	лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 250 мкг	III	ММКИ	АО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, обл Владимирская, р-н Петушинский, п Волынский, ул Заводская, дом -, стреление 273, Россия	2022-02-25	2024-06-30	RMP-ITP-III-X № RMP-ITP-III-X	Исследование безопасности и иммуногенности препарата GNR-069 (АО "ГЕНЕРИУМ", Россия) при его длительном применении у пациентов с хронической тромбоцитопенической пурпурой, завершивших участие в клиническом исследовании по протоколу RMP-ITP-III	Оценить безопасность и иммуногенность препарата GNR-069 при его длительном применении у пациентов с хронической ИТП	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
75	2022-02-07	Прекращено	Гастроэнтерология	Мезим® Про 10.000	таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой 10000 ЕД	III	КИ	Берлин-Хеми АГ/Berlin-Chemie AG	Германия	Общество с ограниченной ответственностью «К-Ресерч», 214019, обл Смоленская, г Смоленск, проезд Маршала Конева, дом 29, пом. 43, Россия	2022-02-07	2022-12-31	№ BCRU/21/PAN-EPI/004	Рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с двумя схемами лечения, перекрестное, локальное исследование эффективности и безопасности лекарственных форм панкреатина (Мезим® Про 10.000 Берлин-Хеми АГ, Германия и Креон® Эбботт Лэбораториз, Германия) в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы (ЭНПЖ) различной этиологии	Оценить безопасность и иммуногенность препарата GNR-069 при его длительном применении у пациентов с хронической ИТП	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
67	2022-02-03	Прекращено	Гастроэнтерология	Мезим® 20.000	таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой, 20000 ЕД	III	КИ	Берлин-Хеми АГ/ Berlin-Chemie AG	Германия	Общество с ограниченной ответственностью «К-Ресерч», 214019, обл Смоленская, г Смоленск, проезд Маршала Конева, дом 29, пом. 43, Россия	2022-02-03	2022-12-31	№ BCRU/21/PAN-EPI/005	Рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с двумя схемами лечения, перекрестное, локальное многоцентровое сравнительное исследование двух лекарственных форм панкреатина (Мезим® 20.000 Берлин-Хеми АГ, Германия и Креон® Эбботт Лэбораториз, Германия) в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы (ЭНПЖ) различной этиологии	Оценить безопасность и иммуногенность препарата GNR-069 при его длительном применении у пациентов с хронической ИТП	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта

861	2021-12-20	Прекращено	Онкология	Атезолизумаб (R05541267, Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий, 60 мг/мл; раствор для подкожного введения, 125 мг/мл	II	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Представительство компании с ограниченной ответственностью «Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.» (Швейцария) г. Москва, 107031, г Москва, г Москва, пл Трубуная, дом 2, Россия	2021-12-20	2025-06-30	№ MO43576	Рандомизированное, многоцентровое, открытое перекрестное исследование по оценке предпочтения пациентов и медицинских работников в отношении подкожной формы атезолизумаба в сравнении с внутривенной формой атезолизумаба у пациентов с метастатическим раком легкого (IMscip002)	Оценка предпочтений участников исследования (пациентов и медицинских работников) в отношении лекарственной формы атезолизумаба для подкожного введения по сравнению с лекарственной формой для внутривенного введения	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
849	2021-12-15	Прекращено	Онкология	Алпелисиб (BYL719)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 200 мг	II	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	Общество с ограниченной ответственностью "Новартис Фарма", 125315, г Москва, г Москва, тер муниципальный округ Аэропорт, пр-кт Ленинградский, дом 70, этаж 8, помещ. 8.07, Россия	2021-12-15	2024-12-31	№ CBVL719C2202	EPIC-64: многоцентровое рандомизированное открытое исследование II фазы с активным контролем по оценке безопасности и эффективности применения дапаглифлозина в комбинации с метформином XR по сравнению с метформином XR в период терапии алпелисибом (BYL719) в комбинации с фулвестрантом у пациентов с HR+/HER2- распространенным раком молочной железы с мутацией в гене PIK3CA после прогрессирования заболевания на фоне или по окончании эндокринной терапии	оценка безопасности и эффективности применения дапаглифлозина в комбинации с метформином XR по сравнению с метформином XR в период терапии алпелисибом в комбинации с фулвестрантом у пациентов с HR+/HER2- распространенным раком молочной железы с	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог
848	2021-12-14	Прекращено	Гастроэнтерология	Мезим® форте	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	III	КИ	Берлин-Хеми АГ/ Berlin-Chemie AG	Германия	Общество с ограниченной ответственностью «К-Ресерч», 214019, обл Смоленская, г Смоленск, проезд Маршала Конева, дом 29, пом. 43, Россия	2021-12-14	2022-12-31	№ BCRU/21/PAN-EPI/003	Рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с двумя схемами лечения, перекрестное, локальное многоцентровое сравнительное исследование двух лекарственных форм панкреатина (Мезим® форте 3.500 Берлин-Хеми АГ, Германия и Креон® Эбботт Лэбораториз, Германия) в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы (ЭНПЖ) различной этиологии	Оценить, обладает ли препарат Мезим форте® 3500 (три таблетки) не меньшей эффективностью в сравнении с препаратом Креон® 10 000 по изменению в показателях, сообщаемых пациентами (patient reported outcome, PRO), например сочетание ослабление вздутия живота, метеоризма и боли в животе (сбалансированная 5-балльная шкала) при исследуемых показателях к применению.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
827	2021-12-07	Прекращено	Онкология	Гиредестрант (GDC-9545, RO7197597)	капсулы, 30 мг	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2021-12-07	2033-12-31	№ GO42784	Многоцентровое, рандомизированное, открытое исследование 3-й фазы для оценки эффективности и безопасности гиредестранта в качестве адъювантной терапии по сравнению с адъювантной эндокринной монотерапией по выбору врача у пациентов на ранней стадии гормоно-рецептор-положительного, HER2-отрицательного рака молочной железы	оценка эффективности и безопасности гиредестранта по сравнению с эндокринной терапией по выбору врача у пациентов с P3+ и HER2-rPMЖ.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
796	2021-12-01	Прекращено	Онкология	Пембролизумаб (MK-3475)	раствор для инфузий, 25 мг/мл	III	ММКИ	Мерк Шарп энд Доум ЛЛС (подразделение компании Мерк и Ко. Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, обл Московская, г Москва, ул Шаболовка, дом 10, корпус 2, Россия	2021-12-01	2026-05-20	МК-3475-896 № МК-3475-896	Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы пембролизумаба, по сравнению с плацебо, в комбинации с паклитакселом, с бевацизумабом или без него, в лечении рецидивного рака яичников, резистентного к препаратам платины (KEYNOTE-896 / ENGOT-0v65)	изучение применения пембролизумаба по сравнению с плацебо в комбинации с паклитакселом, с бевацизумабом или без него в лечении рецидивного рака яичников, резистентного к препаратам платины	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

789	2021-11-29	Завершено	Онкология	DS-1062a (датопотамаб дерукстекан, датопотамаб дерукстекан)	лиофилизат для приготовления концентрата для инфузий 100 мг (Флакон из темного стекла 100.000 мг)	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалз", 123100, г Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-11-29	2026-07-31	D9268C00001 D9268C00001 D9268C00001 №D9268C00001	D9268C00001 "Открытое, рандомизированное исследование III фазы препарата Dato-DXd в сравнении с химиотерапией по выбору Исследователя у участников с неоперабельным или метастатическим раком молочной железы с положительным статусом по HER2, которые ранее получили одну или две предшествующие линии системной химиотерапии (TROPION-Breast01)	оценка применения препарата Dato-DXd в сравнении с химиотерапией по выбору исследователя у участников с неоперабельным или метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
772	2021-11-23	Прекращено	Гастроэнтерология	Мезим® нео 10000	капсулы кишечнорастворимые, 10000 ЕД	III	КИ	Берлин-Хеми АГ/Berlin-Chemie AG	Германия	Общество с ограниченной ответственностью «К-Ресерч», 214019, обл Смоленская, г Смоленск, проезд Маршала Конева, дом 29, пом. 43, Россия	2021-11-23	2022-12-31	BCRU/21/PAN-EPI/001 № BCRU/21/PAN-EPI/001	Рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с двумя схемами лечения, перекрестное, локальное многоцентровое сравнительное исследование двух лекарственных форм панкреатина (Мезим® нео 10.000 Берлин-Хеми АГ, Германия и Креон® Эбботт Лэбораториз, Германия) в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы (ЭНПЖ) различной этиологии	изучение препаратов Мезим® нео и Креон® в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы различной этиологии	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
773	2021-11-23	Завершено	Гастроэнтерология	Мезим® нео 25 000	капсулы кишечнорастворимые, 25000 ЕД	III	КИ	Берлин-Хеми АГ/Berlin-Chemie AG	Германия	Общество с ограниченной ответственностью «К-Ресерч», 214019, обл Смоленская, г Смоленск, проезд Маршала Конева, дом 29, пом. 43, Россия	2021-11-23	2023-03-31	BCRU/21/PAN-EPI/002 № BCRU/21/PAN-EPI/002	Рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с двумя схемами лечения, перекрестное, локальное многоцентровое сравнительное исследование двух лекарственных форм панкреатина (Мезим® нео 25.000 Берлин-Хеми АГ, Германия и Креон® Эбботт Лэбораториз, Германия) в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы (ЭНПЖ) различной этиологии	изучение применения препарата Мезим® нео 25.000 в сравнении с препаратом Креон® в лечении пациентов с экзокринной недостаточностью поджелудочной железы различной этиологии	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
728	2021-11-11	Прекращено	Гастроэнтерология	Виканол® Лайф (Висмута трикалия дицитрат)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 120 мг	IV	ПКИ	Общество с Ограниченной Ответственностью Научно-производственное объединение «ФармВИЛАР»	Россия	ООО "Эбботт Лэбораториз", 000000, г Москва, г Москва, Ленинградское шоссе, д.16А, стр. 1, Россия	2021-11-11	2022-12-31	№ BИТD-421-0067	Многоцентровое открытое рандомизированное сравнительное исследование не меньшей эффективности препарата Виканол® Лайф, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 120 мг (МНН: Висмута трикалия дицитрат; ООО НПО «ФармВИЛАР») по сравнению с Де-Нол®, таблетки 120 мг (МНН: Висмута трикалия дицитрат; ООО «Астеллас Фарма Продакшн», Россия) у пациентов с хроническим гастритом или гастродуоденитом в острой фазе, ассоциированным с Helicobacter pylori, в рамках усиленной стандартной тройной эрадикационной терапии с добавлением висмута	оценка не меньшей эффективности препарата Виканол® Лайф по сравнению с Де-Нол® у пациентов с хроническим гастритом или гастродуоденитом в острой фазе, ассоциированным с Helicobacter pylori	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
725	2021-11-10	Завершено	Гастроэнтерология	Устекинумаб (Стелара, CNT01275)	раствор для подкожного введения, 90 мг/мл, раствор для внутривенного введения, 5 мг/мл	IIIb	ММКИ	Янссен Фармацевтика НВ	Бельгия	Представительство компании "Янссен Фармацевтика НВ" (Бельгия), 121614, г Москва, г Москва, ул Крылатская, дом 17, корпус 3, Россия	2021-11-10	2024-03-31	№ CNT01275CRD3008	Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование 3в фазы для оценки безопасности и эффективности внутривенной реиндукции устекинумабом у пациентов со среднетяжелой или тяжелой активной болезнью Крона	оценка безопасности и эффективности внутривенной реиндукции устекинумабом у пациентов со среднетяжелой или тяжелой активной болезнью Крона	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
652	2021-10-12	Прекращено	Онкология	Абемациклиб (LY2835219)	таблетки, 50 мг	III	ММКИ	Эли Лилли энд Компани	США	Московское представительство Акционерного Общества "Эли Лилли Восток С.А.", 123317, г Москва, г Москва, наб Пресненская, дом 10, Россия	2021-10-12	2029-03-27	№IЗУ-МС-ЈРСW	IЗУ-МС-ЈРСW "eMopagcHER: Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование III фазы по оценке комбинации абемациклиба со стандартной адьювантной эндокринной терапией у больных раком молочной железы на ранней стадии, с высоким риском развития рецидива, поражением регионарных лимфатических узлов, с положительным статусом гормональных рецепторов и положительным статусом рецепторов эпидермального фактора роста человека 2-го типа, ранее завершивших адьювантную анти-HER2 терапию	оценка комбинации абемациклиба со стандартной адьювантной эндокринной терапией у больных раком молочной железы на ранней стадии, с высоким риском развития рецидива, поражением регионарных лимфатических узлов, с положительным статусом рецепторов эпидермального фактора роста человека 2-го типа, ранее завершивших адьювантную анти-HER2 терапию	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

612	2021-10-04	Завершено	Онкология	АнтионкоРАН-М (Симптоматен кополимерлазид)	раствор для внутривенных инъекций, (Компонент А (пДНК рТКНGM, 160 мкг ) 160 мкг/мл + Компонент Б (Блок сополимера ППТ), 0,69 мг/мл	I	КИ	ООО «Генная Хирургия»	Россия	ООО "Атлант Клиникал", 101000 Москва, Кривоколенный переулок, дом 12, строение 1, Россия	2021-10-04	2024-06-01	№ NTЦGSA	Открытое многоцентровое исследование безопасности, переносимости и фармакокинетики различных доз препарата АнтионкоРАН-М на фоне инфузий препарата Цимевен® (ганцикловир) у пациентов с солидными опухолями поздних стадий	оценка безопасности, переносимости и фармакокинетики различных доз препарата АнтионкоРАН-М на фоне инфузий препарата Цимевен® у пациентов с солидными опухолями поздних стадий	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
588	2021-09-27	Прекращено	Онкология	Трастузумаб дерукстефан (T-DXd, AZD4552_DS-8201a)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасьютикалз", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комната 13 и 14, Россия	2021-09-27	2027-04-30	D967RC00001 D967RC00001 D967RC00001 №D967RC00001	D967RC00001 "Открытое исследование III фазы для оценки неoadъювантной монотерапии трастузумабом дерукстефаном (T-DXd), либо T-DXd с последующей терапией по схеме TNP, по сравнению с ddAC-TNP, у пациентов с ранними стадиями HER2-позитивного рака молочной железы высокого риска (DESTINY-Breast11)	Доказать превосходство неoadъювантной терапии препаратом T-DXd без других препаратов или в общей последовательности с TNP, по сравнению с ddAC-TNP, на основании оценки пПО (урТ0/Tis урN0), путем проведения централизованных анализов, у участниц с ранними стадиями HER2 рака молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
547	2021-09-16	Прекращено	Онкология	Трастузумаб дерукстефан (DS-8201a)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг	III-IV	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	ООО "Парсельс Интернашл (РУ)", 121609, г. Москва, Осенний бульвар, 23, Россия	2021-09-16	2024-06-07	№ D9673C00007	Открытое, международное, многоцентровое, фазы 3b/4 исследование Трастузумаб дерукстефана у пациентов с наличием или без метастазов в головном мозге, с ранее леченым распространенным/метастатическим HER2-положительным раком молочной железы (DESTINY-Breast12)	Описать общий лечебный эффект T-DXd у пациентов с HER2-положительным раком молочной железы с наличием или без метастазов в головном мозге на исходном уровне.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
520	2021-09-10	Прекращено	Гепатология	Норурсодезоксиколовая кислота (Норурсодезоксиколовая кислота)	таблетки, 500 мг	IIb	ММКИ	Д-р Фальк Фарма ГмбХ / Dr. Falk Pharma GmbH	Германия	ООО "А.К.Р. - Сервис", 194044, Санкт-Петербург, Большой Сампсониевский пр., 28/2 литер Д, помещение 44-Н, №51, "	2021-09-10	2024-07-31	№ NUT-3/NAS	Двойное-слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование IIb фазы по оценке эффективности и безопасности норурсодезоксиколовой кислоты в таблетках у пациентов с неалкогольным стеатогепатитом (НАСГ)	оценка эффективности и безопасности норурсодезоксиколовой кислоты у пациентов с неалкогольным стеатогепатитом	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
408	2021-07-29	Завершено	Онкология	Нирпараб (GSK3985771, Зевола)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг	III	ММКИ	ГлаксосмитКляйн Рискерч энд Дивелопмент Лимитед	Великобритания	АО "ГлаксосмитКляйн Трейдинг", 000000, г. Москва, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 37А, корпус 4, этаж 3, помещение XV, комната 1, Россия	2021-07-29	2024-01-14	213831 213831 № 213831	Рандомизированное, двойное слепое исследование 3-й фазы для сравнения эффективности и безопасности нирпараб и плацебо у участниц с HER2-негативным раком молочной железы с мутацией BRCA или трижды негативным раком молочной железы с молекулярной болезнью на основании наличия циркулирующей опухолевой ДНК после радикальной терапии (ZEST)	оценка эффективности и безопасности нирпараб и плацебо у участниц с HER2-негативным раком молочной железы с мутацией BRCA или трижды негативным раком молочной железы с молекулярной болезнью на основании наличия циркулирующей опухолевой ДНК после радикальной терапии	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
407	2021-07-29	Завершено	Гематология	Ромиплостим (GNR-069)	лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 250 мкг	III	ММКИ	АО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	Акционерное общество "ГЕНЕРИУМ", 601125, обл. Владимирская, р-н Петушинский, п.Вольгинский, ул.Заводская, дом 1, строение 273, Россия	2021-07-29	2023-12-31	RMP-ITP-III №RMP-ITP-III	RMP-ITP-III "Многоцентровое рандомизированное двойное слепое сравнительное исследование клинической эффективности и безопасности препаратов GNR-069 (АО "ГЕНЕРИУМ", Россия) и Энплет (Амджен Еуропа Б.В., Нидерланды) у пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой	оценка клинической эффективности и безопасности препаратов GNR-069 и Энплет у пациентов с хронической идиопатической тромбоцитопенической пурпурой	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

296	2021-06-09	Завершено	Гепатология	Линериксibat (GSK2330672)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг	III	ММКИ	ГлаксoСмитКляйн Рисерч энд Дивелопмент Лимитед	Великобритания	АО «ГлаксoСмитКляйн Трейдинг», 000000, г Москва, г 125167, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 37А, корпус 4, этаж 3, помещение XV, комната 1, Россия	2021-06-09	2024-12-31	212620 №212620	212620 "Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование III фазы в двух частях для оценки эффективности и безопасности линериксibата для лечения холестатического зуда у участников с первичным биллярным холангитом (ПБХ)	оценка эффективности и безопасности линериксibата для лечения холестатического зуда у участников с первичным биллярным холангитом	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
253	2021-05-20	Прекращено	Гепатология	МВХ-8025 (Селаделлар)	капсулы, 5 мг, 10 мг	III	ММКИ	СимаБей Терапьютикс, Инк. / СумаВай Therapeutics, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2021-05-20	2024-12-31	СВ8025-31731-RE № СВ8025-31731-RE	ASSURE: Открытое долгосрочное исследование с целью оценки безопасности и переносимости селаделлара у пациентов с первичным биллярным холангитом (ПБХ)	оценка безопасности и переносимости селаделлара у пациентов с первичным биллярным холангитом	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
252	2021-05-20	Завершено	Онкология	МК-3475 (Пембролизумаб)	раствор для внутривенного введения, 25 мг/мл	III	ММКИ	Мерк Шарп энд Доум ЛЛС (подразделение компании Мерк и Ко, Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, г. Москва, ул. Щаболова, д.10, корп.2, Россия	2021-05-20	2027-01-31	МК-3475-849 МК-3475-849 №МК-3475-849	МК-3475-849 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование 3 фазы применения пембролизумаба в сочетании с химиотерапией в сравнении с плацебо в сочетании с химиотерапией для лечения пациентов с потенциально восприимчивым к химиотерапии гормон-рецептор-положительным и отрицательным по рецептору человеческого эпидермального фактора роста 2 типа (HER2-) местно-рецидивирующим неоперабельным или метастатическим раком молочной железы (KEYNOTE-849)	оценка применения пембролизумаба в сочетании с химиотерапией в сравнении с плацебо в сочетании с химиотерапией для лечения пациентов с раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
220	2021-04-23	Завершено	Гепатология	Селаделлар (МВХ-8025)	капсулы, 5 мг, 10 мг	III	ММКИ	СимаБей Терапьютикс, Инк. / СумаВай Therapeutics, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2021-04-23	2024-02-29	СВ8025-32048 №СВ8025-32048	СВ8025-32048 "RESPONSE: Рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы, в котором оценивается эффективность и безопасность селаделлара у пациентов с первичным биллярным холангитом (ПБХ) и неудачным ответом на лечение урсодезоксихолевой кислотой (УДХК) или её непереносимостью	оценка эффективности и безопасности селаделлара у пациентов с первичным биллярным холангитом и неудачным ответом на лечение урсодезоксихолевой кислотой или её непереносимостью	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
202	2021-04-13	Завершено	Онкология	Олапариб (AZD2281, KU-0059436, ЛИНПАРЗА*)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг, 150 мг	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенка Фармасьютикалс", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красноваршавский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-04-13	2026-02-01	D9319C00001 № D9319C00001	Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование III фазы для оценки поддерживающей монотерапии олапарибом у пациенток с распространенным серозным или эндометриальным раком яичников высокой степени злокачественности с мутантным типом BRCA после ответа на стандартную химиотерапию первой линии с препаратами платины (MONO-OLA1)	оценка поддерживающей монотерапии олапарибом у пациенток с распространенным серозным или эндометриальным раком яичников высокой степени злокачественности с мутантным типом BRCA после ответа на стандартную химиотерапию первой линии с препаратами платины	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
174	2021-03-31	Завершено	Онкология	МК-7684А (МК-7684 + МК-3475, вибостолимаб + пембролизумаб)	раствор для инфузий, 10 мг/мл + 10 мг/мл	II	ММКИ	Мерк Шарп энд Доум ЛЛС (подразделение компании Мерк и Ко, Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, г. Москва, ул. Щаболова, д.10, корп.2, Россия	2021-03-31	2027-06-15	МК-7684А-002 №МК-7684А-002	МК-7684А-002 "Многоцентровое рандомизированное исследование II фазы с целью сравнения эффективности и безопасности препарата МК-7684А либо комбинации препарата МК-7684А и доцетаксела с монотерапией доцетаксела в лечении пациентов с метастатическим немелкоклеточным раком легкого, у которых произошло прогрессирование заболевания после проведения двухкомпонентной химиотерапии на основе препаратов платины и иммунотерапии	оценка эффективности и безопасности препарата МК-7684А либо комбинации препарата МК-7684А и доцетаксела в сравнении с монотерапией доцетакселом в лечении пациентов с метастатическим немелкоклеточным раком легкого	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

