Nº	Название исследования	Наименование исследуемого препарата	Терапевтические области проводимого клинического исследования	Фазы исследования	Начало исследован ия	Дата завершения
43	№ BCD-180-2/ELEFTA «Международное многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование эффективности, безопасности, фармакокинетики и фармакодинамики препарата BCD-180 у пациентов с аксиальным спондилоартритом»	BCD-180	Ревматология	11		2023
40	№ 06-ФТ-2021 «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое клиническое исследование по изучению эффективности и безопасности препарата Фтортиазинон (ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России) при профилактике нозокомиальных бактериальных инфекций у пациентов с тяжелой внебольничной пневмонией, находящихся на искусственной вентиляции легких»	Фтортиазинон	Инфекционные болезни	III		2023
31	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)».	Роксадустат	Гематология, онкология	III		2023
30	EX9536-4388: «SELECT – Влияние семаглутида на сердечно-сосудистые исходы у людей с избыточной массой тела или ожирением»	Семаглутид	Эндокринология	III		2023
24	D9488C00001: «Международное рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое исследование III фазы по оценке влияния циклосиликата циркония натрия на прогрессирование хронической болезни почек (ХБП) у пациентов с ХБП и гиперкалиемией или с риском развития гиперкалиемии»	Циклосиликат циркония	Нефрология	III		2023
23	D3466C00001 «Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности анифролумаба у взрослых пациентов с активным пролиферативным волчаночным нефритом»	Анифролумаб	Нефрология, ревматология	III		2023
18	СРКС412A2220: «Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое, плацебо- контролируемое исследование II фазы, проводимое для оценки эффективности и безопасности индукционной терапии мидостаурином, принимаемым 2 раза в сутки внутрь, в комбинации с даунорубицином / цитарабином в качестве индукционной терапии, высоких доз цитарабина в качестве консолидирующей терапии и дальнейшей поддерживающей монотерапии мидостаурином у пациентов с впервые диагностированным острым миелолейкозом при наличии мутации FLT3»	Мидостаурин	Гематология, онкология	II		2023
	№ 53718678RSV2005 "Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование для оценки клинических исходов, противовирусной активности, безопасности, переносимости, фармакокинетики и фармакокинетики/фармакодинамики JNJ-53718678 у реципиентов трансплантатов гемопоэтических стволовых клеток взрослого и подросткового возраста с инфекцией верхних дыхательных путей, вызванной респираторным синцитиальным вирусом"	Рилематовир (JNJ-53718678)	Терапия	II	08/02/2021	01/03/2023
	№ 56022473AML2002 "Рандомизированное исследование II фазы по оценке применения препарата Дакоген (Децитабин) в сочетании с препаратом JNJ-56022473 (анти-CD123) в сравнении с монотерапией препаратом Дакоген (Децитабин) у пациентов с острым миелоидным лейкозом, которым не может быть проведена интенсивная химиотерапия"	JNJ-56022473 (анти-CD123)	Гематология;	IIb	10/03/2016	31/12/2022

47	TP0003: «Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо- контролируемое исследование фазы 3 для оценки эффективности, безопасности и переносимости розаноликсизумаба у взрослых участников исследования с персистирующей или хронической первичной иммунной тромбоцитопенией (ИТП)»	Розаноликсумаб	Гематология, онкология	Ш		2022
44	PDY16879: «Рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое исследование 1b фазы для оценки безопасности и иммуномодулирующего действия препарата SAR443122, ингибитора RIPK1, для пациентов, госпитализированных с тяжелой формой коронавирусной инфекции COVID-19»	SAR443122	Инфекционные болезни, COVID-19	Ib		2022
42	№ ACE-ID-201/ D822FC00001: «Открытое рандомизированное исследование второй фазы для оценки эффективности и безопасности акалабрутиниба в сочетании с оптимальной поддерживающей терапией по сравнению с только оптимальной поддерживающей терапией у пациентов, госпитализированных с COVID-19»	Акалабрутиниб	Гематология, онкология	П		2022
38	NN1436-4480 «26-недельное сравнительное исследование эффективности и безопасности инсулина айкодек, применяемого один раз в неделю, и инсулина гларгин в дозировке 100 ед/мл, применяемого один раз в день, в комбинации с болюсным инсулином и сахароснижающими препаратами, кроме инсулина, или без них, у пациентов с сахарным диабетом 2 типа на фоне базис-болюсной терапии» ONWARDS 4	Инсулин айкодек	Эндокринология	Ш		2022
36	МК-4482-001: «Рандомизированное плацебо-контролируемое двойное слепое клиническое исследование 2/3 фазы для оценки эффективности, безопасности и фармакокинетики препарата МК-4482 у госпитализированных взрослых пациентов с COVID-19».	MK-4482	Инфекционные болезни, COVID-19	11/111		2022
35	MIT-Co001-C101 «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование для определения безопасности и эффективности эстетрола (E4) в лечении пациентов с подтвержденной инфекцией SARS-CoV-2»	Эстетрол	Инфекционные болезни, COVID-19	II		2022
34	KI/O419-5: «Открытое перекрестное рандомизированное исследование терапевтической эквивалентности препарата Севеламер, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, (ООО «ПСК Фарма»), препарату Ренвелла®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, (Держатель РУ Джензайм Европа Б.В., Нидерланды), при применении у пациентов с гиперфосфатемией, находящихся на гемодиализе»	Севеламер	Нефрология	этическая эквивало	ентность	2022
	ФОРРИФ "Многоцентовое двойное слепое рандомизированное плацебо- контролируемое исследование переносимости, безопасности и эффективности ингаляционного применения препарата Фортелизин у пациентов с COVID-19"	Фортезилин	Пульмонология, Анестезиология- реаниматология	II-III	10/11/2021	31/12/2022
	№ 2215-CL-0201 "Многоцентровое, открытое, рандомизированное исследование фазы 3 препарата ASP2215 (Гилтеритиниба), комбинации ASP2215 с Азацитидином и отдельно Азацитидина для лечения впервые диагностированного острого миелоидного лейкоза с мутацией FLT3 у пациентов, не подходящих для получения интенсивной индукционной химиотерапии"	ASP2215 (Гилтеритиниб)	Гематология;Онколог ия;	Ш	17.06.2020	05.12.2022
	№CL04018068"" № CL04018068 "«Двойное-слепое, рандомизированное плацебо- контролируемое исследование с целью оценки эффективности и безопасности препарата RPH-104 для лечения пациентов с идиопатическим рецидивирующим перикардитом»""	RPH-104	Кардиология;	11-111	01/11/2019	15/08/2022
