

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	Дослідження 3 фази з метою вивчення безпечності й ефективності активованого рекомбінантного фактора згортання крові VII для профілактики надмірних кровотеч у пацієнтів із вродженою гемофілією А або В, у яких були виявлені інгібітори факторів згортання крові VIII або IX та яким проводяться планові оперативні втручання чи інші інвазивні процедури (кодове позначення: PERSEPT 3), код дослідження LFB-FVIIa-008-14, оригінальна редакція від 02 вересня 2015 р
Заявник, країна	ТОВ "ПІ ЕС АЙ-Україна"
Спонсор, країна	"Ел Еф Бі Ю Ес Ей Інкорпорейтед", США
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	<p>Рекомбінантний активований фактор згортання крові VII (rhFVIIa (LR 769)); ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 мг у флаконі (у комплекті з розчинником і набором для розчинення та введення); 1 мг/флакон (після розведення – 1 мг/мл); "Almac Clinical Services", Сполучене Королівство; "LFB Biotechnologies", Франція; "Sanofi-Aventis S.p.A.", Італія;</p> <p>Рекомбінантний активований фактор згортання крові VII (rhFVIIa (LR 769)); ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 5 мг у флаконі (у комплекті з розчинником і набором для розчинення та введення); 5 мг/флакон (після розведення – 1 мг/мл); "Almac Clinical Services", Сполучене Королівство; "LFB Biotechnologies", Франція; "Sanofi-Aventis S.p.A.", Італія;</p> <p>Стерильна вода для ін'єкцій (Стерильна вода для ін'єкцій); вода для ін'єкцій по 1,1 мл у шприці; 1,1 мл/шприц; "Almac Clinical Services", Сполучене Королівство; "Rovi Contract Manufacturing S.L.", Іспанія;</p> <p>Стерильна вода для ін'єкцій (Стерильна вода для ін'єкцій); вода для ін'єкцій по 5,2 мл у шприці; 5,2 мл/шприц; "Almac Clinical Services", Сполучене Королівство; "Rovi Contract Manufacturing S.L.", Іспанія;</p>
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	<p>1) к.м.н. Стасишин О.В. Державна установа "Інститут патології крові та трансфузійної медицини Національної академії медичних наук України", відділення хірургії та клінічної трансфузіології, м. Львів</p> <p>2) к.м.н. Вільчевська К.В. Національна дитяча спеціалізована лікарня "ОХМАТДИТ" Міністерства охорони здоров'я України, центр патології гемостазу, м. Київ</p> <p>3) к.м.н. Авер'янов Є.В. Київська міська клінічна лікарня №9, міський науково-практичний центр діагностики та лікування хворих з патологією гемостазу на базі хірургічного відділення Київської міської клінічної лікарні №9, м. Київ</p>
Препарати порівняння, виробник та країна	-

Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	набір допоміжних матеріалів для введення рекомбінантного активованого фактора згортання крові VII (LR 769). Уміст кожного набору: одна голка "метелик" 23 G; один поршневий шприц 10 мл; 2 проспиртовані тампони; марлева серветка 10 × 10 см
---	---

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, III фази, для порівняння препарату АВТ-494 з плацебо, у пацієнтів з середньотяжкою або тяжкою формами активного ревматоїдного артриту, що отримують стандартні синтетичні хворобо-модифікуючі протиревматичні препарати (ссХМПП) в стабільній дозі та не досягли адекватної відповіді на ссХМПП», код дослідження М13-549, протокол від 30 вересня 2015 року
Заявник, країна	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ, Україна
Спонсор, країна	AbbVie Inc., USA
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	ABT-494 (ABT-494, A-1293543.0; ABT-494, CAS №1310726-60-3); таблетки; 15 або 30 мг; AbbVie Inc.,USA; AbbVie Inc., USA; Плацебо до АВТ-494, таблетки; AbbVie Inc.,USA; AbbVie Inc., USA;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Надашкевич О.Н. Комунальна 4-а міська клінічна лікарня м. Львова, ревматологічне відділення, Державний заклад «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра сімейної медицини та дерматології, венерології, м. Львів 2) д.м.н. Гнилорібов А.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «Ревмоцентр», відділ клінічних досліджень, м. Київ 3) Василюк В.В. Багатопрофільний медичний центр (Університетська клініка №1) Одеського національного медичного університету, ревматологічне відділення, м. Одеса
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
31.03.2016 № 287

