

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, відкрите дослідження фази 3, контрольоване активним препаратом, для оцінки ефективності та безпечності препарату Вададустат при пероральному застосуванні для корекції анемії в пацієнтів із діаліз-незалежною хронічною хворобою нирок (ДН-ХХН) (дослідження «PRO ₂ TECT-CORRECTION»)), код дослідження АКВ-6548-СІ-0014, версія 1.0 від 15.10.2015 р.
Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «КЦР Україна»
Спонсор, країна	«Акебіа Терап'ютикс, Інк.» (Akebia Therapeutics, Inc.), США
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Вададустат (Vadadustat) (АКВ-6548; Вададустат (Vadadustat)); таблетка, вкрита оболонкою; 150 мг; Evonik Corporation, США; UMP Pharmaceuticals, США; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство.
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	<p>1) д.м.н., проф. Візір В.А. Комунальна установа «Міська лікарня №7», терапевтичне відділення, м. Запоріжжя</p> <p>2) к.м.н. Годлевська О.М. Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківська міська клінічна лікарня швидкої та невідкладної медичної допомоги ім. проф. О.І. Мещанінова», перше терапевтичне відділення, Харківська медична академія післядипломної освіти, кафедра терапії та нефрології, м. Харків</p> <p>3) д.м.н., проф. Стусь В.П. Комунальний заклад «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І.Мечникова», відділення урології №2, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров'я України», кафедра урології, оперативної хірургії та топографічної анатомії, м. Дніпропетровськ</p> <p>4) к.м.н. Костиненко Т.В. Миколаївська обласна лікарня-заклад комунальної власності області, обласний центр нефрології і діалізу, відділення діалізу, м. Миколаїв</p> <p>5) к.м.н. Вишнівецький І.І. Комунальна установа Центральна міська лікарня №1 м. Житомир, відділ клінічних досліджень на базі відділення невідкладної терапії №1, м. Житомир</p> <p>6) Легун О.М. Обласна клінічна лікарня, відділення інтенсивної терапії екстракорпоральних методів детоксикації та для лікування хворих з гострими отруєннями і амбулаторного діалізу, м. Івано-Франківськ</p> <p>7) к.м.н. Матушак О.М. Комунальна 5-та міська клінічна лікарня, нефрологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра пропедевтики внутрішньої медицини №1, м. Львів</p> <p>8) к.м.н. Масловський В.Ю.</p>

	<p>Вінницький обласний клінічний госпіталь ветеранів війни, терапевтичне відділення №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця</p> <p>9) к.м.н. Трищук Н.М.</p> <p>Навчально-науковий медичний комплекс «Університетська клініка» Харківського Національного медичного університету, терапевтичне відділення, Національний фармацевтичний університет, кафедра фармакотерапії, м. Харків</p> <p>10) д.м.н., проф. Мостовой Ю.М.</p> <p>Приватне мале підприємство, медичний центр «Пульс», терапевтичне відділення, м. Вінниця</p> <p>11) д.м.н., проф. Яцишин Р.І.</p> <p>Обласна клінічна лікарня, нефрологічне відділення, Державний вищий навчальний заклад «Івано-Франківський національний медичний університет», кафедра внутрішньої медицини №1, клінічної імунології та алергології, м. Івано-Франківськ</p> <p>12) к.м.н. Левченко О.М.</p> <p>Комунальна установа «Одеська обласна клінічна лікарня», поліклінічне відділення, м.Одеса</p> <p>13) д.м.н. Рудик Ю.С.</p> <p>ДУ «Національний інститут терапії імені Л.Т.Малої НАМН України», відділ клінічної фармакології та фармакогенетики неінфекційних захворювань, м. Харків</p> <p>14) к.м.н. Урсол Г.М.</p> <p>Лікувально-діагностичний центр приватного підприємства приватної виробничої фірми «Ацинус», м. Кіровоград</p> <p>15) к.м.н. Колупаєв С.М.</p> <p>Комунальний заклад охорони здоров'я «Обласний клінічний центр урології та нефрології імені В.І. Шаповала», нефрологічне відділення, м. Харків</p> <p>16) д.м.н., проф. Дудар І.О.</p> <p>Державна Установа «Інститут нефрології Національної Академії Медичних Наук України», відділ еферентних технологій, м. Київ</p> <p>17) д.м.н., проф. Люлько О.О.</p> <p>Комунальна установа «Запорізька обласна клінічна лікарня», урологічне відділення, ДЗ «Запорізька медична академія післядипломної освіти МОЗ України», кафедра урології, м. Запоріжжя</p> <p>18) д.м.н., проф. Абрагамович О.О.</p> <p>Львівська обласна клінічна лікарня, нефрологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра внутрішньої медицини №1, м. Львів</p>
<p>Препарати порівняння, виробник та країна</p>	<p>Аранесп (Aranesp) (Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA); розчин для ін'єкцій в попередньо заповненому шприці, що містить 40 мкг дарбепоетину альфа в 0,4 мл розчину для ін'єкцій; 100 мкг/мл; Amgen Manufacturing Limited, США; Amgen Europe B.V., Нідерланди; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство;</p> <p>Аранесп (Aranesp) (Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA); розчин для ін'єкцій в попередньо заповненому шприці, що містить 100 мкг дарбепоетину альфа в 0,5 мл розчину для ін'єкцій; 200 мкг/мл ; Amgen Manufacturing Limited, США; Amgen Europe B.V., Нідерланди; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство.</p>

Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / — НемоСue з мікрокуветами до них, лабораторні набори та витратні матеріали до них: стерильні чашки для забору сечі, SurgiLances, Diff-Safes та тести на вагітність.
---	--

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, відкрите, дослідження фази 3, контрольоване активним препаратом, для оцінки ефективності та безпечності препарату Вададустат при пероральному застосуванні для підтримуючої терапії анемії у пацієнтів із діаліз-незалежною хронічною хворобою нирок (ДН-ХХН) (дослідження «PRO ₂ TECT-CONVERSION»)), код дослідження АKB-6548-CI-0015, версія 1.0 від 10.11.2015 р.
Заявник, країна	ТОВ «КІЦР Україна»
Спонсор, країна	«Акебіа Терап'ютикс, Інк.» (Akebia Therapeutics, Inc.), США
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Вададустат (Vadadustat) (AKB-6548; Вададустат); таблетка, вкрита оболонкою; 150 мг; Evonik Corporation, США; UMP Pharmaceuticals, США; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство;
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	<p>1) к.м.н. Годлевська О.М Комунальний заклад охорони здоров'я "Харківська міська клінічна лікарня швидкої та невідкладної медичної допомоги ім. проф. О.І. Мещанінова", перше терапевтичне відділення, Харківська медична академія післядипломної освіти, кафедра терапії та нефрології, м. Харків</p> <p>2) д.м.н., проф. Стусь В.П. Комунальний заклад «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І.Мечникова», відділення урології №2, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров'я України», кафедра урології, оперативної хірургії та топографічної анатомії, м. Дніпропетровськ</p> <p>3) к.м.н. Костиненко Т.В. Миколаївська обласна лікарня-заклад комунальної власності області, обласний центр нефрології і діалізу, відділення діалізу, м. Миколаїв</p> <p>4) Легун О.М. Обласна клінічна лікарня, відділення інтенсивної терапії екстракорпоральних методів детоксикації та для лікування хворих з гострими отруєннями і амбулаторного діалізу, м. Івано-Франківськ</p> <p>5) к.м.н. Матушак О.М. Комунальна 5-та міська клінічна лікарня, нефрологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра пропедевтики внутрішньої медицини №1, м. Львів</p> <p>6) к.м.н. Масловський В.Ю. Вінницький обласний клінічний госпіталь ветеранів війни, терапевтичне відділення №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця</p> <p>7) к.м.н. Трищук Н.М. Навчально-науковий медичний комплекс «Університетська клініка» Харківського Національного медичного</p>