	№ DRI15103 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по подбору дозы для оценки эффективности, безопасности и переносимости SAR440340 (анти-ИЛ-33 моноклональных антител) у больных с бронхиальной астмой средней и тяжелой степени."	SAR440340	Аллергология и иммунология	IIb	15/01/2020	31/05/2022

33	ID-080A301 «Многоцентровое слепое рандомизированное исследование 3 фазы в параллельных группах с использованием апроцитентана у пациентов с резистентной артериальной гипертонией» (PRECISION)	Апроцентан	Кардиология	III	2022
28	EFC16461 «Мастер протокол двух рандомизированных, двойных слепых, плацебо- контролируемых, в параллельных группах, многоцентровых исследований препарата дупилумаб у пациентов с хронической спонтанной крапивницей, симптомы которой сохраняются несмотря на лечение Н1 антигистаминными препаратами, у пациентов без предшествующего лечения омализумабом, и у пациентов с непереносимостью или с неполным ответом на омализумаб»	Дупилумаб	Аллергология	111	2022
27	ECU-ALI-III: «Поисковое открытое исследование эффективности и безопасности применения препарата Элизария® в составе комплексной терапии у пациентов с тяжелой и крайне тяжелой формой течения COVID-19»	Экулизумаб	Инфекционные болезни, COVID-19	III	2022
26	ECU-aHUS-N01 «Проспективное наблюдательное исследование долгосрочной патогенетической терапии препаратом Элизария® (АО «ГЕНЕРИУМ», Россия), проводимое у пациентов с атипичным гемолитико-уремическим синдромом»	Экулизумаб	Нефрология	IV	2022
22	CZPL389A2203E1 «Рандомизированное двойное слепое многоцентровое продолжение исследования CZPL389A2203 для изучения краткосрочной и долгосрочной безопасности и эффективности перорального приёма препарата ZPL389 в различных дозах с сопутствующим или интермиттирующим применением топических глюкокортикостероидов и/или топических ингибиторов кальциневрина у взрослых пациентов с атопическим дерматитом (ZEST Extension)	ZPL389	Аллергология	111	2022
21	CZPL389A2203 «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое многоцентровое исследование для оценки безопасности и эффективности многократного перорального приема препарата ZPL389 в различных дозах у пациентов со среднетяжелым или тяжелым атопическим дерматитом (ZEST)	ZPL389	Аллергология	III	2022
17	CNTO1959PSA4001: Оценка применения гуселькумаба (Тремфея®) и ингибиторов ИЛ-17 у пациентов с псориатическим артритом в стандартной клинической практике; проспективное обсервационное когортное исследование	Гуселькумаб	Ревматология	IV	2022
16	CLOU064A2201E1 «Открытое многоцентровое исследование продолжения терапии для оценки долгосрочной безопасности и переносимости препарата LOU064 у соответствующих критериям отбора пациентов с хронической спонтанной крапивницей, ранее участвовавших в предшествующих исследованиях препарата LOU064»	LOU064	Аллергология	III	2022
15	CLOU064A2201 «Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое исследование IIb фазы с поиском оптимальной дозы для изучения эффективности, безопасности и переносимости препарата LOU064 у взрослых пациентов с хронической спонтанной крапивницей, неадекватно контролируемой H1- антигистаминными препаратами»	LOU064	Аллергология	lib	2022
14	CL04041094 «Многоцентровое открытое рандомизированное исследование эффективности и безопасности нового режима применения препарата Артлегиа (МНН: олокизумаб) у пациентов с коронавирусной инфекцией (COVID-19) с признаками гипервоспаления»	Олокизумаб	Инфекционные болезни, COVID-19	IV	2022
7	AUR-VCS-2016-02: «Рандомизированное, контролируемое, двойное-слепое исследование-продолжение по долгосрочной оценке эффективности и безопасности препарата Орелво (воклоспорин) (при приеме 23,7 мг два раза в день ежедневно) в сравнении с плацебо у пациентов с активным волчаночным нефритом».	Воклоспорин	Нефрология <i>,</i> ревматология	111	2022

4	215349 «Оценка применения белимумаба в условиях клинической практики (OBSErve): наблюдения в ходе ретроспективного, наблюдательного исследования с участием пациентов с СКВ в России и Саудовской Аравии»	Белимумаб	Ревматология	IV		2022
3	21177: Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое плацебо- контролируемое исследование III фазы в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности финеренона в дополнение к стандартной терапии в отношении прогрессирования заболевания почек у пациентов с хронической болезнью почек недиабетического происхождения	Финеренон	Нефрология	III		2022
2	20180015 «Рандомизированное открытое исследование 3 фазы по сравнению режима дозирования карфилзомиба один раз в неделю с режимом дозирования два раза в неделю в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном при лечении пациентов с рецидивирующей или рефрактерной множественной миеломой (A.R.R.O.W.2)»	Карфилзомиб	Гематология, онкология	III		2022
1	04-CL-1904: «Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое исследование в параллельных группах по оценке безопасности и эффективности истароксима у пациентов с прекардиогенным шоком (SEISMiC)»	Истароксим	Кардиология	III		2022
48	WA42511 под названием «Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности ремдесивира в комбинации с тоцилизумабом в сравнении с ремдесивиром в комбинации с плацебо у госпитализированных пациентов с тяжёлой COVID-19 пневмонией»	Тоцилизумаб, ремдесивир	Инфекционные болезни, COVID-19	III		2021
	№ XC221-03-02-2020 "Многоцентровое, адаптивное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по оценке эффективности и безопасности препарата XC221, таблетки 100 мг, у пациентов с COVID-19"	Иммунология;	XC221	III	09.06.2020	31.12.2021
	№ ОМА-ВА-III "Исследование эффективности и безопасности препаратов Генолар (АО "ГЕНЕРИУМ", Россия) и Ксолар ("Новартис Фарма АГ", Швейцария) в лечении персистирующей атопической бронхиальной астмы среднетяжелого и тяжелого течения, симптомы которой недостаточно контролируются 4 ступенью лечения GINA(2017)"	Генолар (Омализумаб)	Аллергология и иммунология	III	25/04/2018	31/12/2021
46	Strong-HF: «Безопасность, переносимость и эффективность быстрой оптимизации терапии сердечной недостаточности на основании определения NT-proBNP (N-концевого фрагмента прогормона мозгового натрийуретического пептида)».	неприменимо	Кардиология	Неинтервенционн ое		2021
45	Ponatinib-3001 «Рандомизированного, открытого, многоцентрового исследование фазы III для сравнения понатиниба с иматинибом, назначаемых в комбинации с химиотерапией пониженной интенсивности, у пациентов с впервые диагностированным острым лимфобластным лейкозом с положительной филадельфийской хромосомой (Ph+OЛЛ)»	Понатиниб	Гематология, онкология	III		2021