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	Продовження дослідження APD334-003 у пацієнтів з активним виразковим колітом від середнього до важкого ступеня тяжкості, код дослідження APD334-005, протокол з включеною поправкою №2, від 28 вересня 2015 року
Заявник, країна	ТОВ «Кованс Клінікал енд Періепрувал Сервісез», Україна
Спонсор, країна	Арена Фармасьютікалс, Інк. [Arena Pharmaceuticals, Inc.], Каліфорнія, США
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	APD334 (APD334; SUB171412; C26H25F3NO3); вкриті оболонкою таблетки; 2 мг; Арена Фармасьютікалс, Інк. [Arena Pharmaceuticals, Inc.], Каліфорнія, США; Каталент Фарма Солюшинс [Catalent Pharma Solutions, LLC], Пенсільванія, США; Плацебо до APD334, вкриті оболонкою таблетки; Арена Фармасьютікалс, Інк. [Arena Pharmaceuticals, Inc.], Каліфорнія, США; Каталент Фарма Солюшинс [Catalent Pharma Solutions, LLC], Пенсільванія, США;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) член-кор. НАМН України, д.м.н., проф. Харченко Н.В. Київська міська клінічна лікарня №8, відділення гастроентерології, Національна медична академія післядипломної освіти імені П.Л.Шупика, кафедра гастроентерології, дієтології і ендоскопії, м. Київ 2) д.м.н., проф. Фадеєнко Г.Д. Державна установа «Національний інститут терапії ім. Л.Т. Малої НАМН України», відділ захворювань печінки та шлунково-кишкового тракту, м. Харків 3) д.м.н., проф. Дорофєєв А.Е. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Українсько-німецький противиразковий гастроентерологічний центр «БІК-КІІВ», поліклінічне відділення, м. Київ 4) к.м.н. Даценко О.Б. Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківська міська клінічна лікарня №2», проктологічне відділення, м. Харків 5) д.м.н., проф. Станіславчук М.А. Вінницька обласна клінічна лікарня ім.М.І.Пирогова, гастроентерологічне відділення, Вінницький національний медичний університет ім.М.І.Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №1, м. Вінниця 6) д.м.н., проф. Яцишин Р.І. Обласна клінічна лікарня, гастроентерологічне відділення, Державний вищий навчальний заклад «Івано-

	Франківський національний медичний університет», кафедра внутрішньої медицини №1, клінічної імунології та алергології, м. Івано-Франківськ 7) Рішко Я.Ф. Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака, гастроентерологічне відділення м. Ужгород 8) к.м.н. Левченко О.М. Комунальна установа «Одеська обласна клінічна лікарня», поліклінічне відділення, м. Одеса
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	Ефективність та довгострокова безпека перорального семаглутиду у порівнянні з ситагліптином у пацієнтів з діабетом 2 типу, код дослідження NN9924-4222, остаточна версія 3.0 від 12 листопада 2015
Заявник, країна	Ново Нордіск А/С (Данія)
Спонсор, країна	Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія)
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Семаглутид (Семаглутид); таблетки; 3 мг; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Плацебо до Семаглутид , таблетки; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Семаглутид (Семаглутид); таблетки; 7 мг; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Плацебо до Семаглутид , таблетки; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Семаглутид (Семаглутид); таблетки; 14 мг; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Плацебо до Семаглутид , таблетки; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Ситагліптин (Ситагліптину фосфат моногідрат); таблетки, вкриті оболонкою; 100 мг; Merck Sharp & Dohme (Italia) S.P.A., Italy (Італія); Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Netherlands (Нідерланди); Merck Sharp & Dohme Limited, United Kingdom (Велика Британія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія); Плацебо до Ситагліптин, таблетки, вкриті оболонкою; Merck Sharp & Dohme (Italia) S.P.A., Italy (Італія); Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Netherlands (Нідерланди); Merck Sharp & Dohme Limited, United Kingdom (Велика Британія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Catalent CTS (Edinburgh) Limited – Deeside Unit 107, United Kingdom (Велика Британія);

Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	<p>1) Грачова М.Г. Міська лікарня № 1, відділення ендокринології, м. Миколаїв</p> <p>2) д.м.н., проф. Пасечко Н.В. Комунальний заклад Тернопільської обласної ради «Тернопільська університетська лікарня», ендокринологічне відділення; Державний вищий навчальний заклад «Тернопільський державний медичний університет імені І.Я. Горбачевського МОЗ України», кафедра внутрішньої медицини №1, м. Тернопіль</p> <p>3) д.м.н., професор Скрипник Н.В. Обласна клінічна лікарня, ендокринологічне відділення; Державний вищий навчальний заклад «Івано-Франківський національний медичний університет», кафедра ендокринології, м. Івано-Франківськ</p> <p>4) к.м.н. Бондарець І.А Комунальний заклад «Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради», ендокринологічне відділення, м. Черкаси</p> <p>5) Чернікова В.В. Комунальна установа «Обласний клінічний ендокринологічний диспансер» Запорізької обласної ради, діабетологічне відділення, м. Запоріжжя</p> <p>6) Куськало П.М. Обласна клінічна лікарня імені О.Ф. Гербачевського Житомирської обласної ради, відділення ендокринології з центром діабетичної стопи, м. Житомир</p> <p>7) к.м.н. Петросян О.В. Комунальний заклад «Одеська обласна клінічна лікарня», відділення ендокринології, м. Одеса</p>
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	Лабораторні набори, глюкометри та супутні матеріали до них

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	Перспективне, багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження 3-ї фази для оцінки ефективності та безпеки масітинібу у комбінації з іринотеканом у пацієнтів з пізніми стадіями аденокарциноми стравоходу і шлунку, з рецидивом після першої лінії хіміотерапії, код дослідження AB14005, версія 2.0 ROW від 07.09.2015
Заявник, країна	ТОВ «Сінерджи Групп Україна», Україна
Спонсор, країна	AB Science (Франція)
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Масітиніб (AB1010; AB1003; Масітиніб); таблетки, вкриті оболонкою; 100 мг; Excella GmbH, Німеччина; Плацебо до Масітинібу, таблетки, вкриті оболонкою; Excella GmbH, Німеччина; Масітиніб (AB1010; AB1003; Масітиніб); таблетки, вкриті оболонкою; 200 мг; Excella GmbH, Німеччина; Плацебо до Масітинібу, таблетки, вкриті оболонкою; Excella GmbH, Німеччина;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Бондаренко І.М. Комунальний заклад «Дніпропетровська міська багатoproфільна клінічна лікарня №4» Дніпропетровської обласної ради», відділення хіміотерапії, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров'я України», кафедра онкології і медичної радіології, м. Дніпропетровськ 2) к.м.н. Лукашенко А.В. Національний інститут раку, відділення пухлин органів черевної порожнини та заочеревинного простору, м. Київ 3) к.м.н. Винниченко І.О. Обласний комунальний заклад «Сумський обласний клінічний онкологічний диспансер», хіміотерапевтичне відділення, Сумський державний університет, кафедра ортопедії та травматології з курсами анестезіології та інтенсивної терапії, онкології, невідкладних станів, офтальмології, м. Суми 4) д.м.н., проф. Клименко В.М. Державний заклад «Відділкова клінічна лікарня станції Запоріжжя-2 Державного підприємства «Придніпровська залізниця», хірургічне відділення, м. Запоріжжя 5) Кошеленко О.Я. Кременчуцький обласний онкологічний диспансер, стаціонарне відділення, м. Кременчук 6) д.м.н., проф. Дудніченко О.С. Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківський обласний клінічний онкологічний центр», відділення хіміотерапії, Харківська медична академія післядипломної освіти, кафедра онкології та дитячої онкології, м. Харків 7) д.м.н., проф. Вінник Ю.О. Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківський обласний клінічний онкологічний центр», відділення

	<p>хіміотерапії №2, м. Харків</p> <p>8) к.м.н. Пономарьова О.В. Київський міський клінічний онкологічний центр, відділення денного перебування онкологічного хворого на ліжку, м. Київ</p> <p>9) д.м.н., проф. Баштан В.П. Полтавський обласний клінічний онкологічний диспансер Полтавської обласної ради, відділення хіміотерапії, ВДНЗУ «Українська медична стоматологічна академія», кафедра онкології, м. Полтава</p> <p>10) Гуля Б.М. Житомирський обласний онкологічний диспансер Житомирської обласної ради, хіміотерапевтичне відділення, м. Житомир</p> <p>11) д.м.н. Вінницька А.Б. Товариство з обмеженою відповідальністю «Медікс-рей Інтернешнл Груп», хіміотерапевтичне відділення, Київська обл., с. Плюти</p> <p>12) к.м.н. Урсол Г.М. Приватне підприємство приватна виробнича фірма «Ацинус», лікувально-діагностичний центр, м. Кіровоград</p>
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	Іринотекан (Іринотекан); Концентрат для розчину для інфузій; 20 мг/мл; Хоспіра ЮК Лімітед, Велика Британія;

