

Перечень договоров клинических исследований ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России, заключенных с зарубежными организациями

№	Название соглашения/ договора	Год подписания	Срок действия	Страна	Соглашение/ договор	Зарубежная организация	Тип организации (образовательные организации / научные организации / органы государственной власти / некоммерческие организации /	Краткая характеристика соглашения/договора
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Рандомизированное многоцентровое исследование с целью оценки эффективности и безопасности препарата РТ009, по сравнению с препаратами РТ005, РТ008 и препаратом Симбикорт® Турбухалер® в открытом режиме в виде активного контроля по влиянию на функцию лёгких на протяжении 24-недельного периода лечения в параллельных группах пациентов с ХОБЛ от средней тяжести до крайне тяжёлой	2016	до полного исполнения	Великобритания	б/н от 25.10.2016	ООО "АстраЗенека Фармасьютикалз"	Бизнес	Договор клинического исследования
2	"Многоцентровое открытое рандомизированное клиническое исследование эффективности и безопасности Левопронта®, сироп 30 мг/5 мл в сравнении с Либексином®, таблетки 100 мг у пациентов с сухим непродуктивным кашлем на фоне острой респираторной инфекции верхних дыхательных путей"	2016	до полного исполнения	Италия	LDP0114-09-10/10/2016 от 10.10.2016г.	ООО "иФарма"	Бизнес	Договор клинического исследования
3	"AG-013736 (АКСИТИНИБ) для лечения метастатического почечно-клеточного рака"	2010	до полного исполнения	США	174/i-10 от 21.06.2010	Компания "Пфайзер Эйч.Си.Пи.Корпорэйшн"	Бизнес	Договор клинического исследования
4	Рандомизированное, двойное слепое исследование фазы 3 для оценки комбинации PF-06439535 с паклитакселом-карбоплатином и комбинации бевацизумаба с паклитакселом-карбоплатином при лечении первой линии у пациентов с распространенным неплоскоклеточным немелкоклеточным раком легкого	2015	до полного исполнения	США	б/н от 05.05.2015	Компания "Айкон Клиникал Рисерч Лимитед"	Бизнес	Договор клинического исследования
5	"Двойное слепое, рандомизированное, плацебо контролируемое, многоцентровое исследование 3-й фазы для изучения эффективности и безопасности препарата AZD9291 в сравнении с плацебо у пациентов с немелкоклеточной карциномой легкой стадии IV-IIIА с положительной мутацией рецептора эпидермального фактора роста после полной резекции опухоли с наличием или без предшествующей адьювантной терапии (АДАУРА) "	2016	до полного исполнения	Великобритания	б/н от 01.03.2016	ООО "АстраЗенека Фармасьютикалз"	Бизнес	Договор клинического исследования

6	"Двойное слепое, рандомизированное, в параллельных группах исследование для сравнения эффективности и безопасности препарата FKB238 с Авастином® в качестве первой линии терапии у пациентов с прогрессирующим/рецидивирующим неплоскоклеточным немелкоклеточным раком легких в комбинации с Паклитакселем и Карбоплатином"	2016	до полного исполнения	США	б/н от 31.10.2016	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования
7	"Долгосрочное наблюдательное исследование для оценки кардиологической безопасности пациентов с ранним или местнораспространенным HER2-положительным раком молочной железы завершивших исследование"	2016	до полного исполнения	Южная Корея	№20 от 07.09.2016г.	ООО "ОСТ Рус" (Спонсор компания "Сфмсунг Биоэпис Ко, Лтд.)	Бизнес	Договор клинического исследования
8	Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах, многоцентровое исследование фазы 3 для оценки безопасности и эффективности индукционной и поддерживающей терапии устекинумабом у пациентов с умеренным или тяжелым язвенным колитом"	2015	до полного исполнения	США	1 от 21.09.2015	Янссен Рисерч энд Девелопмент ЭлЭлСи	Бизнес	Договор клинического исследования
9	"Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах, многоцентровое исследование фазы 2 по оценке безопасности и эффективности препарата APD334 при применении у пациентов с активным язвенным колитом от средней до тяжелой степени тяжести"	2016	до полного исполнения	США	717381001-1452i/2016 от 28.12.2016	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)" (инициатор исследования Arena Pharmaceuticals, Inc. США)	Бизнес	Договор клинического исследования