41	№ 17322 «Рандомизированное, двойное слепое исследование III-фазы копанлисиба по сравнению с плацебо у пациентов с индолентными неходжкинскими лимфомами, резистентными к терапии ритуксимабом – CHRONOS-2	Копанлисиб	Гематология, онкология	III		2021
39	№ 0135-0347: «Исследование TRISTARDS — ThRombolysIS Therapy for ARDS (Тромболитическое лечение при ОРДС) Открытое рандомизированное исследование фазы IIb/III с последовательным адаптивным «бесшовным» дизайном, проводимое в параллельных группах, для оценки эффективности и безопасности ежедневного внутривенного введения альтеплазы курсом до 5 дней в дополнение к стандартному лечению (СЛ) по сравнению с применением только СЛ у пациентов с острым респираторным дистресс-синдромом (ОРДС), вызванным COVID-19»	Альтеплаза	Инфекционные болезни, COVID-19	IIb/III		2021

					1	
37	ML44008 «Неинтервенционное наблюдательное исследование по оценке безопасности и эффективности лечения нейтрализующими моноклональными антителами (касиривимабом/имдевимабом) в условиях реальной практики у пациентов с легкой и средней степенью тяжести инфекции COVID-19, в Российской Федерации».	Касиривимаб/имдевимаб	Инфекционные болезни, COVID-19	IV		2021
32	GAM10-10 «Исследование эффективности и безопасности препарата Октагам 10% в лечении пациентов с тяжелым течением COVID-19».	Октагам	Инфекционные болезни, COVID-19	III		2021
29	EFC16844 (Sarilumab COVID-19): «Адаптивное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы 3 для оценки эффективности и безопасности препарата Сарилумаб для пациентов, госпитализированных с COVID-19».	Сарилумаб	Инфекционные болезни, COVID-19	Ш		2021
25	DRI17224 «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое, с подбором дозы исследование 2 фазы препарата рилзабрутиниб с последующей открытой фазой, у пациентов с хронической спонтанной крапивницей (ХСК) средней и тяжелой степени, симптомы которой сохраняются, несмотря на лечение Н1 антигистаминными препаратами, и которые наивны к омализумабу»	Рилзабрутиниб	Аллергология	II		2021
20	CQGE031C2302E1 «Многоцентровое двойное слепое и открытое исследование продолжения терапии для оценки эффективности и безопасности лигелизумаба в режимах возобновления лечения, самостоятельно проводимой терапии и монотерапии у пациентов с хронической спонтанной крапивницей, завершивших участие в исследованиях CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 или CQGE031C1301»	Лигелизумаб	Аллергология	III		2021
19	CQGE031C2302 «Многоцентровое рандомизированное двойное слепое исследование с активной терапией и плацебо в качестве контроля для оценки эффективности и безопасности лигелизумаба (QGE031) у взрослых и подростков с хронической спонтанной крапивницей (XCK) и отсутствием адекватного контроля на терапии блокаторами Н1-гистаминовых рецепторов»	Лигелизумаб	Аллергология	Ш		2021
13	CL04041078: Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, адаптивное, плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности однократного введения препаратов олокизумаб и RPH-104 на фоне стандартной терапии у пациентов с тяжёлой инфекцией, вызванной вирусом SARS-CoV-2 (COVID-19)	РФМ-104, олокизумаб	Инфекционные болезни, COVID-19	11/111		2021
12	CL04018054 «Рандомизированное, открытое исследование IIа фазы с целью оценки безопасности, переносимости, фармакокинетики и фармакодинамики препарата РФМ-104 (RPH-104/L04018) при однократном введении в разных дозах в сравнении с активным контролем у пациентов с острым приступом подагры».	РФМ-104	Ревматология	lia		2021
11	CC-5013-CLL-002: «Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое, плацебо- контролируемое, в параллельных группах исследование III фазы эффективности и безопасности Леналидомида (Ревлимида) в качестве поддерживающей терапии у пациентов с В-клеточным хроническим лимфолейкозом после второй линии терапии».	Леналидомид	Гематология, онкология	Ш		2021
10	CACZ885D2310 «Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности канакинумаба при синдроме выброса цитокинов у пациентов с пневмонией, вызванной COVID-19 (CAN-COVID)»	Канакинумаб	Инфекционные болезни, COVID-19	III		2021

9	BGB-3111-304: «Международное открытое рандомизированное исследование фазы 3 для сравнения препарата BGB-3111 с комбинацией бендамустина и ритуксимаба у пациентов с хроническим лимфоцитарным лейкозом или мелкоклеточной лимфоцитарной лимфомой, ранее не получавших лечение», фаза III	BGB-3111	Гематология, онкология	III		2021
8	BCD-089-4/CORONA «Многоцентровое рандомизированное двойное-слепое плацебо- контролируемое с адаптивным дизайном клиническое исследование эффективности и безопасности препарата левилимаб (BCD-089) у пациентов с тяжелым течением COVID- 19»	Левилимаб	Инфекционные болезни, COVID-19	III		2021
6	ARGX-113-1801(ADVANCE): «Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы по изучению эффективности и безопасности применения эфгартигимода (ARGX 113) в дозе 10 мг/кг при внутривенном введении взрослым пациентам с первичной иммунной тромбоцитопенией»	Эфгартигимод	Гематология, онкология	III		2021
5	APN01-01-COVID19 "Рекомбинантный человеческий ангиотензинпревращающий фермент 2 (rhACE2) в лечении пациентов с COVID-19"	APN01	Инфекционные болезни, COVID-19	II		2021
	№ MIT-Co001-C101 "«Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование для определения безопасности и эффективности эстетрола (E4) в лечении пациентов с подтвержденной инфекцией SARS-CoV-2»"	Эстетрол (E4, DO-E4)	Инфекционные болезни	II	25/12/2020	01/09/2021
	№ PULM-XC8-04 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое плацебо- контролируемое пилотное исследование по оценке эффективности и безопасности препарата XC8 у пациентов с эозинофильным фенотипом бронхиальной астмы"	XC8 (глутаримид гистамина)	Пульмонология;Тера пия	IIb	15/10/2019	31/08/2021
	№ ACE-536-MDS-001 "Двойное слепое, рандомизированное исследование 3-й фазы, в котором оценивается эффективность и безопасность луспатерцепта (препарат ACE-536) в сравнении с плацебо для лечения анемии, обусловленной миелодиспластическими синдромами с очень низким, низким или промежуточным прогностическим риском по шкале IPSS-R у пациентов с наличием кольцевых сидеробластов, которым требуются переливания эритроцитарной массы"	Луспатерцепт (АСЕ-536)	Гематология;	III	25/04/2017	15/08/2021