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, в паралельних групах, плацебо-контрольоване дослідження 3 фази з оцінки ефективності та безпеки тралокінумабу при зменшенні використання таблетованих кортикостероїдів у дорослих та підлітків з бронхіальною астмою, яка контролюється таблетованими кортикостероїдами (TROPOS)», код дослідження D2210C00013, версія 3 від 29 вересня 2015 року
Заявник, країна	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»
Спонсор, країна	AstraZeneca AB, Sweden
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Тралокінумаб (CAT-354, Tralokinumab) (CAT-354; 1044515-88-9); Розчин для ін'єкцій у попередньо заповненому шприці; 150 мг/мл; Cook Pharmica LLC, USA; MedImmune, LLC, USA; MedImmune, LLC, USA; MedImmune Limited, United Kingdom; AstraZeneca UK Limited, United Kingdom; AstraZeneca AB, Sweden; Almac Clinical Services, USA; Fisher Clinical Services, USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Плацебо до Тралокінумабу (CAT-354, Tralokinumab), Розчин для ін'єкцій у попередньо заповненому шприці; Cook Pharmica LLC, USA; MedImmune, LLC, USA; MedImmune, LLC, USA; MedImmune Limited, United Kingdom; AstraZeneca UK Limited, United Kingdom; AstraZeneca AB, Sweden; Almac Clinical Services, USA; Fisher Clinical Services, USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) к.м.н. Блажко В.І. Комунальний заклад охорони «Харківська міська клінічна лікарня №13», пульмонологічне відділення №2, м. Харків 2) д.м.н., проф. Мостовой Ю.М. Приватне мале підприємство, медичний центр «Пульс», терапевтичне відділення, м. Вінниця 3) д.м.н., проф. Романюк Л.І. Київська міська клінічна лікарня №8, алергологічне відділення №1, м.Київ 4) к.м.н. Курик Л.М. Державна установа «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф.Г. Яновського Національної академії медичних наук України», відділення пульмонології, м.Київ 5) д.м.н., проф. Гаврисюк В.К. Державна установа «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф.Г. Яновського Національної академії медичних наук України», клініко-функціональне відділення, м.Київ 6) д.м.н., проф. Зайков С.В. Державна установа «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф.Г. Яновського Національної академії медичних наук України», Національний центр алергічних захворювань, м.Київ 7) д.м.н., проф. Яшина Л.О. Державна установа «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф.Г. Яновського Національної академії

	<p>медичних наук України», відділення діагностики, терапії та клінічної фармакології захворювань легень, м.Київ</p> <p>8) д.м.н. Дитятковська Є.М. Комунальний заклад «Дніпропетровське клінічне об'єднання швидкої медичної допомоги» Дніпропетровської обласної ради», відділення алергології, м. Дніпропетровськ</p> <p>9) д.м.н. Бойко Д.М. Полтавський обласний клінічний протитуберкульозний диспансер, диспансерне відділення, Полтавська обл., Полтавський р-н, с. Супрунівка</p> <p>10) Москаленко Л.А. Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківська міська клінічна лікарня №27», відділення алергології, м.Харків</p>
Препарати порівняння, виробник та країна	-
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	-

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Міжнародне, багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження з оцінки ефективності і безпеки препарату L-лізину есцинат® у пацієнтів з важкою черепно-мозковою травмою у лікуванні набряків головного мозку травматичного і післяопераційного походження», код дослідження LICENSEE, версія 1.0 від 25.09.2015 р.
Заявник, країна	ПАТ «Галичфарм», Україна
Спонсор, країна	ПАТ «Галичфарм», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ® (L-лізину есцинат); розчин для ін'єкцій; 1 мг/мл ; ПАТ «Галичфарм», Україна; Плацебо до L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®, розчин для ін'єкцій; ПАТ «Галичфарм», Україна; Розчинник для L-лізину есцинат® (НАТРІЮ ХЛОРИД); розчин для ін'єкцій; 9 мг/мл; ПАТ «Галичфарм», Україна;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Дзяк Л.А. КЗ «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова», відділення анестезіології з ліжками інтенсивної терапії № 2; ДЗ «Дніпропетровська медична академія МОЗ України», кафедра нервових хвороб та нейрохірургії факультету післядипломної освіти, м. Дніпропетровськ
Препарати порівняння, виробник та країна	-
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	-