10	"Многоцентровое, рандомизированное, открытое сравнительное клиническое исследование эффективности и безопасности лекарственного препарата Гайномакс XL, суппозитории вагинальные компании "Эмбил Илач Сан. Лтд. Шти" (Турция) с лекарственным препаратом Гайномакс, суппозитории вагинальные компании "Эмбил Илач Сан. Лтд. Шти" (Турция), в терапии вульвовагинальных кандидозов, бактериальных вагинитов, трихомонадных вагинитов или бактериального вагинита"	2017	до полного исполнения	Испания	06-04-ГМ/2017 от 20.01.2017г.	ООО "ГЛОБАЛФАРМ" спонсор Эксалтис Хелскеа С.Л. (Испания)	Бизнес	Договор клинического исследования
11	"Долгосрочное исследование результатов для оценки снижения остаточного иска после лечения статинами при приеме Эпановы пациентами с гипертриглицеридемией и высоким риском развития сердечно-сосудистых заболеваний (STRENGTH)"	2017	до полного исполнения	Австрия	QSTP5995 от 13.05.2016	Филиал ООО «Квинтайлс ГезмбХ» Вена Австрия	Бизнес	Договор клинического исследования
12	"Международное многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое плацебо-контролируемое исследование фазы 3 по изучению эффективности и безопасности ривароксана при применении для снижения риска серьезных тромботических сосудистых осложнений у пациентом с симптоматическим заболеванием периферических артерий, проходящих процедуры реваскуляризации нижних конечностей"	2016	до полного исполнения	Германия	от 28.03.2017г.	Компания "Байер"	Бизнес	Договор клинического исследования

13	"Многоцентровое исследование в параллельных группах для изучения долговременной безопасности и эффективности препарата CNTO136 (сирукумаб) у пациентов с ревматоидным артритом, которые закончили лечение в исследованиях CNTO136ARA3002 (SIRROUND-D) и CNTO136ARA3002 (SIRROUND-T)"	2017	до полного исполнения	Бельгия	1 от 31.01.2014	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" (действ. от своего имени и от имени компании Janssen-Cilag International NV, Бельгия)	Бизнес	Договор клинического исследования
14	Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование эффективности и безопасности триметазидина у пациентов со стенокардией, которым была проведена процедура чрескожного коронарного вмешательства	2014	до полного исполнения	Франция	2633 от 01.08.2014	ООО "Синерджи Ресерч Групп" (Спонсор АО "Лаборатории Сервье")	Бизнес	Договор клинического исследования
15	"Международный регистр с целью оценки медицинской практики и долгосрочного наблюдения за лечением сердечной недостаточности (REPORT-HF)"	2014	до полного исполнения	Швейцария	СИТ-КРЕ-01/14 от 29.09.2014	ООО "Синерджи Ресерч Групп" (Спонсор Компания Новартис Фарма АГ, Швейцария)	Бизнес	Договор клинического исследования
16	Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование препарата Голimumаб, анти-ФНО-а Моноклональные Антитела, вводимые внутривенно у пациентов с активным Псориазическим артритом	2015	до полного исполнения	США	б/н от 29.06.2015	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" (Спонсор Компания Пфайзер Инк.)	Бизнес	Договор клинического исследования
17	Исследование 2b фазы двойное слепое плацебо-контролируемое эффективности и безопасности GSK3196165 в комбинации с терапией метотрексатом у пациентов с активной средне-тяжелой формой ревматоидного артрита, несмотря на проводимую терапию метотрексатом	2015	до полного исполнения	Великобритания	б/н от 11.08.2015	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" (Спонсор GlaxoSmithKline Research & Development Limited, UK)	Бизнес	Договор клинического исследования
18	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	2016	до полного исполнения	Германия	16244/51021/1(2) от 13.01.2016	АО "Байер"	Бизнес	Договор клинического исследования
19	"Открытое исследование - продолжение для сравнения долгосрочной эффективности, безопасности, иммуногенности и фармакокинетики препарата FKВ327 и Хумира® у пациентов с ревматоидным артритом, получающих сопутствующую терапию метотрексатом"	2015	до полного исполнения	Япония	iHC/FRB327-003/1018/INS от 22.10.2015	ООО "инВентив Хелс Клиникал" (Спонсор Фуджифильм Киова Кирин Байолоджикс Ко., Ltd, Япония)	Бизнес	Договор клинического исследования