	№ КІ/0419-5 "Открытое перекрестное рандомизированное исследование терапевтической эквивалентности препарата Севеламер, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, (ООО «ПСК Фарма»), препарату Ренвелла®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, (Держатель РУ Джензайм Европа Б.В., Нидерланды), при применении у пациентов с гиперфосфатемией, находящихся на гемодиализе"	Севеламер	Нефрология; Терапия Урология;	111	04/10/2019	09/07/2021
	№WA42511"" № WA42511 "Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное исследование 3-й фазы с целью оценки эффективности и безопасности ремдесивира в комбинации с тоцилизумабом в сравнении с ремдесивиром в комбинации с плацебо у госпитализированных пациентов с тяжёлой COVID-19 пневмонией"""	Ремдесивир (GS-5734), Тоцилизумаб (Актемра, RO4877533)	Инфекционные болезни	III	23.06.2020	30.06.2021
	№ AM217-03 "Многоцентровое рандомизированное проспективное открытое клиническое исследование безопасности и эффективности препарата Амидина гидрохлорида (DD217) в качестве средства профилактики тромботических осложнений у госпитализированных пациентов с диагнозом COVID-19"	Амидина гидрохлорид (ДД217, DD217)	Гематология;Кардио логия;Ортопедия;	III	11/12/2020	01/06/2021

T	T	<u> </u>		1 1	
№ A108_02CVD2014 "Открытое, рандомизированное, многоцентровое, контролируемое исследование эффективности и безопасности препарата СКD-314 (Нафабеллтан) у взрослых пациентов, госпитализированных с COVID-19 пневмонией"	СКD-314 (Нафабеллтан, Нафамостата мезилат)	Анестезиология иреаниматология Инфекционные болезни Кардиология Онкология Пульмонология Терапия Токсикология Хирургия	II	31/08/2020	31/05/2021
№ACE-ID-201/ D822FC00001"" № ACE-ID-201/ D822FC00001 "Открытое рандомизированное исследование второй фазы для оценки эффективности и безопасности акалабрутиниба в сочетании с оптимальной поддерживающей терапией по сравнению с только оптимальной поддерживающей терапией у пациентов, госпитализированных с COVID-19""	Акалабрутиниб (Калквенс, АСР- 196)	Инфекционные болезни; Онкология;	II	01/06/2020	18/05/2021
№ CL04041078 "Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, адаптивное, плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности однократного введения препаратов олокизумаб и RPH-104 на фоне стандартной терапии у пациентов с тяжёлой инфекцией, вызванной вирусом SARS-CoV-2 (COVID-19)"	RPH-104 + Олокизумаб	Инфекционные болезни	11-111	15.04.2020	30.04.2021
№ CL01072079 Международное, многоцентровое, адаптивное, рандомизированное, открытое, контролируемое исследование для оценки эффективности и безопасности препарата Радотиниб в лечении госпитализированных пациентов с инфекцией, вызванной коронавирусом SARS-CoV-2 (COVID-19)	Радотиниб (Радотиниба гидрохлорид)	Терапия	Ш	14.05.2020	30.04.2021
№ I4V-MC-JAHZ «Протокол I4V-MC-JAHZ, двойное слепое, рандомизированное, плацебо контролируемое, проводимое в параллельных группах исследование 3-й фазы, в котором барицитиниб изучается у пациентов с системной красной волчанкой».	Барицитиниб (LY3009104)	Ревматология;	Ш	01/12/2018	06/04/2021
№ 20110203 "Двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое многоцентровое исследование по оценке эффективности и безопасности препарата омекамтив мекарбил по показателям смертности и заболеваемости у пациентов с хронической сердечной недостаточностью со сниженной фракцией выброса"	Омекамтив мекарбил (AMG 423)	Кардиология;	III	09/02/2017	31/03/2021
№ CACZ885D2310 "Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо- контролируемое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности канакинумаба при синдроме выброса цитокинов у пациентов с пневмонией, вызванной COVID-19 (CAN-COVID)"	Канакинумаб (Иларис, АСZ885)	Инфекционные болезни	Ш	19.05.2020	31.03.2021
№ IPI-BRIc-201 "Двойное-слепое плацебо-контролируемое рандомизированное многоцентровое исследование II Фазы для оценки эффективности и безопасности препарата Брилацидин у пациентов, госпитализированных с COVID-19"	Брилацидин	Анестезиология иреаниматология Инфекционные болезни Кардиология Онкология Пульмонология Терапия Токсикология Хирургия	II	17/12/2020	31/03/2021

№ EFC 15156 (SOLOIST-WHF) "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-					
контролируемое в параллельных группах многоцентровое исследование для оценки влияния сотаглифлозина на клинические исходы у гемодинамически стабильных пациентов с сахарным диабетом 2 типа после прогрессирования сердечной недостаточности"	Сотаглифлозин	Кардиология;	III	20/08/2018	24/02/2021
№ 54767414ММY3010 "Исследование терапии даратумумабом в открытом режиме у пациентов с множественной миеломой, ранее получивших по меньшей мере 3 линии терапии (включая ингибиторы протеасом и иммуномодулирующие препараты), либо при наличии двойной рефрактерности к ингибиторам протеасом и иммуномодулирующим препаратам (фаза 3)"	Даратумумаб (JNJ-54767414)	Гематология;	III	01/01/2016	31/12/2020
№ 56022473MDS2002 "Исследование второй фазы для проверки обоснованности концепции, чтобы раздельно оценить активность препаратов талакотузумаб (JNJ-56022473) или даратумумаб у трансфузионно-зависимых пациентов с миелодиспластическим синдромом низкого или промежуточного-1 риска, у которых произошел рецидив, либо развилась резистентность на фоне терапии препаратами, стимулирующими эритропоэз"	Талакотузумаб (JNJ-56022473) + Даратумумаб (JNJ-54767414)	Гематология;	II	01/03/2017	31/12/2020
№ CQAW039A2323 "52-недельное многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование с двойной маскировкой для оценки возможности снижения дозы системных кортикостероидов (пероральных и парентеральных) в параллельных группах пациентов с тяжелой бронхиальной астмой при назначении февипипранта раз в сутки на фоне стандартной терапии"	февипипрант (QAW039)	Пульмонология;	IIIb	25.12.2018	31.12.2020
№ COVID-FPR-01 "Адаптивное, многоцентровое, рандомизированное, открытое, сравнительное клиническое исследование эффективности и безопасности препарата Фавипиравир у пациентов, госпитализированных с COVID-19"	Фавипиравир	Анестезиология и реаниматология Инфекционные болезни Кардиология Терапия	III	23.04.2020	31.12.2020
№ COVID-VM1500-01 "Рандомизированное, открытое, пилотное клиническое исследование эффективности, безопасности, фармакодинамики и фармакокинетики препарата Элсульфавирин у пациентов, госпитализированных с COVID-19"	Элсульфавирин	Анестезиология и реаниматология Инфекционные болезни Терапия	1-11	23.04.2020	31.12.2020
№ CINC424J12301 "Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое многоцентровое исследование III фазы для оценки эффективности и безопасности руксолитиниба у пациентов с цитокиновым штормом, связанным с COVID-19 (RUXCOVID)"	Руксолитиниб (Джакави®, INC424)	Инфекционные болезни	III	21.05.2020	31.12.2020
№ ECU-ALI-III "Поисковое открытое исследование эффективности и безопасности применения препарата Элизария® в составе комплексной терапии у пациентов с тяжелой и крайне тяжелой формой течения COVID-19"	Элизария® (Экулизумаб)	Инфекционные болезни	III	01.06.2020	31.12.2020
№ ABC-201 "Опаганиб, ингибитор сфингозинкиназы-2 (SK2) при пневмонии COVID-19: рандомизированное двойное-слепое плацебо-контролируемое исследование фазы 2/3 у взрослых пациентов, госпитализированных с тяжелой SARS-CoV-2-позитивной пневмонией"	Опаганиб (АВС294640)	Анестезиология иреаниматология Инфекционные болезни Кардиология Онкология Пульмонология Терапия Токсикология Хирургия	11-111	15/07/2020	31/12/2020

№ GSP 301-306 (Россия) "Рандомизированное, открытое, в параллельных группах исследование оценки эффективности и безопасности комбинированного лекарственного препарата спрея назального дозированного GSP 301 НС (фиксированная комбинация доз олопатадина гидрохлорида 665 мкг и мометазона фуроата 25 мкг) в сравнении со спреем назальным дозированным Момат Рино Адван (фиксированная комбинация доз азеластина 140 мкг и мометазона фуроата 50 мкг) у пациентов с сезонным аллергическим ринитом"		Аллергология и иммунология Оториноларингологи я Пульмонология Терапия	III	19/03/2019	06/12/2020
№ DRN-ALI-III "Проспективное открытое исследование эффективности и безопасности применения препарата Тигераза® в составе комплексной терапии у пациентов с COVI 19"		Инфекционные болезни	III	01.06.2020	30.11.2020
№ APN01-01-COVID19 "Рекомбинантный человеческий ангиотензинпревращающий фермент 2 (rhACE2) в лечении пациентов с COVID-19"	APN01 (рекомбинантный человеческий ангиотензин- превращающий фермент 2 (rhACE2), APN01, GSK2586881)	Анестезиология иреаниматология Инфекционные болезни Кардиология Онкология Пульмонология Терапия Токсикология Хирургия	II	22.06.2020	30.11.2020
№ АСТ15104 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах с целью подтверждения концепции (РоС), а также оценки эффективности, безопасности и переносимости SAR440340 у пациентов умеренно выраженной/тяжёлой хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ)		Пульмонология;	lla	01/08/2018	31/10/2020
№ AG-221-AML-004 "Многоцентровое, открытое, рандомизированное исследование й фазы, в котором сравнивается эффективность и безопасность препарата AG-221 (СС 90007) и традиционных режимов терапии у пациентов пожилого возраста с поздними стадиями острого миелолейкоза, у которых имеется мутация гена изоцитратдегидрогеназы 2 (IDH2) (исследование «IDHENTIFY»)"	-	Онкология;	Ш	08/12/2015	28/02/2020
№ I8B-MC-ITRM «Проспективное, рандомизированное исследование сравнения препарата LY900014 с инсулином лизпро в двойном слепом режиме с препаратом LY900014 в открытом постпрандиальном режиме, в комбинации с инсулином гларгин или инсулином деглудек в терапии у взрослых с диабетом 1 типа. PRONTO-T1D""	LY900014	Эндокринология	Ш	04/07/2017	31/12/2019
№ SGI-110-06 "Многоцентровое рандомизированное открытое исследование 3 фазы препарата Гуадецитабин (SGI-110) в сравнении с терапией выбора у взрослых пациентов с острым миелоидным лейкозом, ранее получавших лечение"	Гуадецитабин (SGI-110)	Гематология;	III	03/10/2017	31/08/2019
№ 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."	Лусеоглифлозин (Лусефи®)	Диабетология;	Ш	01/01/2019	31/08/2019
№ WO29519 "Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо- контролируемое исследование III фазы идасанутлина антагониста MDM2 в комбинац с цитарабином либо цитарабином с плацебо у пациентов с рецидивирующей или резистентной острой миелоидной лейкемией (ОМЛ)"	и Идасанутлин (RO5503781)	Гематология;Онколог ия;	III	08/02/2016	07/08/2019

№ MEDI4736-MM-002 "Открытое, многоцентровое исследование 1/2 фазы определения рекомендованной дозы и режима приема Дурвалумаба в комбинации с Леналидомидом или Леналидомидом с дексаметазоном у пациентов с впервые диагностированной множественной миеломой"	Дурвалумаб (MEDI4736), Леналидомид (Ревлимид)	Гематология;	1-11	31/07/2017	01/07/2019
№ 17530 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое, управляемое событиями исследование III фазы в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности финеренона в дополнение к стандартной терапии для снижения сердечно-сосудистой заболеваемости и смертности у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и клиническим диагнозом диабетической нефропатии"	Финеренон (ВАҮ 94-8862)	Кардиология; Нефрология; Терапия; Эндокринология	Ш	01/12/2015	31/05/2019
№ 16244 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое, управляемое событиями исследование III фазы в параллельных группах по оценке эффективности и безопасности финеренона в дополнение к стандартной терапии при прогрессировании болезни почек у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и клиническим диагнозом диабетической нефропатии"	Финеренон (ВАҮ 94-8862)	Кардиология ;Нефрология; Терапия Эндокринология	Ш	01/11/2015	31/05/2019
№ AUR-VCS-2016-01 "Рандомизированное контролируемое двойное-слепое исследование по оценке эффективности и безопасности препарата Орелво (воклоспорин) (при приеме 23,7 мг два раза в день ежедневно) в сравнении с плацебо для достижения ответной реакции со стороны почек у пациентов с активным волчаночным нефритом."	Орелво (воклоспорин)	Нефрология;Ревмато логия;	Ш	10/05/2017	31/05/2019
№ TEORITIN-04 "Многоцентровое, открытое, рандомизированное, сравнительное исследование по оценке эффективности и безопасности препарата Теоритин®, таблетки 4 мг, производства ЗАО «Обнинская химико-фармацевтическая компания», Россия в сравнении с препаратом Эриус®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг, производства Шеринг Плау Лабо Н.В., Бельгия у взрослых пациентов с сезонным аллергическим ринитом"	Теоритин	Аллергология и иммунология, Терапия	Ш	05/06/2018	28/02/2019
№ КІ/0716-1 "Двойное слепое многоцентровое сравнительное рандомизированное исследование эффективности и безопасности препаратов Эральфон®, раствор для внутривенного и подкожного введения (ЗАО «ФармФирма «Сотекс», Россия) и Эпрекс®, раствор для внутривенного и подкожного введения (Владелец РУ ООО «Джонсон & Джонсон»), применяемых в терапии анемии у пациентов с хронической почечной недостаточностью, находящихся на гемодиализе"	Эральфон® (Эпоэтин альфа)	Гематология;Гемоди ализ;Нефрология;	IV	16/02/2017	31/12/2018
№ CL04018054 "Рандомизированное, открытое исследование IIа фазы с целью оценки безопасности, переносимости, фармакокинетики и фармакодинамики препарата РФМ-104 (RPH-104/L04018) при однократном введении в разных дозах в сравнении с активным контролем у пациентов с острым приступом подагры"	РФМ-104 (RPH-104/L04018)	Ревматология;	lla	11/09/2017	31/12/2018
Ne KI/0517-1 "Открытое перекрестное рандомизированное исследование терапевтической эквивалентности препарата СЕЛАМЕРЕКС®, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (ЗАО «ФармФирма «Сотекс», Россия) препарату Ренвелла®, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (Держатель РУ Джензайм Европа Б.В., Нидерланды) при применении у пациентов с гиперфосфатемией, находящихся на гемодиализе"	Селамерекс® (Севеламер)	Нефрология;Урология ;	Ш	11/12/2017	29/12/2018
№ CLCZ696B2401 "Многоцентровое, рандомизированное, открытое, проводимое в параллельных группах исследование с целью сравнения начала лечения препаратом LCZ696 до и после выписки из стационара у пациентов с сердечной недостаточностью и сниженной фракцией выброса, госпитализированных по поводу острой декомпенсации (исследование TRANSITION)"	LCZ696	Кардиология;	IV	01/11/2016	30/11/2018

№ КІ/0117-3 "Открытое многоцентровое сравнительное рандомизированное исследование эффективности, безопасности и переносимости препаратов Кетоаминол®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой (ЗАО «ФармФирма «Сотекс», Россия), и Кетостерил®, таблетки, покрытые оболочкой (Фрезениус Каби Дойчланд ГмбХ, Германия), у пациентов с хронической почечной недостаточностью IV—V ст."	Кетоаминол®	Нефрология;ТЕРАПИ Я (ОБЩАЯ);	IV	11/08/2017	01/06/2018
№D589SC00001" № D589SC00001 «52-недельное, двойное слепое, рандомизированное, многоцентровое исследование III фазы в параллельных группах у пациентов с 12 лет и старше с бронхиальной астмой по оценке эффективности и безопасности Симбикорта® (будесонид/формотерол) Турбухалера® 160/4.5 мкг «по требованию» в сравнении с тербуталином Турбухалером® 0.4 мг «по требованию» и Пульмикортом® (будесонид) Турбухалером® 200 мкг два раза в сутки плюс тербуталин Турбухалер® 0.4 мг «по требованию»""	Симбикорт Турбухалер (Будесонид+Формотерол)	Пульмонология;	III	20/05/2014	15/03/2018
№ 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"	Деплера (Ритуксимаб)	Онкология;	11-111	28/12/2015	01/02/2018
№D513BC00001 «Международное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое исследование эффекта тикагрелора 2 раза в сутки в отношении сердечно-сосудистой смертности, а также частоты инфарктов миокарда и инсультов у пациентов с сахарным диабетом типа 2»	(Тикагрелор, Брилинта)	Кардиология;	IIIb	04/04/2014	26/01/2018
№ 1517-CL-0608 "Рандомизированное, двойное-слепое, плацебоконтролируемое исследование 3 фазы по изучению эффективности и безопасности роксадустата для лечения анемии у пациентов с хронической болезнью почек, не требующей диализа""	FG-4592 (роксадустат)	Гематология;Нефрол огия;	Ш	21/06/2013	31/12/2017
№ CAMN107ARU02 «Открытое многоцентровое исследование по изучению возможностей снижения тяжести хронических нежелательных явлений 1-2 степени тяжести у пациентов с положительным по филадельфийской хромосоме (Ph+) хроническим миелоидным лейкозом в хронической фазе, достигших оптимальных ответов на терапии иматинибом при последующем переходе на нилотиниб»	AMN107 (Нилотиниб, Тасигна)	Онкология;	III	17/03/2014	31/12/2017
№ D5740C00001 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое исследование III фазы по оценке безопасности и эффективности роксадустата в лечении анемии на фоне хронической болезни почек у не находящихся на диализе пациентов""	Роксадустат	Нефрология;	Ш	01/12/2014	31/12/2017
№ D5740C00002 "Многоцентровое, рандомизированное, открытое, исследование III фазы с активным контролем для оценки безопасности и эффективности роксадустата в лечении анемии у пациентов, находящихся на диализе""	Роксадустат	Нефрология;	III	01/12/2014	31/12/2017
№ SL75.14 "Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое многоцентровое исследование эффективности и безопасности подъязычных таблеток STG320, содержащих экстракт аллергена клеща домашней пыли (КДП), у взрослых и подростков с вызванным КДП аллергическим ринитом."	STG320 (экстракт аллергенов КДП)	Аллергология и иммунология	III	18/09/2015	31/12/2017

		_			
№ КІ/1014-1 "Открытое сравнительное многоцентровое рандомизированное исследование эффективности и безопасности препаратов Бендамустин, лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг (Лаборатория Тютор С.А.С.И.Ф.И.А., Аргентина) и Рибомустин, порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг (Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нидерланды) у пациентов с хроническим лимфолейкозом"	Бендамустин	Гематология;Онколог ия;Химиотерапия;	Ш	20/10/2015	31/12/2017
№ CAIN457F3302 "MAXIMISE (ведение пациентов с псориатическим артритом с вовлечением позвоночника), рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое многоцентровое 52-х недельное исследование для оценки эффективности и безопасности подкожного введения секукинумаба в дозах 150 и 300 мг у пациентов с активным псориатическим артритом с вовлечением позвоночника без адекватного ответа на терапию нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП)"	Секукинумаб (AIN457)	Ревматология;	IIIb	03/08/2016	31/12/2017
D1680C00016 «24-недельное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование с целью изучения эффектов саксаглиптина, комбинации саксаглиптина с дапаглифлозином, а также ситаглиптина в параллельных группах пациентов с сахарным диабетом типа 2 и сердечной недостаточностью (MEASURE-HF)»"	Саксаглиптин (Онглиза) + Дапаглифлозин (Форсига)	Эндокринология	IV	10/05/2016	15/12/2017
№ EFC13579 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах по определению эффективности и безопасности дупилумаба у пациентов с персистирующей астмой"	SAR231893, REGN668 (Дупилумаб, Дупилумаб)	Иммунология;	III	18/06/2015	01/12/2017
№ TRICAL07830 "Проспективное рандомизированное двойное-слепое мультицентровое исследование III фазы в параллельных группах для доказательства не меньшей эффективности и безопасности назального спрея Назакорт (триамцинолона ацетонид, 55 мкг) по сравнению с назальным спреем Фликсоназе® (флутиказона пропионат, 50 мкг) у взрослых пациентов с круглогодичным аллергическим ринитом при применении один раз в день на протяжении 28 дней (NASANIF)"	Назакорт® (RG5029Y, триамцинолона ацетонид)	Аллергология и иммунология	Ш	02/08/2016	01/10/2017