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Клінічне випробування з вивчення фармакокінетики та переносимості різних доз лікарського препарату Диклокор, капсули, виробництва ПАТ НВЦ «Борщагівський ХФЗ» за участю здорових добровольців», код дослідження BHFZ 1302, версія 2 від 10.12.2015 р.
Заявник, країна	ПАТ НВЦ «Борщагівський ХФЗ», Україна
Спонсор, країна	ПАТ НВЦ «Борщагівський ХФЗ», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Диклокор (Diclofenac sodium / кверцетин); капсули; 25мг/ 40 мг; ПАТ НВЦ «Борщагівський ХФЗ», Україна;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Попов С.Б. Навчально-науковий медичний комплекс «Університетська клініка» Харківського національного медичного університету МОЗ України, відділення клінічних досліджень, кафедра клінічної фармакології та клінічної фармації НФаУ МОЗ України, м. Харків
Препарати порівняння, виробник та країна	квертин (кверцетин); таблетки жувальні; 40 мг; ПАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ". Україна; вольтарен® (Diclofenac sodium); таблетки; 25 мг; Novartis Urunleri (Novartis Saglik, Gida ve Tarim Urunleri San. Ve Tic. A.S.), Turkey;
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Порівняльна оцінка ефективності та переносимості препарату Герпестіл, крем, виробництва ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я» і препарату Феністил Пенцивір, крем, виробництва компанії «Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ» у пацієнтів з лабіальною формою простого герпесу в стадії загострення», код дослідження FCZ/GRS/CR/G/-01, версія протоколу № 1 від 07.09.2015
Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна
Спонсор, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Герпестіл (penciclovir); крем 10 мг/г по 5 г у тубах; 1 г препарату містить пенцикловіру 10 мг; Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», м. Харків;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) Осипенко Т.С. КЗОЗ "Харківський міський шкірно-венерологічний диспансер № 4", диспансерне відділення, м. Харків
Препарати порівняння, виробник та країна	Феністил Пенцивір (penciclovir); крем 1 % г по 2 г у тубах № 1; 1 г крему містить пенцикловіру 10 мг; Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», м. Харків; Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ, Німеччина
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції МОЗ України

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	Порівняльна оцінка ефективності і переносимості препарату Лаферобіон®, спреї назальний 100 000 МО/мл у флаконах скляних по 5 мл виробництва ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» і препарату Назоферон™, спреї назальний 100 000 МО/мл у флаконах скляних по 5 мл виробництва ПАТ «Фармак» у дітей з гострими респіраторними вірусними інфекціями, код дослідження BF/LB/SPN/BS/04, версія № 2 від 10.02.2016
Заявник, країна	ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА», Україна
Спонсор, країна	ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Лаферобіон (Interferon alfa-2b); спреї; 100 000 МО/мл; ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Больбот Ю.К. Комунальний заклад «Дніпропетровська дитяча міська клінічна лікарня №6» Дніпропетровської обласної ради», інфекційне відділення; ДЗ «Дніпропетровська медична академія МОЗ України», кафедра педіатрії №3 і неонатології, м. Дніпропетровськ 2) д.м.н., проф. Квашніна Л.В. ДП «Інститут педіатрії, акушерства та гінекології НАМН України», відділення медичних проблем здорової дитини та преморбідних станів, м. Київ 3) д.м.н., проф. Абатуров О.Є. Комунальний заклад "Міська дитяча клінічна лікарня №1", інфекційне відділення з респіраторною патологією для дітей старшого віку, Державний заклад "Дніпропетровська медична академія МОЗ України", кафедра педіатрії №1 та медичної генетики, м. Дніпропетровськ
Препарати порівняння, виробник та країна	Назоферон™ (Interferon alfa-2b); спреї; 100 000 МО/мл; ПАТ «Фармак»;
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—