20	"Рандомизированное, двойное-слепое, контролируемое многоцентровое исследование по оценке применения Этанерцепта и Метотрексата в составе комбинированной терапии или в виде монотерапии у пациентов с Псориазическим артритом"	2016	до полного исполнения	США	от 06.09.2016	ООО "Амджен"	Бизнес	Договор клинического исследования

21	"Рандомизированное, двойное-слепое, многоцентровое, с активным контролем исследование фазы III для оценки долгосрочной безопасности и эффективности Танезумаба, применяемого подкожно у пациентов с остеоартритом тазобедренных и ли коленных суставов"	2016	до полного исполнения	США	от 17.10.2016	ООО "инВентив Хелс Клиникал" (Спонсор Компания Пфайзер Инк.)	Бизнес	Договор клинического исследования
22	"Рандомизированное, двойное, слепое, плацебо контролируемое исследование, проводимое в параллельных группах у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и установленным заболеванием сосудов для оценки сердечно-сосудистых исходов после лечения препаратом Эртуглифлозин (МК-8835/PF-04971729), исследование сердечно-сосудистых исходов (VERTIS)"	2016	до полного исполнения	США	от 26.10.2016	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" (Спонсор Мерк Шарп и Доум Корп., подразделение компании Мерк энд Ко. Инк., Уайтхаус Стейшн, Нью-Джерси, США)	Бизнес	Договор клинического исследования
23	"Многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование фазы 2B с использованием диапазона доз, в котором оценивается эффективность и безопасность препарата MSTT1041A у пациентов с неконтролируемой тяжелой ревматой"	2016	до полного исполнения	США	677061001-296155i/2016 от 21.11.2016	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)" (Спонсор Дженентек, Инк., США)	Бизнес	Договор клинического исследования
24	"Оценка применения эдоксабана у пациентов с неклапанной фибрилляцией предсердий (НКФП) и высоким клиренсом креатинина, ранее не получавших антикоагулирующие препараты"	2017	до полного исполнения	США	QSTP6792 от 30.03.2017г.	Компания «Квинтайлс ГезмбХ» (Австрия) от имени Даичи Санкио Инк. (США)	Бизнес	Договор клинического исследования
25	"Клиническое исследование безопасности и эффективности лекарственного средства Верицигуат, МК-1242/BAУ1021189"	2016	до полного исполнения	США	2016/543 от 31.08.2016г.	ООО «МСД Фармасьюбикалс» от имени компании "МЕРК ШАРП И ДОУМ КОРП." (США)	Бизнес	Договор клинического исследования
26	"Многоцентровое исследование 3-й фазы по оценке долгосрочной эффективности и безопасности барицитиниба у пациентов с ревматоидным артритом"	2014	до полного исполнения	Швейцария	JADY/732 от 11.03.2014г.	Эли Лилли Восток С.А. Швейцария	Бизнес	Договор клинического исследования
27	Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое, трехэтапное исследование эффективности и безопасности препарата NI071 и зарегистрированного в США препарата Ремикейд® (Инфликсимаб) для лечения пациентов с ревматоидным артритом	2017	до полного исполнения	Япония	от 30.08.2017 г.	ООО "инВентив Хелс Клиникал" (Спонсор Nichi-Iko Pharmaceutical Co., Ltd, Япония)	Бизнес	Договор клинического исследования
28	"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"	2017	до полного исполнения	Германия	16244/51021/1(2) от 13.01.2016	Спонсор исследования АО "Байер"	Бизнес	Договор клинического исследования

29	"Рандомизированное двойное слепое с двойной маскировкой, контролируемое активным препаратом и плацебо, многоцентровое исследование в параллельных группах длительностью 12 недель для оценки профиля эффективности и безопасности препарата PF-06650833 у пациентов с активным ревматоидным артритом и недостаточным ответом на терапию метотрексатом"	2017	до полного исполнения	США	б/н от 10.07.2017	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" (Спонсор "Корпорация "Пфайзер")	Бизнес	Договор клинического исследования
30	"Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах по оценке влияния алирокумаба (SAR236553/REGN727) на возникновение сердечно-сосудистых явлений у пациентов, недавно перенесших острый коронарный синдром"	2013	до полного исполнения	Франция	от 25.06.2013	Филиал компании с ограниченной ответственностью "Кованс Клиникал энд Периаппрувал Сервисиз Лимитед", принадлежащий компании с ограниченной ответственностью Covance Clinical and Periapproval Services Limited, Великобритания (Спонсор Компания Sanofi-aventis Recherch & Development, Франция,	Бизнес	Договор клинического исследования
31	"Многоцентровое, рандомизированное исследование с 52-недельным периодом двойной слепой терапии в параллельных группах и тройной маскировкой с целью оценки безопасности и эффективности препарата QMF149 по сравнению с мометазона фууроатом у пациентов с бронхиальной астмой"	2016	до 01.02.2019	Швейцария	CQVM149B2301/1807 от 14.04.2016	ООО "Новартис Фарма"	Бизнес	Договор клинического исследования
32	"Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, проводимое в параллельных группах, многоцентровое исследование 3 фазы по оценке эффективности и безопасности двух различных доз бенрализумаба (MEDI-563) у пациентов с тяжелым или очень тяжелым течением хронической обструктивной болезни легких (ХОЛБ), при наличии обострений ХОЛБ в анамнезе (GALATHEA)"	2014	до полного исполнения	Великобритания	б/н от 29.09.2014	ООО "Астразенека Фармасьютикалз"	Бизнес	Договор клинического исследования
33	"52-недельное международное, многоцентровое рандомизированное, двойное слепое, сравнительное исследование, проводимое в трех параллельных группах пациентов с бронхиальной астмой, у которых заболевание не поддается контролю при применении ингаляционных кортикостероидов в высоких дозах в сочетании с агонистами В2-рецепторов длительного действия, с целью оценки препарата 5993 (комбинированного препарата ультрамелкодисперсного беклометазона дипропионата, формотерола fumarata и гликопиррония бромида в фиксированных дозировках 200/6/12,5 мкг) в дозирующем ингаляторе"	2015	до полного исполнения	Италия	б/н от 04.12.2015	ООО "Чилтерн Интернэшнл"	Бизнес	Договор клинического исследования

34	"Многоцентровое, рандомизированное, дополнительное исследование III фазы в параллельных группах по оценке безопасности и переносимого бенрализумаба (MEDI-563) у подростков и взрослых пациентов с астмой, получающих комбинацию ингаляционных кортикостероидов с β 2-агонистами длительного действия (FOCAL)"	2015	до полного исполнения	Великобритания	б/н от 15.04.2015	ООО "Астразенека Фармасьютикалз"	Бизнес	Договор клинического исследования
35	Рандомизированное двойное слепое многоцентровое исследование с двойной маскировкой с целью оценки эффективности и безопасности фиксированной комбинации Гликопирроний/Формотерола фумарат по сравнению с фиксированной комбинацией Умеклидиний/Вилантерол на протяжении 24-недельного периода лечения в параллельных группах у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких от средней тяжести до крайне тяжелой (AERISTO)	2017	до 01.03.2019	Великобритания	от 05.04.2017	ООО "Астразенека Фармасьютикалз"	Бизнес	Договор клинического исследования
36	Рамочное соглашение об условиях проведения клинических исследований	2017	вступает в силу с даты подписания и действует в течение неопределенного периода	Франция	Рамочное соглашение об условиях проведения клинических исследований № SIT-KRE-0818	ООО "Синерджи Ресерч Групп"	Бизнес	Договор клинического исследования
37	Рандомизированное открытое исследование III фазы по сравнению фармакокинетики эффективности и безопасности трастузумаба при подкожном (п/к) и внутривенном (в/в) введении у женщин с HER2 положительным злокачественным новообразованием молочной железы на ранней стадии (DMCS-0)	2009	до полного исполнения	Швейцария	от 27.10.2009	Представительство швейцарской компании "Ф.Хоффман-Ля Рош ЛТД"	Бизнес	Договор клинического исследования
38	"Рандомизированное многоцентровое двойное слепое плацебо-контролируемое исследование III фазы по изучению эффективности и безопасности пертузумаба в комбинации с трастузумабом и химиотерапией у пациентов с HER2-положительным распространенным раком желудка"	2013	до полного исполнения	Швейцария	ВО-25114 от 29.03.2013	Представительство швейцарской компании "Ф.Хоффман-Ля Рош ЛТД"	Бизнес	Договор клинического исследования