	<p>університету, терапевтичне відділення, Національний фармацевтичний університет, кафедра фармакотерапії, м. Харків</p> <p>8) д.м.н., проф. Мостовой Ю.М. Приватне мале підприємство, медичний центр "Пульс", терапевтичне відділення, м. Вінниця</p> <p>9) д.м.н., проф. Яцишин Р.І. Обласна клінічна лікарня, нефрологічне відділення, Державний вищий навчальний заклад "Івано-Франківський національний медичний університет", кафедра внутрішньої медицини №1, клінічної імунології та алергології, м. Івано-Франківськ</p> <p>10) к.м.н. Левченко О.М. Комунальна установа «Одеська обласна клінічна лікарня», поліклінічне відділення, м.Одеса</p> <p>11) д.м.н. Рудик Ю.С. ДУ "Національний інститут терапії імені Л.Т.Малої НАМН України", відділ клінічної фармакології та фармакогенетики неінфекційних захворювань, м. Харків</p> <p>12) к.м.н. Урсол Г.М. Лікувально-діагностичний центр приватного підприємства приватної виробничої фірми «Ацинус», м. Кіровоград</p> <p>13) к.м.н. Колупаєв С.М. Комунальний заклад охорони здоров'я «Обласний клінічний центр урології та нефрології ім. В.І. Шаповала», нефрологічне відділення, м. Харків</p> <p>14) д.м.н., проф. Дудар І.О. Державна Установа "Інститут нефрології Національної Академії Медичних Наук України", відділ еферентних технологій, м. Київ</p> <p>15) к.м.н. Сидор Н.Д. Волинська обласна клінічна лікарня, нефрологічне відділення, м. Луцьк</p>
Препарати порівняння, виробник та країна	<p>Аранесп (Aranesp) (Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA); Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA)); Розчин для ін'єкцій в попередньо заповненому шприці, що містить 40 мкг дарбепоетину альфа в 0,4 мл розчину для ін'єкцій; 100 мкг/мл ; Amgen Manufacturing Limited, США; Amgen Europe B.V., Нідерланди; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство;</p> <p>Аранесп (Aranesp) (Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA); Дарбепоетин альфа (DARBEPOETIN ALFA)); Розчин для ін'єкцій в попередньо заповненому шприці, що містить 100 мкг дарбепоетину альфа в 0,5 мл розчину для ін'єкцій; 200 мкг/мл ; Amgen Manufacturing Limited, США; Amgen Europe B.V., Нідерланди; Catalent CTS (Edinburgh) Limited, Об'єднане Королівство</p>
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	<p>— / —</p> <p>НетоСue з мікрокуветами до них, лабораторні набори та витратні матеріали до них: стерильні чашки для забору сечі, SurgiLances, Diff-Safes та тести на вагітність.</p>