№ MMNZ-01 «Проспективное, многоцентровое, открытое, рандомизированное, клиническое исследование в параллельных группах по оценке сравнительной эффективности и безопасности препаратов Моместер, спрей назальный дозированный, 50 мкг/доза (ОАО «АКРИХИН», Россия), и Назонекс®, спрей назальный дозированный, 50 мкг/доза (Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия), применяемыми в качестве монотерапии у пациентов с сезонным аллергическим ринитом».	Моместер (мометазон)	Аллергология и иммунология	III	03/03/2015	31/07/2017
№ PULM-XC8-02 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое, плацебо- контролируемое исследование по оценке эффективности, безопасности и подбору оптимальной дозы препарата XC8 у пациентов с частично контролируемой бронхиальной астмой, получающих стабильную терапию низкими дозами ингаляционных глюкокортикостероидов с или без добавления β2-агонистов длительного действия"	XC8 (Глутаримид гистамина)	Оториноларингологи я	II	01/02/2016	31/07/2017
№ FLU-12-2014 "Международное многоцентровое открытое рандомизированное сравнительное исследование эффективности и безопасности препаратов Флузал, аэрозоль для ингаляций дозированный («Мидас Кэа Фармасьютикалс Пвт. Лтд.», Индия) и Серетид® аэрозоль ингаляционный дозированный «Глаксо Смит Кляйн Фармасьютикалз», Великобритания) у пациентов с неконтролируемой и частично контролируемой бронхиальной астмой"	Флузал (Салметерол+Флутиказон)	Аллергология и иммунология Пульмонология;	III	01/07/2015	01/04/2017

плацебо-ко на лечение	2 "Рандомизированное, международное, многоцентровое, двойное слепое, онтролируемое в параллельных группах исследование влияния атразентана е почек у пациентов с диабетом 2 типа и нефропатией SONAR: исследование оской нефропатии с атразентаном""	Атразентан (АВТ-627)	Диабетология;	Ш	21/10/2013	31/03/2017
параллель	59 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в ных группах, исследование препарата ОС000459 при приеме внутрь на и 12 недель пациентами в возрасте 18-48 лет с атопической эозинофильной	OC000459	Аллергология и пульмонология Пульмонология;	III	20/04/2014	20/03/2017
параллель	59 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в ных группах, исследование препарата ОС000459 при приеме внутрь на ии 12 недель пациентами в возрасте 18-48 лет с атопической эозинофильной	OC000459	Аллергология и пульмонология Пульмонология;	Ш	20/04/2014	20/03/2017
дозы препа группах дл	02 "Многоцентровое, дополнительное, долгосрочное исследование 2 уровней арата ВІІВ023 с заслепленной дозировкой, проводящееся в параллельных из оценки эффективности, безопасности и иммуногенности препарата ВІІВ023 ительном применении у пациентов с волчаночным нефритом"	BIIB023	Нефрология	II	01/12/2014	01/03/2017
исследова: вторичного	(1 (KAI-4169-008) «Многоцентровое несравнительное продолженное ние долгосрочной эффективности и безопасности АМС 416 в лечении о гиперпаратиреоза у пациентов с хронической почечной недостаточностью, кся на гемодиализе»""	AMG 416 (KAI-4169)	Нефрология	Ш	01/04/2013	31/12/2016
исследова Эполонг® в	'Открытое, сравнительное, многоцентровое рандомизированное ние по изучению эффективности, безопасности и переносимости препарата в коррекции анемии и поддержании уровня гемоглобина у ЭПО-наивных с хронической болезнью почек, не находящихся на диализе""""	Эполонг®	Нефрология	11-111	15/02/2013	31/12/2016
исследован терапевтич коррекцие	IXAFL3003 "Открытое рандомизированное, сравнительное, многоцентровое ние двух терапевтических подходов к назначению ривароксабана и ческого подхода к назначению перорального антагониста витамина К с гій дозы, применяемых для лечения пациентов с фибрилляцией предсердий, проводится чрескожное коронарное вмешательство (PIONEER AF-PCI)"	Ривароксабан (JNJ-39039039, ВАҮ 59-7939, Ксарелто ®)	Анестезиологи- реаниматология	IIIb	01/06/2013	31/12/2016
исследова	002 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое ние оценки эффективности препарата TRV027 в различных дозах у , госпитализированных по поводу острой декомпенсированной сердечной чности"	TRV027	Кардиология	II	19/08/2014	31/12/2016
клиническо лиофилиза	14 «Двойное слепое плацебо-контролируемое рандомизированное ое исследование эффективности и безопасности препарата Ингарон®, т для приготовления раствора для интраназального введения 100000 МЕ П «Фармаклон», Россия) у пациентов с аллергическим ринитом»	Ингарон® (Интерферон гамма)	Инфекционные болезни	II	09/04/2015	31/12/2016
исследоваї приготовле Аргентина) введения з	-4 «Открытое сравнительное многоцентровое рандомизированное ние эффективности и безопасности препарата Бортезомиб, лиофилизат для ения раствора для внутривенного введения 3,5 мг (Тютор С.А.С.И.Ф.И.А.,) и Велкейд®, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного 3,5 мг (Держатель РУ ООО «Джонсон & Джонсон», Россия) у пациентов с иножественная миелома»	Бортезомиб	Гематология;Онколог ия;Химиотерапия;	Ш	14/04/2015	30/12/2016

№ Buserelin01-2015 "Открытое, рандомизированное, многоцентровое клиническое исследование по изучению сравнительной эффективности и безопасности лекарственных препаратов Микрорелин (бусерелин), порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия 3,75 мг (ООО «Фарм-Синтез», Российская Федерация) и Бусерелин Депо, лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия 3,75 мг (ЗАО «Фарм-Синтез», Российская Федерация) у взрослых пациенток с эндометриозом"	Микрорелин (Бусерелин)	Акушерство и гинекология	III	10/12/2015	31/10/2016
№ 16СЗ "Открытое проспективное многоцентровое рандомизированное сравнительное исследование эффективности, безопасности и переносимости препарата Сальгетрол® (сальбутамола гемисукцинат/тровентол (метатропия йодид)), капсулы с порошком для ингаляций 50/40 мкг/доза (ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга») у пациентов с частично контролируемой бронхиальной астмой."	Сальгетрол® (Сальбутамола гемисукцинат + Тровентол (Метатропия йодид))	Пульмонология;	Ш	29/09/2015	01/09/2016
№ LGN-VN-003 "Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо- контролируемое исследование для оценки безопасности и эффективности однократного перорального приема Ваноксерина с целью восстановления нормального синусового ритма у пациентов с недавно возникшей фибрилляцией или трепетанием предсердий."	Ваноксерин (Ваноксерина гидрохлорид)	Кардиология;	III	05/08/2015	01/08/2016
№ PHI113747 « Многоцентровое, рандомизированное, контролируемое исследование Фазы 2В, проводящееся в течение 24 недель в параллельных группах, с группами активного контроля для оценки безопасности и эффективности препарата GSK1278863 у пациентов с анемией, ассоциированной с хронической болезнью почек, не находящихся на гемодиализе»	GSK1278863	Гематология;Гемоди ализ;Нефрология; терапия	IIb	18/10/2013	20/02/2016
№ КІ/0513-1 ""Открытое, рандомизированное, клиническое исследование эффективности, безопасности и пере-носимости препарата Момат —А (фиксированная комбинация Азеластина гидрохлорид 140 мкг + Мометазона фуроат 50 мкг, Гленмарк Фармасьютикалз Лимитед, Индия), спрей назальный, в сравнении с препаратами Аллергодил® (МНН Азеластина гидрохлорид, Меда Фарма ГмбХ и Ко.КГ, Германия), спрей назальный, и Назонекс® (МНН Мометазона фуроат, Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия), спрей назальный, у пациентов с сезонным аллергическим ринитом""	Момат-А (Мометазон+Азеластин, Момат- А)	Аллергология и иммунология Пульмонология; Терапия	Ш	17/02/2014	17/02/2016
№ 201474 "Исследование оценки предпочтений пациентов с аллергическим ринитом в отношении флутиказона фуроата, назального спрея, и мометазона фуроата, назального спрея"	Флутиказона фуроат (GW685698, Авамис)	Аллергология и иммунология	IV	12/05/2015	04/12/2015
№ 07/13/РКИ "Открытое сравнительное рандомизированное клиническое исследование по оценке эффективности, безопасности и переносимости препарата Моксифлоксацин ШТАДА раствор для инфузий 1,6 мг/мл (Хемомонт Д.О.О., Черногория) в сравнении с препаратом Авелокс® раствор для инфузий 1,6 мг/мл (Байер Шеринг Фарма АГ, Германия) у пациентов с внебольничной пневмонией."	Моксифлоксацин (Моксифлоксацин ШТАДА)	Пульмонология	Ш	01/10/2014	01/10/2015
№ СЕ01-301 "Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование для оценки эффективности и безопасности применения солитромицина (СЕМ-101), от внутривенного к пероральному введению, в сравнении с применением моксифлоксацина, от внутривенного к пероральному введению при лечении взрослых пациентов с внебольничной бактериальной пневмонией"	СЕМ-101 (солитромицин,)	Инфекционные болезни Пульмонология	Ш	30/03/2014	30/09/2015

Пленмарк Фармасьютикалз ЛПД. (Индия) и препарата Назонекс®, спреи назальный дозированный, производства Шеринг-Плау Лабо Н.В. (Бельгия) у пациентов с круглогодичным аллергическим ринитом." № GRAS3001 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по оценке иммунологических эффектов и безопасности 60-дневного курса применения таблеток стандартизованного качества для сублингвальной гразакс Аллергология и иммунология и иммунология и иммунология Вызванным пыльцой трав" № DRI12544 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по определению дозы дупилумаба у больных среднетяжелой и тяжелой неконтролируемой астмой."" № CE01-300 «Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое сравнительное исследование эффективности и безопасности содитромицина (СЕМ-101) для приема	No CDI /CT/2012/01//III "Otivo itoo nauroviavananauvo chaniuta tiiva			1		
исследование по оценке иммунологических эффектов и безопасности 60-дневного курса применения таблеток стандартизованного качества для сублингвальной иммунотерапии у взрослых пациентов с аллергическим риноконъюнктивитом, вызванным пыльцой трав" № DRI12544 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по определению дозы дупилумаба у больных среднетяжелой и тяжелой неконтролируемой астмой."" № CE01-300 «Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое сравнительное исследование эффективности и безопасности солитромицина (CEM-101) для приема внутрь и моксифлоксацина для приема внутрь при лечении взрослых пациентов с Аллергология и иммунология Пульмонология Пульмонология	многоцентровое клиническое исследование по оценке эффективности, безопасности и переносимости препарата Мометазон, спрей назальный дозированный, производства Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД. (Индия) и препарата Назонекс®, спрей назальный дозированный, производства Шеринг-Плау Лабо Н.В. (Бельгия) у пациентов с	Мометазон	иммунология Пульмонология;	111	19/08/2013	04/08/2015
исследование по определению дозы дупилумаба у больных среднетяжелой и тяжелой Дупилумаб (REGN668) Пульмонология III 01/08/2013 30/С неконтролируемой астмой."" № СЕ01-300 «Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое сравнительное исследование эффективности и безопасности солитромицина (СЕМ-101) для приема внутрь и моксифлоксацина для приема внутрь при лечении взрослых пациентов с СЕМ-101 (солитромицин,) Пульмонология III 17/01/2013 31/1	исследование по оценке иммунологических эффектов и безопасности 60-дневного курса применения таблеток стандартизованного качества для сублингвальной иммунотерапии у взрослых пациентов с аллергическим риноконъюнктивитом,	Гразакс	·	III	01/09/2014	31/07/2015
исследование эффективности и безопасности солитромицина (CEM-101) для приема внутрь и моксифлоксацина для приема внутрь при лечении взрослых пациентов с	исследование по определению дозы дупилумаба у больных среднетяжелой и тяжелой	Дупилумаб (REGN668)	Пульмонология	III	01/08/2013	30/06/2015
	исследование эффективности и безопасности солитромицина (CEM-101) для приема внутрь и моксифлоксацина для приема внутрь при лечении взрослых пациентов с	СЕМ-101 (солитромицин,)	Пульмонология	III	17/01/2013	31/12/2014
№ 20120230 "Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 Фазы по оценке эффективности и безопасности АМG 416 в лечении вторичного гиперпаратиреоза у пациентов с хронической почечной недостаточностью, находящихся на гемодиализе"""	исследование 3 Фазы по оценке эффективности и безопасности AMG 416 в лечении вторичного гиперпаратиреоза у пациентов с хронической почечной недостаточностью,	AMG 416 (KAI-4169)	Эндокринология	III	01/04/2013	31/12/2014
№ 018-01 "Открытое клиническое исследование III фазы, направленное на изучение безопасности и иммуногенности V110 у российских пациентов в возрасте 50 лет и старше, а также в возрасте от 2 до 49 лет, с повышенным риском пневмококковых инфекций, Пневмовакс® 23) **N10 (Вакцина для профилактики пневмококковых инфекций, Пневмовакс® 23) **Aллергология и иммунология **III **15/02/2013 **15/1	безопасности и иммуногенности V110 у российских пациентов в возрасте 50 лет и старше, а также в возрасте от 2 до 49 лет, с повышенным риском пневмококковых	профилактики пневмококковых		Ш	15/02/2013	15/12/2013