39	"Рандомизированное, двойное слепое, сравнительное исследование сочетания антиандрогенной терапии и препарата ЗИТИГА (абиратерона ацетат) с низкой дозой преднизона в сравнении с изолированной антиандрогенной терапией у пациентов группы высокого риска с впервые диагностированным, метастатическим раком предстательной железы у пациентов без предшествующей гормональной терапии"	2012	до 31.12.2020	Бельгия	1521-КИ/12 от 23.10.2012	Компания "Янссен Фармацевтика НВ" Бельгия	Бизнес	Договор клинического исследования

40	"Рандомизированное мультицентровое открытое исследование 3 фазы для сравнения режимов лечения Трастузумаб плюс Пертузумаб плюс Таксаны после применения Антрациклинов и Трастузумаба Эмтанзина плюс Пертузумаб после применения Антрациклинов в качестве адъювантной терапии у пациентов операбельным HER2-положительным первичным раком молочной железы"	2014	до полного исполнения	Швейцария	б/н от 20.05.2014	Представительство швейцарской компании "Ф.Хоффман-Ля Рош ЛТД"	Бизнес	Договор клинического исследования
41	"Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование 3 фазы по изучению препарата ARN-509 у мужчин с неметастатическим (M0) кастрационно-резистентным раком предстательной железы"	2014	до ноября 2019	США	б/н от 29.10.2014	ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс (США)"	Бизнес	Договор клинического исследования
42	"Многоцентровое рандомизированное двойное слепое исследование 3 фазы проводимое в параллельных группах по сравнению эффективности, безопасности, фармакокинетики и иммуногенности SB3 (предложенного биоэквивалента трастузумаба) и герцептина у женщин с впервые диагностированным на ранней стадии или местнораспространенным HER2-положительным раком молочной железы в составе неоадъювантной терапии"	2014	до полного исполнения	Южная Корея	QSTP4686 от 15.12.2014	Филиал ООО «Квинтайлс ГезмбХ»	Бизнес	Договор клинического исследования
43	"Рандомизированное, двойное слепое исследование фазы 3 препарата PF-05280014 в комбинации с паклитакселом в сравнении с трастузумабом в комбинации с паклитакселом в качестве терапии первой линии у пациентов с HER2-положительным метастатическим раком молочной железы"	2015	до полного исполнения	США	б/н от 14.09.2015	Компания "Айкон Клиникал Рисерч Лимитед"	Бизнес	Договор клинического исследования
44	Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование 3 фазы препарата JNJ-56021927 у пациентов с локализованной или местнораспространенной форма рака предстательной железы высокого риска, которым показано проведение лучевой терапии	2016	31.12.2026	Бельгия	2078-КИ/15 от 29.01.2016	Компания "Янсен Фармацевтика НВ" Бельгия	Бизнес	Договор клинического исследования
45	Рандомизированное многоцентровое двойное слепое исследование III фазы по оценке эквивалентности лекарственных препаратов, проводимое в параллельных группах пациентов с ранним раком молочной железы HER2+ с целью сравнения эффективности, безопасности и фармакокинетических свойств препарата HD201 и Герцептина (протокол # CP0793-TROIKA-00-N)	2013	до марта 2019	США	CP91-A5481008-1055-N от 28.11.2013	"ТРИО" и ООО "Кромос"	Бизнес	Договор клинического исследования
46	"Рандомизированное многоцентровое, двойное слепое, 3 фазы исследование препарата PD 0332991 (пероральный ингибитор CDK 4/6) совместно с летрозолом в сравнении с плацебо совместно с летрозолом при лечении ЭР(+), HER2(+) рака молочной железы у женщин в постменопаузе, которым ранее не проводилась системная противоопухолевая терапия по поводу распространения заболевания"	2013	до марта 2019	США	CP91-A5481008-1297-N от 28.11.2013	"ТРИО" и ООО "Кромос"	Бизнес	Договор клинического исследования

47	"Многоцентровое, двойное слепое рандомизированное, проводимое в параллельных группах исследование, в котором оценивается эффективность и безопасность препарата MYL-1402O в сравнении с препаратом Авастин®, применяемых в качестве первой линии терапии у пациентов с неплоскоклеточным немелкоклеточным раком легкого IV стадии"	2017	до исполнения	Швейцария	56815100-3061/2017 от 17.02.2017	ООО "ПВД Девелопмент (Смоленск)"	Бизнес	Договор клинического исследования
48	"Многоцентровое рандомизированное двойное слепое исследование II/III фазы по оценке продолжительности тяжелой нейтропении при лечении плинабулином в сравнении с пэгфилграстимом у пациентов с солидными опухолями, получающих миелосупрессивную химиотерапию доцетакселом (Протектив1)"	2017	до завершения исследования	США	б/н от 15.11.2017	ООО "Чилтерн Интернешнл"	Бизнес	Договор клинического исследования
49	"Рандомизированное, двойное слепое клиническое исследование 3 фазы по оценке комбинации пембролизумаб+эпакадостат по сравнению с пембролизумабом+плацебо в лечении рецидивной или прогрессирующей метастатической уротелиальной карциномы после неудачи первой линии химиотерапии на основе препаратов платины по поводу распространенного/метастатического заболевания (KEYNOTE-698/ECHO-303)"	2018	до завершения исследования	США	№ 2018/58 от 25.01.2018г.	"МЕРК ШАРП И ДОУМ КОРП."	Бизнес	Договор клинического исследования
50	"Рандомизированное многоцентровое двойное слепое исследование III фазы по оценке эквивалентности лекарственных препаратов, проводимое в параллельных группах пациентов с ранним раком молочной железы HER2+ с целью сравнения эффективности, безопасности и фармакокинетических свойств препарата HD201 и Герцептина®"	2018	до 2021	Сингапур	№ CP0793-TROIKA-643-008-N от 09.02.2018	ООО "Кромос" (спонсор Престиж БиоФарма Пте Лтд, Сингапур)	Бизнес	Договор клинического исследования
51	"Рандомизированное, двойное слепое исследование 3 фазы по оценке пембролизумаба (MK3475) в комбинации с эпакадосматом (INCB024360) или плацебо у пациентов с уротелиальной карциномой, не подлежащей лечению цисплатином (KEYNOTE-672/ECHO-307)"	2018	до полного исполнения	США	2018/47 от 25.01.2018	"МЕРК ШАРП И ДОУМ КОРП."	Бизнес	Договор клинического исследования
52	"Рандомизированное простое слепое исследование III фазы по оценке схемы лечения доцетаксел + плинабулин в сравнении со схемой доцетаксел + плацебо в химиотерапии второй или третьей линии, проводимой пациентам с распространенным немелкоклеточным раком легкого, у которых имеется как минимум один измеримый очаг заболевания в легких (исследование ЛУБЛИН-3)"	2018	до исполнения всех обязательств	США	б/н от 14.11.2018	ООО "Чилтерн Интернешнл"	Бизнес	Договор клинического исследования
53	"Многоцентровое исследование в параллельных группах для изучения долговременной безопасности и эффективности препарата CNTO 136 (сирукумаб) у пациентов с ревматоидным артритом, которые закончили лечение в исследованиях CNTO136ARA3002 (SIRROUND-D) и CNTO136ARA3003 (SIRROUND-T)"	2013	01.10.2019	Бельгия	1 от 14.12.2013	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования

54	"Рандомизированное двойное слепое исследование оценки эффективности и безопасности PF-06438179 и инфликсимаба в комбинации с метотрексатом у пациентов с активным ревматоидным артритом от средней до тяжелой степени тяжести, имевших неадекватный ответ на терапию метотрексатом (фаза 2)"	2014	до полного исполнения	США	от 05.12.2014	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования
55	Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование препарата Голimumаб, анти-ФНО-а Моноклональные Антитела, вводимые внутривенно у пациентов с активным Псориазическим артритом	2015	до февраля 2018	Нидерланды	1 от 15.04.2015	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования
56	"Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое, основанное на событиях исследование влияния канаглифлозина на исходы сердечно-сосудистой патологии и почечной недостаточности у пациентов с сахарным диабетом 2-го типа и диабетической нефропатией"	2014	до марта 2019	Бельгия	QSTP4619 от 28.11.2014	Филиал ООО «Квинтайлс ГезмбХ»	Бизнес	Договор клинического исследования
57	Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование с достижением определенного числа клинических событий, проводимое для оценки эффективности и безопасности перорального препарата ривароксабан в сравнении с плацебо в отношении снижения риска смерти, инфаркта миокарда или инсульта у пациентов с хронической сердечной недостаточностью и выраженной ишемической болезнью сердца после госпитализации по поводу ухудшения сердечной недостаточности (COMMANDERHF)	2013	до 31.12.2018	Бельгия	1691-КИ/13 от 30.09.2013	Компания "Янсен Фармацевтика НВ" Бельгия	Бизнес	Договор клинического исследования
58	Многоцентровое, открытое исследование безопасности и эффективности препарата GLPG0634 с длительным периодом последующего наблюдения у пациентов с ревматоидным артритом умеренной или высокой степени активности	2013	до полного выполнения всех обязательств по договору	Бельгия	от 28.10.2014	Компания Ай Эн Си Ресерч	Бизнес	Договор клинического исследования
59	"Рандомизированное, двойное слепое исследование фазы 3в/4 для оценки тофацитиниба в дозе 5 мг с метотрексатом и без него в сравнении с адалимумабом с метотрексатом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым ревматоидным артритом в активной форме"	2014	до завершения исследования	США	от 28.10.2014	Компания "Айкон Клиникал Рисерч Лимитед"	Бизнес	Договор клинического исследования
60	"Рандомизированное, двойное слепое исследование оценки эффективности и безопасности PF-06438179 и инфликсимаба в комбинации с метотрексатом у пациентов с активным ревматоидным артритом от средней до тяжелой степени тяжести, имевших неадекватный ответ на терапию метотрексатом (фаза 3)"	2014	до полного выполнения обязательств по договору	США	от 05.12.2014	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования
61	"Открытое рандомизированное исследование с параллельными группами по оценке иммуногенности и безопасности монотерапии сарилумабом у больных с активным ревматоидным артритом"	2013	до 31.12.2023	Франция	б/н от 13.02.2013	АО "Санофи-Авентис груп" Франция	Бизнес	Договор клинического исследования

62	"Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование препарата Голимумаб, анти-ФНО-а Моноклональные Антитела, вводимые внутривенно у пациентов с активным Псориазическим артритом"	2015	до февраля 2018	Бельгия	1 от 29.06.2015	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)"	Бизнес	Договор клинического исследования
63	Многочитровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование 2-й фазы с поиском диапазона доз, проводимое с целью оценки безопасности и эффективности препарата ALX-0061, применяемого подкожно у пациентов с системной красной волчанкой умеренной или высокой степени активности"	2015	до полного исполнения	Бельгия	576551001-007004i/2015 от 12.08.2015	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)"	Бизнес	Договор клинического исследования
64	"Многоцентровое, рандомизированное, плацебо-контролируемое, двойное слепое исследование фазы 3 для оценки эффективности и безопасности Цертолизумаба Пэгол у пациентов с активной формой аксиального спондилоартрита (АКСЦПА) при отсутствии рентгенологических проявлений анкилозирующего спондилита и при наличии объективных признаков воспаления"	2015	до полного исполнения	Германия	от 03.11.2015	ООО "Фармасьютикал Рисерч Ассошиэйтс СиАйЭс"	Бизнес	Договор клинического исследования
65	Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое 16-недельное исследование с применением препарата сравнения и плацебо с последующей долгосрочной оценкой эффективности и безопасности иксекизумаба (препарата LY2439821) у пациентов с аксиальным спондилоартритом, подтвержденным по результатам рентгенографического исследования, которым ранее не проводилось лечение биологическими противоревматическими препаратами, модифицирующими течение заболевания	2016	до 31.12.2018	Швейцария	RHBV/878 от 18.05.2016	Эли Лилли Восток С.А.	Бизнес	Договор клинического исследования
66	"Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое плацебо-контролируемое 52-недельное исследование эффективности и безопасности иксекизумаба (препарата LY2439821) у пациентов с аксиальным спондилоартритом, не подтвержденным по результатам рентгенографического исследования, которым ранее не проводилось лечение биологическими противоревматическими препаратами, модифицирующими течение заболевания"	2016	до 31.12.2018	Швейцария	RHBX/878 от 06.07.2016	Эли Лилли Восток С.А.	Бизнес	Договор клинического исследования
67	Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения препарата АВТ-494 с плацебо и с адалимумабом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита, получающих стабильную фоновую терапию метотрексатом и не достигших адекватного ответа на нее	2016	до 31.12.2022	США	от 19.08.2016	ООО "ЭббВи"	Бизнес	Договор клинического исследования

68	Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения препарата АВТ-494 в виде монотерапии с метотрексатом у пациентов со среднетяжелым или тяжелым активным течением ревматоидного артрита, не достигающих адекватного ответа на метотрексат	2016	до 31.12.2022	США	от 31.10.2016	ООО "ЭббВи"	Бизнес	Договор клинического исследования
69	"Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы с целью сравнения препарата АВТ-494, применяемого 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"	2016	до 31.12.2022	США	от 03.11.2016	ООО "ЭббВи"	Бизнес	Договор клинического исследования
70	"Многоцентровое долгосрочное дополнительное исследование продолжительностью 104 недели с 40-недельным двойным слепым, плацебо-контролируемым, рандомизированным этапом повторной терапии после отмены лечения, проводимое с целью оценки поддержания терапевтического эффекта иксекизумаба (препарата LY2439821) у пациентов с аксиальным спондилоартритом", Фаза III	2017	до 31.12.2021	Швейцария	RHBY/878 от 21.04.2017г.	Эли Лилли Восток С.А.	Бизнес	Договор клинического исследования
71	"Многоцентровое исследование 3-й фазы по оценке долгосрочной эффективности и безопасности барицитиниба у пациентов с ревматоидным артритом"	2018	до 31.12.2021	Швейцария	JADY/732-U от 07.03.2018г.	Эли Лилли Восток С.А. Швейцария	Бизнес	Договор клинического исследования
72	"Многоцентровое, открытое ("ослепленное для Спонсора), рандомизированное, проводимое в параллельных группах, с использованием активного препарата в качестве контроля, определяемое количеством зарегистрированных событий исследование 3-й фазы у не находящихся на диализе пациентов с анемией, связанной с хронической болезнью почек, в котором оценивается безопасность и эффективность дапродустата в сравнении с	2017	до 25.02.2021	Великобритания	договор 596641002-224556i/2017 от 04.04.2017г.	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)"	Бизнес	Договор клинического исследования
73	"Многоцентровое, рандомизированное, двойное-слепое, плацебо-контролируемое 104-недельное исследование III фазы с целью оценки эффективности и безопасности комбинации белимумаба с ритуксимабом у взрослых пациентов с системной красной волчанкой (СКВ)"	2018	31.12.2021	Великобритания	205646/231399 от 05.06.2018	ЗАО "ГлаксоСмитКляйн Трейдинг", действ. От имени и за счет компаний "ГлаксоСмитКляйн Рисерч энд Дивелопмент Лимитед" "Виив Хелскер Трейдинг Сервисез ЮК Лимитед" на основании агентских договоров	Бизнес	Договор клинического исследования
74	"Продление исследования APD334-003 при применении у пациентов с активным язвенным колитом от средней до тяжелой степени тяжести"	2017	05.2017-12.2018	США	717381002-1452i/2017	ООО "ППД Девелопмент (Смоленск)" Инициатор Arena Pharmaceutic (США)	Бизнес	Договор клинического исследования

75	"Рандомизированное исследование по оптимизации дозы для оценки эффективности и безопасности Кобитолимода у пациентов со среднетяжелым и тяжелым обострением неспецифического язвенного колита"	2017	до завершения исследования	Швеция	от 15.06.2017	ООО "Парексель Интернешнл (РУС)" Спонсор "ИндДекс Фармасьютикалз АБ" Швеция	Бизнес	Договор клинического исследования
76	"28-недельное, рандомизированное двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое исследование в параллельных группах с участием пациентов с анемией, связанной с хроническим заболеванием почек, которые не находятся на диализе и ранее не получали лечение рекомбинантным человеческим эритропоэтином (рчЭПО), по оценке эффективности, безопасности и влияния на качество жизни дапродустата в сравнении с плацебо"	2018	до 01.05.2021	Великобритания	от 05.07.2018	ЗАО "ГлаксоСмитКляйн Трейдинг", действ. От имени и за счет компаний "ГлаксоСмитКляйн Рисерч энд Дивелопмент Лимитед" "Виив Хелскер Трейдинг Сервисез ЮК Лимитед" на основании агентских договоров	Бизнес	Договор клинического исследования