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Ефективність та довгострокова безпека перорального семаглутиду у порівнянні з ліраглутидом та плацебо у пацієнтів з цукровим діабетом 2-го типу», код дослідження NN9924-4224, остаточна версія 1.0 від 02 березня 2016 року
Заявник, країна	Novo Nordisk A/S, Denmark
Спонсор, країна	Novo Nordisk A/S, Denmark
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); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Семаглутид (Семаглутид); таблетки; 7 мг; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); Семаглутид (Семаглутид); таблетки; 14 мг; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novione FarmaCiencia, S.A., Portugal (Португалія); плацебо до семаглутиду 3 мг, 7 мг, 14 мг; таблетки; Novo Nordisk A/S (Данія)
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Величко В. І. Одеська клінічна лікарня на залізничному транспорті філії «Центр охорони здоров'я» ПАТ «Українська залізниця», терапевтичне відділення №2, Одеський Національний медичний університет, кафедра сімейної медицини та загальної практики, м. Одеса 2) д.м.н., проф. Власенко М. В. Вінницький обласний клінічний високоспеціалізований ендокринологічний центр, терапевтичне відділення № 2, Вінницький Національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра ендокринології, м. Вінниця 3) д.м.н. Корпачева-Зінич О.В. Державна установа «Інститут ендокринології та обміну речовин ім. В.П. Комісаренка НАМН України», відділення вікової ендокринології та клінічної фармакології, м. Київ
Препарати порівняння, виробник та країна	ВІКТОЗА® (ліраглутид); розчин для ін'єкцій, в попередньо заповненій шприц-ручці по 3 мл (1 попередньо заповнена шприц-ручка містить 18 мг ліраглутиду в 3 мл); 6.0 мг/мл; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); плацебо до ВІКТОЗИ®; розчин для ін'єкцій; Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія); Novo Nordisk A/S, Denmark (Данія)
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2а для оцінки безпечності/переносимості та ефективності препарату TOP1288 200 мг у формі розчину для ректального введення щоденно один раз на добу протягом 4-х тижнів у пацієнтів із клінічними проявами виразкового коліту помірного ступеня активності», код дослідження TOP1288-TV-02, версія від 25 лютого 2016 року
Заявник, країна	ПП 100 % «Квінтайлс Україна»
Спонсор, країна	«ТОПІВЕРТ Фарма Лімітед» (TOPIVERT Pharma Limited) , United Kingdom
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	TOP1288 (TOP1288; TOP1288); ректальний розчин в аплікаторі для одноразового введення; 200мг/100г (2.0мг/г); Juniper Pharma Services Limited, United Kingdom (попередня назва Molecular Profiles Limited); PCI Pharma Services, United Kingdom (попередня назва Biotec Services International Limited); Плацебо до TOP1288, ректальний розчин в аплікаторі для одноразового введення; Juniper Pharma Services Limited, United Kingdom (попередня назва Molecular Profiles Limited); PCI Pharma Services, United Kingdom (попередня назва Biotec Services International Limited)
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Свінцицький А.С. ДЗ «Республіканська клінічна лікарня МОЗ України», гастроентерологічне відділення, Національний медичний університет ім. О.О. Богомольця, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Київ 2) к.м.н. Кремзер О.О. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Діасервіс», відділ з проведення клінічних випробувань, відділення №3, м. Запоріжжя 3) зав.від. Пироговський В.Ю. Комунальний заклад Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня», відділення проктології, м. Київ 4) к.м.н. Нешта В.В. ДЗ "Відділкова клінічна лікарня станції Запоріжжя - 2 ДП "Придніпровська залізниця", хірургічне відділення, м. Запоріжжя 5) д.м.н., проф. Господарський І.Я. Комунальний заклад Тернопільської обласної ради "Тернопільська університетська лікарня", Обласний центр гастроентерології з гепатологією, гастроентерологічне відділення, м. Тернопіль 6) гол. лікар Малицька А.П. Комунальний заклад «Херсонська міська клінічна лікарня ім. Є.Є.Карабелеша», гастроентерапевтичне відділення, м. Херсон
Препарати порівняння, виробник та країна	— / —

Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	<ul style="list-style-type: none"> - Обладнання для заповнення даних пацієнтів лікарями-портативний комп'ютер Lenovo Thinkpad E450 - Лабораторні набори для забору та транспортування зразків та проб пацієнтів.
---	--