160	2021-03-25	Прекращено	Онкология	T-DXd, AZD4552_DS-8201a (трастузумаб дерукстекан, трастузумаб дерукстекан)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг (Флакон из стекла типа I, укупоренный равновесной пробкой с отицидным колпачком 100.000 мг)	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасютика", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21, строение 1, этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2021-03-31	2026-12-16	D967UC00001 № D967UC00001	Исследование III фазы трастузумаба дерукстекана (T-DXd) с пертузумабом или без него по сравнению с комбинацией пертузумаба с трастузумабом и таксаном в качестве первой линии терапии метастатического HER-2-положительного рака молочной железы (DESTINY-Breast09)	оценка применения трастузумаба с дерукстеканом или без него по сравнению с комбинацией пертузумаба с трастузумабом и таксаном в качестве первой линии терапии метастатического HER-2-положительного рака молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
91	2021-02-17	Прекращено	Гастроэнтерология	LY3471851 (NKTR-358)	раствор для подкожного введения, 1,5 мг/мл	II	ММКИ	Эли Лилли энд Компани	США	Московское представительство Акционерного Общества "Эли Лилли Восток С.А.", 123112 г. Москва, Пресненская набережная, 10, Швейцария	2021-02-17	2024-07-07	№11P-MC-KFAN	11P-MC-KFAN "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование II фазы с адаптивным дизайном препарата LY3471851 (NKTR-358) у пациентов со среднетяжелым и тяжелым язвенным колитом	изучение применения препарата LY3471851 у пациентов со среднетяжелым и тяжелым язвенным колитом	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
87	2021-02-15	Завершено	Онкология	RO4876646 + RO5541267 (Бевализумаб + Атезолизумаб, Авастин + Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 400 мг/16 мл (флакон 400 мг/16 мл или флаконе); концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 1200 мг/20 мл (флакон 1200 мг/20 мл)	II	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2021-02-15	2025-12-31	GO42661 GO42661 №GO42661	GO42661 <sup>III</sup> GO42661 "Рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое исследование II фазы препарата атезолизумаб с или без бевацизумаба в комбинации с цисплатином и гемцитабином у пациентов с нелеченным распространенным раком билиарного тракта	оценка применения препарата атезолизумаб с или без бевацизумаба в комбинации с цисплатином и гемцитабином у пациентов с нелеченным распространенным раком билиарного тракта	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
56	2021-02-01	Прекращено	Онкология	RO7122290 (, FAP-4-1881)	раствор для внутривенных инфузий 250 мг/10мл (флакон 250 мг/10мл)	I	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2021-02-01	2023-12-05	№BP40087	BP40087 "Открытое, многоцентровое, с повышением доз исследование IA/IB фазы по изучению безопасности, фармакокинетики и предварительной противоопухолевой активности препарата RO7122290, воздействующего на белок-α активации фибробластов (FAP) и на лиганда 4-1BB (CD137L), с предварительным применением атезолизумаба или без него, у пациентов с распространенными и/или метастатическими солидными опухолями в виде монотерапии или в комбинации с атезолизумабом, с последующим изучением в расширенных когортах с различными типами опухолей	оценка безопасности, фармакокинетики и предварительной противоопухолевой активности препарата RO7122290 у пациентов с распространенными и/или метастатическими солидными опухолями	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
61	2021-01-22	Завершено	Онкология	Ларотректиниб (BAY 2757556, Витракви)	капсулы, 25 мг, 100 мг, раствор для приема внутрь 2% (20 мг/мл)	II	ММКИ	Байер Консьюмер Кар АГ	Швейцария	АО "БАЙЕР", 000000, г. Москва, г. Российская Федерация, 107113, г. Москва, ул. 3-я Рыбинская, д. 18, стр. 2, Россия	2021-01-22	2025-12-31	№20289	20289 "Коринное исследование II фазы по оценке TRK-ингибитора ларотректиниба для перорального приема у пациентов с опухолями, положительными по наличию слияний генов NTRK	оценка применения ларотректиниба у пациентов с опухолями, положительными по наличию слияний генов NTRK	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
725	2020-12-28	Завершено	Онкология	Тафалгин	раствор для подкожного введения, 4 мг/мл	III	КИ	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс"	Россия	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), 000000, обл. Московская, г. 141345, Московская область, Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березнинское, пос. Беликово, д.11, Россия	2020-12-28	2022-12-31	TAF-092020 №TAF-092020	TAF-092020 "Открытое сравнительное многоцентровое рандомизированное исследование по изучению эффективности и безопасности препарата Тафалгин, раствор для подкожного введения (ЗАО «ФармФирма «Сотекс», Россия) у пациентов с болевым синдромом, вызванным злокачественными заболеваниями	оценка эффективности и безопасности препарата Тафалгин у пациентов с болевым синдромом, вызванным злокачественными заболеваниями	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
589	2020-10-21	Завершено	Гематология	Розаналиксизумаб (UCB7665)	раствор для подкожных инфузий, 140 мг/мл	III	ММКИ	ЮСБ Биофарма СРЛ	Бельгия	ООО "ПАРЕНСЕЛЬ Интернашл (РУС)", 121609, г. Москва, Осенний бульвар, д. 23, Россия	2020-10-21	2025-09-30	TR0004 № TR0004	Открытое расширенное исследование по оценке безопасности, переносимости и эффективности длительного применения розаналиксизумаба у участников исследования с персистирующей или хронической первичной иммунной тромбоцитопенией (ИТП)	оценить долгосрочную безопасность и переносимость повторного лечения розаналиксизумабом (только группа поддерживающей терапии)	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

583	2020-10-20	Завершено	Онкология	Серогард	раствор для внутривенного введения, 0,41 мг/мл	III	КИ	Акционерное общество "Фармасинтез"	Россия	Акционерное общество "Фармасинтез", 664007, обл. Иркутская, г. Иркутск, ул. Красногвардейская д. 23, кв. 3, Россия	2020-10-20	2023-01-01	№ SGD-3/2019	Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности препарата Серогард, раствор для внутривенного введения (АО «Фармасинтез», Россия), при применении для профилактики спячной болезни после оперативных вмешательств у пациентов колопроктологического профиля	оценка эффективности и безопасности препарата Серогард при применении для профилактики спячной болезни после оперативных вмешательств у пациентов колопроктологического профиля	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
491	2020-09-10	Прекращено	Онкология	Дуравлумаб (MEDI4736, ИМФИНЗИ®)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 50 мг/мл	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасьютикалс", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21 строение 1 этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-09-10	2026-12-31	D910MC00001 № D910MC00001	Рандомизированное многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы изучения дуравлумаба в лечении пациентов с HNPPII-II стадиях, у которых сохраняется минимальная остаточная болезнь после оперативного вмешательства и радикальной терапии (MERMAD-2)	изучение дуравлумаба в лечении пациентов с HNPPII-II стадиях, у которых сохраняется минимальная остаточная болезнь после оперативного вмешательства и радикальной терапии	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
477	2020-09-08	Прекращено	Онкология	T-DXd, AZD5363, DS-8201a (Трастузумаб дерукстекан, Трастузумаб дерукстекан)	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий 100 мг 5,4 мг/кг (Флакон из стекла типа I, укупоренный резиновой пробой с отсидевым колпачком 100.000 мг)	II	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасьютикалс", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21 строение 1 этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-09-08	2026-02-01	D967VC00001 №D967VC00001	D967VC00001 "Многоцентровое открытое исследование II фазы для оценки эффективности и безопасности трастузумаба дерукстекана (T-DXd, DS-8201a) в лечении отдельных HER2-экспрессирующих опухолей (DESTINY-PanTumor2)	оценка эффективности и безопасности трастузумаба дерукстекана в лечении отдельных HER2-экспрессирующих опухолей	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
471	2020-09-07	Завершено	Онкология	Атезолизумаб, (RO5541267, Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий, 1200 мг/20 мл	III	ММКИ	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд.,	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2020-09-07	2025-06-30	GO41892 GO41892 №GO41892	GO41892 "Многоцентровое, рандомизированное, открытое контролируемое исследование III фазы по изучению эффективности, безопасности и фармакокинетики атезолизумаба в комбинации с кабозантинибом, по сравнению с монотерапией доцетакселом, у пациентов с метастатическим немелкоклеточным раком легкого, ранее получавших комбинацию антител к PD-L1/PD-1 и химиотерапией на основе препаратов платины	оценка эффективности, безопасности и фармакокинетики атезолизумаба в комбинации с кабозантинибом, по сравнению с монотерапией доцетакселом, у пациентов с метастатическим немелкоклеточным раком легкого	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
418	2020-08-10	Завершено	Онкология	RO7092284 (Тирагалумаб) + RO5541267 (Атезолизумаб, Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 600 мг/10 мл (флакон 600 мг/10 мл); концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 840мг/14мл (флакон 840мг/14мл)	Ib	ММКИ	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд.,	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2020-08-10	2023-12-31	CO42177 №CO42177	CO42177 "Открытое мультикогортное исследование Ib фазы для оценки безопасности, эффективности и фармакокинетики тирагалумаба в комбинации с атезолизумабом и химиотерапией у пациентов с тройным негативным раком молочной железы	оценка безопасности, эффективности и фармакокинетики тирагалумаба в комбинации с атезолизумабом и химиотерапией у пациентов с тройным негативным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
317	2020-07-09	Завершено	Онкология	Атезолизумаб, (RO5541267, Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 1200 мг/20 мл	III	ММКИ	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд.,	Швейцария	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2020-07-09	2025-05-01	WO41994	WO41994 "WO41994 "Многоцентровое, рандомизированное открытое исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности применения комбинации Атезолизумаба с Кабозантинибом в сравнении с монотерапией Кабозантинибом при неоперабельной, местнораспространенной или метастатической формами почечно-клеточной карциномы у пациентов с радиологически подтвержденным прогрессированием опухоли во время или после лечения ингибиторами контрольных точек иммунного ответа	оценка эффективности и безопасности применения комбинации Атезолизумаба с Кабозантинибом в сравнении с монотерапией Кабозантинибом при неоперабельной, местнораспространенной или метастатической формами почечно-клеточной карциномы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

262	2020-06-25	Прекращено	Онкология	Дурвалумаб (MED4736, ИМВИНЗИ)	Концентрат для приготовления раствора для инфузий, 50 мг/мл	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасьютикал", 123100, г Москва, г Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21 строение 1 этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-06-25	2025-01-23	D910LC00001 №D910LC00001	D910LC00001 "Рандомизированное многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы с целью определения эффективности адьювантной терапии дурвалумабом в комбинации с химиотерапией на основе препарата платины у пациентов с полностью резецированными НМРЛ II-III стадии (MeMaid 1)	Оценка эффективности адьювантной терапии дурвалумабом в комбинации с химиотерапией на основе препарата платины у пациентов с полностью резецированными НМРЛ II-III стадии  целью исследования доказательства отсутствия превосходства компаратора над исследуемым препаратом, о Подтвердить отсутствие превосходства стандартного слита в виде 2-литрового раствора ПЭГ с добавлением аскорбата (Мовипреп®) над маннитолом при подготовке кишечника к колоноскопии, о Оценить безопасность и переносимость маннитолом соблюдение пациентами инструкций по очищению кишечника с использованием маннитолом и препарата Мовипреп®, а также их	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
274	2020-06-25	Завершено	Гастроэнтерология	Маннитол	порошок для приготовления раствора для приема внутрь 50 г	II-III	ММКИ	«Новелти Технолоджи Кеар с.р.л.» (Novelty Technology Care s.r.l.)	Италия	ООО "Ист Сайт Менеджмент Анд Резеч", Россия, Москва, ул. Нижегородская, д.104, корп.3, Россия	2020-06-25	2022-04-30	№Mannitol_03-2018	Mannitol_03-2018 "Исследование эффективности и безопасности маннитолом при подготовке кишечника к плановой колоноскопии: оценка адекватности и наличие уральной водорода и метана в толстой кишке во время проведения плановой колоноскопии после приема маннитолом или стандартного слита в виде 2-литрового раствора полиэтиленгликоля с добавлением аскорбата – международное клиническое исследование II/III фазы, многоцентровое, рандомизированное, в параллельных группах, спринчелением заслепленного специалиста эндоскописта, проводимое целью подбора дозы / исследование по доказательству отсутствия превосходства компаратора над исследуемым препаратом	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта	
227	2020-06-01	Прекращено	Онкология	Розаналиксумаб (UCB7665)	раствор для подкожных инфузий, 140 мг/мл	III	ММКИ	ЮСБ Биофарма СРЛ	Бельгия	ООО "ПАРЕСЕЛЬ Интернашл (РУС)", 121609, г. Москва, Осенний бульвар, д. 23, Россия	2020-06-01	2023-06-12	TR0003 №TR0003	TR0003 "Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 для оценки эффективности, безопасности и переносимости розаналиксумаба у взрослых участников исследования с персистирующей или хронической первичной иммунной тромбоцитопенией (ИТП)	оценка эффективности, безопасности и переносимости розаналиксумаба у взрослых участников исследования с персистирующей или хронической первичной иммунной тромбоцитопенией	
191	2020-05-08	Прекращено	Колопроктология	Бензокаиин	суппозитории ректальные, 206 мг	III	КИ	ООО "НПО Петроваск Фарм"	Россия	ООО "НПО Петроваск Фарм", 000000, обл. Московская, г 142143, Московская область, г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновал, д. 1., Россия	2020-05-08	2022-02-01	№№ Ben-Pr-II-20	Ben-Pr-II-20 "Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, в параллельных группах двухэтапное исследование эффективности и безопасности лекарственного препарата Бензокаиин, суппозитории ректальные (ООО «НПО Петроваск Фарм»), в сравнении с референтным препаратом, у больных, перенесших геморроидэктомию	изучение эффективности и безопасности лекарственного препарата Бензокаиин в сравнении с референтным препаратом у больных, перенесших геморроидэктомию	
171	2020-04-21	Прекращено	Онкология	Алеллисиб (BYL719)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 200 мг	III	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2020-04-21	2025-12-31	№СBYL719G12301	СBYL719G12301 "ЕРК-В2: Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое разделенное на две части исследование третьей фазы по оценке эффективности и безопасности терапии алеллисибом (BYL719) в комбинации с трастузумабом и пертузумабом в качестве поддерживающей терапии у пациентов с HER-2-положительным распространенным раком молочной железы при наличии мутации PIK3CA	оценка эффективности и безопасности терапии алеллисибом в комбинации с трастузумабом и пертузумабом в качестве поддерживающей терапии у пациентов с HER-2-положительным распространенным раком молочной железы при наличии мутации PIK3CA	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог

22	2020-01-23	Завершено	Онкология	Бенрализумаб (MED1-563)	раствор для подкожного введения, 30 мг/мл	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Общество с ограниченной ответственностью "АстраЗенека Фармасьютикал", 123100, г. Москва, г. Москва, проезд Красногвардейский 1-й, дом 21 строение 1 этаж 30, комнаты 13 и 14, Россия	2020-01-23	2023-12-31	D3255C00001 D3255C00001 №D3255C00001	D3255C00001"" D3255C00001"" D3255C00001 "Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование применения бенрализумаба в параллельных группах у пациентов с зоинофильным эзофагитом (MESSINA)	изучение применения бенрализумаба в параллельных группах у пациентов с зоинофильным эзофагитом	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
5	2020-01-13	Прекращено	Онкология	BMS-936558 (Ниволумаб, Олдиво*)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 10 мг/мл	III	ММКИ	«Бристол-Майерс Сквибб Компани», США, подразделение «Бристол-Майерс Сквибб Интернешнл Корпорейшн», Бельгия.	США	Общество с ограниченной ответственностью "Бристол-Майерс Сквибб", 105064, г. Москва, ул. Земляной Вал, дом 9, Россия	2020-02-03	2022-12-31	№CA209-7FL	CA209-7FL "Рандомизированное многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое исследование 3 фазы по изучению ниволумаба в комбинации с химиотерапией в неoadьювантном режиме и в комбинации с эндринтералией в адьювантном режиме у пациентов с высоким риском прогрессирования эстрогенозависимого (ER+) первичного рака молочной железы без гиперэкспрессии рецептора эпидермального фактора роста (HER2-) (CheckMate 7FL: контрольная точка сигнального пути и оценка ниволумаба в рамках клинического исследования 7FL)	изучение эффективности ниволумаба у пациенток с раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
730	2019-12-24	Прекращено	Онкология	GSK3359609 (гуманизированное моноклональное антитело (IgG4))	раствор для инфузий 10 мг/мл	II-III	ММКИ	ГлаксосмитКляйн Рисерч энд Дивелопмент Лимитед	Великобритания	АО «ГлаксосмитКляйн Трейдинг», 000000, г. Москва, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 37А, корпус 4, этаж 3, помещение XV, комната 1., Россия	2019-12-24	2024-01-14	№209229	209229 "Рандомизированное, двойное слепое, адаптивное исследование I/II фазы препарата GSK3359609 или плацебо в комбинации с пембролизумабом в качестве терапии первой линии PD-L1 положительного рецидивирующего/метастатического плоскоклеточного рака головы и шеи	изучение эффективности препарата GSK3359609 у пациентов с плоскоклеточным раком головы и шеи	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
687	2019-12-02	Прекращено	Гепатология	ЛК066 + LINA52 (ликогифлозин + тропифексор, ликогифлозин + тропифексор)	таблетки 10 мг (флакон таблетки ЛК066 по 10 мг во флаконе) ; твердые желатиновые капсулы 0,01 мг (индивидуальная упаковка твердые желатиновые капсулы LINA52 0,01 мг в индивидуальной упаковке) ; твердые желатиновые капсулы 0,03 мг (индивидуальная упаковка твердые желатиновые капсулы LINA52 0,03 мг в индивидуальной упаковке) ; твердые желатиновые капсулы 0,1 мг (индивидуальная упаковка твердые желатиновые капсулы LINA52 0,1 мг в индивидуальной упаковке) ; твердые желатиновые капсулы 0,14 мг (индивидуальная упаковка твердые желатиновые капсулы LINA52 0,01 мг в индивидуальной упаковке)	IIb	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2019-12-02	2024-12-31	№CLINA52D12201C	CLINA52D12201C "Рандомизированное двойное слепое исследование для оценки эффективности, безопасности и переносимости пероральной комбинированной терапии тропифексором (LINA52) и ликогифлозином (ЛК066), а также монотерапии каждым из этих препаратов, по сравнению с плацебо, в параллельных группах взрослых пациентов с неалкогольным стеатогепатитом (НАСТ) и фиброзом печени (ELIVATE)	сравнение эффективности, безопасности и переносимости комбинированной терапии тропифексором и ликогифлозином с монотерапией каждым из этих препаратов у пациентов с неалкогольным стеатогепатитом и фиброзом печени	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
624	2019-10-29	Прекращено	Онкология	Пролгалимаб (BCD-100) + BCD-217	концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл; концентрат для приготовления раствора для инфузий 5 мг/мл, 15 мг/мл	II	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 000000, г. Санкт-Петербург, г. Санкт-Петербург, Петро дворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2019-10-29	2024-12-31	№BCD-100-6/VIVACE	BCD-100-6/VIVACE "Многоцентровое рандомизированное открытое клиническое исследование эффективности и безопасности пролгалимаба в сочетании с химиолучевой терапией и BCD-217 с переходом на пролгалимаб в сочетании с химиолучевой терапией в сравнении с химиолучевой терапией у пациенток с местнораспространенным раком шейки матки	Оценка эффективности и безопасности пролгалимаба в сочетании с химиолучевой терапией (ХЛТ) и BCD-217 с переходом на пролгалимаб в сочетании с ХЛТ в сравнении с ХЛТ у пациенток с местнораспространенным раком шейки матки (PJM)	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
599	2019-10-14	Завершено	Онкология	Дурвалумаб (MED14736, Имфинзи*)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 50 мг/мл	IV	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	АЙКЪЮВИА РДС ГемБХ, 125167, г. Москва, Ленинградский проспект 37А, корп.14, "	2019-10-14	2025-05-29	D910FC00001 №D910FC00001	D910FC00001 "Открытое, многоцентровое, международное исследование по оценке долгосрочной безопасности и эффективности у пациентов, получающих или ранее получавших дурвалумаб в рамках других протоколов (WAVE)	оценка долгосрочной безопасности и эффективности дурвалумаба у пациентов, получающих или ранее его получавших в рамках других протоколов.	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог

592	2019-10-09	Завершено	Онкология	Рибоциклиб (LEE011)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг	II	ММКИ	Новartis Фарма АГ	Швейцария	ООО Новartis Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2019-10-09	2023-12-31	№СLEE011A3201С	CLEE011A3201C "Рандомизированное исследование II фазы комбинации рибоциклиба с гозерелина ацетатом и эндокринной терапией, по сравнению с химиотерапией по выбору врача, у находящихся в пременопаузе или перименопаузе пациенток с неоперабельным метастатическим или метастатическим раком молочной железы при положительном статусе с гормональным рецепторам / HER2-отрицательном статусе - исследование RIGHT Choice	изучение комбинации рибоциклиба с гозерелина ацетатом и эндокринной терапией по сравнению с химиотерапией у находящихся в пременопаузе или перименопаузе пациенток с неоперабельным метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
554	2019-09-23	Прекращено	Онкология	SAR439859	капсулы 100 мг	IIIb	ММКИ	Санофи-авентис Ресерч энд Девелопмент	Франция	Представительство АО "Санофи-авентис груп" (Франция), г.Москва, Российская Федерация, 125009, г. Москва, ул. Тверская, 22, "	2019-09-23	2022-09-30	№АСТ16105	Открытое рандомизированное исследование II фазы, проводимое в целях сравнения терапии амцестрантом (SAR439859) и эндокринной монотерапией, выбранной врачом, у пациенток с эстроген-рецептор-положительным, HER2-отрицательным метастатическим или метастатическим раком молочной железы, ранее получавших гормональную терапию	Определить, способствует ли прием SAR439859 внутрь в дозе 400 мг повышению выживаемости без прогрессирования (BFP) по сравнению с эндокринной монотерапией, выбранной врачом, у участниц с метастатическим или метастатическим раком молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
495	2019-09-05	Прекращено	Гематология	Акалабрутиниб (ACP-196) (Акалабрутиниб, Акалабрутиниб)	капсулы 100 мг (флакон 30.000 капсул)	IIIb	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	ООО "Парексель Интернашл (PXC)", 121609, г. Москва, Осенний бульвар, 23, Россия	2019-09-05	2025-12-31	D8220C00008	D8220C00008 "Фаза 3b. Многоцентровое открытое исследование акалабрутиниба (ACP-196) в одной группе пациенток с хроническим лимфоцитарным лейкозом	оценка безопасности и переносимости терапии Акалабрутинибом у пациенток с хроническим лимфоцитарным лейкозом	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
489	2019-09-05	Завершено	Онкология	Ипатасертиб (RO5532961)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг, 200 мг	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2019-09-05	2025-11-05	№С041101	CO41101 "Двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование III фазы для изучения ипатасертиба в комбинации с атезолизумабом и паклитакселом у пациенток с метастатическим раком молочной железы	изучение эффективности Ипатасертиба в комбинации с Атезолизумабом и Паклитакселом у пациенток с метастатическим раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
376	2019-07-09	Прекращено	Гематология	Абексикнонат (РСI-24781, S 78454)	таблетки, 20 мг	II	ММКИ	Ксайномик Фармасьютикалз, Инк.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2019-07-09	2022-02-01	№ XYN-601	Открытое исследование 2-й фазы с одной группой лечения, в котором оценивается препарат Абексикнонат (пероральный ингибитор гистондеацетилазы) при лечении пациенток с рецидивирующей или рефрактерной фолликулярной лимфомой	оценка эффективности лекарственного препарата Абексикнонат при лечении пациенток с рецидивирующей или рефрактерной фолликулярной лимфомой	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
312	2019-06-17	Прекращено	Онкология	BCD-100	концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл	III	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петроградский район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2019-06-17	2025-12-31	BCD-100-5/FERMATA №BCD-100-5/FERMATA	BCD-100-5/FERMATA™ BCD-100-5/FERMATA "Международное рандомизированное двойное слепое клиническое исследование BCD-100 в комбинации с платиносодержащей химиотерапией с бевацизумабом или без него в сравнении с плацебо в комбинации с платиносодержащей химиотерапией с бевацизумабом или без него у пациенток с распространенным раком шейки матки	изучение эффективности препарата BCD-100 у пациенток с распространенным раком шейки матки.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
305	2019-06-13	Завершено	Ревматология	Кевзара® (SAR153191/ REGN88, Сарилумаб)	раствор для подкожного введения 131,6 мг/мл (150 мг); 175 мг/мл (200 мг).	III	ММКИ	Санофи-авентис Ресерч энд Девелопмент	Франция	Представительство АО "Санофи-авентис груп" (Франция), г.Москва, Российская Федерация, 125009, г. Москва, ул. Тверская, 22, "	2019-06-13	2021-12-31	№ EFC15068	Рандомизированное, двойное слепое плацебо-контролируемое исследование для оценки эффективности и безопасности сарилумаба у пациенток с гигантоклеточным артериитом	оценка эффективности и безопасности сарилумаба у пациенток с гигантоклеточным артериитом	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии

304	2019-06-13	Завершено	Ревматология	Кевзара® (SAR153191/ REGN88, Сарилумаб)	раствор для подкожного введения 131,6 мг/мл (150 мг); 175 мг/мл (200 мг)	III	КИ	Санofi-авентис Ресурч энд Девелопмент	Франция	Представительство АО "Санofi-авентис груп" (Франция), г.Москва, Российская Федерация, 125009, г. Москва, ул. Тверская, 22, ~	2019-06-13	2021-10-31	№EFC15160	EFC15160 "Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование по оценке эффективности и безопасности сарилумаба у пациентов с ревматической полимиалгией	оценка эффективности и безопасности сарилумаба у пациентов с ревматической полимиалгией	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
277	2019-05-30	Прекращено	Ревматология	Барцитиниб (LY3009104, Олумикант)	таблетки 2 мг, 4 мг	III-IV	ММКИ	Эли Лилли энд Компани	США	Московское представительство Акционерного Общества "Эли Лилли Восток С.А.", 123112 г. Москва, Пресненская набережная, 10, Швейцария	2019-05-30	2026-05-31	№ I4V-MC-IAJA	Рандомизированное исследование фазы 3b/4, проводимое в параллельных группах с активным контролем, по применению барцитиниба у пациентов с ревматоидным артритом	Сравнение эффектов барцитиниба и ингибиторов ФНО в отношении развития венозной тромбозболии.	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
245	2019-05-15	Прекращено	Онкология	RS-113 (ОНК1-00138) (, RS-113 (ОНК1-00138))	Капсула 80 мг (Банка полимерная для лекарственных средств 30 капсула)	II	КИ	ООО «Р-Фарм Интернешл»	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, Российская Федерация, город Москва, ул. Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2019-05-15	2028-04-02	CL01069052	Открытое сравнительное рандомизированное исследование 2 фазы препарата RS-113 для оценки эффективности, безопасности, переносимости, и фармакокинетики с целью определения терапевтической дозы у пациентов с метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы	оценка безопасности, переносимости, фармакокинетики и эффективности, определение терапевтической дозы у пациентов с метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы, ранее не получавших химиотерапию	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
200	2019-04-19	Завершено	Онкология	Рибоциклиб (LEE011)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мг	II	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2019-04-19	2025-12-31	№ LEE011A2207	Многоцентровое рандомизированное открытое исследование II фазы для оценки безопасности и эффективности комбинации рибоциклиба 400 мг с нестероидными ингибиторами ароматазы у женщин в пре- и постменопаузе с положительным по рецепторам гормонов и HER2-негативным раком молочной железы, которые ранее не получали никакой терапии по поводу распространенного заболевания	оценка безопасности и эффективности рибоциклиба у женщин с раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
80	2019-02-21	Завершено	Онкология	BCD-217 Моноклональное антитело против CTLA-4 5,0 мг Моноклональное антитело против PD-1 15,0 мг	концентрат для приготовления раствора для инфузий 5 мг/мл, 15 мг/мл	II	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петроградский район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2019-02-21	2024-12-31	№BCD-217-1/OBERTON	BCD-217-1/OBERTON "Международное многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности терапии препаратом BCD-217 (анти-CTLA-4 и анти-PD-1) с продолжением терапии препаратом BCD-100 (анти-PD-1) в сравнении с монотерапией препаратом BCD-100 в качестве первой линии терапии пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой	Оценить эффективность и безопасность терапии препаратом BCD-217 (анти-CTLA-4 и анти-PD-1) с продолжением терапии препаратом BCD-100 (анти-PD-1) в сравнении с монотерапией препаратом BCD-100 в качестве первой линии терапии пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
58	2019-02-06	Прекращено	Онкология	PLM60 (Митоксантрон гидроклорид липосомальный)	раствор для внутривенного введения, 1 мг/мл	I-II	ММКИ	Си Эс Пи Си Жонгьюн Фармасьютикал Технолоджи (Шицзячжун) Ко., Лтд., дочерняя компания Си Эс Пи Си Фармасьютикал Груп, Лтд (Си Эс Пи Си)	Китай	ООО "АР-СИ-ТИ-ГЛОБАЛ", 197376, г. Санкт-Петербург, ул. Профессора Попова, д. 23, лит. 3, Россия	2019-02-06	2022-06-30	№ CSPC-PLM60-MC-1201	Рандомизированное исследование I-II фазы препарата PLM60 у пациентов с периферической Т-клеточной лимфомой	изучение лекарственного препарата PLM60 у пациентов с периферической Т-клеточной лимфомой	
608	2018-12-05	Завершено	Онкология	Навельбин® (Винорелбин)	капсулы 20 мг, 30 мг	II	КИ	Пьер Фабр Медикамент Продакшн	Франция	ООО "МЕДИКАЛ ДИВАЙС ЭНД ФАРМА СОЛЮШЕНЗ", 141292, РФ, Московская область, г. Красноармейск, пр. Испытателей д.2, ~	2018-12-05	2021-03-01	№ russco12042018	Проспективное многоцентровое открытое нерадомизированное клиническое исследование по изучению эффективности и безопасности препарата Навельбин®, капсулы 20 мг и 30 мг в качестве первой линии терапии в метастатическом режиме для монохимиотерапии у пациентов с метастатическим гормонозависимым Her2-негативным раком молочной железы	Оценка эффективности и безопасности препарата Навельбин®, капсулы, производства Пьер Фабр Медикамент Продакшн (Франция), при применении в качестве первой линии терапии в метастатическом режиме у пациентов с метастатическим гормонозависимым Her2-негативным раком молочной железы.	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии

578	2018-11-21	Завершено	Онкология	BCD-100	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл	II	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петро дворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2018-11-21	2023-12-29	№ BCD-100-4/CAESURA	Многоцентровое открытое несравнительное исследование эффективности и безопасности препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в комбинации с платиносодержащей химиотерапией и бевацизумабом в терапии первой линии у пациенток с рецидивирующим/персистирующим либо метастатическим раком шейки матки	изучение эффективности и безопасности препарата BCD-100 в комбинации с платиносодержащей химиотерапией и бевацизумабом в терапии первой линии у пациенток с рецидивирующим/персистирующим либо метастатическим раком шейки матки	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
557	2018-11-06	Прекращено	Онкология	RPH-002 (цетуксимаб)	раствор для инфузий 5 мг/мл	III	КИ	АО "Р-Фарм"	Россия	АО "Р-Фарм", 123154, Российская Федерация, город Москва, ул. Берзарина, дом 19, корпус 1, Россия	2018-11-06	2027-12-31	CL01002062 № CL01002062	Открытое, рандомизированное, многоцентровое сравнительное исследование фармакокинетики, безопасности и эффективности препаратов RPH-002 и Эрбитукс <sup>®</sup> у пациентов с неоперабельным метастатическим или рецидивирующим плоскоклеточным раком головы и шеи	изучение фармакокинетики, безопасности и эффективности препаратов RPH-002 и Эрбитукс <sup>®</sup> у пациентов с неоперабельным метастатическим или рецидивирующим плоскоклеточным раком головы и шеи	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
551	2018-10-31	Завершено	Онкология	ROSS41267 + + (Атезолизумаб + Пертузумаб + Трастузумаб, Тецентрик + Перьера + Герцептин; Кадсила (трастузумаб RO5304020))	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 1200мг/20мл или плацебо (флакон 1200мг/20мл); концентрат для приготовления раствора для инфузий 420 мг/14 мл (флакон 420 мг/14 мл); лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий 150 мг (флакон 150 мг во флаконе)	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2018-10-31	2024-03-31	BO40747 №BO40747	BO40747 «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы по оценке эффективности и безопасности атезолизумаба или плацебо в комбинации с неoadъювантной терапией досорубицином + циклофосфамидом с последующим применением паклитаксела + трастузумаба на ранних стадиях HER2-позитивного рака молочной железы	оценка эффективности и безопасности атезолизумаба в комбинации с неoadъювантной терапией антрациклином по уплотненной схеме с последующим введением паклитаксела+трастузумаб+пертузумаб у пациенток с HER2-положительным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
547	2018-10-30	Завершено	Онкология	МК-3475 + МК-4280 + E7080 (Пембролизумаб + МК-4280 + Ленватиниб, Пембролизумаб + МК-4280 + Ленватиниб)	раствор для инфузий 25 мг/мл (100 мг/4 мл) (флакон 1.000 флакон); раствор для инфузий 50мг/2мл (25 мг/мл) (флакон 1.000 флакон); капсулы 4 мг, 10 мг (флакон 1.000 флакон)	II	ММКИ	Мерк Шарп энд Дюм ЛЛС (подразделение компании Мерк и Ко. Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, г. Москва, ул.Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2018-10-30	2026-07-31	495-03 №495-03	495-03 <sup>***</sup> 495-03 "Исследование 2 фазы в области прецизионной онкологии по оценке комбинированной терапии, определяемой биомаркерами и включающей пембролизумаб (МК-3475, SCH 900475), у пациенток с распространенным немелкоклеточным раком легкого (KEYNOTE-495; KeylinPaCT)	изучение комбинированной терапии, определяемой биомаркерами и включающей пембролизумаб у пациенток с распространенным немелкоклеточным раком легкого	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
488	2018-09-20	Завершено	Диабетология	Лусеоглифлозин (Лусефи <sup>®</sup> )	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 2,5 мг; 5 мг	III	КИ	Тайсо Фармасьютикал Ко., ЛТД	Япония	АО "Сервье", 125047, Российская Федерация, г. Москва, ул. Лесная, дом, 7, Россия	2019-01-01	2019-08-31	№ CL3-LUSEO-001	Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности лусеоглифлозина в дополнение к метформину у пациентов европеоидной расы с сахарным диабетом 2 типа и недостаточным контролем гликемии	Оценить эффективность и безопасность лусеоглифлозина в дополнение к метформину у пациентов европеоидной расы, страдающих сахарным диабетом 2 типа и недостаточным контролем гликемии.	Мкртумян А.М. врач-онколог
444	2018-08-28	Завершено	Гематология	ACE-536 (ЛуспATERЦЕПТ, ЛуспATERЦЕПТ)	лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 25 мг и 75 мг (флакон 1.000 флакон)	III	ММКИ	Селгден Корпорейшн / Celgene Corporation	США	ООО "ПНД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-08-29	2026-10-02	ACE-536-MDS-002 №ACE-536-MDS-002	ACE-536-MDS-002 <sup>***</sup> ACE-536-MDS-002 <sup>***</sup> ACE-536-MDS-002 "Открытое, рандомизированное исследование 3-й фазы, в котором оценивается эффективность и безопасность луспATERЦЕПТА (препарат ACE-536) в сравнении с эритропоэтином альфа для лечения анемии, обусловленной миелодиспластическими синдромами (МДС) с очень низким, низким или промежуточным риском по шкале IPSS-R, у пациентов, ранее не получавших стимуляторы эритропоэза, которым требуются переливания эритроцитарной массы (Исследование «COMMANDS»)	оценка эффективности и безопасности луспATERЦЕПТА в сравнении с эритропоэтином альфа для лечения анемии, обусловленной миелодиспластическим и синдромами с очень низким, низким или промежуточным риском по шкале IPSS-R.	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

350	2018-07-19	Завершено	Диабетология	Субетта	таблетки для рассасывания	III	КИ	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Россия	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ", 127473, г. Москва, 3-й Самотечный переулок, д.9, Россия	2018-07-19	2023-12-31	№ MMH-SU-006	Многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное клиническое исследование в параллельных группах эффективности и безопасности применения препарата Субетта у пациентов с нарушенной толерантностью к глюкозе	оценка клинической эффективности и безопасности препарата Субетта у пациентов с нарушенной толерантностью к глюкозе (НТГ).  Оценить эффективность адьювантной терапии атезолизумабом в комбинации с адьювантной химиотерапией на основе антрациклина/таксана в сравнении только с химиотерапией у пациентов с оперебельным трижды негативным раком молочной железы	Мкртумян А.М. врач-онколог
318	2018-07-06	Прекращено	Онкология	Атезолизумаб (Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для в/в инфузий 1200 мг/20 мл ; концентрат для приготовления раствора для в/в инфузий 840 мг/14 мл (флакон 840 мг/14 мл)	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzachstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2018-07-06	2025-12-31	BIG 16-05/AFT-27/WO39391 №BIG 16-05/AFT-27/WO39391	BIG 16-05/AFT-27/WO39391** BIG 16-05/AFT-27/WO39391 "Многоцентровое, рандомизированное, открытое исследование III фазы атезолизумаба (антитело к PD-L1) в комбинации с адьювантной химиотерапией на основе антрациклина/таксана в сравнении только с химиотерапией у пациентов с оперебельным трижды негативным раком молочной железы	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии	
314	2018-07-05	Завершено	Гастроэнтерология	SHR647 (, SHR647)	раствор для инъекций 25 мг/мл или 75 мг/мл или плацебо (предварительно заполненный шприц 1.000 мл)	III	ММКИ	Шайер Хьюман Дженетик Терапис, Инк. / Shire Human Genetic Therapies, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-07-05	2021-08-27	№SHR647-305	SHR647-305 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 в параллельных группах для оценки эффективности и безопасности препарата SHR647 в качестве индукционной терапии у пациентов с болезнью Крона средней или тяжелой степени тяжести (CARMEN CD 305)	оценка эффективности и безопасности препарата SHR647 в качестве индукционной терапии у пациентов с болезнью Крона средней или тяжелой степени тяжести	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
315	2018-07-05	Завершено	Гастроэнтерология	SHR647 (, SHR647)	раствор для инъекций 25 мг/мл или 75 мг/мл или плацебо (предварительно заполненный шприц 1.000 мл)	III	ММКИ	Шайер Хьюман Дженетик Терапис, Инк. / Shire Human Genetic Therapies, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-09-10	2022-08-26	№SHR647-307	SHR647-307 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 в параллельных группах для оценки эффективности и безопасности препарата SHR647 в качестве поддерживающей терапии у пациентов с болезнью Крона средней или тяжелой степени тяжести (CARMEN CD 307)	оценка эффективности и безопасности препарата SHR647 в качестве поддерживающей терапии у пациентов с болезнью Крона средней или тяжелой степени тяжести	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
247	2018-05-28	Завершено	Гематология	Иксазомиб (MLN9708, Нинларо)	капсулы 2,3 мг, 3,0 мг, 4,0 мг, 5,5 мг.	II-III	ММКИ	Миллениум Фармасьютикалс, Инк. / Millennium Pharmaceuticals, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-07-01	2023-03-30	№C16029	C16029 "Открытое, рандомизированное исследование фазы 2, в котором сравнивается пероральный иксазомиб в комбинации с дексаметазоном и пероральный помалидомид в комбинации с дексаметазоном у пациентов с рецидивирующей и/или рефрактерной множественной миеломой	изучение иксазомиба в комбинации с дексаметазоном и помалидомид в комбинации с дексаметазоном у пациентов с рецидивирующей и/или рефрактерной множественной миеломой	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
135	2018-03-27	Прекращено	Гастроэнтерология	озанимод (озанимод, озанимод)	капсулы 0,23 мг и 0,92 мг (флаконы 12 капсул по 0,23 мг или 35 капсул по 0,92 мг)	III	ММКИ	«Селджен Интернешл II Сарл»	Швейцария	ООО "ПлизАй", 191119, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19,121, Россия	2018-03-27	2023-11-30	№RPC01-3201	RPC01-3201 "«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 1 по оценке индукционной терапии)	оценка эффективности озанимода при проведении индукционной терапии пациентам со среднетяжелым или тяжелым течением болезни Крона в активной форме	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
136	2018-03-27	Прекращено	Гастроэнтерология	озанимод (озанимод, озанимод)	капсулы 0,23 мг и 0,92 мг (флаконы 12 капсул по 0,23 мг или 35 капсул по 0,92 мг)	III	ММКИ	«Селджен Интернешл II Сарл»	Швейцария	ООО "ПлизАй", 191119, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19,121, Россия	2018-06-01	2024-11-30	№RPC01-3203	RPC01-3203 «Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование III фазы с целью оценки озанимода для приема внутрь при проведении поддерживающей терапии пациентам со среднетяжелым или тяжелым течением болезни Крона в активной форме	доказать эффективность озанимода в сравнении с плацебо на основании поддержания клинической ремиссии и эндоскопического ответа на лечение	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта

137	2018-03-27	Прекращено	Гастроэнтерология	озанимод (озанимод, озанимод)	капсулы 0,23 мг и 0,92 мг (флаконы 12 капсул по 0,23 мг или 35 капсул по 0,92 мг)	III	ММКИ	«Селджен Интернешл II Сарл»	Швейцария	ООО "ПлизСай", 191119, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19/21, Россия	2018-05-01	2023-02-28	№RPC01-3204	RPC01-3204 «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	продемонстрировать долгосрочную безопасность и эффективность озанимода при лечении пациентов со среднетяжелым или тяжелым течением болезни Крона в активной форме	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
115	2018-03-16	Прекращено	Гематология	Роксадустат (FG-4592, ASP1517, AZD9941)	таблетки, 20 мг, 50 мг, 100 мг, 150 мг	III	КИ	«Фиброген, Инк.»	США	ООО "Парексель Интернешл (Рус)", 121609, Москва, Осенний бульвар, 23, этаж 7, Россия	2018-04-01	2023-10-31	№FGCL-4592-082	FGCL-4592-082 «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы для изучения эффективности и безопасности роксадустата (FG-4592) при лечении анемии у пациентов в группе меньшего риска миелодиспластического синдрома (МДС) с низкой эритроцитарной трансфузионной нагрузкой (НТН)	изучение эффективности и безопасности роксадустата (FG-4592) при лечении анемии у пациентов в группе меньшего риска миелодиспластического синдрома (МДС) с низкой эритроцитарной трансфузионной нагрузкой	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
106	2018-03-14	Завершено	Гастроэнтерология	SHR647	раствор для подкожного введения 25 мг/мл и 75 мг/мл	III	ММКИ	Шайер Хьюман Дженетик Терапис, Инк. / Shire Human Genetic Therapies, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-03-14	2024-07-31	№ SHR647-301	Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности препарата SHR647, применяемого в качестве индукционной терапии у пациентов с язвенным колитом средней и тяжелой степени (исследование FIGARO UC 301)	оценка эффективности и безопасности препарата SHR647, применяемого в качестве индукционной терапии у пациентов с язвенным колитом средней и тяжелой степени	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
107	2018-03-14	Завершено	Гастроэнтерология	SHR647	раствор для инъекций 25 мг/мл или 75 мг/мл	III	ММКИ	Шайер Хьюман Дженетик Терапис, Инк. / Shire Human Genetic Therapies, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-03-14	2021-08-08	№SHR647-303	SHR647-303 "Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности препарата SHR647, применяемого в качестве поддерживающей терапии у пациентов с язвенным колитом средней и тяжелой степени (исследование FIGARO UC 303)	оценка эффективности и безопасности препарата SHR647, применяемого в качестве поддерживающей терапии у пациентов с язвенным колитом средней и тяжелой степени	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
69	2018-02-20	Завершено	Онкология	MB02 (Бевацизумаб)	концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения 25 мг/мл	III	ММКИ	Мабхиенце Ресеч С.Л.	Испания	Представительство компании с ограниченной ответственностью «Ай Эн Си Ресерч Юйей Лимитеда», Великобритания (г. Москва), 115114, г. Москва, Летниковская ул., д. 2, стр. 1, ~	2018-02-20	2020-12-31	№ MB02-C-02-17	STELLA. Рандомизированное, многоцентровое, международное, двойное слепое исследование для оценки эффективности и безопасности препарата MB02 (биоаналога бевацизумаба) в сравнении с Авастином® в комбинации с карбоплатином и паклитакселом для лечения пациентов с неплюскоклеточным немелкоклеточным раком легкого (НМРЛ) стадии IIIb/IV	оценка эффективности и безопасности препарата MB02 в сравнении с Авастином® в комбинации с карбоплатином и паклитакселом у пациентов с неплюскоклеточным немелкоклеточным раком легкого	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
64	2018-02-19	Завершено	Гастроэнтерология	SHR647 (, SHR647)	раствор для инъекций 25 мг/мл или 75 мг/мл (предварительно разведенный шприц 1.000 мл)	III	ММКИ	Шайер Хьюман Дженетик Терапис, Инк. / Shire Human Genetic Therapies, Inc.	США	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2018-02-19	2024-08-31	№SHR647-304	SHR647-304 "Долгосрочное расширенное исследование фазы 3 для оценки безопасности препарата SHR647 у пациентов с язвенным колитом или болезнью Крона средней или тяжелой степени тяжести (AIDA)	оценка безопасности при длительном применении препарата SHR647 у пациентов с язвенным колитом средней и тяжелой степени	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
32	2018-01-31	Прекращено	Урология	Лонгидаза® (Боагилуронидидаза азоксимер)	суппозитории вагинальные и ректальные, 3000 ME	II	КИ	ООО "НПО Петроваск Фарм"	РФ	ООО "НПО Петроваск Фарм", 142143, Московская область, г. Подольск, с. Покров, ул. Соосновая, д. 1, Россия	2018-01-31	2019-04-01	№ LonPro/Phill_2017	Многоцентровое проспективное двойное-слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование в параллельных группах эффективности и безопасности препарата Лонгидаза®, суппозитории вагинальные и ректальные 3000 ME при сочетанной терапии больных с симптомами нижних мочевыводящих путей на фоне доброкачественной гиперплазии предстательной железы	изучение эффективности и безопасности препарата Лонгидаза® при сочетанной терапии больных с симптомами нижних мочевыводящих путей на фоне доброкачественной гиперплазии предстательной железы	Зингриенко М.Б. заведующий отделением урологии

2	2018-01-11	Завершено	Гепатология	BCD-085 (моноклональное антитело против интерлейкина-17)	раствор для подкожного введения 60 мг/мл	IIa	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2018-01-11	2021-12-31	№BCD-085-6	BCD-085-6 "Открытое несравнительное клиническое исследование эффективности и безопасности применения препарата BCD-085 в комбинации с урсодезоксихолевой кислотой для лечения пациентов с первичным билиарным холангитом	Изучить эффективность и безопасность применения препарата BCD-085 в комбинации с урсодезоксихолевой кислотой (УДХК) у больных первичным билиарным холангитом (ПБХ) с субоптимальным ответом на терапию УДХК, не имеющих признаков декомпенсации функции печени	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
665	2017-12-19	Завершено	Онкология	Атезолизумаб (RO5541267, Тецентрик)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 1200 мг/20 мл	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzachstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2017-12-20	2024-12-31	MO39193 №MO39193	МО39193"" МО39193"" МО39193 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, исследование III фазы по оценке эффективности и безопасности атезолизумаба в комбинации с химиотерапией у пациентов с быстро прогрессирующим (неоперабельным местно-распространенным или метастатическим) тройным негативным раком молочной железы	Оценить эффективность атезолизумаба в сочетании с химиотерапией в сравнении с плацебо в сочетании с химиотерапией	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
573	2017-10-31	Прекращено	Онкология	BCD-135	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 60 мг/мл	I	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2017-10-31	2027-12-31	№BCD-135-1	BCD-135-1 "Многоцентровое открытое несравнительное мультикогортное исследование фармакокинетических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-135 (ЗАО «БИОКАД», Россия) (I фаза) у пациентов с распространенными формами злокачественных новообразований различных локализаций	изучение фармакокинетических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-135 у пациентов с распространенными формами злокачественных новообразований различных локализаций	Бяхов Михаил Юрьевич
421	2017-08-02	Завершено	Онкология	BCD-100	Концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения 20 мг/мл	II-III	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2017-08-02	2021-12-31	№ BCD-100-2/DOMINUS	Международное многоцентровое открытое рандомизированное исследование эффективности и безопасности, а также фармакокинетических свойств препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в монотерапии в сравнении с доцетакселом в качестве второй линии терапии пациентов с распространенным неоперабельным или метастатическим немелкоклеточным раком легкого	Исследование эффективности и безопасности, а также фармакокинетических свойств препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в монотерапии в сравнении с доцетакселом в качестве второй линии терапии пациентов с распространенным неоперабельным или метастатическим немелкоклеточным раком легкого	
404	2017-07-26	Завершено	Онкология	BCD-100	концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения 20 мг/мл.	II-III	ММКИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2017-07-26	2021-12-31	№BCD-100-2/MIRACULUM	BCD-100-2/MIRACULUM "Международное многоцентровое открытое рандомизированное исследование эффективности, фармакокинетических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в монотерапии у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой	исследование эффективности, фармакокинетических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 у пациентов с меланомой	Бяхов Михаил Юрьевич
401	2017-07-25	Завершено	Гематология	Ригосертиб натрия (ON 01910.Na)	раствор для внутривенного введения 75 мг/мл	III	ММКИ	Онконова Терапьютикс, Инк.	США	КРОМОС, 119331 ул. Кравченко, д. 18, оф.58, Россия	2017-08-01	2021-08-01	№ 04-30	Международное рандомизированное контролируемое исследование III фазы по оценке ригосертиба в сравнении с методом лечения по выбору врача у пациентов с иммунодепрессивным синдромом, для которых терапия гипометилирующим препаратом оказалась неэффективной	Сравнить общую выживаемость (ОВ) у пациентов в группе лечения ригосертибом по сравнению с группой лечения препаратом по выбору врача, а также в общей популяции пациентов и в подгруппе пациентов с очень высоким риском по пересмотренной международной системе оценки прогноза (IPSS-R)	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

384	2017-07-14	Завершено	Гепатология	AIN457 (Секунинумаб, Коззентикс)	раствор для инъекций 150 мг / 1 мл (предварительно заполненный шприц Секунинумаб 150 мг/1мл в растворе для инъекций, предоставляемом в предварительно заполненных шприцах)	IIIb	ММКИ	Новартис Фарма AG	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2017-07-14	2019-12-31	№ СAIN457H3301	SKIPPAIN (Скорость купирования болевого синдрома на фоне терапии секунинумабом) 24-недельное рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности секунинумаба с позиции контроля болевого синдрома в позвоночнике у пациентов с аксиальным спондиллоартритом	изучение эффективности и безопасности секунинумаба с позиции контроля болевого синдрома в позвоночнике у пациентов с аксиальным спондиллоартритом	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
300	2017-06-02	Завершено	Онкология	BCD-145	концентрат для приготовления раствора для инфузий 5 мг/мл	I	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петроградский район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2017-06-02	2019-12-30	№BCD-145-1	BCD-145-1 "Многоцентровое открытое несравнительное мультикогортное исследование фармакокинетических, фармакодинамических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-145 (ЗАО «БИОКАД», Россия) (I фаза) в монотерапии у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой	Исследование фармакокинетических, фармакодинамических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-145 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в монотерапии у пациентов с нерезектабельной или метастатической меланомой при внутривенном введении в возрастающих дозах	Жукова Людмила Григорьевна, заместитель директора по онкологии
296	2017-06-01	Завершено	Гастроэнтерология	Кобиталимод (DIMS0150)	раствор ректальный 0,62 мг/мл или 2,5 мг/мл или 5,0 мг/мл	IIb	ММКИ	Индекс Фармасьюталс АБ	Швеция	ООО "Парексель Интернашл (РВС)", г. Москва, Осенний бульвар, 23, Россия	2017-06-01	2019-08-23	№ CSUC-01/16	Рандомизированное исследование по оптимизации дозы для оценки эффективности и безопасности Кобиталимода у пациентов со среднетяжелым и тяжелым обострением неспецифического язвенного колита	Основной целью данного исследования является оценка эффективности лечения кобиталимодом в различных дозах и с различной частотой введения в сравнении с плацебо в отношении достижения клинической ремиссии через 6 недель после первого применения препарата у пациентов со среднетяжелым и тяжелым обострением неспецифического язвенного колита (НЯК).	Парфенов А.И.
216	2017-04-21	Завершено	Онкология	Рукапариб (CO-338)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мг, 250 мг, 300 мг.	III	ММКИ	Кловис Онкологджи, Инк.	США	Филиал ООО "Фармасьютал Рискерн Ассошиэйтс СпАйЭс", 109028, г. Москва, ул. Лузская, д.5, -	2017-04-21	2022-12-31	№CO-338-043	CO-338-043 "АРИЗЛЫ4 (оценка рукапароба в исследовании рака яичников): многоцентровое рандомизированное исследование фазы 3 применения рукапароба по сравнению с химиотерапией для лечения пациенток с рецидивирующим, имеющим мутацию гена BRCA, высокой степени злокачественности эпителиальным раком яичников, маточных труб или первичным раком брюшины	Определить выживаемость без прогрессирования по оценке исследователя (исс:ВВ1) согласно критериям RECIST версии 1.1 для рукапароба по сравнению с химиотерапией.	Бараникова Т.В.
172	2017-03-27	Завершено	Онкология	Рибоциклиб	таблетки 200 мг	IIIb	ММКИ	Новартис Фарма AG	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2017-03-27	2020-12-31	№CLEE011A2404	Открытое многоцентровое исследование IIIb фазы с целью оценки безопасности и эффективности рибоциклиба (препарата LEE011) в комбинации летрозолом для лечения мужчин и находящихся в пре-/постменопаузе женщин с положительным по гормональным рецепторам (HR+) HER2-негативным (HER2-) распространенным раком молочной железы (pRMJ), ранее не получавших эндокринной терапии по поводу распространенного заболевания	Оценить безопасность и переносимость рибоциклиба + летрозола у мужчин и находящихся в постменопаузе женщин с HR+, HER2- распространенным раком молочной железы, которые не получали предыдущей гормональной терапии по поводу распространенного заболевания	Бяхов Михаил Юрьевич

161	2017-03-22	Завершено	Гастроэнтерология	Колофорт	таблетки для рассасывания	IV	КИ	ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Россия	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ", 127473, г. Москва, 3-й Самотечный переулок, д.9, Россия	2017-04-01	2020-12-31	№ MMN-KOL-003	Многоцентровое двойное слепое плацебоконтролируемое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препарата Колофорт в лечении пациентов с функциональной диспепсией	Получение дополнительных данных по эффективности и безопасности препарата Колофорт у больных с функциональной диспепсией, изучение эффективности Пирфенидона у пациентов с идиопатическим легочным фиброзом.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
165	2017-03-22	Завершено	Пульмонология	Пирфенидом (R00220912, Эсбриет)	капсула 267 мг	III	КИ	Ф.Хоффманн-Ла Рош Лтд.	Швейцария	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2017-04-25	2020-05-31	№ ML39355	Локальное открытое мультицентровое исследование для оценки эффективности Пирфенидона у пациентов с идиопатическим легочным фиброзом (ИЛФ) в Российской клинической практике		
150	2017-03-17	Завершено	Гастроэнтерология	Алмагель® (алгедрат + магния гидроксид)	таблетки жевательные 400 мг/400 мг	III	КИ	Тева Фармацевтические предприятия Лтд.	Израиль	ООО "Тева", Россия, 115054, г. Москва, ул. Валуева, д. 35, ~	2017-03-17	2019-12-31	№CS-ALM01-17	CS-ALM01-17 «Многоцентровое проспективное открытое рандомизированное сравнительное перекрестное клиническое исследование фармакодинамических параметров и безопасности лекарственного препарата Алмагель®, таблетки жевательные, 400 мг/400 мг (производства «Балканфарма-Дупница АД», Болгария) и лекарственного препарата Маалокс®, таблетки жевательные, 400 мг/400 мг (производства «Санofi-Авентис С.п.А.», Италия) у здоровых добровольцев обоего пола	изучение влияния на профиль кислотности и оценка клинической безопасности лекарственного препарата Алмагель® по сравнению с лекарственным препаратом Маалокс®.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
129	2017-03-06	Завершено	Гастроэнтерология	Филлотиниб	таблетки покрытые пленочной оболочкой 100 мг, 200 мг	III	ММКИ	Галапагос НВ, Бельгия/Гилеад Сайенсис, Инк., США	Бельгия/США	Филлал ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СпАйЗс", 109028, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2017-03-06	2023-06-30	№GS-US-419-3895	GS-US-419-3895 "Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое комбинированное исследование фазы 3 оценки эффективности и безопасности препарата филлотиниб в водной фазе и фазе поддержания ремиссии у пациентов с болезнью Крона от умеренной до выраженной степени активности	оценка эффективности и безопасности препарата филлотиниб у пациентов с болезнью Крона от умеренной до выраженной степени активности	Парфенов А.И.
130	2017-03-06	Прекращено	Гастроэнтерология	Филлотиниб (Филлотиниб, Филлотиниб)	таблетки покрытые пленочной оболочкой 100 мг, 200 мг (флакон 30.000 таблеток)	III	ММКИ	Галапагос НВ, Бельгия/Гилеад Сайенсис, Инк., США	Бельгия/США	Филлал ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СпАйЗс", 109028, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2017-04-01	2030-12-30	GS-US-419-3896 GS-US-419-3896 №GS-US-419-3896	GS-US-419-3896" GS-US-419-3896" GS-US-419-3896" GS-US-419-3896" GS-US-419-3896" Долгосрочное продленное исследование оценки безопасности препарата филлотиниб у пациентов с болезнью Крона	которые соответствуют определенным в протоколе критериям в ранее проводимом компанией «Гилеад» исследовании по применению филлотиниба для лечения Болезни Крона (БК).	Парфенов А.И.
112	2017-02-28	Прекращено	Гастроэнтерология	филлотиниб (филлотиниб, филлотиниб)	таблетки покрытые пленочной оболочкой 100 мг, 200 мг (флакон 30.000 таблеток)	III	ММКИ	Галапагос НВ, Бельгия/Гилеад Сайенсис, Инк., США	Бельгия/США	Филлал ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СпАйЗс", 109028, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2017-04-01	2026-11-30	GS-US-418-3899 GS-US-418-3899 №GS-US-418-3899	GS-US-418-3899 "Долгосрочное продленное исследование оценки безопасности препарата филлотиниб у пациентов с язвенным колитом	оценка долгосрочной безопасности препарата филлотиниб у пациентов с язвенным колитом	Парфенов А.И.
38	2017-01-26	Завершено	Гастроэнтерология	Филлотиниб	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг, 200 мг	II-III	ММКИ	Гилеад Сайенсис, Инк.	США	Филлал ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СпАйЗс", 109028, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2017-02-17	2021-06-30	№GS-US-418-3898	GS-US-418-3898 "Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование, комбинации 2b и 3 фаз для оценки эффективности и безопасности препарата филлотиниб в водной фазе и фазе поддержания ремиссии у пациентов с умеренной или выраженной степенью активности язвенного колита	оценка эффективности и безопасности препарата филлотиниб у пациентов с умеренной или выраженной степенью активности язвенного колита	Парфенов А.И.

17	2017-01-18	Завершено	Онкология	Капецитабин	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг	эвивалент	КИ	ООО «НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ»	Россия	ООО «ЭР ЭНД ДИ ФАРМА», 115088, г. Москва, ул. Угрешская, д. 2, стр. 31, Россия	2017-01-18	2018-08-08	№RDPH_16_04	RDPH_16_04 "«Многоцентровое, открытое, рандомизированное, репликативное, перекрестное, четырехпериодное исследование сравнительной фармакокинетики и биозаэквивалентности препаратов Капецитабин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (ООО «НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ», Россия), и Ксеода", таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг («Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд.», Швейцария) у пациентов с онкологическим заболеванием	сравнить скорость и степень абсорбции исследуемого препарата Капецитабин (П) относительно препарата сравнения Ксеода® (R) у пациентов с онкологическим заболеванием после приема разовой дозы 2000 мг (4 таблетки по 500 мг) и оценить биозаэквивалентность двух лекарственных препаратов	Бяхов Михаил Юрьевич
867	2016-12-19	Завершено	Гепатология	Семаглутид	раствор для подкожного введения 1 мг/мл	II	ММКИ	Ново Нордиск А/С	Дания	ООО "Ново Нордиск", 121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 15, офис 41, ~	2016-12-19	2020-09-18	№ NN9931-4296	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	Сравнение влияния семаглутида для подкожного введения один раз в сутки и плацебо на гистологическое разрешение неалкогольного стеатогепатита.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
788	2016-11-08	Завершено	Онкология	F-627 (бенеграстим)	раствор для подкожного введения 20 мг/мл	III	ММКИ	Дженерон (Шанхай) Корпорейшн ЛТД./Generon (Shanghai) Corporation Ltd.	КНР/PRC	Филиал компании с ограниченной ответственностью "Кованс Клиникал энд Периплурвал Сервисиз Лимитид" (Великобритания), ул. Трубан, д. 12, г. Москва, 107045, Россия, Россия	2016-11-08	2017-12-31	№ GC-627-04	Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование препарата F-627 фазы III с участием женщин с раком молочной железы, получающих миелотоксическую химиотерапию	оценка эффективности и безопасности препарата F-627, который вводит в ходе первого цикла химиотерапии пациентки в виде однократной фиксированной дозы в предварительно заполненном шприце, в сравнении с плацебо.	Бяхов Михаил Юрьевич
749	2016-10-21	Прекращено	Гематология	Имуноглобулин человека нормальный (Имуноглобулин человека для внутривенного введения 10%)	раствор для внутривенного введения 10% во флаконах 50 мл	III	КИ	ООО «МастерПлазма»	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "МастерПлазма" (ООО "МастерПлазма"), 601125, Владимирская область, Петушинский р-н, пгт. Вольгинский, ул. Тихвинская, д.1, ~	2016-10-21	2017-12-31	№ IGV-ITP-III	Открытое многоцентровое исследование III фазы по изучению эффективности и безопасности препарата Имуноглобулин (человека) для внутривенного введения, 10%, производства компании «ПроМетик Биотерапьютикс Инк.», у пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой	Оценка эффективности и безопасности препарата Имуноглобулин (человека) для внутривенного введения, 10% у пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой (ИТП).	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
734	2016-10-17	Завершено	Онкология	Талимоген лагерпарелевек (AMG 678)	раствор для внутримышечного введения (1*10 <sup>6</sup> SOE/мл, 1*10 <sup>6</sup> БОЕ/мл).	III	ММКИ	«Амджен Инк.»	США	ООО Амджен, 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 8 стр. 1, ~	2016-10-17	2021-09-30	№20130232	20130232 "Многоцентровое, рандомизированное исследование фазы 1b/3 по изучению Талимогена Лагерпарелевек в комбинации с Пембролизумабом в лечении пациентов с рецидивирующей или метастатической плоскоклеточной карциномой головы и шеи	изучение Талимогена Лагерпарелевек в комбинации с Пембролизумабом в лечении пациентов с рецидивирующей или метастатической плоскоклеточной карциномой головы и шеи.	Бяхов Михаил Юрьевич
716	2016-10-10	Завершено	Гастроэнтерология	JNJ-64304500	лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 100 мг.	IIb	ММКИ	Яксен-Силаг Интернашна НВ	Бельгия	ООО "Парексель Интернашл (PUC)", Москва, 121609, Осенний бульвар, 23, Россия	2016-11-01	2022-04-05	№64304500CRD2001	64304500CRD2001 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое многоцентровое исследование фазы 2b в параллельных группах для оценки безопасности и эффективности препарата JNJ-64304500 у пациентов с активной болезнью Крона в степени от умеренной до тяжелой	оценка безопасности и эффективности препарата JNJ-64304500 у пациентов с активной болезнью Крона	Парфенов А.И.

657	2016-09-15	Прекращено	Онкология	Димерные антитела Anti-HER2 C6.5 (124I-diabody)	раствор для внутривенного введения	I	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «Авансед Нуклайд Текнолоджис» (ООО «АНТек»), 143026, Москва, территория инновационного центра "Сколково", ул. Малевича, дом 1, -	РФ	Общество с ограниченной ответственностью «Авансед Нуклайд Текнолоджис» (ООО «АНТек»), 143026, Москва, территория инновационного центра "Сколково", ул. Малевича, дом 1, -	2016-09-15	2017-04-28	№ HER2PET-1-2015	Открытое, несравнительное, мультицентровое клиническое исследование диагностической безопасности и эффективности радиофармацевтического препарата «124I-diabody» для выявления HER2 позитивных злокачественных опухолей методом позитронно-эмиссионной томографии	Основной целью исследования является оценка переносимости и безопасности радиофармацевтического препарата «124I-diabody» при выявлении опухолевых очагов, экспрессирующих HER2 (HER2+ опухолевые очаги) методом позитронно-эмиссионной томографии. Второстепенной целью исследования является оценка диагностической эффективности ПЭТ с препаратом «124I-diabody».	Бяков Михаил Юрьевич
550	2016-08-03	Завершено	Ревматология	Секуинумаб (AIN457)	раствор для подкожного введения 150 мг/мл	IIIb	ММКИ	Новартис Фарма АГ	Швейцария	ООО Новартис Фарма, 125315, Россия, Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корп. 3, Россия	2016-08-03	2019-12-31	№ CAIN457F3302	MAXIMISE (ведение пациентов с псоритическим артритом с вовлечением позвоночника), рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое многоцентровое 52-х недельное исследование для оценки эффективности и безопасности подкожного введения секуинумаба в дозах 150 и 300 мг у пациентов с активным псоритическим артритом с вовлечением позвоночника без адекватного ответа на терапию нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП)	оценка эффективности и безопасности подкожного введения секуинумаба у пациентов с активным псоритическим артритом	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
514	2016-07-25	Прекращено	Гастроэнтерология	Эмезол (эзомепразол)	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг	III	КИ	Актавис Групп ПТС экф.	Исландия	ООО «МДА», 121087 Москва, ул. Барклая, д. 6, стр.5, офис С115, Россия	2016-07-25	2017-08-11	№ TE-07-2015-ACT-ESO	Открытое рандомизированное сравнительное исследование терапевтической эквивалентности лекарственного препарата Эмезол, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг, производства «Лабораториос Нормон, С.А.», Исландия и лекарственного препарата Нексимум®, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг, производства «АстраЗенека АБ», Швеция, у пациентов с гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью с эзофагитом и выраженными симптомами рефлюксной болезни	установление терапевтической эквивалентности лекарственных препаратов Эмезол и Нексимум® у пациентов с гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
476	2016-07-07	Прекращено	Гастроэнтерология	Лактулоза	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг	II	ММКИ	АО "ABVA РУС"	Российская Федерация	ООО «МК Девелопмент», 143026, город Москва, территория инновационного центра «Сколково», улица Нобеля, дом 7, -	2016-07-07	2018-12-31	№ ЛКТ3-ОМЗЛ-10/15	Международное многоцентровое проспективное рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование по подбору эффективной и безопасной дозы лактулозы (АО «ABVA РУС», Россия) при совместном применении с омепразолом (Ультоп®, КРКА, д.д., Ново место, Словения) у пациентов с диспепсией, ассоциированной с инфицированием Helicobacter pylori	Определить эффективную и безопасную дозу лактулозы в комплексной терапии с ингибитором протонной помпы у пациентов с диспепсией, ассоциированной с инфицированием Helicobacter pylori.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
475	2016-07-07	Завершено	Онкология	BCD-100	Концентрат для приготовления раствора для инфузий 20 мг/мл	I	КИ	ЗАО "БИОКАД"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петроворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2016-07-07	2021-12-31	№ BCD-100-1	Многоцентровое открытое несравнительное мультикогортное исследование фармакокинетических, фармакодинамических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) (I фаза) у пациентов с распространенными формами злокачественных новообразований различных локализаций	Исследование фармакокинетических, фармакодинамических свойств, безопасности и иммуногенности препарата BCD-100 (ЗАО «БИОКАД», Россия) в монотерапии при внутривенном введении в возрастающих дозах	Бяков Михаил Юрьевич

454	2016-07-01	Завершено	Гепатология	Фосфоглиа® УРСО (Урсодезоксихолевая кислота + Глицирризиновая кислота)	капсулы 250 мг+ 35 мг	III	КИ	ОАО "Фармстандарт-Лексредства"	Россия	ОАО "Фармстандарт-Лексредства", 305022, Россия, г. Курск, ул. 2-я Аргентаная, д. 1А/18, Россия	2016-07-01	2019-12-31	№№ 200815-FGU	200815-FGU "Открытое сравнительное рандомизированное исследование в параллельных группах эффективности и безопасности препарата Фосфоглиа® УРСО, капсулы (урсодезоксихолевая кислота 250 мг + глицирризиновая кислота 35 мг), производства ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Россия по сравнению с препаратом, содержащим урсодезоксихолевую кислоту 250 мг (Урсосалк, капсулы 250 мг, производства Др. Фальк ГмбХ, Германия) и препаратом, содержащим глицирризиновую кислоту 35 мг (Фосфоглиа®, капсулы фосфолипиды 65,0 мг и глицирризиновая кислота 35 мг, производства ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Россия) у пациентов с жировой дегенерацией печени неалкогольной этиологии	Сравнительное изучение эффективности и безопасности препарата Фосфоглиа® УРСО с препаратом Урсосалк и препаратом Фосфоглиа® у пациентов с жировой дегенерацией печени неалкогольной этиологии.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
449	2016-06-30	Завершено	Ревматология	АВТ-494	таблетки 15 мг, 30 мг	III	ММКИ	ЗБ66И Инк.	США	ООО "ЗБ66И", 125171, г.Москва, Ленинградское шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2016-06-30	2022-01-01	№М13-542	Рандомизированное двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения улацитиниба (АВТ-494) и плацебо при их применении в дополнение к стабильному режиму терапии стандартными синтетическими базисными препаратами у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита и неадекватным ответом на биологические базисные препараты или их непереносимостью	сравнение препарата АВТ-494 и плацебо при их применении в дополнение к терапии стандартными синтетическими базисными препаратами у пациентов с ревматоидным артритом	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
447	2016-06-30	Прекращено	Гастроэнтерология	Фамотидин	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 20 мг	III	ММКИ	"Камус Фарма Лтд"	Индия	ООО "Рус Биофарм", 664009 г. Иркутск, ул. Ширамова, 36, ~	2016-07-01	2017-08-01	№ FAM-III-05-2015	Международное многоцентровое открытое рандомизированное сравнительное перекрестное клиническое исследование фармакодинамических параметров препарата Фамотидин, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения («Камус Фарма Лтд», Индия) и препарата Квамател®, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения (ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия) у здоровых добровольцев	Оценка действия препарата Фамотидин, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения («Камус Фарма Лтд», Индия) в сравнении с препаратом Квамател®, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения (ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия), для получения данных, подтверждающих терапевтическую эквивалентность.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
448	2016-06-29	Завершено	Онкология	188Re-SSS/линидол	Раствор для внутриагтертального введения 1,8 - 7,4 Гбк	I	КИ	Общество с ограниченной ответственностью "Центр "Атоммед" (ООО "Центр "Атоммед")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Центр "Атоммед" (ООО "Центр "Атоммед"), 115230, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 46, ~	2016-06-29	2017-12-29	№ ReNT-01-15	Открытое, несравнительное, мультицентровое клиническое исследование эффективности и безопасности радиофармацевтического препарата «188Re-SSS/линидол» для внутриагтертальной радионуклидной терапии гепатоцеллюлярной карциномы	изучение эффективности и безопасности радиофармацевтического препарата «188Re-SSS/линидол» для внутриагтертальной радионуклидной терапии гепатоцеллюлярной карциномы	Бяков Михаил Юрьевич
439	2016-06-28	Завершено	Онкология	Авелумаб (MSB0010718C)	концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения 20 мг/мл	III	ММКИ	Пфайзер Инк.	США	ООО «ИНВЕНТИВ ХЕЛС КЛИНИКАЛ», 119034, Рф, г. Москва, Туринское переулок, д.6 стр.2, ~	2016-08-15	2022-01-20	№ B9991010	Рандомизированное, открытое, многоцентровое исследование 3 фазы по оценке эффективности и безопасности препарата Авелумаб (MSB0010718C) в комбинации с химиотерапией и/или после химиотерапии у пациентов с ранее нелеченым эпителиальным раком яичников	оценка эффективности и безопасности препарата Авелумаб (MSB0010718C) в комбинации с химиотерапией или с последующей химиотерапией у пациентов с ранее нелеченым эпителиальным раком яичников.	Бяков Михаил Юрьевич
403	2016-06-14	Завершено	Гематология	Понатиниб (AP24534, Иклусиг)	таблетки 10 мг, 15 мг, 30 мг, 45 мг	II	ММКИ	Такеда Девелопмент Центр Америкас, Инк.	США	Представительство компании с ограниченной ответственностью «Ай Эн Си Ресерч Юкей Лимитед», Великобритания (г. Москва), 115114, г. Москва, Летниковская ул., д. 10, стр. 4, ~	2016-09-01	2025-06-30	№AP24534-14-203	AP24534-14-203 "Рандомизированное, открытое исследование 2-ой фазы по оценке эффективности и безопасности различных дозировок препарата Понатиниб у резистентных пациентов в хронической стадии хронического миелолейкоза	оценка эффективности и безопасности различных дозировок препарата Понатиниб у резистентных пациентов в хронической стадии хронического миелолейкоза	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

404	2016-06-14	Завершено	Гематология	Понатиниб (AP24534, Иklusи)	таблетки 10 мг, 15 мг, 30 мг.	III	ММКИ	АРИАД Фармасьютикалс Инк.	США	Представительство компании с ограниченной ответственностью «Ай Эн Си Ресерч ЮКей Лимитед», Великобритания (г. Москва), 115114, г. Москва, Летниковская ул., д. 10, стр. 4, ~	2016-09-01	2023-09-30	№ AP24534-15-303	Рандомизированное, открытое исследование препарата Понатиниб в сравнении с Нилотинибом у резистентных к Иматинибу пациентов в хронической стадии хронического миелолейкоза	изучение препарата Понатиниб в сравнении с Нилотинибом у резистентных к Иматинибу пациентов в хронической стадии хронического миелолейкоза.	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии
374	2016-06-02	Завершено	Онкология	Пембролизумаб (MK-3475)	раствор для инфузий 25 мг/мл	III	ММКИ	Мерк Шарп и Доум Корп. (подразделение компании Мерк и Ко. Инк.)	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, г. Москва, ул. Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2016-06-02	2022-08-31	№240-01	240-01 "Клиническое исследование III фазы для изучения применения Пембролизумаба (MK-3475) по сравнению с оптимальной поддерживающей терапией в качестве второй линии терапии у пациентов с распространенной гепатоцеллюлярной карциномой ранее подлежавшей системному лечению (KEYNOTE-240)	изучение применения Пембролизумаба по сравнению с оптимальной поддерживающей терапией в качестве второй линии терапии у пациентов с распространенной гепатоцеллюлярной карциномой	Бяков Михаил Юрьевич
349	2016-05-20	Завершено	Гастроэнтерология	Де-Нол (Висмута трикалия дигидрат)	таблетки покрытые пленочной оболочкой 120 мг	IV	ПКИ	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нидерланды	Акционерное общество "Астеллас Фарма", 109147, г. Москва, ул. Марксистская, д. 16, Россия	2016-05-20	2018-03-31	№ 3593-MA-3026-RU	Многоцентровое открытое рандомизированное исследование фазы IV в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности комбинированной терапии висмута трикалия дигидрата (Де-Нол®) с пантопразолом и монотерапией пантопразолом у пациентов с НТВП-индуцированной гастропатией (BiGARD)	Сравнить эффективность терапии висмута трикалия дигидрата (Де-Нол®) с пантопразолом и монотерапией пантопразолом у пациентов с НТВП-индуцированной гастропатией через 14 ± 2 дня лечения.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
340	2016-05-18	Завершено	Онкология	Маситиниба мезилат	таблетки, покрытые оболочкой 100 мг, 200 мг	II-III	ММКИ	AB SCIENCE	Франция	Общество с Ограниченной Ответственностью « Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул. д.45, стр.1оф.4, ~	2016-07-01	2019-12-31	№ AB12010	Проспективное, многоцентровое, открытое, рандомизированное, с активным контролем исследование 2-3 фазы, проводимое в 3-х параллельных группах с целью сравнения эффективности и безопасности маситиниба в комбинации с FOLFIRI (иринотекан, 5-фторурацил и фоллинивая кислота) с монотерапией маситинибом и с наилучшей поддерживающей терапией в качестве третьей или четвертой линии у пациентов с метастатическим колоректальным раком	сравнение эффективности и безопасности маситиниба в комбинации с FOLFIRI (иринотекан, 5-фторурацил и фоллинивая кислота) с монотерапией маситинибом и с наилучшей поддерживающей терапией в качестве третьей или четвертой линии у пациентов с метастатическим колоректальным раком	Бяков Михаил Юрьевич
309	2016-05-05	Завершено	Онкология	Квизинонат (JINI-26481585-AAC)	капсулы 1 мг, 5 мг	II	ММКИ	ООО «НьюВак»	Россия	ООО "Ифарма", 143026, г. Москва, территория инновационного центра Сколково, ул. Нобеля, д.7, Россия	2016-05-05	2019-12-31	№ ONC-14-NSCLCL1-QUI-3	Многоцентровое двойное-слепое плацебо-контролируемое рандомизированное исследование II фазы Квизиноната в комбинации с химиотерапией Гемцитабин + Цисплатин в сравнении с химиотерапией Гемцитабин + Цисплатин у пациентов с распространенной IIIb-IV стадией плоскоклеточной формы немелкоклеточного рака легкого в первой линии терапии	Сравнить выживаемость без прогрессирования (PFS) у пациентов с распространенной IIIb-IV стадией плоскоклеточной формы немелкоклеточного рака легкого (NMPL), рандомизированных в группу терапии Квизинонат в комбинации с химиотерапией Гемцитабин + Цисплатин с группой терапии Плацебо в комбинации с химиотерапией Гемцитабин + Цисплатин.	Бяков Михаил Юрьевич

297	2016-04-28	Завершено	Гепатология	Мирклудекс Б	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 5 мг (флакон 5 мг)	II	КИ	ООО "Гепатера"	Россия	ООО "Гепатера", Россия, 109240, г. Москва, ул. Радищевская Верхняя, д. 12/19, стр. 1, ~	2016-04-28	2020-10-30	№ MYR203	Многоцентровое, открытое, рандомизированное, сравнительное исследование II фазы в параллельных группах по изучению эффективности и безопасности комбинации препаратов Мирклудекс Б и препарата пэгинтерферона альфа-2а в сравнении с монотерапией препаратом пэгинтерферона альфа-2а у пациентов с хроническим вирусным гепатитом В с дельта-агентом	Изучение эффективности и безопасности комбинации Мирклудекс Б и Пэгинтерферон альфа-2а (пг-ИОН альфа-2а) в сравнении с монотерапией препаратом Пэгинтерферон альфа-2а у пациентов с хроническим вирусным гепатитом дельта	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
212	2016-03-28	Завершено	Колопроктология	НЛН (Нифедипин + Лидокаин)	мазь для ректального и наружного применения 3 мг/г + 20 мг/г	III	КИ	Общество с ограниченной ответственностью «НоваМедика»	Россия	ООО «ОСТ Рус», 191014, г. Санкт-Петербург, Ковенский переулок, д. 5, литера Б, Россия	2016-03-28	2017-03-31	№ NLN.3.1215.Ph3.01	Многоцентровое, открытое, рандомизированное исследование в параллельных группах по оценке эффективности, безопасности и фармакокинетики препарата НЛН (нифедипин 0,3% + лидокаин 2,0%), мазь для ректального и наружного применения, у пациентов с острой анальной трещиной на фоне хронической геморроидальной болезни	Доказать, что исследуемый препарат НЛН (нифедипин 0,3% + лидокаин 2,0%), мазь для ректального и наружного применения, эффективнее препарата Релиф Адванс, мазь для ректального и наружного применения, в терапии острой анальной трещины на фоне хронической геморроидальной болезни	Князев О.В. Заведующий отделением патологии кишечника
160	2016-03-04	Завершено	Анестезиология	Ремимазолам	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 50 мг	III	ММКИ	АО «Р-Фарм»	Россия	Общество с Ограниченной Ответственностью «Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул. д.45, стр.1 оф.4, ~	2016-03-04	2018-12-31	№СN01082020	CN01082020 "Международное, многоцентровое, простое слепое рандомизированное клиническое исследование сравнения эффективности и безопасности Ремимазолама и Пропофола у пациентов при проведении планового оперативного лечения под общей анестезией	установление безопасности лекарственного препарата Ремимазолам 50 мг при индукции и поддержании общей анестезии и его эффективности для пациентов при проведении планового оперативного лечения под общей анестезией	Субботин В.В.
126	2016-02-19	Завершено	Онкология	MEDI4736 + MEDI1123 (Тремелимумаб)	раствор для внутривенного введения 20 мг/мл (MEDI1123); раствор для для внутривенного введения 50 мг/мл (MEDI4736).	III	ММКИ	АстраЗенка АБ	Швеция	ООО "АстраЗенка Фармасьютикалз", 125284, Москва, ул. Беговая д.3 стр.1, ~	2016-02-19	2021-03-30	№D419LC00001	D419LC00001 "Рандомизированное, открытое, мультицентровое, международное исследование III фазы по изучению MEDI4736 в монотерапии или в комбинации с тремелимумабом в сравнении со стандартной терапией первой линии у пациентов с рецидивирующей или метастазирующей плоскоклеточной карциномой головы и шеи	Оценка эффективности монотерапии MEDI4736 по сравнению со стандартной терапией у пациентов с низким риском ранней смерти на основании исходных характеристик, с точки зрения общей выживаемости (ОВ).	Бяков Михаил Юрьевич

70	2016-02-01	Завершено	Гепатология	Назавак (вакцина для лечения вирусного гепатита В)	раствор для интраназального введения поверхностный антиген вируса гепатита В [HbSAg] - 0,1 мг в 1 мл лядровый антиген вируса гепатита В [HbSAg] - 0,1 мг в 1 мл (флакон 1,6 мл препарата во флаконе) ; раствор для подкожного введения поверхностный антиген вируса гепатита В [HbSAg] - 0,1 мг в 1 мл лядровый антиген вируса гепатита В [HbSAg] - 0,1 мг в 1 мл (флакон 1 мл препарата во флаконе)	III	РКИ	ООО «МБЦ «Генериум»	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Международный биотехнологический центр "Генериум"(ООО "МБЦ "Генериум"), 127006, г. Москва, ул. Садовая-Триумфальная, д. 4-10, ~	2016-02-01	2021-12-31	№ Ки-37/14	Открытое рандомизированное многоцентровое сравнительное исследование по изучению эффективности и безопасности терапевтической двухкомпонентной кандидатной вакцины Назавак (средневиновый антиген вируса гепатита В [HbSAg]) и поверхностный антиген вируса гепатита В (HbSAg), Центр генной инженерии и биотехнологии, Куба, и препарата Пегасис® (пагинтерферон альфа-2а), Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцария, у пациентов с хроническим вирусным гепатитом В	Оценить эффективность и безопасность терапевтической двухкомпонентной кандидатной вакцины Назавак (средневиновый антиген вируса гепатита В [HbSAg]) и поверхностный антиген вируса гепатита В (HbSAg), Центр генной инженерии и биотехнологии, Куба, и препарата Пегасис® (пагинтерферон альфа-2а), Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцария, у пациентов с хроническим вирусным гепатитом В.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
64	2016-01-28	Завершено	Ревматология	ABT-494	таблетки 15 мг	III	КИ	ЭБ68И Инк.	США	ООО "ЭБ68И", 125171, г.Москва, Ленинградское шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2016-01-28	2027-12-31	M14-465 №M14-465	M14-465™ M14-465 «Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения уладацитиниба ABT-494 с плацебо и с адалимумабом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита, получающих стабильную фолиевую терапию метотрексатом и не достигших адекватного ответа на нее	сравнение препарата ABT-494 с плацебо и с адалимумабом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
66	2016-01-28	Завершено	Ревматология	Упадацитиниб (ABT-494)	таблетки 15 мг, 30 мг	III	КИ	ЭБ68И Инк.	США	ООО "ЭБ68И", 125171, г.Москва, Ленинградское шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2016-01-28	2022-12-31	№M13-545	Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения упадацитиниба (ABT-494), применяемого один раз в сутки в виде монотерапии, и метотрексата в виде монотерапии у ранее не получавших метотрексат пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита	сравнение препарата ABT-494 в виде монотерапии и метотрексата в виде монотерапии у ранее не получавших метотрексат пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита.	Лукина Г.В. Заведующая отделением ревматологии
796	2015-12-30	Завершено	Онкология	Пембролизумаб (MK-3475)	раствор для инфузий 25 мг/мл	III	ММКИ	Мерк Шарп и Доум Корп. (подразделение компании Мерк и Ко., Инк)	США	ООО "МСД Фармасьютикал", 119049,г.Москва, ул.Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2015-12-30	2020-12-31	№ 119-00	Рандомизированное открытое исследование III фазы Пембролизумаба в режиме монотерапии в сравнении с монотерапией другим химиотерапевтическим препаратом по выбору исследователя при метастатическом трижды негативном раке молочной железы (MTRPMJ) – (KEYNOTE-119)	изучение Пембролизумаба в режиме монотерапии в сравнении с монотерапией другим химиотерапевтическим препаратом по выбору исследователя при метастатическом раке молочной железы	Бжков Михаил Юрьевич
790	2015-12-28	Завершено	Онкология	Маситиниба мезилат	таблетки, покрытые оболочкой 100 мг, 200 мг	III	ММКИ	AB SCIENCE	Франция	Общество с Ограниченной Ответственностью « Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул. д.45, стр.1 оф.4, ~	2015-12-28	2022-12-31	№AB14005	AB14005 "Перспективное, многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы для оценки эффективности и безопасности маситиниба в комбинации с иринотеканом у пациентов с поздними стадиями аденокарциномы пищевода и желудка, с рецидивом после химиотерапии первой линии	оценить эффективность маситиниба в комбинации с иринотеканом у пациентов с аденокарциномой пищевода и/или желудка на поздней стадии, перенесших рецидив после химиотерапии первой линии	Бжков Михаил Юрьевич

780	2015-12-28	Завершено	Онкология	Палбоциклиб (ПД-0312991) + Фулвестрант	капсулы 75, 100 мг, 125 мг (палбоциклиб); раствор для внутримышечных инъекций 50 мг/мл (фулвестрант).	II	ММКИ	1. Пфайзер Лимитед / 2. АстраЗенка ЮЭ Лимитед спонсор «Медина Сентиа Инновейшнз ресерч С.Л.», Испания	Великобритания	Общество с Ограниченной Ответственностью « Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул. д.45, стр.1 оф.4, ~	2015-12-28	2020-05-31	№MedOPР067	Рандомизированное многоцентровое открытое исследование II фазы по оценке эффективности и безопасности палбоциклиба в комбинации с фулвестрантом или летрозолом у пациенток с HER2-негативным, ER-позитивным метастатическим раком молочной железы (PARSiFAL)	установление безопасности палбоциклиба в комбинации с фулвестрантом или летрозолом и их эффективности для пациенток с HER2-негативным, ER-позитивным метастатическим раком молочной железы	Бяков Михаил Юрьевич
779	2015-12-28	Приостановлено	Онкология	Деплера (Ритуксимаб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 10 мг/мл	II-III	РКИ	ЗАО "ГЕНЕРИУМ"	Россия	ЗАО "ГЕНЕРИУМ", Владимирская область, Петушинский район, пос. Волынский, корпус № 17, Россия	2015-12-28	2018-02-01	№ КИ-31/14	Многоцентровое сравнительное рандомизированное двойное слепое в параллельных группах исследование эффективности, безопасности, фармакодинамики и фармакокинетики препарата Деплера (Ритуксимаб, ЗАО «ГЕНЕРИУМ», Россия) и препарата Мабтера (Ритуксимаб, «Ф Хоффман-Ла Рош», Швейцария) в качестве монотерапии у больных с CD20 положительными В-клеточными неходжкинскими лимфомами	Доказательство терапевтической эквивалентности исследуемого препарата Деплера (Ритуксимаб, ЗАО "ГЕНЕРИУМ", Россия) и препарата Мабтера (Ритуксимаб, «Ф Хоффман-Ла Рош», Швейцария) у пациентов с CD20 положительными В-клеточными неходжкинскими лимфомами	
759	2015-12-17	Завершено	Онкология	Анестен (Лидокаин + Прилокаин)	крем для местного и наружного применения 2,5 г*2,5 г	III-IV	КИ	АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН» (АО «АКРИХИН»)	Россия	Акционерное общество «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН» (АО «АКРИХИН»), 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, Россия	2015-12-17	2017-11-01	№ ЦНИР_04/15	Двойное слепое многоцентровое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности применения препаратов Анестен, крем для местного и наружного применения (АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия) и ЭМЛА®, крем для местного и наружного применения (Ресифарм Карлскога АБ, Швеция) при анестезии кожи при поверхностных хирургических вмешательствах	Определение наименьшей эффективности и безопасности применения препарата Анестен, крем для местного и наружного применения (АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия) по сравнению с препаратом ЭМЛА®, крем для местного и наружного применения (Ресифарм Карлскога АБ, Швеция) для анестезии кожи при поверхностных хирургических вмешательствах.	Бяков Михаил Юрьевич
741	2015-12-11	Завершено	Онкология	Маситиниб мезилат	таблетки, покрытые оболочкой 100 мг, 200 мг	III	ММКИ	AB SCIENCE	Франция	Общество с Ограниченной Ответственностью « Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул. д.45, стр.1 оф.4, ~	2015-12-15	2016-12-31	№ АВ12006	Перспективное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3-й фазы, проводимое в 2-х параллельных группах с целью сравнения эффективности и безопасности маситиниба в комбинации с FOLFIRI (иринотекан, 5-фторурацил и фоллиевая кислота) с плацебо в комбинации с FOLFIRI при терапии второй линии у пациентов с метастатическим колоректальным раком	оценить эффективность и безопасность маситиниба в сочетании с FOLFIRI (иринотекан, 5-фторурацил и фоллиевая кислота) по сравнению с плацебо в комбинации с FOLFIRI в качестве второй линии терапии у пациентов с метастатическим колоректальным раком	Бяков Михаил Юрьевич
739	2015-12-11	Завершено	Гепатология	Мирлудекс Б	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 2 мг, 5 мг	II-III	РКИ	ООО "Гепатера"	Россия	ООО "Гепатера", Россия, 109240, г. Москва, ул. Радищевская Верхняя, д. 12/19, стр. 1, ~	2015-12-11	2018-06-01	№ MYR202	Многоцентровое открытое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности 3-х доз препарата Мирлудекс Б для лечения пациентов хроническим гепатитом В с дельта агентом в течение 24 недель в сочетании с применением тенофовира для подавления репликации вируса гепатита В, в сравнении с применением тенофовира для подавления репликации вируса гепатита В	Основной целью исследования является изучение эффекта Мирлудекс Б на уровень HDV РНК на фоне эффективной супрессии репликации HBV и изучения синергетического действия двух препаратов на снижение уровня HBsAg.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

717	2015-12-03	Прекращено	Гепатология	ИД-4025	капсулы 10 мг	II-III	РКИ	ООО "Интеллектуальный диалог"	Россия	ЗАО "Исследовательский Институт Химического Разнообразия", 141400, Россия, Московская область, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2а, корпус 1, "	2015-12-03	2017-12-31	№ НCV-ID4025-03	Многоцентровое рандомизированное двойное-слепое плацебо-контролируемое клиническое исследование эффективности и безопасности ИД-4025 на фоне стандартной противовирусной терапии пегилированным интерфероном и рибавирином у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1), ранее не получавших лечения	Оценка эффективности препарата ИД-4025 в комбинации с пегилированным интерфероном и рибавирином по сравнению с Плацебо в комбинации с пегилированным интерфероном и рибавирином по частоте развития раннего вирусологического ответа на Неделе 12 (РВ012) у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1), ранее не получавших лечения.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
720	2015-12-03	Завершено	Онкология	MEDI4736 + MEDI1123 (Тремелимузб, MEDI4736 + Тремелимузб)	раствор для инфузий 50 мг/мл, 10 мл раствор для инфузий (500 мг/флакон) (флакон Флакон 10 мл, содержащий концентрат для инфузий) ; раствор для инфузий 20 мг/мл, 20 мл раствор для инфузий (400 мг/флакон) (флакон Флакон 20 мл, заполненный концентратом для приготовления раствора для инфузий)	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	ООО "АстраЗенека Фармасьютикал", 125284, Москва, ул. Беговая д.3 стр.1, "	2015-12-03	2025-06-30	D4198C00001 №D4198C00001	Международное многоцентровое открытое рандомизированное контролируемое исследование III фазы монотерапии препаратом MEDI4736 и терапии препаратом MEDI4736 в комбинации с Тремелимузбом в сравнении со стандартной химиотерапией у пациентов в первой линии с неоперабельным уротелиальным раком IV стадии	изучение монотерапии препаратом MEDI4736 и терапии препаратом MEDI4736 в комбинации с Тремелимузбом в сравнении со стандартной химиотерапией у пациентов с раком мочевого пузыря	Бяков Михаил Юрьевич
672	2015-11-18	Завершено	Урология	Нефростен®	таблетки покрытые пленочной оболочкой	III	КИ	ЗАО "Эвалар"	Россия	ЗАО "Эвалар", 659332, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Социалистическая, 23/6, Россия	2015-11-18	2017-10-01	№NF-EV-14	NF-EV-14 "Открытое проспективное сравнительное рандомизированное многоцентровое клиническое исследование эффективности и безопасности препаратов Нефростен® (ЗАО «Эвалар», Россия) и Канефрон® Н (Бионорика SE, Германия) у взрослых пациентов с инфекцией нижних мочевыводящих путей	Целью данного исследования является сравнение клинической эффективности и безопасности препарата Нефростен® (ЗАО «Эвалар», Россия) и препарата Канефрон® Н (Бионорика SE, Германия) при лечении взрослых пациентов с инфекцией нижних мочевыводящих путей	Зингиренко М.Б. заведующий отделением урологии
635	2015-11-05	Завершено	Онкология	Доцекал (Доцетаксел, Доцекал®)	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 80 мг (флакон 80 мг доцетаксела во флаконе) ; лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 100 мг (флакон 100 мг доцетаксела во флаконе)	III	ММКИ	Оазмия Фармасьютикал Эй Би	Швеция	ООО "ОСТ Рус", 191014, г. Санкт-Петербург, Ковенский переулок, д. 5, литера Б, Россия	2015-11-05	2018-06-30	№ OAS-12DOC-BIO	Международное, многоцентровое, рандомизированное, открытое исследование в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности препарата Доцекал в сравнении с препаратом Таксотер	оценка эффективности и безопасности препарата Доцекал в сравнении с препаратом Таксотер®	Бяков Михаил Юрьевич
564	2015-10-07	Завершено	Гастроэнтерология	Гастростат (Ребамипид)	таблетки кишечнорастворимые с пролонгированным действием, покрытые оболочкой 300 мг	III	КИ	Закрытое акционерное общество «Оболенское» (ЗАО «ФП «Оболенское») «Фармацевтическое предприятие «Оболенское» (ЗАО «ФП «Оболенское»)	Россия	Закрытое акционерное общество «Фармацевтическое предприятие «Оболенское» (ЗАО «ФП «Оболенское»), 142279, Московская обл., Серпуховский район, раб. п. Оболенск, корп. 7-8, Россия	2015-10-07	2017-03-03	№ РЕБ-04-2015	Открытое сравнительное рандомизированное многоцентровое исследование в параллельных группах эффективности и безопасности препарата Гастростат, таблетки кишечнорастворимые с пролонгированным действием, покрытые оболочкой, 300 мг (производства ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское», Россия), в сравнении с препаратом Ребамипид Маклеодз, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг (производства «Маклеодз Фармасьютикалз Лтд», Индия) у пациентов с язвенной болезнью желудка и эрозивным гастритом	Изучить клиническую эффективность и безопасность препарата Гастростат в сравнении с препаратом Ребамипид Маклеодз при наличии эрозивно-язвенных поражений слизистой оболочки желудка.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта

551	2015-10-01	Завершено	Гастроэнтерология	Амитиза (Лубипростон)	капсулы 24 мкг	III	РКИ	Такеда Девелопмент Сентэ Юроп Лтд.	Великобритания	ООО "Такеда Фармасьютикал", 119048, г. Москва, ул. Усачева д.2 стр.2, Россия	2015-10-01	2017-08-27	№ Лубипростон-3001	Мультицентровое рандомизированное двойное-слепое плацебо-контролируемое с параллельными группами исследование 3-й фазы по оценке эффективности и безопасности Лубипростона для лечения Хронического идиопатического запора	оценка эффективности и безопасности препарата Амитиза при лечении Больных с иррицибельным идиопатическим запором.	Парфенов А.И.
525	2015-09-22	Завершено	Гастроэнтерология	Ведолизумаб (MLN0002, Энтивио)	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 300 мг	III	ММКИ	Такеда Девелопмент Центр Юроп Лимитед	Великобритания	Квинтайлс ГезмБХ, 125167, г. Москва, Ленинградский проспект 37А, корп.14, Россия	2015-10-01	2019-02-28	№ MLN0002-3026	Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование с активным контрольным препаратом и с двойной имитацией для оценки эффективности и безопасности Ведолизумаба для в/в введения по сравнению с Адалимумабом для п/к введения у пациентов с язвенным колитом	Определение эффекта ведолизумаба для в/в введения по сравнению с адалимумабом для п/к введения в отношении клинической ремиссии на неделе 52.	Парфенов А.И.
507	2015-09-15	Завершено	Онкология	Авелумаб (MSB0010718C, Анти-PDL1)	раствор для внутривенного введения 20 мг/мл	III	ММКИ	«Мерк КГаА»	Германия	Квинтайлс ГезмБХ, 125167, г. Москва, Ленинградский проспект 37А, корп.14, Россия	2015-10-01	2023-03-31	№ EMR 100070-004	Открытое многоцентровое исследование фазы III для сравнения авелумаба (MSB0010718C) с доцетакселом у пациентов с немелкоклеточным раком легкого, прогрессирующим после проведения двухкомпонентной химиотерапии препаратами платины	Доказать превосходство показателя общей выживаемости (ОВ) в группе авелумаба по сравнению с доцетакселом у пациентов с немелкоклеточным раком легкого (НМРЛ), содержащим лиганд 1 белка программируемой смерти (PD-L1-положительная (+); по определению с помощью разработываемого сопутствующего диагностического теста) опухоли), не ответивших на двухкомпонентную химиотерапию препаратами платины.	Бяков Михаил Юрьевич
502	2015-09-11	Завершено	Онкология	ИР1-145 (двовелисб)	капсулы 5 мг, 25 мг	II	ММКИ	Инфинити Фармасьютикалз, Инк. (Infinity Pharmaceuticals, Inc.)	США	ООО "МБ Квест", Барабанский пер., д.3, Москва, Россия 107023, Россия	2015-09-11	2019-04-01	№ ИР1-145-06	Исследование 2 фазы с целью оценки препарата ИР1-145 при применении у пациентов с рефрактерной индолентной неходжкинской лимфомой	оценка эффективности и безопасности ИР1-145 при лечении индолентной неходжкинской лимфомы (ИНХЛ) (определенной как фолликулярная лимфома [ФЛ], лимфома маргинальной зоны [ЛМЗ], селезеночная, нодальная и экстранодальная], или мелкоклеточная лимфоцитарная лимфома [МЛЛ]), у которых болезнь не восприимчива к лечению ритуксимабом, а также химиотерапии либо радиоммунотерапии (РИТ); Оценка безопасности ИР1-145	

456	2015-08-24	Завершено	Онкология	Палоносетрон	раствор для внутривенного введения 0,05 мг/мл	III	ММКИ	«Хелсинн Хелскеа СА»	Швейцария	ООО "ПлэСэй", 191119, Россия, г.Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19\21, Россия	2015-09-01	2016-07-31	№ PALO-15-17	Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы, проводимое в параллельных группах большим раком с целью сравнительной оценки эффективности и безопасности палоносетрона в дозе 0,25 мг при однократном внутривенном введении капательно в течение 30 минут и палоносетрона в дозе 0,25 мг при однократном внутривенном введении струйно в течение 30 секунд для предупреждения тошноты и рвоты, вызываемых высокодозметодной химиотерапией	придется трижды в день, что палоносетрон, однократно вводимый в дозе 0,25 мг внутривенно капательно в течение 30 минут в сочетании с пероральным приемом дексаметазона, не уступает по эффективности палоносетрону, однократно вводимому в дозе 0,25 мг внутривенно струйно в течение 30 секунд в сочетании с пероральным приемом дексаметазона, на основании относительного количества пациентов, у которых в течение первых 24 часов после начала высокодозметодной химиотерапии (т.е. в	
445	2015-08-19	Завершено	Онкология	Гозерелин ФС (Гозерелин)	Капсула для подкожного введения пролонгированного действия 3,6 мг	III	РКИ	Общество с ограниченной ответственностью "Натива"	Россия	Закрытое акционерное общество "Ф-Синтез", Россия, 143422, Московская область, Красногорский район, Петрово-Дальнее с.	2015-08-19	2018-12-31	№ GZRL-08-2014	Многоцентровое открытое, сравнительное, рандомизированное клиническое исследование эффективности препаратов «Гозерелин ФС», капсула для подкожного введения пролонгированного действия, 3,6 мг (ЗАО «Ф-Синтез», Россия) и «Золадекс», капсула для подкожного введения пролонгированного действия, 3,6 мг («АстраЗенека ЮК Лимитед», Великобритания) у пациентов с локализованным, местно-распространенным или метастатическим раком предстательной железы	Оценить эффективность, безопасность и переносимость применения препарата «Гозерелин ФС», в сравнении с зарегистрированным препаратом «Золадекс», в отношении снижения концентрации тестостерона и поддержания их на посткастрационном уровне в крови у пациентов с локализованным, местно-распространенным или метастатическим раком предстательной железы.	Бяков Михаил Юрьевич
419	2015-08-05	Завершено	Онкология	MEDI4736 + MEDI1123 (дурвалумаб + тремелимумаб, ИМФИНЗИ® + тремелимумаб)	раствор для инфузий 50 мг/мл, 10 мл раствор для инфузий (500 мг/флакон) (флакон Флакон 10 мл, содержащий концентрат для приготовления раствора для инфузий); раствор для инфузий 20 мг/мл, 20 мл раствор для инфузий (400 мг/флакон) (флакон Флакон 20 мл, заполненный концентратом для приготовления раствора для инфузий)	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	ООО "АстраЗенека Фармасьютикалз", 125284, Москва, ул. Беговая д.3 стр.1, ~	2015-08-05	2026-12-16	№D419AC00001	D419AC00001 "Международное многоцентровое открытое рандомизированное исследование III фазы терапии препаратом MEDI4736 в комбинации с тремелимумабом или монотерапии препаратом MEDI4736 в сравнении со стандартной химиотерапией на основе препаратов платины в первой линии у пациентов с местнораспространенным или метастатическим немелкоклеточным раком легкого (HMRLL) (MYSTIC)	Оценить эффективность комбинированной терапии препаратами MEDI4736 и тремелимумабом по сравнению со стандартной схемой химиотерапией у пациентов с немелкоклеточным раком легкого на основании параметра PFS (выживаемости без прогрессирования заболевания) и OS (общей выживаемости) у пациентов с PD-L1 положительным-25% немелкоклеточным раком легкого.	Бяков Михаил Юрьевич

421	2015-08-05	Завершено	Гастроэнтерология	Тримедат® ретард (Тримебутин)	таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой 300 мг	III	КИ	Открытое Акционерное Общество "Валента Фармацевтика"	Россия	Открытое Акционерное Общество "Валента Фармацевтика", 141101 Московская область г. Щелково, ул. Фабричная, 2., Россия	2015-08-05	2016-12-31	№ DS2/01/0101-2014	Открытое многоцентровое рандомизированное сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов Тримедат® ретард, таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой, 300 мг (ОАО «Валента Фарма», Россия), Тримедат® Валента, таблетки, 200 мг (ОАО «Валента Фарма», Россия) и Дебридат, таблетки, покрытые оболочкой, 200 мг (PFIZER HOLDING FRANCE, Франция) при симптоматическом лечении боли, обусловленной функциональными заболеваниями ЖКТ и/или желчевыводящих путей	сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов Тримедат® ретард, Тримедат® Валента и Дебридат при симптоматическом лечении боли, обусловленной функциональными заболеваниями ЖКТ и/или желчевыводящих путей	
388	2015-07-21	Завершено	Онкология	Ксилоникс™	стерильный раствор для инъекций 50 мг/мл	III	ММКИ	ИксБиотек Джермани, ГмБХ (XBiotech Germany, GmbH)	Германия	Общество с ограниченной ответственностью "КЦР", Россия, г. Москва, 115118, Ленинковская ул., д. 16, ~	2015-07-21	2017-06-01	№2012-PT023	2012-PT023 "Двойное слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование III фазы по оценке улучшения выживаемости при применении препарата Ксилоникс™ при метастатическом колоректальном раке	Первичной конечной точкой этого исследования будет общая выживаемость, которую будут измерять в моменте рандомизации до момента смерти или последнего последующего наблюдения. Определить частоту объективных ответов согласно критериям RECIST 1.1 по результатам независимой сторонней оценки на фоне терапии препаратом SAR125844 у пациентов, ранее получавших лечение по поводу распространенного немелкоклеточного рака легкого с амплификацией гена MET.	Бяков Михаил Юрьевич
383	2015-07-17	Завершено	Онкология	SAR125844	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 15 мг/мл	II	ММКИ	Санофи-авентис Ресерч энд Девелопмент	Франция	Представительство АО "Санофи-авентис груп" (Франция), г. Москва, Российская Федерация, 125009, г. Москва, ул. Тверская, 22, ~	2015-07-17	2019-03-15	№ ACT14205	Открытое исследование, второй фазы с целью оценки клинического преимущества препарата SAR125844 в режиме монотерапии в виде ежедневных внутривенных введений, у одной группы пациентов со скрытой амплификацией гена MET ранее получавших лечение по поводу немелкоклеточного рака легкого	Определить частоту объективных ответов согласно критериям RECIST 1.1 по результатам независимой сторонней оценки на фоне терапии препаратом SAR125844 у пациентов, ранее получавших лечение по поводу распространенного немелкоклеточного рака легкого с амплификацией гена MET.	Бяков Михаил Юрьевич
380	2015-07-16	Завершено	Онкология	MEDI4736 + тремелимуаб (L человеческое моноклональное антитело иммуноглобулина G1-каппа (IgG1) к лиганду 1 белка запрограммированной клеточной гибели (PD-L1) + человеческое моноклональное антитело класса IgG2a к CTLA-4)	раствор для инфузий 50 мг/мл (флакон 500.000 мг) ; раствор для инфузий 20 мг/мл (флакон 400.000 мг)	III	ММКИ	АстраЗенека АБ	Швеция	Филлал ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс", 109028, г. Москва, ул. Лузская, д.5, ~	2015-07-16	2020-07-31	№D4193C00002	D4193C00002 "Рандомизированное, открытое, многоцентровое международное исследование фазы III препарата MEDI4736 в качестве монотерапии и препарата MEDI4736 в комбинации с тремелимуабом по сравнению со стандартом лечения у пациентов с рецидивирующей или метастатической плоскоклеточной карциномой головы и шеи (ПНКШ)	изучение препарата MEDI4736 в качестве монотерапии и в комбинации с тремелимуабом по сравнению со стандартом лечения у пациентов с рецидивирующей или метастатической плоскоклеточной карциномой головы и шеи.	
289	2015-06-03	Завершено	Онкология	Лонквекс (Липизфилграстим)	раствор для подкожного введения 6 мг/0,6 мл (шприцы)	IV	ММКИ	Меркле ГмБХ	Германия	Квинтайлс ГезмБХ, 125167, г. Москва, Ленинградский проспект 37А, корп.14, Россия	2015-06-03	2018-03-31	№ XМ22-ОНС-40041	Безопасность и эффективность препарата ЛОНКВЕКС® (Липизфилграстим) по сравнению с препаратом Пизфилграстим (Неупласт®), «Амджен Инкорпорейтед») и плацебо у пациентов с немелкоклеточным раком легкого, получающих химиотерапию первой линии	изучение безопасности и эффективности препарата Лонквекс® у пациентов с немелкоклеточным раком легкого, получающих химиотерапию первой линии.	Бараникова Т.В.

287	2015-06-02	Завершено	Онкология	MPDL3280A (ROS541267)	концентрат для приготовления раствора для внутривенных инфузий 1200 мг/20 мл (флакон 1200 мг/20 мл)	III	ММКИ	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцария	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland, Швейцария	2015-06-02	2022-09-14	№GO29436	Открытое, рандомизированное исследование 3-й фазы, в котором изучается препарат Атезолизумаб (MPDL3280A, антитело к PD-L1), применяемый в комбинации с карбоплатином и паклитакселом с/без бевацизумаба, в сравнении с комбинацией карбоплатина, паклитаксела и бевацизумаба, у ранее не получавших химиотерапии пациентов с неплоскоклеточным немелкоклеточным раком легкого IV стадии	оценить эффективность и безопасность препарата MPDL3280A, применяемого в комбинации с карбоплатином и паклитакселом с/без бевацизумаба, в сравнении с комбинацией карбоплатина, паклитаксела и бевацизумаба, у ранее не получавших химиотерапии пациентов с неплоскоклеточным немелкоклеточным раком легкого IV стадии	Бяков Михаил Юрьевич
266	2015-05-25	Завершено	Гепатология	МК-5172	таблетки, покрытые пленочной оболочкой МК-5172 А (МК-5172 100 мг/МК-8742 50 мг)	II-III	ММКИ	Мерк Шарп и Доум Корп. (подразделение компании Мерк и Ко., Инк)	США	ООО "МСД Фармасьютикал", 119049, г. Москва, ул. Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2015-05-25	2020-12-31	№ 017	Исследование длительного наблюдения с целью оценить продолжительность вирусологического ответа и / или характера вирусной резистентности у пациентов с хроническим вирусным гепатитом С, которые получали препарат МК-5172 в ранее проводимом клиническом исследовании	1. Изучить длительность стойких вирусологических ответов у пациентов с уровнем РНК вируса гепатита С <25 МЕ/мл, сохраняющимися на всем протяжении периода наблюдения в рамках протокола с проведением терапии, которые не начали никакого нового лечения по поводу вирусного гепатита С в интервале между окончанием предшествующего протокола и включением в текущее исследование. 2. Оценить присутствие вирусной резистентности к препарату МК-5172 и определить, произойдет ли ...  Изучение эффективности и безопасности применения комбинированной терапии хронического гепатита С препаратами Софосбувир, Адамаксин и Ребетол у пациентов с 1 генотипом HCV в целях дополнительного сбора данных об эффективности и безопасности применения тройной терапии у указанных пациентов, включающей пегилированный интерферон альфа, ингибитор протеазы HCV и рибавирин.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
260	2015-05-21	Приостановлено	Гепатология	Альгерон (Цепзинтерферон альфа-2b)	Раствор для подкожного введения 200 мкг/мл	IV	ПКИ	ЗАО "Биокад"	Россия	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродарницкий район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А., Россия	2015-05-21	2017-05-30	№ BCD-016-6	Многоцентровое открытое клиническое исследование эффективности и безопасности комбинированной терапии хронического гепатита С препаратами Софосбувир, Янссен-Силлаг С.п.А, Италия), Альгерон (цепзинтерферон альфа-2b, ЗАО «БИОКАД», Россия) и Ребетол (рибавирин, Шеринг-Плау Лябо Н.В., Бельгия) у пациентов с 1 генотипом вируса гепатита С	Ребетол у пациентов с 1 генотипом HCV в целях дополнительного сбора данных об эффективности и безопасности применения тройной терапии у указанных пациентов, включающей пегилированный интерферон альфа, ингибитор протеазы HCV и рибавирин.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

247	2015-05-18	Завершено	Онкология	Алагин (Генериумб)	концентрат для приготовления раствора для инфузий 33 мг/мл.	II-III	ММКИ	Общество с ограниченной ответственностью «Международный биотехнологический центр «Генериум» (ООО «МБЦ «Генериум»)	Россия	Общество с ограниченной ответственностью «Смуз Клиникал Трайл», 192148, Санкт-Петербург, ул. Невозаровой д. 6, ~	2015-05-18	2017-06-30	№ КИ-36/14	Многоцентровое, международное, проспективное, рандомизированное, плацебо-контролируемое, двойное слепое исследование в параллельных группах по подбору оптимальных дозировок и установлению эффективности и безопасности препарата Алагин, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 33 мг/мл (производитель ЗАО «ГЕНЕРИУМ», Россия) в сочетании со стандартной химиотерапией у пациентов с метастатическим колоректальным раком (Фаза II/III)	подбор оптимальных дозировок и установление эффективности и безопасности препарата Алагин в сочетании со стандартной химиотерапией у пациентов с метастатическим колоректальным раком	Бяков Михаил Юрьевич
208	2015-04-27	Завершено	Гепатология	ледипасвир/софосбувир	таблетки, покрытые оболочкой 90 мг (ледипасвир 90 мг/софосбувир 400 мг)	IIIb	ММКИ	Гилеад Сайенсис, Инк.	США	Филиал ООО "Фармасьюткинал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс", 109028, г. Москва, ул. Лужская, д.5, ~	2015-04-27	2017-06-30	№ GS-US-337-1463	Многоцентровое открытое исследование 3b фазы по оценке безопасности и эффективности комбинации ледипасвира/софосбувира у взрослых пациентов с хронической инфекцией вирусом гепатита С	оценка безопасности и эффективности комбинации ледипасвира/софосбувира у взрослых пациентов с хронической инфекцией вирусом гепатита С	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
112	2015-03-03	Завершено	Онкология	JNJ-56021927 (Алалугамид, не применимо)	таблетки 60 мг (флакон 120.000 таблетка)	III	ММКИ	Янссен-Силаг Интернашнл НВ	Бельгия	Квинтайлс ГезмБХ, 125167, г. Москва, Ленинградское шоссе, дом 16 а, строение 1А, Россия	2015-03-03	2028-12-31	№56021927PCR3001	56021927PCR3001 "Рандомизированное, плацебо-контролируемое, двойное слепое исследование фазы 3 по изучению препарата JNJ-56021927 в комбинации с абиратероном ацетатом и преднизолоном в сравнении с применением абиратерона ацетата в сочетании с преднизолоном у пациентов с резистентным к кастрации метастатическим раком предстательной железы (мРПЖ-РК), по поводу которого ранее не проводилась химиотерапия	изучение препарата JNJ-56021927 в комбинации с абиратероном ацетатом и преднизолоном в сравнении с применением абиратерона ацетата в сочетании с преднизолоном у пациентов с резистентным к кастрации метастатическим раком предстательной железы (мРПЖ-РК), по поводу которого ранее не проводилась химиотерапия	Бяков Михаил Юрьевич
106	2015-03-02	Завершено	Онкология	Адалимумаб (Хумира)	раствор для инъекций 40 мг/0,8 мл (шприцы)	III	ММКИ	«365Ви Инк.»	США	ООО "365Ви", 125171, г. Москва, Ленинградское шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2015-03-02	2017-12-01	№ M11-271	Открытое, многоцентровое исследование оценки эффективности и безопасности двух алгоритмов лечения болезни Крона среднетяжелого и тяжелого течения	оценка эффективности и безопасности двух алгоритмов лечения болезни Крона среднетяжелого и тяжелого течения.	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
109	2015-03-02	Завершено	Гастроэнтерология	СПАЗМО-АПОТЕЛЬ (глюцидина бутилбромид + парацетамол)	раствор для внутримышечного введения глюцидина бутилбромид 5 мг/мл + парацетамол 150 мг/мл	III	РКИ	ЮНИ-ФАРМА КЛЕОН ТСЕТИС ФАРМАСЪЮТИКАЛ ЛАБОРАТОРИС С.А.	Греция	ООО «СОЛЮР-ФАРМ», Россия, 115432, Москва г, ул.Трофимова, дом № 2А, ~	2015-03-02	2016-09-30	№ R/0811-2	Двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности применения препарата СПАЗМО-АПОТЕЛЬ, раствор для внутримышечного введения (ЮНИ-ФАРМА КЛЕОН ТСЕТИС ФАРМАСЪЮТИКАЛ ЛАБОРАТОРИС С.А., Греция) у пациентов со спастическими болями ЖКТ	Оценка эффективности и безопасности препарата СПАЗМО-АПОТЕЛЬ у пациентов со спастическими болями ЖКТ	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
92	2015-02-24	Завершено	Гепатология	МК-5172А	таблетки покрытые пленочной оболочкой МК-5172 100 мг/МК-8742 50 мг	III	ММКИ	Мерк Шарп и Доум Корп. (подразделение компании Мерк и Ко., Инк)	США	ООО "МСД Фармасьюткинал", 119049, г. Москва, ул. Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2015-02-24	2017-03-24	№067	067 "Рандомизированное международное клиническое исследование III фазы эффективности и безопасности комбинированной схемы терапии МК-5172/МК-8742 у ранее не получавших лечение пациентов с хроническим гепатитом С, инфицированных вирусом гепатитов 1, 4 и 6	изучение эффективности и безопасности комбинированной схемы терапии МК-5172/МК-8742 у ранее не получавших лечение пациентов с хроническим гепатитом С, инфицированных вирусом гепатитов 1, 4 и 6.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
21	2015-01-22	Завершено	Гастроэнтерология	ЛакТЕСТ® (Гаксилоза)	порошок для приготовления раствора для приема внутрь 0,45 г	III	РКИ	Вентер Фарма С.Л.	Испания	Общество с ограниченной ответственностью «ФАРМ-СОЛЮР», 115432, Москва г, ул. Трофимова, дом № 2А, ~	2015-01-23	2015-12-31	№ R/0714-1	Исследование чувствительности и переносимости препарата ЛакТЕСТ®, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (производитель БОМ С.А., Испания) у пациентов с лактазной недостаточностью	Определение чувствительности и переносимости препарата ЛакТЕСТ® у пациентов с лактазной недостаточностью	

19	2015-01-21	Завершено	Гепатология	ABT-450/r/ABT-267 и ABT-333 (ABT-450/ритонавир/омбитасвир и дасабувир)	таблетки 75 мг/50 мг/12,5 мг и таблетки, покрытые пленочной оболочкой 250 мг.	IIIb	ММКИ	AbbVie Inc./ЭббВи Инк. и AbbVie Limited Liability Company/ООО ЭббВи	США и Россия	ООО "ПВД Девелопмент (Смоленск)", 214020, г. Смоленск, улица Шевченко, д. 65-6, Россия	2015-01-21	2021-05-12	№ M14-423	Многоцентровое открытое исследование, в котором оцениваются долгосрочные исходы при лечении комбинированным препаратом, содержащим ABT-450/ритонавир/ABT-267 (ABT-450/r/ABT-267), и препаратом ABT-333 в сочетании с рибавирином (RBV) или без него у взрослых пациентов с хронической инфекцией, вызванной генотипом 1 вируса гепатита С (Исследование TOPAZ-1)	оценка долгосрочных исходов при лечении комбинированным препаратом ABT-450/r/ABT-267, и препаратом ABT-333 в сочетании с рибавирином или без него у взрослых пациентов с хронической инфекцией, вызванной генотипом 1 вируса гепатита С.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
698	2014-12-08	Завершено	Гастроэнтерология	GLPG1205 (G321605)	капсулы 50 мг	II	ММКИ	«Галапагос НВ»	Бельгия	ООО "ПлизЭйч", 191119, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19/21, Россия	2014-12-08	2016-04-30	№GLPG1205-CL-211	GLPG1205-CL-211 «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование II фазы, проводимое с целью подтверждения целесообразности дальнейшей разработки препарата GLPG1205 и оценки его эффективности, безопасности, переносимости и фармакокинетических характеристик при лечении пациентов, страдающих язвенным колитом в умеренной или тяжелой форме	оценить эффективность препарата GLPG1205 (G321605) в сравнении с плацебо при лечении язвенного колита на основании изменений исходных значений индекса Mayo через 8 недель терапии	Парфенов А.И.
604	2014-10-30	Завершено	Онкология	Маситиниб мезилат	таблетки покрытые пленочной оболочкой 100 мг, 200 мг	III	ММКИ	AB SCIENCE	Франция	Общество с Ограниченной Ответственностью « Синерджи Ресерч Групп», 105066, Москва, Ольховская ул., д.45, стр.1 оф.4, ~	2014-10-30	2020-12-31	№ AB12005	Проспективное, многоцентровое, рандомизированное (две последовательные рандомизации), двойное слепое, в двух параллельных группах, исследование 3 фазы эффективности и безопасности маситиниба в комбинации с гемцитабином по сравнению с комбинацией гемцитабина с плацебо в качестве первой линии терапии, с последующей терапией второй линии маситинибом в комбинации с режимом FOLFIRI 3 по сравнению с плацебо в комбинации с режимом FOLFIRI 3 в лечении пациентов с нерезектабельным местнораспространенным или метастатическим раком поджелудочной железы	сравнение эффективности и безопасности маситиниба в сочетании с гемцитабином и плацебо в сочетании с гемцитабином при лечении пациентов с метастатическим раком поджелудочной железы	Бяхов Михаил Юрьевич
291	2014-05-26	Завершено	Гастроэнтерология	Гуттасил (Натрия пикосульфат)	таблетки 7,5 мг	III	РКИ	ПАО "Фармак"	Украина	ООО «СОЛЮР-ФАРМА», 127051, Москва, г. М. Сухаревская пл., д. 6, стр.1, ~	2014-06-09	2014-12-31	№ R/0813-4	Открытое сравнительное рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности препарата Гуттасил, таблетки (ПАО «Фармак», Украина) в сравнении с препаратом Гутталакс®, таблетки (Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмБХ, Германия) у пациентов с хроническим запором	целью настоящего исследования является оценка на меньшей эффективности препарата Гуттасил, таблетки (ПАО «Фармак», Украина) в сравнении с препаратом Гутталакс®, таблетки (Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмБХ, Германия) у пациентов с хроническим запором; •Оценить эффективность препарата Гуттасил, таблетки (ПАО «Фармак», Украина) в сравнении с препаратом Гутталакс®, таблетки (Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмБХ, Германия) у пациентов с хроническим запором; •Оценить	
245	2014-05-06	Завершено	Гепатология	ИД-4025	капсулы 10 мг	IIa	РКИ	ООО "Интеллектуальный диалог"	Россия	ЗАО "Исследовательский Институт Химического Разнообразия", 141400, Россия, Московская область, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2а, корпус 1, ~	2014-05-06	2015-02-28	№ HCV-ID4025-02	Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование безопасности, фармакокинетики и противовирусной активности ИД-4025 у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1, 2а, 3а), ранее не получавших лечение	Оценить безопасность многократных внутривенных доз ИД-4025 при монотерапии пациентов с хроническим вирусным гепатитом С (генотип 1, 2а, 3а), ранее не получавших лечения.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

187	2014-04-08	Завершено	Гепатология	ABP-560	капсулы 50 мг	III	PKI	ООО "МИП-11"	Россия	ЗАО "Исследовательский Институт Химического Раствора", 141400, Россия, Московская область, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2а, корпус 1, "	2014-04-08	2015-03-31	№ НCV-AVR560-02	Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование безопасности, фармакокинетики и противовирусной активности ABP-560 у пациентов с хроническим гепатитом С, ранее не получавших лечение	Оценить безопасность многократных возрастающих доз ABP-560 при монотерапии пациентов с хроническим вирусным гепатитом С, ранее не получавших лечения	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
18	2014-01-22	Завершено	Онкология	Адалимумаб (Хумира)	раствор для подкожного введения 40 мг/0,8 мл (шприцы)	III	MMKI	ЗБ68И Инк.	США	ООО "ЗБ68И", 125171, г. Москва, Ленинградская шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2014-01-22	2015-12-31	№ M13-045	Открытое многоцентровое исследование для оценки влияния адалимумаба на качество жизни, использование ресурсов здравоохранения и стоимость лечения язвенного колита в обычной клинической практике	Основная цель заключается в оценке влияния адалимумаба на качество жизни (КЖ) по данным Краткой анкеты по воспалительным заболеваниям кишечника (SIBQ), использование ресурсов здравоохранения и затраты на лечение язвенного колита (ЯК) у пациентов, получавших адалимумаб.	
14	2014-01-20	Завершено	Гастроэнтерология	GLPG0634	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг	II	MMKI	«Галалагос НВ»	Бельгия	ООО "Пиз-Ай", 191119, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Достоевского, д.19/21, Россия	2014-01-20	2016-03-31	№ GLPG0634-CL-211	Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности препарата GLPG0634 при лечении пациентов, страдающих болезнью Крона в активной форме с признаками язвенного поражения слизистой оболочки кишечника	Продемонстрировать эффективность препарата GLPG0634 в дозе 200 мг один раз в сутки по сравнению с плацебо на основании относительного числа пациентов с болезнью Крона в активной форме с наличием язвенного поражения слизистой оболочки кишечника, у которых наступит клиническая ремиссия (индекс активности болезни Крона [CDAI] составит менее 150 баллов) после 10 недель лечения.	Парфенов А.И.
736	2013-11-29	Завершено	Гепатология	Мирклудекс Б	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 1мг (флаконы)	II	PKI	ООО "Гепатера"	Россия	ООО "Гепатера", 119180, Москва, г. Поляна Б, ул. дом № 7/10, строение 3, помещение 2, комн.17, "	2013-11-29	2016-12-31	№ MYR201	Открытое рандомизированное клиническое исследование ежедневного применения препарата Мирклудекс Б (Myrcludex B) в сравнении с энтекавиром у пациентов с HBeAg-негативным хроническим вирусным гепатитом В, фаза 1b-2a	Первичная цель: • Оценка терапевтического эффекта препарата Мирклудекс Б у пациентов с HBeAg-негативным хроническим вирусным гепатитом В по критерию изменения уровня HBeAg в сравнении с препаратом энтекавир, выраженного в виде доли пациентов с HBeAg ответом на 12 неделе терапии. Вторичные цели: • Оценка эффективности препарата Мирклудекс Б в сравнении с препаратом энтекавир по критерию доли пациентов с HBeAg ответом на 24 неделе терапии. • Оценка эффективности	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

678	2013-10-28	Прекращено	Гепатология	ABT-450; ABT-267	ABT-450 таблетки 50 мг, ABT-267 таблетки 25 мг	II	ММКИ	Эббви Инк.	США	ООО "ЭббВи", 125171, г.Москва, Ленинградская шоссе, дом 16 а, строение 1, Россия	2013-10-28	2015-09-01	№М13-101	M13-101 «Открытое исследование оценки безопасности, антивирусной активности и фармакокинетики препаратов прямого действия (ПППД) в комбинации с peg-интерфероном альфа-2а и рибавирином (pegIFN/RBV) у пациентов с хронической инфекцией, вызванной вирусом гепатита С (HCV), потерявшими вирусологическую неадаптацию в предыдущих исследованиях комбинации препаратов прямого действия (ПППД) компании Эбботт или ЭббВи	Это дополнительное открытое многодозовое исследование по оценке безопасности, противовирусной активности и фармакокинетики ABT-450 и ритонавира (ABT-450/г) + ABT-267, применяемых в комбинации с pegIFN и RBV у пациентов с ВГС генотипа 1 (включая пациентов с компенсированным циррозом печени), не отвечающих на комбинированную терапию ПППД в предыдущем исследовании ЭббВи/Эбботт.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
592	2013-09-24	Завершено	Гепатология	Пепилированный интерферон Лямбда-1а (BMS-914143)	раствор для подкожного введения 0,4 мг/мл, шприцы 180 мкг/0,45 мл	III	ММКИ	«Бристол-Майерс Сквибб Компани», США, подразделение «Бристол-Майерс Сквибб Интернешнл Корпорэйшн», Бельгия.	США	Общество с ограниченной ответственностью "Бристол-Майерс Сквибб", 105064, г. Москва, ул. Земляной Вал, дом 9, Россия	2013-10-01	2015-12-31	№ А1452-016	Долгосрочное проспективное исследование по оценке отдаленных результатов терапии хронического гепатита С у пациентов, ранее принимавших участие в клинических исследованиях с применением препарата Пегинтерферон Лямбда-1а (BMS-914143)	Определить продолжительность вирусологического ответа у субъектов, получавших в предыдущем исследовании Пегинтерферон лямбда 1-а (BMS-914143; Лямбда) в сочетании с рибавирином (RBV) или без него и/или Подтверждение того, что применение комбинации нарлапревира и ритонавира (используется в качестве ингибитора метаболизма) с пептилированным интерфероном и рибавирином приводит к более высокой частоте достижения стойкого вирусологического ответа (СВО) по сравнению с лечением пептилированным интерфероном и рибавирином у пациентов, не получавших предшествующее лечение или с неэффективностью предшествующего лечения.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
549	2013-09-10	Завершено	Гепатология	Нарлапревир	таблетки покрытые пленочной оболочкой 100 мг	III	ММКИ	Закрытое акционерное общество "Р-Фарм"	Россия	Закрытое акционерное общество "Алмедис", 119435, г. Москва, ул. Малая Пироговская, д. 5, оф. 22, Россия	2013-09-10	2017-09-16	№ CI05013008	Эффективность и безопасность препарата Нарлапревир, применяемого в сочетании с Ритонавиром у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1), не получавших ранее лечения пептилированным интерфероном и рибавирином, или с неэффективностью данной предшествующей терапии (исследование PIONEER)	Подтверждение того, что применение комбинации нарлапревира и ритонавира (используется в качестве ингибитора метаболизма) с пептилированным интерфероном и рибавирином приводит к более высокой частоте достижения стойкого вирусологического ответа (СВО) по сравнению с лечением пептилированным интерфероном и рибавирином у пациентов, не получавших предшествующее лечение или с неэффективностью предшествующего лечения.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
546	2013-09-02	Завершено	Онкология	ПанкоМаб-ГЕКС™	раствор для внутривенного введения 5 мг/мл (флаконы)	II	ММКИ	Гликоп ГмБХ	Германия	ООО "Премьер Ресеч", 127106, Москва, ул. Гостиничная, д.3, корп.11, Россия	2013-09-02	2018-03-31	№ GEXMab 25201	Двойное слепое, плацебо-контролируемое, рандомизированное исследование II фазы по оценке эффективности и безопасности препарата ПанкоМаб-ГЕКС™ в качестве поддерживающей терапии после химиотерапии рецидивирующей эпителиальной карциномы яичников	Оценка эффективности поддерживающей монотерапии препаратом ПанкоМаб-ГЕКС™ в сравнении с плацебо, измеренной на основании выживаемости без прогрессирования заболевания, после химиотерапии у пациентов с рецидивом эпителиального рака яичников.	Бляков Михаил Юрьевич

448	2013-07-18	Завершено	Гастроэнтерология	Эспумизан (Симетикон)	гранулы для приема внутрь 125 мг (саше 0.800 г)	III	ММКИ	Берлин-Хеми AG/ Менарини	Германия	ООО "ВИТА ЭТЕРНА", 115280, ул. Автозаводская, д. 17 корпус 3, офис 11, Россия	2013-07-18	2014-09-30	№ BCRU/12/Esp-Gas/001	Международное, многоцентровое, открытое рандомизированное сравнительное исследование эффективности и безопасности двух лекарственных форм симетикона (Эспумизан 125 мг, гранулы и Эспумизан 40 мг, капсулы) при симптоматическом лечении желудочно-кишечных расстройств, связанных с повышенным газообразованием.	Сравнение эффективности и безопасности препарата Эспумизан 125 мг, гранулы и препарата Эспумизан 40 мг, капсулы при симптоматическом лечении желудочно-кишечных расстройств, связанных с повышенным газообразованием.	подбор оптимальных дозировок препарата и курса лечения для пациентов с определенным заболеванием,	
179	2013-03-18	Завершено	Гастроэнтерология	Лактулоза	таблетки покрытые пленочной оболочкой 500 мг	IIIb	РКИ	ОАО "ABBA РУС"	Россия	ОАО "ABBA РУС", 121614 г.Москва, ул.Крылатские Холмы д.30, корп. 9, Россия	2013-03-18	2016-12-31	№ ЛКТЗ-ОМЗЛ-2-06/12	Многоцентровое открытое сравнительное исследование по подбору дозы лактулозы (ОАО «ABBA РУС», Россия) при совместном применении омепразола (Ультоп, НРКА, Словения) по 20 мг 2 раза в день и лактулозы (Лактулоза, ОАО «ABBA РУС», Россия) в дозировках 500, 1000 и 2000 мг 2 раза в день у пациентов с Неврозной Гастроэзофагальной Рефлюксной Болезнью	оптимальных доз установление безопасности лекарственного препарата и его эффективности для пациентов с определенным заболеванием	Боричи Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта	
106	2013-02-18	Завершено	Гепатология	Софосбувир	таблетки, покрытые пленкой 400 мг	IIIb	ММКИ	Гилеад Сайенсис, Инк	США	Филиал ООО "КвинСтар Европа" США, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2013-04-15	2014-12-31	№ GS-US-334-0119	Рандомизированное многоцентровое открытое исследование 3в фазы по оценке безопасности и эффективности Софосбувира при одновременном назначении с Рибавирином ранее нелеченым взрослым пациентам с хронической инфекцией вирусом гепатита С генотипов 1 и 3	Оценить противовирусную эффективность Софосбувира при одновременном использовании с Рибавирином у пациентов с хроническим гепатитом С генотипов 1, 2 и 3, не получавших ранее противовирусной терапии, а также оценить безопасность и переносимость Софосбувира при одновременном использовании с Рибавирином у пациентов с хроническим гепатитом С генотипов 1, 2 и 3	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии	
97	2013-02-15	Завершено	Онкология	Трипторелин (Диферелин)	лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия 11,25 мг (флакон 11.250 мг)	IIIb	ММКИ	Ипсен Фарма SAS	Франция	Московское представительство "Ипсен Фарма", 109004 г. Москва, ул. Таганская, 19, Россия	2013-03-01	2019-12-31	№ А-38-52014-194	Многоцентровое, международное (Китай и Россия), рандомизированное, открытое, контролируемое исследование немедленной 9-месячной адъювантной гормональной терапии трипторелином 11,25 мг по сравнению с активным наблюдением после радикальной простатэктомии у пациентов с раком предстательной железы высокого риска	Оценить пользу немедленной адъювантной химической кастрации после радикальной простатэктомии у пациентов с раком предстательной железы высокого риска, выраженную как выживаемость без биохимического рецидива	Воронцова К.А. Заведующая отделом организации клинических исследований, онколог	
28	2013-01-17	Завершено	Гепатология	BMS-914143 (Пегилированный интерферон Ламбда-1a)	раствор для подкожного введения 0,4 мг/мл (шприцы 0,18 мг)	III	ММКИ	«Бристол-Майерс Сквибб Компани», США, подразделение «Бристол-Майерс Сквибб Интернешнл Корпорэйшн», Бельгия.	США	Общество с ограниченной ответственностью "Бристол-Майерс Сквибб", 105064, г. Москва, ул. Земляной Вал, дом 9, Россия	2013-02-01	2015-04-30	№A1452-021	A1452-021 "Сравнительное исследование применения Даклатасвира в комбинации с Пегинтерфероном Ламбда-1a и Рибавирином (P6B) и Телупревира в комбинации с Пегинтерфероном Альфа-2a и P6B у пациентов с Хроническим Гепатитом С, генотипа 1b, ранее не получавших лечение или с рецидивом заболевания после применения комбинации интерферона Альфа-2a и Рибавирина, Фаза III	Сравнить эффективность терапии Ламбда/RBV/DCV по сравнению с терапией альфа-2a/RBV/TVR у пациентов с хронической инфекцией ВГС (Т-1b, определенную с учетом доли пациентов, достигших УВ012 к 12 Неделе наблюдения после терапии.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии	

575	2012-12-14	Завершено	Гепатология	Фосфоглив® (фосфатидилхолин + тринатриевая соль глицирризиновой кислоты)	капсулы (фосфолипиды 65 мг + тринатриевая соль глицирризиновой кислоты 35 мг), лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения (фосфолипиды 500 мг + тринатриевая соль глицирризиновой кислоты 200 мг)	IV	ПКИ	ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"	Россия	ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА", 450077, Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28, Россия	2012-12-14	2016-12-31	№ РНГ-М2/Р02-12 ГЕПАРД	Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, многоцентровое пострегистрационное клиническое исследование по изучению эффективности и безопасности препарата Фосфоглив® в терапии пациентов с жировой дегенерацией печени неалкогольной этиологии	оценить эффективность и безопасность применения двух лекарственных форм препарата Фосфоглив® в терапии пациентов с жировой дегенерацией печени неалкогольной этиологии.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
541	2012-11-26	Завершено	Гастроэнтерология	Омез ДСР (Домперидон+Омепразол)	капсулы с модифицированным высвобождением домперидон 30 мг, омепразол 20 мг (По 10 капсул в блистере из (ПВХ/АЛ/ПА) фольги/алюминевой фольги. 10.000 капсул)	III	ПКИ	Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд.»	Россия	Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд.», 115035, г. Москва, Овчинниковская наб., д.20, стр.1, Россия	2012-11-26	2015-09-01	№ DRL_RUS/MD/2012/od sr1	Открытое, многоцентровое, проспективное, рандомизированное, сравнительное клиническое исследование в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности фиксированной комбинации омепразола и домперидона (Омез® ДСР), производства фирмы «Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд.» (Индия), в лекарственной форме капсулы с модифицированным высвобождением, у пациентов с кислотозависимыми заболеваниями желудочно-кишечного тракта, ассоциированными с нарушением моторной функции	Оценка терапевтической эффективности и безопасности применения препарата Омез® ДСР для курсового лечения кислотозависимых заболеваний желудочно-кишечного тракта, ассоциированных с нарушением моторной функции	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
525	2012-11-20	Завершено	Гастроэнтерология	Улкофри (Месалазин)	таблетки пролонгированного действия, покрытые кишечнорастворимой оболочкой 1200 мг (алюминиевый блистер 10.000 таблеток)	III	ПКИ	Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд.»	Россия	Представительство фирмы «Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд.», 115035, г. Москва, Овчинниковская наб., д.20, стр.1, Россия	2012-11-20	2015-09-10	№ DRL_RUS/MD/2011/UL F	Открытое, многоцентровое, проспективное, рандомизированное, сравнительное клиническое исследование в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности препарата Улкофри® (месалазин), в лекарственной форме таблетки пролонгированного действия, покрытые кишечнорастворимой оболочкой 1200 мг, производства фирмы Д-р Редди'с Лабтораторис Лтд. (Индия), по сравнению с аналогичными параметрами препарата Пентаса® (месалазин), в лекарственной форме таблеток пролонгированного действия 500 мг, производства Ферринг А/С (Дания), у пациентов с язвенным колитом	пролонгированного действия, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 1200 мг, назначаемое однократно в сутки, в сравнении с зарегистрированным на территории Российской Федерации препаратом Пентаса®, в лекарственной форме, таблетки пролонгированного действия, 500 мг у больных язвенным колитом	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
445	2012-10-18	Завершено	Гепатология	Фосфоглив	капсулы (фосфолипиды 65 мг, натрия глицирризинат 35 мг); лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 2,5 г (фосфолипиды 0,5 г; натрия глицирризинат 0,2 г)	IV	ПКИ	ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"	Россия	ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА", 450077, Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28, Россия	2012-10-18	2016-12-31	№РНГ-М2/Р03-12 ЯГУАР	РНГ-М2/Р03-12 ЯГУАР "Двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, многоцентровое пострегистрационное клиническое исследование по изучению эффективности и безопасности препарата Фосфоглив® в терапии пациентов с алкогольной болезнью печени	применения двух лекарственных форм препарата Фосфоглив® (лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения и капсулы) в терапии пациентов с алкогольной болезнью печени.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
375	2012-09-27	Завершено	Гепатология	Гепалпрот	капсулы 300 мг	II	ПКИ	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм", 191002, Санкт-Петербург, Загородный пр., д. 18/2, ~	2012-10-01	2021-03-28	№ XR 111 VIR 26092012/01	Многоцентровое слепое рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование по подбору дозировки препарата Гепалпрот у пациентов с диагнозом хронический гепатит С	подбор оптимальных дозировок и схемы лечения препаратом Гепалпрот у пациентов с хроническим гепатитом С	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
305	2012-09-06	Завершено	Гепатология	НеоГен®	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 50 мг (флаконы)	II	ПКИ	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм", 191002, Санкт-Петербург, Загородный пр., д. 18/2, ~	2012-09-06	2016-09-01	№ НГЛ-Н версия 2.2 от 27.08.2012 г.	Многоцентровое слепое рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование по подбору дозировки препарата "НеоГен" лиофилизат в терапии токсических поражений печени	подбор оптимальных дозировок и схемы лечения препаратом НеоГен лиофилизат у пациентов с токсическим поражением печени	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

231	2012-08-13	Завершено	Гепатология	Мирклудекс Б (Myccludex B)	Лиофилизат для приготовления раствора для парентерального (подкожного) введения 1 мг, 5 мг (флаконы)	I-II	ММКИ	ООО "Гепатера"	Россия	ООО "ОСТ Рус", 191002, Санкт Петербург, ул. Большая Московская 8/2, Лит. А, Россия	2012-08-13	2016-02-29	№ MYR201	Открытое рандомизированное клиническое исследование ежедневного применения препарата Мирклудекс Б (Myccludex B) в сравнении с энтекавиром у пациентов с HBeAg-негативным хроническим вирусным гепатитом В, фаза 1b-2a	изучение: терапевтической эффективности трех различных доз препарата Мирклудекс Б (подбор оптимальных дозировок лекарственного препарата), и его клинической безопасности, а именно: оценка изменения уровня HBeAg под воздействием лечения 3-мя различными дозами препарата, оценка вирусологического ответа на лечение (уровень HbV DNA), биохимический ответ на лечение, а также изучение фармакокинетического профиля и иммуногенности	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
229	2012-08-09	Завершено	Колопроктология	Мовипреп	порошок для приготовления раствора для приема внутрь Состав Саше А (111,896 г): Действующие вещества: макрогол-3350 100,00 г, натрия сульфат 7,500 г, натрия хлорид 2,691 г, калия хлорид 1,015 г. Вспомогательные вещества: аспартам (E951) 0,233 г, ацесульфам калия 0,117 г, ароматизатор лимонный V3938-1 N1 0,340 г. Саше Б (10,6 г): Действующие вещества: аскорбиновая кислота 4,700 г, натрия аскорбат 5,900 г. (Саше По одному саше А и саше Б в полиэтиленовый пакет. По два пакета помещают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.)	III	РКИ	Такеда Фарма А/С	Дания	ООО «Никомед Дистрибушн Сентэ», 119048, г. Москва, ул. Усанева, д. 33, стр.4, Россия	2012-08-09	2013-06-30	№ MV-9999-301-RU	Многоцентровое, простое слепое (для эндоскописта), рандомизированное, сравнительное исследование в параллельных группах по оценке эффективности, безопасности и переносимости утреннего режима применения в сравнении с контрольным дробным, с ночным перерывом, режимом применения препарата Мовипреп в качестве очистительного средства кишечника при подготовке к колоноскопии	Доказать не меньшую эффективность, безопасность и переносимость экспериментального однотипного утреннего режима применения препарата Мовипреп для подготовки кишечника (полная доза утром накануне дробной колоноскопии) по сравнению с контрольным дробным, режимом применения (1/2 дозы накануне вечером + 1/2 дозы утром накануне колоноскопии) препарата.	
225	2012-08-08	Завершено	Гастроэнтерология	Лактулоза-Тева	сироп 667 мг/мл (флаконы)	эвивалеп	РКИ	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд	Израиль	ООО "Тева", Россия, 119049, г. Москва, ул.Шаболовка, д.10, к. 1, ~	2012-08-08	2015-01-01	№ CS-LK01-12	Открытое сравнительное рандомизированное перекрестное исследование эффективности и безопасности применения сиропа Лактулоза-Тева (Тева) и сиропа Дюфалак (Эбботт) в дозировке 15 мл 2 раза в день у пациентов с хронической обстипацией	Оценка терапевтической эквивалентности и безопасности препарата Лактулоза-Тева (Тева Фармацевтические Предприятия Лтд, Израиль) и препарата Дюфалак (Эбботт Хелска Продактс Б.В., Нидерланды)	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта

187	2012-08-02	Завершено	Гастроэнтерология	Экзитрин/Экбол/Омес (Кларитромицин/Амоксициллин/Омепразол)	капсулы 20 мг (омепразол), таблетки покрытые пленочной оболочкой 500 мг (кларитромицин); таблетки 500 мг (амоксициллин)	IV	ПКИ	Открытое акционерное общество "АВВА РУС"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Биокард Рисен", 109544 г. Москва, Рогожский вал, дом 6, корпус 2, Россия	2012-09-01	2016-03-31	№ЭЗТН-36Л-4-02/11	ЭЗТН-36Л-4-02/11 "Многоцентровое открытое рандомизированное исследование IV фазы по оценке эффективности, безопасности и влияния на микробиоценоз кишечника трехкомпонентной терапии (кларитромицин, амоксициллин, омепразол) препаратами Экзитрин (ОАО «АВВА РУС», Россия) + Экбол (ОАО «АВВА РУС», Россия) + Омез (Доктор Редди'с Лабтораторис Лтд, Индия), в сравнении с аналогичной схемой лечения препаратами Кладид (ЗБботт С.п.А., Италия) + Амоксициллин (Хемофарм А.Д., Сербия) + Омез (Доктор Редди'с Лабтораторис Лтд, Индия), у пациентов с Н.р.у.о.г – ассоциированными заболеваниями желудка и двенадцатиперстной кишки	изучение: эффективности, безопасности и влияния на микробиоценоз кишечника трехкомпонентной терапии (кларитромицин, амоксициллин, омепразол) препаратами Экзитрин (ОАО «АВВА РУС», Россия) + Экбол (ОАО «АВВА РУС», Россия) + Омез (Доктор Редди'с Лабтораторис Лтд, Индия), в сравнении с аналогичной схемой лечения препаратами Кладид (ЗБботт С.п.А., Италия) + Амоксициллин (Хемофарм А.Д., Сербия) + Омез (Доктор Редди'с Лабтораторис Лтд, Индия), у пациентов с Н.р.у.о.г	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта
173	2012-07-31	Завершено	Диабетология	Субетта	таблетки для рассасывания (антитела к С-концевому фрагменту бета-субъединицы рецептора инсулина аффинно очищенные – 0,006 г); антитела к эндотелиальной NO синтезе аффинно очищенные – 0,006 г )	IV	ПКИ	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Россия	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ", 127473, г. Москва, 3-й Самотечный переулок, д.9, Россия	2012-09-01	2016-12-31	№ MMH-SU-003	Многоцентровое двойное слепое плацебоконтролируемое рандомизированное клиническое исследование в параллельных группах эффективности и безопасности применения препарата Субетта в комплексной терапии больных с сахарным диабетом 1 типа	Оценить клиническую эффективность и безопасность Субетты в комплексной терапии сахарного диабета 1 типа	Мкртумян А.М. врач-онколог
174	2012-07-31	Завершено	Диабетология	Субетта	таблетки для рассасывания (антитела к С-концевому фрагменту бета-субъединицы рецептора инсулина аффинно очищенные – 0,006 г; антитела к эндотелиальной NO синтезе аффинно очищенные – 0,006 г )	IV	ПКИ	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Россия	ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ", 127473, г. Москва, 3-й Самотечный переулок, д.9, Россия	2012-09-01	2016-12-31	№ MMH-SU-004	Многоцентровое двойное слепое плацебоконтролируемое рандомизированное клиническое исследование в параллельных группах эффективности и безопасности применения препарата Субетта в комплексной терапии больных с сахарным диабетом 2 типа	оценить клиническую эффективность и безопасность Субетты в комплексной терапии сахарного диабета 2 типа	Мкртумян А.М. врач-онколог
851	2012-04-02	Завершено	Гематология	МК-3415А	однократная инфузия 25 мг/мл (стеклянный флакон, объемом 40 мл 1.000 флакон) ; однократная инфузия 25 мг/мл (флакон 1.000 флакон)	III	ММКИ	Мерк и Ко., Инк	США	ООО "МСД Фармасьютикалс", 119049, г. Москва, ул.Шаболовка, д.10, корп.2, Россия	2012-04-02	2015-09-30	№ 002	Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование эффективности, безопасности и переносимости однократного введения МК-6072 (человеческие моноклональные антитела к С. Difficile, токсину В) и МК-3415А (человеческие моноклональные антитела к С. Difficile, токсину А и В) у пациентов, получающих антибиотикотерапию для лечения инфекции С. Difficile (MODIFY II)	сценить, позволяет ли однократная инфузия моноклональных антител в комбинации со стандартной терапией (комбинированная терапия моноклональными антителами [МК-3415А] или монотерапия моноклональными антителами [МК-6072]) снизить долю пациентов, у которых отмечались рецидивы CDI в течение 12 недель, по сравнению с однократной инфузией плацебо в комбинации со стандартной терапией. Оценить безопасность однократной инфузии моноклональных антител [МК-6072 или МК-3415А] в	Дудина Г.А. Заведующая отделением гематологии

775	2012-03-15	Завершено	Гастроэнтерология	Слабилен (Натрия пиросульфат)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг (контурная ячейковая упаковка 10.000 таблеток) ; таблетки покрытые пленочной оболочкой 5 мг (контурная ячейковая упаковка 10.000 таблеток)	III	PKI	Открытое акционерное общество "ВЕРОФАРМ"	Россия	Открытое акционерное общество "ВЕРОФАРМ", 107023, г.Москва, Барабанный пер., д.3, Россия	2012-04-01	2012-12-31	№ 10/11	Открытое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности препаратов Слабилен таблетки покрытые пленочной оболочкой 5 мг (ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия) и Слабилен раствор для приема внутрь 7,5 мг/мл (ООО «ЛЭНС-Фарм») у пациентов с функциональными запорами	Сравнительная оценка клинической эффективности и безопасности 4-недельного курса лечения препаратом Слабилен, таблетки покрытые пленочной оболочкой 5 мг, производства ОАО «ВЕРОФАРМ» (далее СТ) и Слабилен, капли для приема внутрь 7,5 мг/мл, производства ООО «ЛЭНС-Фарм» (далее СК) у больных функциональными запорами	Парфенов А.И.
663	2012-01-25	Завершено	Гепатология	НеоГеп®	капсулы 250 мг (По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки ПВХ и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонную пачку.)	II	PKI	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Вирфарм", 191002, Санкт-Петербург, Загородный пр., д. 18/2, ~	2012-01-25	2013-10-01		Подбор оптимальных дозировок препарата «НеоГеп» в капсулах в терапии токсических поражений печени	подбор оптимальных дозировок препарата «НеоГеп» в капсулах в терапии токсических поражений печени	16
626	2012-01-13	Завершено	Гепатология	Гептор Н (Адеметионин)	таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой 400 мг	III	PKI	Открытое акционерное общество "ВЕРОФАРМ"	рф	Открытое акционерное общество "ВЕРОФАРМ", 107023, г.Москва, Барабанный пер., д.3, Россия	2012-01-13	2013-12-31	№ 08/11 версия 1 от 23.09.2011	Открытое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата Гептор Н® таблетки 400 мг (ОАО "ВЕРОФАРМ", Россия) и препарата Гептрал™, таблетки 400 мг (ABBOT/HOSPIRA S.P.A., Италия), применяемых для гепатопротекции у пациентов с алкогольной болезнью печени	Сравнительная оценка клинической эффективности и безопасности препарата «ГепторН», таблетки (ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия) и препарата «Гептрал», таблетки (Abbot/Hospira S.P.A., Италия), применяемых для гепатопротекции у пациентов с алкогольной болезнью печени.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
611	2011-12-28	Завершено	Гепатология	Гептор (Адеметионин)	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 400 мг (флаконы)	IV	PKI	Общество с ограниченной ответственностью "ЛЭНС-Фарм"	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "ЛЭНС-Фарм", 143033, Московская область, Одинцовский район, пос. Горки-Х, д. 30а, Россия	2011-12-28	2013-12-31	№ 02/11	Открытое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата «Гептор», лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения (ООО «ЛЭНС-Фарм», Россия) и препарата «Гептрал», лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения (Abbot/Hospira S.P.A., Италия), применяемых для гепатопротекции у пациентов с алкогольной болезнью печени	Сравнительная оценка клинической эффективности и безопасности препарата «Гептор», лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения (ООО «ЛЭНС-Фарм», Россия) и препарата «Гептрал», лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения (Abbot/Hospira S.P.A., Италия) у пациентов с алкогольной болезнью печени.	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии

254	2011-06-27	Завершено	Гастроэнтерология	Месалазин (Кансалазин)	таблетки пролонгированного действия 500 мг	IV	ПКИ	ЗАО "Канонфарма продакшн"	Россия	ЗАО "Канонфарма продакшн", Россия, 141100, Московская область, г.Щелково, ул.Заречная, д.105,	2011-06-27	2012-12-31		Исследование клинической эффективности и безопасности применения препарата Месалазин, таблетки пролонгированного действия 500 мг (ЗАО «Канонфарма продакшн»), в сравнении с препаратом Салофальк таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 500 мг («Д-р Фальк Фарма ГмбХ»), у пациентов страдающих язвенным колитом» (IV фаза)	сравнительное изучение клинической эффективности и безопасности, ожидаемых побочных эффектах применения препарата «Месалазин» (ЗАО «Канонфарма продакшн»), таблетки и препарата «Салофальк» («Д-р Фальк Фарма ГмбХ») в составе стандартной комплексной терапии у пациентов, страдающих язвенным колитом легкой и средней степени в стадии обострения.	1
221	2011-05-23	Завершено	Гастроэнтерология	Будесонид	пена ректальная 2 мг в 25 мл пены (баллон 30,8 г пены, 14 доз)	III	ММКИ	Саликс Фармасьютикалз, Инк.	США	Филиал ООО "КлинСтар Европа" США, г. Москва, ул. Яузская, д.5, ~	2011-05-23	2013-09-30	№ ВUCF3001	Рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое многоцентровое исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности будесонида, применяемого в виде пены (по 2 мг /25мл 2 раза в день в течение 2 недель и далее по 2 мг /25мл один раз в день в течение 4 недель) по сравнению с плацебо у пациентов с активным язвенным проктитом или проктосигмоидитом легкой или средней степени тяжести	Установить профиль эффективности ректально применяемой пены будесонида, назначаемой в дозе 2 мг/25мл пены будесонида два раза в день в течение 2 недель в последующим назначением пены будесонида 2 мг/25 мл один раз в сутки в течение 4 недель по сравнению с эквивалентным объемом ректальной пены плацебо, применяемой по той же схеме дозирования, у пациентов с диагнозом активного, легкого или среднетяжелого язвенного проктита (ЯП) или язвенного проктосигмоидита (ЯПС), оценить влияние стартовой терапии бавитуксимабом по сравнению с пегинтерфероном альфа-2а, в каждом случае в сочетании с рибавирином, на уровень РНК вирусного гепатита С (ВГС) в плазме через 12 недель у больных с хронической инфекцией ВГС генотипа 1	Парфенов А.И.
121	2011-03-22	Завершено	Гепатология	бавитуксимаб	раствор для внутривенного введения 21 мг/мл (флакон 5 мл)	II	ММКИ	Перегрин Фармасьютикалз, Инк. / Peregrine Pharmaceuticals, Inc.	США	ООО "МБ Квест", Барабанский пер., д.3, Москва, Россия 107023	2011-03-22	2012-10-28	№ PPHM 1003	Рандомизированное активно-контролируемое, II фазы пилотное исследование бавитуксимаба в комбинации с рибавирином для стартовой терапии хронического гепатита С, генотип 1	изучение возможности расширения показаний для медицинского применения и выявления ранее неизвестных побочных действий зарегистрированных лекарственных препаратов	Винницкая Е.В. Заведующая отделением гепатологии
89	2011-02-24	Завершено	Гастроэнтерология	Пантопразол (Нольпаза)	таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 20 мг, 40 мг (блистеры 14.000 таблеток в блистере)	IV	ММКИ	Общество с ограниченной ответственностью КРНА ФАРМА	Словения	КРНА, д.д., Ново место, Словения	2011-02-24	2012-12-01	№ KCT -10/2010 - PAN-STAR/RU	Эффективность и безопасность Нольпазы (пантопразол) у пациентов в лечении и облегчении симптомов гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (ГЭРБ) - ПАН-СТАР	изучение возможности расширения показаний для медицинского применения и выявления ранее неизвестных побочных действий зарегистрированных лекарственных препаратов	Бордин Д.С. Заведующий отделом патологии поджелудочной железы, желчных путей и верхних отделов пищеварительного тракта