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Відкрите дослідження по вивченню ефективності та переносимості лікувального засобу ГРАНДАЗОЛ®, розчин для інфузій 5 мг/2,5 мг/мл виробництва ТОВ «Юрія-Фарм» в порівнянні з комбінацією лікувальних засобів Левофлоксацина напівгідрату, розчин для інфузій та Орнідазолу, розчин для інфузій виробництва ТОВ «Юрія-Фарм» для профілактики гнійно-запальних ускладнень у пацієнтів після оперативних втручань на органах грудної клітини, черевної або плевральної порожнини», код дослідження U-F – Grand/Surg – 02, протокол № 1 від 05.03.2015 р.
Заявник, країна	ТОВ «Юрія-Фарм», Україна
Спонсор, країна	ТОВ «Юрія-Фарм», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	ГРАНДАЗОЛ (орнідазол/левофлоксацин); розчин для інфузій; 5/2,5/1 мг/мг/мл; ТОВ «Юрія-Фарм», Україна
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Пиптюк О.В. Івано-Франківська центральна міська клінічна лікарня, відділення хірургії, ДВНЗ «Івано-Франківський національний медичний університет МОЗ України», кафедра хірургії стоматологічного факультету, м. Івано-Франківськ
Препарати порівняння, виробник та країна	ЛЕФЛОЦИН (левофлоксацину напівгідрат); розчин для інфузій; 5 мг/мл; ТОВ «Юрія-Фарм», Україна; ОРНІГІЛ (Орнідазол); розчин для інфузій; 5 мг/мл; ТОВ «Юрія-Фарм», Україна
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Міжнародне, багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження з оцінки ефективності, безпеки і переносимості лікарського засобу Тіотриазолін® MR, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 380 мг, виробництва ПАТ «Київмедпрепарат» (Україна) при курсовому застосуванні у складі комплексної терапії у пацієнтів з ішемічною хворобою серця, стабільною стенокардією напруги ФК II-III», код дослідження TITAN MR, версія 1.0 від 22.06.2015 р.
Заявник, країна	ПАТ «Київмедпрепат» (Україна)
Спонсор, країна	ПАТ «Київмедпрепат» (Україна)
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Тіотриазолін® MR (tizotic acid); таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням; 380 мг; ПАТ «Київмедпрепарат», Україна; Плацебо до Тіотриазоліну® MR, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням; ПАТ «Київмедпрепарат», Україна
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф., член-кор. НАМН України Амосова К.М. Олександрівська клінічна лікарня м. Києва, відділення реабілітації, Національний медичний університет ім. О.О. Богомольця, кафедра внутрішньої медицини № 2, м. Київ 2) д.м.н., проф. Лутай М.І. ДУ «Національний науковий Центр «Інститут кардіології імені академіка М.Д. Стражеска» НАМН України», відділ атеросклерозу та хронічної ішемічної хвороби серця, м. Київ 3) д.м.н., проф. Целуйко В.Й. КЗОЗ «Харківська міська клінічна лікарня № 8», кардіологічне відділення № 3. Харківська медична академія післядипломної освіти, кафедра кардіології і функціональної діагностики, м. Харків 4) д.м.н. Ісаєва Г.С. ДУ «Національний інститут терапії ім. Л.Т. Малої НАМН України», відділ комплексного зниження ризику хронічних неінфекційних захворювань, м. Харків 5) Гуков О.Г. КЗОЗ «Обласна клінічна лікарня – центр екстреної медичної допомоги та медицини катастроф», поліклінічне відділення, м. Харків
Препарати порівняння, виробник та країна	— / —
Супутні	— / —

матеріали/препарати супутньої терапії	
--	--

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове подвійне сліпе з подвійним маскуванням (double-dummy) рандомізоване порівняльне клінічне дослідження ефективності та переносимості препарату Панкреатин (ФАРМЕКС ГРУП) та Мезим форте 10 000 (Берлін-Хемі АГ) у хворих на хронічний панкреатит (КПАРИС)», код дослідження PAN-042015, версія № 2.1 від 18.03.2016 р.
Заявник, країна	ТОВ «Фармаксі», Україна
Спонсор, країна	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	ПАНКРЕАТИН (Pancreatin); таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні; 10 000 МО; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна; Плацебо до ПАНКРЕАТИНу, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) Познанська К.О. КУ «6 міська клінічна лікарня» ЗМП, гастроентерологічне відділення, м. Запоріжжя 2) Морозова О.І. Міська клінічна лікарня № 1, гастроентерологічне відділення, Вінницький національний медичний університет імені М.І.Пирогова, кафедра пропедевтики внутрішньої медицини, м. Вінниця 3) Ходасенко О.М. Комунальний заклад «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім.І.І.Мечникова», відділення гастроентерології (гепатології), м. Дніпропетровськ 4) д.м.н., проф. Фуштей І.М. КУ «Центральна лікарня Орджонікідзевського району», терапевтичне відділення, ДЗ «Запорізька медична академія післядипломної освіти Міністерства охорони здоров'я України», кафедра терапії, клінічної фармакології та ендокринології, м. Запоріжжя
Препарати порівняння, виробник та країна	МЕЗИМ® ФОРТЕ 10000 (МНН: Multienzymes (lipase, protease etc.)); таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні; 10 000 ліполітичних МО; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна; Плацебо до МЕЗИМу® ФОРТЕ 10000, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —