

## Перелік клінічних випробувань лікарських засобів, розпочатих в Україні станом на 28.09.2023

№ п/п	Спонсор	Повна назва клінічного випробування	Патологічний стан	Заявник	Код клінічного випробування
1.	Jina Pharmaceuticals Inc. (Джина Фармасьютикалз Інк.), США	«Міжнародне багатоцентрове відкрите рандомізоване дослідження у трьох групах для оцінки ефективності та безпечності наносомної ліпідної суспензії доцетакселу у порівнянні з Taxotere® (доцетакселу концентрат для ін'єкцій) у пацієнтів з тричі негативним раком молочної залози з місцево розповсюдженим або метастатичним раком молочної залози після невдачі попередньої хіміотерапії»	тричі негативний рак молочної залози	ТОВ «Кромосфарма Україна»	0063-17
2.	Університет Міннесоти, США / The University of Minnesota, UMN, USA	«Платформа проведення багатоцентрового, адаптивного, рандомізованого, контрольованого дослідження для оцінки безпечності та ефективності стратегій і методів лікування госпіталізованих пацієнтів з респіраторними захворюваннями»	пацієнти, госпіталізовані для лікування COVID-19 на будь-якій стадії захворювання	ТОВ «Фармаксі», Україна	018 / ACTIV
3.	Celon Pharma S.A., Польща	«Фаза II, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо контрольоване, у паралельних групах, дослідження з метою вивчення ефективності, безпечності та фармакокінетики CPL500036 (інгібітор PDE10A) у пацієнтів із гострою екзацербациєю шизофренії»	Хвороба пацієнтів із гострою екзацербациєю шизофренії	ТОВ "СТ АКАДЕМІЯ", Україна	02PDE2019

4.	Celon Pharma S.A, Польща	«12-тижневе, фаза II, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе дослідження ефективності та безпечності CPL409116 у порівнянні з плацебо, в комбінації з метотрексатом у пацієнтів з активним ревматоїдним артритом, які мають неадекватну відповідь на лікування метотрексатом»	пацієнти з активним ревматоїдним артритом, які мають неадекватну відповідь на лікування метотрексатом»	ТОВ "СТ АКАДЕМІЯ", Україна	03JAK2021
5.	Celon Pharma S.A, Польща	«Фаза II, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо контрольоване, у паралельних групах, дослідження з метою вивчення потенційних антидискінетичних властивостей CPL500036 (інгібітор PDE10A) у пацієнтів із хворобою Паркінсона, які страждають від дискінезії, спричиненої Леводопоєю»	Хвороба Паркінсона у пацієнтів, які страждають від дискінезії, спричиненої Леводопоєю	ТОВ "СТ АКАДЕМІЯ", Україна	03PDE2020
6.	Boehringer Ingelheim International GmbH, Німеччина	«Оптимізоване, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження у паралельних групах із вивчення впливу емплагліфлозину на частоту госпіталізації з приводу серцевої недостатності та впливу на рівень смертності у пацієнтів із гострим інфарктом міокарда»	пацієнти із гострим інфарктом міокарда	ТОВ «ФОРТРИА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	1245-0202
7.	Janssen Pharmaceutica NV («Янссен Фармацевтика НВ»), Бельгія	«Багатоцентрове рандомізоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності препарату TAR-200 в комбінації з цетрелімабом у порівнянні із супутньою хіміорадіотерапією в учасників із м'язово-інвазивною уротеліальною карциномою сечового міхура, яким не проводили радикальну цистектомію»	М'язово-інвазивна уротеліальна карцинома сечового міхура	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	17000139BLC3001

8.	Шіоноджі Бі.Ві. [Shionogi B.V.], Нідерланди	«Відкрите дослідження з нерандомізованою фазою прийому одноразової дози у пацієнтів із підозрюваними або підтвердженими інфекціями, викликаними аеробними грамнегативними бактеріями, з подальшою рандомізованою фазою дослідження багаторазового прийому препарату із контролем активним препаратом у пацієнтів із підозрюваною або підтвердженою ускладненою інфекцією сечовивідних шляхів (уІСШ), госпітальною пневмонією (ГП) або вентилятор-асоційованою пневмонією (ВАП), для оцінки безпечності, переносимості і фармакокінетики цефідероколу у госпіталізованих педіатричних пацієнтів віком від 3 місяців до менше ніж 18 років»	Одноразова доза: пневмонія, ускладнена інфекція сечовивідних шляхів(уІСШ), ускладнена внутрішньочеревна інфекція, госпітальна пневмонія, вентилятор-асоційована пневмонія, сепсис або інфекційне зараження крові. Багаторазова доза: уІСШ.	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	1704R2133
9.	ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна	«Відкрите багатоцентрове міжнародне дослідження ефективності та безпечності лікарського засобу Резоглобін (Human Anti-D (rh) immunoglobulin) виробництва ТОВ «Біофарма Плазма», Україна, у вагітних жінок в антенатальному та постнатальному періоді в рутинній клінічній практиці для профілактики резус-сенсibiliзації, з підгрупою дослідження деяких параметрів фармакокінетики»	Профілактика резус-сенсibiliзації резус-негативних вагітних, яка можлива в результаті потрапляння Rho (P)-позитивної крові плода у кровотік матері.	ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна	1901-RH-BF

10.	«Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США	«Рандомізоване, відкрите, контрольоване дослідження III фази для оцінки ефективності, безпечності, фармакокінетики та фармакодинаміки етелкалцетиду при його багаторазовому введенні у дітей віком від 28 днів до < 18 років із вторинним гіперпаратиреозом та хронічним захворюванням нирок, яким проводять підтримуючий гемодіаліз»	Вторинний гіперпаратиреоз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	20140315
11.	«Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США	RECITE: Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе дослідження III фази для оцінки роміпlostиму при лікуванні тромбоцитопенії, викликаної хіміотерапією, у пацієнтів, яким проводять хіміотерапію на основі оксаліплатину для лікування шлунково-кишкового раку, раку підшлункової залози або колоректального раку	лікування шлунково-кишкової або колоректальної аденокарциноми, що включає рак стравоходу, шлунка, товстої кишки або прямої кишки	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	20140346
12.	«Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3, що проводиться в паралельних групах для оцінки безпеки та ефективності деносумабу у дітей із остеопорозом, спричиненим глюкокортикоїдними засобами»	остеопороз спричинений глюкокортикоїдними засобами	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	20140444
13.	АРЧІВЕЛ ФАРМА, ЕС.ЕЛ., Іспанія	Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване клінічне дослідження фази ІІа з вивчення безпеки та імуногенності терапевтичної вакцинації RUTI® у пацієнтів з мультирезистентним туберкульозом після успішної інтенсивної фази лікування	Пацієнти з мультирезистентним туберкульозом після успішної інтенсивної фази лікування	ТОВ «Клінікал Акселерейтор», Україна	2016-000850-36

14.	«Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США	«Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження для оцінки впливу еволокумабу на серйозні серцево-судинні ускладнення у пацієнтів з високим ризиком розвитку серцево-судинних захворювань без попередньо перенесеного інфаркту міокарда або інсульту»	пацієнти з високим ризиком розвитку серцево-судинних захворювань без попередньо перенесеного інфаркту міокарда або інсульту (дисліпідемія)	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	20170625
15.	«Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США	«PROCLAIM: Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійно сліпе дослідження 3 фази для оцінки роміпlostиму при лікуванні викликані хіміотерапією тромбоцитопенії у пацієнтів, яким проводять хіміотерапію для лікування недрібноклітинного раку легень, раку яєчників або раку молочної залози»	лікування недрібноклітинного раку легень, раку яєчників або раку молочної залози.	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	20170770
16.	ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна	«Відкрите, багатоцентрове, міжнародне дослідження ефективності, безпеки та переносимості препарату Біовен, виробництва ТОВ «Біофарма Плазма», у дорослих пацієнтів з хронічною первинною імунною тромбоцитопенією (ІТП)»	хронічна первинна імунна тромбоцитопенія	ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна	2021-BV-ITP-BP
17.	Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc., USA («Оцука Фармасьютікел Девелопмент енд Комерсілізейшн, Інк.»), США	Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності, безпеки та переносимості препарату AVP-786 (деудекстрометорфану гідробромід [d6-DM]/хінідину сульфат [Q]) для лікування ажитації в пацієнтів із деменцією альцгеймерівського типу	Ажитація в пацієнтів, хворих на деменцію по типу хвороби Альцгеймера	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	20-AVP-786-306

18.	Bayer Consumer Care AG, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 препарату даролутамід в доповнення до андрогендеприваційної терапії (АДТ) у порівнянні з плацебо плюс АДТ у чоловіків із метастатичним гормон-чутливим раком передміхурової залози (МГЧРПЗ)»	Метастатичний гормон-чутливий рак передміхурової залози (МГЧРПЗ)	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	21140
19.	TESARO, Inc., США	«Рандомізоване, подвійно сліпе дослідження фази 3 порівняння платиновмісної терапії із препаратом TSR-042 та нірапарібом зі стандартною платиновмісною терапією в якості 1-ї лінії лікування немущинозного епітеліального раку яєчників III або IV стадії»	Стадія 3 або 4 немущинозного епітеліального раку яєчників	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3000-03-005/ENGOT-OV44
20.	Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc., USA («Оцука Фармасьютік Девелопмент енд Комерсілізейшн, Інк.»), США)	«Довготривале багатоцентрове відкрите дослідження для оцінки безпечності та переносимості змінних доз брекспіпразолу як підтримуючого лікування у підлітків (віком 13–17 років) з шизофренією»	шизофренія у підлітків віком 13–17 років	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	331-10-236
21.	TESARO, Inc., США	«Рандомізоване подвійне сліпе багатоцентрове дослідження фази 3 достарлімабу (TSR-042) в комбінації з карбоплатином і паклітакселом порівняно з плацебо в комбінації з карбоплатином і паклітакселом у пацієнок з рецидивним або первинним поширеним раком ендометрію (RUBY)»	Рецидивний або первинний поширений рак ендометрію (Стадія 3 або 4)	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	4010-03-001

22.	Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія	«Дослідження 3 фази для оцінки ердафітінібу у порівнянні з вінфлуїніном або доцетакселом чи пембролізумабом у пацієнтів з поширеною уротеліальною карциномою та окремими генетичними абераціями рецепторів фактору росту фібробластів»	поширена уротеліальна карцинома	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	42756493BLC3001
23.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Клінічне дослідження 3 фази порівняння Даратумумабу, Бортезомібу та Дексаметазону (DVd) з Бортезомібом та Дексаметазоном (Vd) у пацієнтів з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою»	пацієнти з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою.	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	54767414ММУ3004
24.	«Янссен-Сілаг Інтернешл Н.В.», Бельгія	«Фаза 3, рандомізоване контрольоване відкрите дослідження Велкейду (бортезоміб), мелфалану та преднізону (ВМП) у порівнянні з даратумумабом у комбінації з ВМП (Д-ВМП) у раніше нелікованих пацієнтів з множинною мієломою, яким не показана високодозова терапія»	множинна мієлома	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	54767414ММУ3007
25.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване багатоцентрове клінічне дослідження 3 фази порівняння підшкірного та внутрішньовенного введення Даратумумабу у пацієнтів з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою»	Пацієнти з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою.	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	54767414ММУ3012

26.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе, клінічне дослідження 3 фази препарату Апалутамід в поєднанні з андрогенною деприваційною терапією (АДТ) у порівнянні з АДТ у пацієнтів з метастатичним гормон-чутливим раком передміхурової залози (mHNPC)»	малооб'ємний метастатичний гормон-чутливий рак передміхурової залози	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3 56021927PCR3002
27.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, клінічне дослідження 3 фази препарату JNJ-56021927 у пацієнтів з високим ризиком локалізованого або місцево-розповсюдженого раку передміхурової залози, що отримують лікування первинною променевою терапією»	високого ризику локалізований або місцево-розповсюджений рак передміхурової залози	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	56021927PCR3003
28.	Герон Корпорейшн, США / Geron Corporation, USA	«Дослідження з оцінки препарату Іметельстат (GRN163L) у лікуванні залежних від трансфузій пацієнтів з мієлодиспластичним синдромом (МДС) з «низьким» або «проміжним-1» ступенем ризику за шкалою IPSS, з прогресуванням або відсутністю відповіді на терапію еритропоез-стимулюючими агентами (ЕСА)»	Мієлодиспластичний синдром (МДС)	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	63935937MDS3001
29.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження 3 фази препарату Нірапариб у комбінації з Абіратерона Ацетатом та Преднізоном у порівнянні з Абіратерона Ацетатом та Преднізоном для лікування пацієнтів з метастатичним раком передміхурової залози»	Метастатичний рак передміхурової залози	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	64091742PCR3001



30.	Янссен-Сілаг Інтернешнл НВ, Бельгія / Janssen-Cilag International NV, Belgium	«Відкрите дослідження 1 фази з оцінки безпеки, фармакокінетики і фармакодинаміки препарату JNJ-64264681 в учасників з неходжкінською лімфомою та хронічним лімфоцитарним лейкозом»	Неходжкінська лімфома (НХЛ) та хронічний лімфоцитарний лейкоз (ХЛЛ)	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	64264681LYM1001
31.	Янссен-Сілаг Інтернешнл НВ, Бельгія / Janssen-Cilag International NV, Belgium	«Відкрите дослідження 1b фази з оцінки безпеки, фармакокінетики і фармакодинаміки препарату JNJ-64264681 у комбінації з препаратом JNJ-67856633 в учасників з неходжкінською лімфомою та хронічним лімфоцитарним лейкозом»	неходжкінська лімфома, хронічний лімфоцитарний лейкоз	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	64264681LYM1002
32.	Янссен Фармацевтика НВ /Janssen Pharmaceutica NV , Бельгія	«Відкрите, рандомізоване дослідження для оцінки відносної біодоступності (БД) і біоеквівалентності (БЕ) препаратів у вигляді комбінації із фіксованою дозою (КФД) нірапарибу плюс абіратерону ацетат (АА) у порівнянні з нірапарібом і АА, що призначаються одночасно у вигляді монопрепаратів, у чоловіків з раком передміхурової залози»	Метастатичний кастраційно-резистентний рак передміхурової залози	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	67652000PCR1001

33.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження 3 фази препарату Нірапариб в комбінації з абіратерона ацетатом та преднізоном у порівнянні з абіратерона ацетатом та преднізоном для лікування пацієнтів з метастатичним кастрат-чутливим раком передміхурової залози (mCSPC) зі шкідливою гермінальною або соматичною мутацією генів, що відповідають за репарацію шляхом гомологічної рекомбінації (HRR)»	метастатичний рак передміхурової залози	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	67652000PCR3002
34.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване клінічне дослідження Фази 3 комбінованої терапії Амівантабом та Лазертнібом у порівнянні з Осимертинібом та у порівнянні з Лазертнібом як першої лінії терапії у пацієнтів з місцево-поширеним або метастатичним недрібноклітинним раком легень з мутацією рецепторів епідермального фактора росту (EGFR-мутацією)»	місцево-поширений та метастатичний недрібноклітинний рак легень з мутацією рецепторів епідермального фактора росту (EGFR-мутацією)	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	73841937NSC3003
35.	Пфайзер Інк., США	ПРОТОКОЛ ПРОДОВЖЕННЯ ЛІКУВАННЯ УЧАСНИКІВ КЛІНІЧНИХ ДОСЛІДЖЕНЬ ПАЛЪОЦИКЛЪБУ, СПОНСОРОМ ЯКИХ Є КОМПАНІЯ «ПФАЙЗЕР»	Рак молочної залози, що є позитивним стосовно рецепторів до естрогена [ER(+)] і негативним стосовно рецепторів до епідермального фактора росту 2 типу [HER2 (-)]	Пфайзер Інк., США	A5481173

36.	AB Science, Франція	«Багатоцентрове, проспективне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази, що проводиться протягом 24 тижнів з можливістю подовження терміну лікування, у двох паралельних групах з рандомізацією пацієнтів у співвідношенні 1:1, з метою оцінки ефективності та безпеки перорального масітинібу у порівнянні з плацебо при лікуванні пацієнтів з повільно прогресуючим системним та індолентним системним мастоцитозом з тяжкими симптоматичними проявами, резистентним до оптимальної симптоматичної терапії»	Мастоцитоз (повільно прогресуючий системний та індолентний системний мастоцитоз)	ТОВ "СІНЕРДЖИ ГЛОБАЛ УКРАЇНА", Україна	AB15003
37.	AB Science, Франція	«Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази в паралельних групах, з метою оцінки ефективності та безпеки масітинібу у комбінації з рилузолом у порівнянні з плацебо у комбінації з рилузолом при лікуванні пацієнтів з бічним аміотрофічним склерозом (БАС)»	пацієнти з бічним аміотрофічним склерозом (БАС)	ТОВ "СІНЕРДЖИ ГЛОБАЛ УКРАЇНА", Україна	AB19001
38.	AB Science, Франція	«96-тижневе, проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження 3 фази для порівняння ефективності та безпеки титрування дози Масітинібу до 4.5 мг/кг/добу в порівнянні з плацебо при лікуванні пацієнтів з первинно-прогресуючим або вторинно-прогресуючим розсіяним склерозом без загострень»	Первинно-прогресуючий або вторинно-прогресуючий розсіяний склероз без загострень	ТОВ «Сінерджи Групп Україна»	AB20009

39.	ABIVAX, Франція	«Подальше відкрите дослідження фази 2 для оцінки довготривалого профілю безпеки та ефективності препарату ABX464 при застосуванні у дозі 25 мг один раз на день пацієнтами із активним виразковим колітом середнього та важкого ступеню»	Виразковий коліт середнього та важкого ступеню	«Скоуп Інтернешнл АГ», Німеччина	ABX464-108
40.	ACTELION Pharmaceuticals Ltd., Switzerland	«Багатоцентрове, відкрите, рандомізоване дослідження з додатковим періодом, яке проводиться в одній групі з метою оцінки фармакокінетики, безпеки та ефективності препарату Мацитентан в порівнянні зі стандартом лікування у дітей з легеневою артеріальною гіпертензією»	Легенева артеріальна гіпертензія	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІПІДІ ЮКРЕЙН», Україна	AC-055-312
41.	Актеліон Фармасьютікалс Лтд. [Actelion Pharmaceuticals Ltd], Швейцарія	Багатоцентрове, одноступеневе, відкрите, дослідження з оцінки довгострокової безпеки препарату Мацитентан у пацієнтів з легеневою гіпертензією, які раніше лікувалися препаратом Мацитентан в клінічних дослідженнях (UMBRELLA)	пацієнти з легеневою артеріальною гіпертензією, які раніше лікувалися препаратом Мацитентан в клінічних дослідженнях	Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	AC-055-314
42.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Перспективне, багатоцентрове, подвійне сліпе, з подвійною імітацією, рандомізоване, з активним контролем, в паралельних групах, з послідовним включенням груп, адаптивне, контрольоване за подіями клінічне дослідження третьої фази для порівняння ефективності, безпеки та переносимості мацитентана 75 мг з мацитентаном 10 мг у пацієнтів з легеневою артеріальною гіпертензією з подальшим періодом відкритого лікування мацитентаном 75 мг»	Легенева артеріальна гіпертензія	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	AC-055-315

43.	“Актеліон Фармасьютикалз Лімітед”, Швейцарія	«Багатоцентрове непорівняльне дослідження понесимоду при довготривалому застосуванні в дозі 20 мг з метою оцінки його безпечності, переносимості та здатності контролювати перебіг захворювання у хворих на рецидивуючий розсіяний склероз (продовження дослідження АС-058В301)»	рецидивуючий розсіяний склероз	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА"	3	АС-058В303
44.	Актеліон Фармасьютикалз Лтд., Швейцарія (Actelion Pharmaceuticals Ltd, Switzerland)	«Перспективне багатоцентрове відкрите непорівняльне дослідження II фази з метою вивчення безпеки, переносимості та фармакокінетики селексіпагу в дітей з легеневою артеріальною гіпертензією»	легенева артеріальна гіпертензія	ТОВ «МБ Квест», Україна		АС-065А203
45.	Дайчі Санкю, Інк., [Daiichi Sankyo, Inc.], Сполучені Штати Америки	«Подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для вивчення застосування квизартинібу у поєднанні з індукційною і консолідаційною хімотерапією, а також у вигляді продовження терапії у пацієнтів віком від 18 до 75 років із вперше виявленим FLT3-ITD-позитивною гострою мієлоїдною лейкемією (QuANTUM First)»	Гостра мієлоїдна лейкемія у пацієнтів з FLT3-ITD(+), стійка до лікування чи рецидивуюча протягом 6 місяців, до консолідуючої терапії шляхом трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин чи без того.	Товариство обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	3	АС220-А-У302
46.	Celgene Corporation, USA/ Селджен Корпорейшн, США	«Відкрите, рандомізоване дослідження Фази 3 для порівняння ефективності та безпечності препарату луспатерцепт (АСЕ-536) та епоетину альфа для лікування анемії, спричиненої мієлодиспластичними синдромами (МДС) з дуже низьким, низьким або проміжним рівнем ризику за IPSS-R, у пацієнтів, які раніше не отримували стимулятори	мієлодиспластичний синдром (МДС)	Товариство Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна»	3	АСЕ-536-MDS-002

		еритропоезу та потребують переливання еритроцитів»			
47.	Acerta Pharma BV, Нідерланди	«Рандомізоване, багатоцентрове, відкрите дослідження III фази Акалабрутинібу (АСР-196) в порівнянні з або Іделалісібом у поєднанні з Ритуксимабом, або Бендамустіном у поєднанні з Ритуксимабом, на вибір дослідника, у пацієнтів з рецидивуючою або рефракторною хронічною лімфоцитарною лейкемією»	Рецидивуюча або рефракторна хронічна лімфоцитарна лейкемія	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	АСЕ-CL-309
48.	Acerta Pharma BV, Нідерланди	«Рандомізоване, подвійне-сліпе, плацебо контрольоване, багатоцентрове дослідження фази 3 з оцінки бендамустину та ритуксимабу (BR) окремо у порівнянні з їх комбінацією з акалабрутинібом (АСР 196) у пацієнтів з мантійноклітинною лімфомаю, які раніше не отримували лікування»	мантійноклітинна лімфома	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	АСЕ-LY-308
49.	Acerta Pharma B.V., (A Member of the AstraZeneca Group), Netherlands	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази 3 дослідження акалабрутинібу у комбінації з ритуксимабом, циклофосфамідом, доксорубіцином, вінкрістином та преднізоном (Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine, and Prednisone — R-CHOP) у пацієнтів віком ?75 років із раніше нелікованою дифузною В-великоклітинною лімфомаю, що виникла з клітин негермінального центру»	Дифузна В-великоклітинна лімфома	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	АСЕ-LY-312 (D8227C00001)
50.	Acadia Pharmaceuticals Inc. (АКАДІА Фармасьютікалз Інк), США	«52-тижневе відкрите розширене дослідження пімавансерину в якості додаткового лікування шизофренії»	шизофренія	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	АСР-103-035

51.	ACADIA Pharmaceuticals Inc., США	«Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження фази 3 з оцінки ефективності та безпечності пімавансерину як додаткової терапії для лікування негативних симптомів шизофренії (Advance-2)»	Шизофренія	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	АСР-103-064
52.	sanofi-aventis recherche & developpement, France (Санofi-Авентіс ресерш е девелопман, Франція)	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для оцінки ефективності та безпеки SAR441344, моноклонального антитіла до антагоніста CD40L, у пацієнтів з рецидивуючим розсіяним склерозом»	Розсіяний склероз	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	ACT16877
53.	«Алкермес, Інк.» (Alkermes, Inc.), США	«Дослідження фази 3 для оцінки довгострокової безпечності, переносимості та стійкості лікувальної дії препарату ALKS 3831 в пацієнтів із шизофренією, шизофреноформним розладом або біполярним розладом I типу»	Шизофренія, шизофреноподібний розлад або біполярний розлад I типу	ТОВ «Прем'єр Ресерч Україна»	ALK3831-A308
54.	«Арена Фармасьютікалз, Інк.», дочірня компанія, що повністю належить компанії «Пфайзер Інк.», США	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, що проводиться в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності перорального етрасімоду при його застосуванні для індукційної та підтримувальної терапії при лікуванні активної хвороби Крона від помірного до важкого ступеня тяжкості»	Хвороба Крона від помірного до важкого ступеня тяжкості	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	APD334-202
55.	«Арена Фармасьютікалз, Інк.», дочірня компанія, що повністю належить компанії «Пфайзер Інк.», США	«Відкрите розширене дослідження етрасімоду в пацієнтів із активним виразковим колітом від помірного до важкого ступеня тяжкості»	Активний виразковий коліт	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	APD334-303

56.	Ascentage Pharma Group Inc. (Асентаж Фарма Груп Інк.), США	«Дослідження фази Іb/ІІ застосування препарату APG-2575 як монотерапії або в комбінації з іншими лікарськими препаратами у пацієнтів з рецидивуючими та/або рефрактерними хронічним лімфоцитарним лейкозом (ХЛЛ)/дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою (ДЛЛ) (SACRED)»	рецидивуючі та/або рефрактерні хронічний лімфоцитарний лейкоз (ХЛЛ)/дрібноклітинна лімфоцитарна лімфома	ТОВ «Кромосфарма Україна»	APG2575CU101
57.	argenx BVBA, Belgium/ ардженкс БВБА, Бельгія	«Відкрите продовження дослідження ARGX-113-1802 для вивчення довгострокової безпечності, переносимості та ефективності препарату Ефгартігімод РН20 для підшкірного введення у пацієнтів із хронічною запальною демієлінізуючою полінейропатією (ХЗДП)»	Хронічна запальна демієлінізуюча полінейропатія	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПіПіДі ІУКРЕЙН», Україна	ARGX-113-1902
58.	ардженкс БВ, Бельгія / argenx BV, Belgium	«Відкрите багатоцентрове продовження дослідження ARGX-113-1904 для вивчення безпечності, переносимості та ефективності препарату Ефгартігімод РН20 для підшкірного введення у пацієнтів з пухирчаткою (ADDRESS+)»	Пухирчатка (звичайна або листовидна)	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	ARGX-113-1905
59.	Бонд Авілліон 2 Девелопмент ЛП», Гернси [Bond Avillion 2 Development LP, Guernsey]	«Довгострокове рандомізоване подвійне сліпе багатоцентрове дослідження фази ІІІ в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності препарату РТ027 у порівнянні з препаратом РТ007, що застосовується при потребі у відповідь на симптоматичні прояви астми у дорослих та дітей віком 4 років і старших, з клінічно вираженою бронхіальною астмою (MANDALA)»	бронхіальна астма	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	AV003



60.	Бонд Авілліон 2 Девелопмент ЛП», Гернси [Bond Avillion 2 Development LP, Guernsey]	«Дванадцятижневе рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване багатоцентрове дослідження фази III в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності препарату РТ027 у порівнянні з препаратом РТ008 і препаратом РТ007, із застосуванням чотири рази на добу, у дорослих та дітей віком 4 роки і старших, хворих на астму (DENALI)»	Астма, середнього і важкого ступеню	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	AV004
61.	Sobi, Inc., США	«Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе плацебо-контрольоване випробування фази 3b в паралельних групах з подальшою відкритою розширеною фазою для оцінки ефективності та безпечності Аватромбопагу для лікування тромбоцитопенії в пацієнтів дитячого віку з імунною тромбоцитопенією протягом ?6 місяців»	тромбоцитопенія	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	AVA-PED-301
62.	Пфайзер Інк., США	«Відкрите дослідження фази 1b/2 з метою оцінки фармакокінетики, безпечності, ефективності та фармакодинаміки препарату PF-06801591 (інгібітор PD-1) в учасників із розповсюдженими злоякісними новоутвореннями»	учасники із розповсюдженими злоякісними новоутвореннями	Пфайзер Інк., США	B8011007
63.	«Біо-Тера Солюшнз, Лтд.», Китай / Біо-Thera Solutions, Ltd., China	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване дослідження у паралельних групах з метою визначення ефективності та безпечності препарату BAT2506 у порівнянні з Simponi® в учасників з активним псоріатичним артритом»	Псоріатичний артрит	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	BAT-2506-002-CR

64.	Байер Консьюмер Кер АГ, Швейцарія	«Відкрите, одногрупове, додаткове дослідження для забезпечення продовження лікування даролутамідом пацієнтів, які були включені у попередні дослідження компанії Байер.»	Неметастатичний або метастатичний рак	ТОВ «Байер», Україна	BAY 1841788/ 20321
65.	Байер АГ, Німеччина	«Фаза III, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване, багатоцентрове дослідження інгібітора РІЗК копанлісібу з внутрішньовенним шляхом введення в комбінації із стандартною імунохіміотерапією в порівнянні з стандартною імунохіміотерапією у пацієнтів з рецидивом індолентної неходжкінської лімфоми (ІНХЛ) – CHRONOS-4»	Пацієнти з рецидивом індолентної Б-клітинної неходжкінської лімфоми	ТОВ «Байер», Україна	BAY 80-6946 / 17833
66.	БейДжен Лтд [BeiGene Ltd], США	«Рандомізоване, відкрите, багатоцентрове дослідження фази 3 для вивчення комбінації занубрутінібу (BGB-3111) з ритуксимабом у порівнянні з комбінацією бендамустину з ритуксимабом у пацієнтів з раніше не лікованою мантийноклітинною лімфомою, яким не показана трансплантація стовбурових клітин»	Мантийна клітинна лімфома	Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	BGB-3111-306
67.	BeiGene, Ltd. c/o BeiGene USA, Inc., США	«Дослідження фази 2 з вивчення ефективності та безпечності Тислелізумабу (BGB-A317), моноклонального антитіла до PD-1, у поєднанні з препаратом BGB-A1217, моноклональним антитілом до TIGIT, або без нього в пацієток з рецидивуючим або метастатичним раком шийки матки, які раніше отримували лікування з приводу даного захворювання»	Рецидивуючий або метастатичний рак шийки матки	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	BGB-A317-A1217-202

68.	BeiGene, Ltd. c/o BeiGene USA, Inc., США	«Рандомізоване подвійне сліпе дослідження фази 3 оциперлімабу, антитіла до TIGIT, у поєднанні з тислелізумабом порівняно з пембролізумабом у пацієнтів із раніше нелікованим, місцевопоширеним, неоперабельним або метастатичним недрібноклітинним раком легень із вибраним статусом експресії PD-L1»	Раніше нелікований, місцевопоширений, неоперабельний або метастатичний недрібноклітинний рак легень із вибраним статусом експресії PD-L1	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	BGB-A317-A1217-302
69.	F. Hoffmann-La Roche Ltd. /Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд. /Ф. Гоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцарія	«Багатоцентрове, рандомізоване, відкрите дослідження III фази з порівняння комбінації Атезолізумабу (анти-Pd-L1 антитіла) з ад'ювантною антрацикліновою/таксановою хіміотерапією на відміну від тільки хіміотерапії в пацієнтів з операбельним тричі негативним раком молочної залози» (IMpassion030).	Тричі негативний рак молочної залози	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	BIG 16-05/AFT-27/WO39391
70.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд (Hoffman La Roche Ltd), Швейцарія	«Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне-сліпе, плацебо-контрольоване дослідження, у якому порівнюються хіміотерапія плюс трастузумаб плюс плацебо та хіміотерапія плюс трастузумаб плюс пертузумаб, що призначаються у якості ад'ювантної терапії у пацієнтів з операбельним HER2-позитивним первинним раком молочної залози»	Пацієнти з операбельним HER2-позитивним первинним раком молочної залози.	Товариство з обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	BIG 4-11/BO25126/TOC4939g

71.	Блюджей Терапьютікс, Інк. [Bluejay Therapeutics, Inc.], США	«Фаза 1/2а, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження для оцінки безпеки, переносимості, фармакокінетики та противірусної активності препарату ВJT-778 у здорових добровольців та пацієнтів із хронічною інфекцією вірусу гепатиту В, включаючи пацієнтів із хронічною інфекцією вірусу гепатиту D»	Пацієнти із хронічною інфекцією вірусу гепатиту В, включаючи пацієнтів із хронічною інфекцією вірусу гепатиту D, когорта А-здорові добровольці в Україні не проводиться.	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДИСІН», Україна	VJT-778-001
72.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване дослідження фази IIIb для оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики вищих доз окрелізумабу у дорослих пацієнтів з рецидивуючим розсіяним склерозом»	Рецидивуючий розсіяний склероз	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	BN42082
73.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване дослідження фази IIIb для оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики вищих доз окрелізумабу у дорослих з первинним прогресуючим розсіяним склерозом»	первинно прогресуючий розсіяний склероз	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	BN42083
74.	F. Hoffmann-La Roche Ltd. /Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцарія	«Відкрите багатоцентрове додаткове дослідження в пацієнтів, раніше включених до дослідження препарату Атезолізумаб, спонсором якого є Genentech та/або F. Hoffmann-La Roche Ltd (IMBRELLA B)»	Недрібноклітинний рак легенів	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	BO40729

75.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване багатоцентрове дослідження фази III для оцінки ефективності та безпечності GDC-9545 у комбінації з палбоциклібом порівняно з комбінацією летрозолу та палбоциклібу у пацієнтів з естроген-рецептор-позитивним, HER2-негативним місцевопоширеним чи метастатичним раком молочної залози»	естроген-рецептор-позитивний, HER2-негативний місцевопоширений чи метастатичний рак молочної залози	Товариство обмеженою відповідальністю «Рош Україна» з	BO41843
76.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, відкрите, контрольоване активним препаратом, багатоцентрове дослідження фази III для оцінки ефективності та безпечності застосування кровалімабу в порівнянні з екулізумабом у пацієнтів із пароксизмальною нічною гемоглобінурією (ПНГ), які раніше не отримували лікування інгібіторами комплементу»	пароксизмальна нічна гемоглобінурія (ПНГ)	Товариство обмеженою відповідальністю «Рош Україна» з	BO42162
77.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, багатоцентрове фази III дослідження застосування атезоліумабу (анти-PD-L1 антитіло) проти плацебо як ад'ювантної терапії у пацієнтів з м'язово-інвазивним раком сечового міхура високого ризику з наявною циркулюючою ДНК пухлини після цистектомії»	м'язово-інвазивний рак сечового міхура	Товариство обмеженою відповідальністю «Рош Україна» з	BO42843

78.	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland (Швейцарія)	Відкрите багатоцентрове дослідження, яке складається з двох частин з безперервним переходом, що проводиться з метою вивчення безпечності, переносимості, фармакокінетики, фармакодинаміки та ефективності препарату ридиплам (RO7034067) за його застосування у немовлят зі спінальною м'язовою атрофією 1-го типу	Спінальна м'язова атрофія 1-го типу	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	BP39056
79.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, багатоцентрове, фази ІВ/ІІІ дослідження фармакокінетики, ефективності та безпечності застосування підшкірної форми атезоліумабу у порівнянні з внутрішньовенною формою атезоліумабу у пацієнтів із раніше лікованим місцевопоширеним або метастатичним недрібноклітинним раком легень»	недрібноклітинний рак легень	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	BP40657
80.	Клініпейс Глобал Лтд., Велика Британія (Clinipace Global Ltd., Great Britain)	«Проспективне, подвійне засліплене, плацебо-контрольоване, рандомізоване дослідження фази ІІІ ад'ювантної терапії препарату MEDI4736 у пацієнтів з повністю видаленим недрібноклітинним раком легень»	Недрібноклітинний рак легенів (після повної резекції)	Товариство з обмеженою відповідальністю «Аковіон»	BR.31
81.	Takeda Development Center Americas, Inc. (США)	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе дослідження фази 3 підтримуючого лікування Іксазомібом Цитратом (MLN9708) для перорального застосування у пацієнтів з множинною мієломою після трансплантації аутологічних стовбурових клітин»	Діагностована множинна мієлома	Товариство з обмеженою відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	C16019

82.	Пфайзер Інк., США	«TALAPRO-3: РАНДОМІЗОВАНЕ, ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ 3, ЩО ПРОВОДИТЬСЯ З МЕТОЮ ПОРІВНЯННЯ ТАЛАЗОПАРИБУ В КОМБІНАЦІЇ З ЕНЗАЛУТАМІДОМ ТА ПЛАЦЕБО В КОМБІНАЦІЇ З ЕНЗАЛУТАМІДОМ У ЧОЛОВІКІВ ІЗ МЕТАСТАТИЧНИМ ГОРМОНОЧУТЛИВИМ РАКОМ ПЕРЕДМІХУРОВОЇ ЗАЛОЗИ З МУТАЦІЄЮ ГЕНА DDR»	метастатичний гормоночутливий рак передміхурової залози	Пфайзер Інк., США	C3441052
83.	Пфайзер Інк., США	«РОЗШИРЕНЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ 1/2а ЗІ ЗБІЛЬШЕННЯМ ДОЗИ ДЛЯ ОЦІНКИ БЕЗПЕЧНОСТІ, ПЕРЕНОСИМОСТІ, ФАРМАКОКІНЕТИКИ, ФАРМАКОДИНАМІКИ ТА ПРОТИПУХЛИННОЇ АКТИВНОСТІ ПРЕПАРАТУ PF- 06873600 В ЯКОСТІ МОНОТЕРАПІЇ ТА У КОМБІНАЦІЇ З ЕНДОКРИННОЮ ТЕРАПІЄЮ»	HR-позитивний HER2- негативний метастатичний рак молочної залози (Частина 1 також містить рак яєчників та тричі негативний рак молочної залози)	Пфайзер Інк., США	C3661001
84.	Пфайзер Інк., США	«Рандомізоване подвійне сліпе дослідження фази 3 енкарафенібу та бініметінібу в поєднанні з пембролізумабом у порівнянні до плацебо в поєднанні з пембролізумабом у пацієнтів із метастатичною або неоперабельною місцево поширеною меланомою, позитивною до мутацій BRAF V600E/K»	метастатична або неоперабельна місцево поширена меланома, позитивна до мутацій BRAF V600E/K	Пфайзер Інк., США	C4221016

85.	«Чемо Резерч С.Л.» (Chemo Research S.L.), Іспанія	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване клінічне дослідження III фази для оцінки ефективності та безпечності препарату LPRI-CF113 в порівнянні з плацебо при лікуванні ендометріозу впродовж 3 циклів з подальшим відкритим лікуванням впродовж 3 циклів»	Ендометріоз	«Скоуп Інтернешнл АГ», Німеччина	CF113-302
86.	"Новартіс Фарма Сервісез АГ", Швейцарія	«Дворічне подвійно сліпе рандомізоване багатоцентрове дослідження з активним контролем, що проводиться в дітей і підлітків із розсіяним склерозом з метою оцінки безпечності й ефективності фінголімоду для перорального застосування один раз на добу в порівнянні з інтерфероном ? 1a для внутрішньом'язового введення один раз на тиждень (основний етап) із додатковим етапом при застосуванні фінголімоду протягом 5 років»	Діти та підлітки з розсіяним склерозом	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	CFTY720D2311
87.	Інститут міжнародних досліджень «СЕРВ'Є» (Institut de Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)), Франція	«Рандомізоване, відкрите клінічне дослідження III фази трифлуридину/типірацилу (S 95005) у комбінації з бевацизумабом у порівнянні до капецитабіну у комбінації з бевацизумабом у першій лінії лікування пацієнтів з метастатичним колоректальним раком, які не є кандидатами для інтенсивної терапії (дослідження SOLSTICE)»	метастатичний колоректальний рак	Товариство з обмеженою відповідальністю «КЦР Україна»	CL3-95005-006



88.	Інститут міжнародних досліджень «СЕРВ'Є» (Institut de Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)), Франція	«Відкрите рандомізоване дослідження III фази, яке порівнює трифлуридин / типірацил у поєднанні з бевацизумабом та монотерапією трифлуридин / типірацил у пацієнтів із рефрактерним метастатичним колоректальним раком (дослідження SUNLIGHT)»	пацієнти із рефрактерним метастатичним колоректальним раком	Товариство з обмеженою відповідальністю «КЦР Україна»	CL3-95005-007
89.	«К'езі Фармацевтічі С.п.А.» [Chiesi Farmaceutici S.p.A.], Італія	«52-тижневе, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо контрольоване дослідження у паралельних групах з метою оцінки ефективності та безпечності двох доз препарату СНF6001 у формі сухого порошку для інгаляцій, що додаються до підтримуючої потрійної терапії у пацієнтів із хронічним обструктивним захворюванням легень (ХОЗЛ) та хронічним бронхітом»	хронічне обструктивне захворювання легень (ХОЗЛ) та хронічний бронхіт	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	CLI-06001AA1-04
90.	«К'езі Фармацевтічі С.п.А.» [Chiesi Farmaceutici S.p.A.], Італія	«52-тижневе, рандомізоване, подвійне сліпе, з подвійним маскуванням, з контролем плацебо та активним контролем дослідження (Рофлуміласт, Даліресп® 500 мкг), що проводиться в паралельних групах з метою оцінки ефективності та безпечності двох доз препарату СНF6001 у формі сухого порошку для інгаляцій, що додаються до підтримуючої потрійної терапії у пацієнтів із хронічним обструктивним захворюванням легень (ХОЗЛ) та хронічним бронхітом»	хронічне обструктивне захворювання легень (ХОЗЛ) та хронічний бронхіт	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	CLI-06001AA1-05

91.	Sun Pharmaceutical Industries Limited (SPIL)	«Довгострокове продовжене дослідження тілдракізумабу з метою доведення його безпечності при застосуванні у пацієнтів із псоріатичним артритом, які раніше брали участь у дослідженні із застосуванням тілдракізумабу»	Псоріатичний артрит, анкілозуючий спондиліт, аксіальний спондилоартрит без рентгенологічних ознак	ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна	CLR_18_07
92.	Janssen Pharmaceutica NV, Belgium / Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване та з активним контролем, багатоцентрове дослідження фази 2/3, що проводиться у паралельних групах з метою оцінки ефективності та безпечності гуселькумабу у пацієнтів із хворобою Крона в активній фазі від середнього до важкого ступеня тяжкості»	Хвороба Крона в активній фазі від середнього до важкого ступеня тяжкості	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	CNTO1959CRD3001
93.	Janssen Pharmaceutica NV, Belgium / Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження 3b фази з метою оцінки ефективності та безпечності підшкірного введення гуселькумабу для зменшення ознак і симптомів та сповільнення рентгенологічної прогресії у пацієнтів з активним псоріатичним артритом»	Псоріатичний артрит (ПсА)	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	CNTO1959PSA3004
94.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо контрольоване клінічне дослідження 3b фази для оцінки ефективності та безпечності призначеного підшкірно гуселькумабу у пацієнтів з активним псоріатичним артритом, які раніше мали недостатню відповідь та/або непереносимість лікування одним з інгібіторів фактору некрозу пухлин альфа»	Псоріатичний артрит	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	CNTO1959PSA3005

95.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, багаточентрове, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження 2b / 3 фази в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності гуселькумабу в пацієнтів із середнього ступеню тяжкості та тяжким активним неспецифічним виразковим колітом»	Неспецифічний виразковий коліт	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	CNTO1959UCO3001
96.	МакроДженікс, Інк. (MacroGenics, Inc.), США	«Відкрите дослідження I фази, що вперше проводиться на людині з ескалацією дози MGD019 та розширенням когорти, біспецифічного DART® протеїна, що зв'язує PD-1 та CTLA-4 у пацієнтів з неоперабельними або метастатичними новоутвореннями»	неоперабельні або метастатичні новоутворення	ТОВ «КЦР Україна»	CP-MGD019-01
97.	ІнДекс Фармасютікалз АБ, Швеція / InDex Pharmaceuticals, Sweden	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження фази III для оцінки ефективності та безпечності кобітолімоду як індукційної та підтримуючої терапії в учасників з активним лівобічним виразковим колітом помірного або тяжкого перебігу»	Активний лівобічний виразковий коліт помірного або тяжкого перебігу	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	CSUC-01/21
98.	«ЦЕЛЛТРИОН, Інк.», Республіка Корея (CELLTRION, Inc., Republic of Korea)	«Подвійне сліпе, рандомізоване, активно контрольоване, в паралельних групах дослідження фази 3 з метою порівняння ефективності та безпечності застосування препарату СТ-Р16 та Авастину, схваленого в ЄС, як першої лінії лікування метастатичного або рецидивуючого неплоскоклітинного недрібноклітинного раку легень»	неплоскоклітинний недрібноклітинний рак легень	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно- Дослідницька Організація Іннофарм- Україна»	СТ-Р16 3.1

99.	Сервел Терап'ютікс, ЛЛС, США [Cerevel Therapeutics, LLC, USA]	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 у паралельних групах тривалістю 27 тижнів для оцінки ефективності, безпечності та переносимості двох фіксованих доз Тавападону у пацієнтів з хворобою Паркінсона на ранній стадії (дослідження TEMPO-1)»	Хвороба Паркінсона	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	CVL-751-PD-001
100.	Сервел Терап'ютікс, ЛЛС, США [Cerevel Therapeutics, LLC, USA]	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 у паралельних групах тривалістю 27 тижнів із гнучким підбором дози для оцінки ефективності, безпечності та переносимості Тавападону у пацієнтів з хворобою Паркінсона на ранній стадії (дослідження TEMPO-2)»	Хвороба Паркінсона	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	CVL-751-PD-002
101.	Сервел Терап'ютікс, ЛЛС, США [Cerevel Therapeutics, LLC, USA]	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 у паралельних групах тривалістю 27 тижнів із гнучким підбором дози для оцінки ефективності, безпечності та переносимості Тавападону в якості допоміжної терапії у дорослих пацієнтів з хворобою Паркінсона з моторними флуктуаціями, які отримують лікування препаратом Леводопа (дослідження TEMPO-3)»	Хвороба Паркінсона	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	CVL-751-PD-003
102.	Сервел Терап'ютікс, ЛЛС, США [Cerevel Therapeutics, LLC, USA]	«58-тижневе відкрите дослідження Тавападону у пацієнтів з хворобою Паркінсона (дослідження TEMPO-4)»	Хвороба Паркінсона	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	CVL-751-PD-004

103.	Cerevel Therapeutics, LLC, United States	«Рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження з паралельними групами для вивчення препарату CVL-865 в якості додаткової терапії в дорослих пацієнтів із резистентними до лікарських засобів епілептичними нападами з фокальним початком (клінічне випробування REALIZE)»	Епілептичні напади з фокальним початком з	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	CVL-865-SZ-001
104.	«Сайтос Біотехнології АГ», Швейцарія (Cytos Biotechnology AG, Switzerland)	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження фази ІІв підбору дози препарату СУТ003-QbG10, TLR9-агоніста, у пацієнтів з алергічною астмою від помірного до важкого ступеня тяжкості, що недостатньо контролюється поточною стандартною терапією (кроки GINA 3+4)»	Алергічна астма.	Товариство з обмеженою відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	СУТ003-QbG10 12
105.	AstraZeneca AB, Sweden	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності та безпеки підшкірного введення аніфролумабу дорослим пацієнтам з системним червоним вовчаком»	пацієнти з системним червоним вовчаком	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	D3465C00001

106.	«АстраЗенека АБ», Швеція / AstraZeneca AB, Sweden	«ROSY-D: Дослідження продовження лікування для пацієнтів, які завершили участь у попередньому дослідженні онкологічного захворювання із застосуванням дурвалумабу і, за оцінкою дослідника, отримують клінічну користь від продовження лікування»	Уротеліальна та неуротеліальна карцинома після хіміотерапії сечовивідних шляхів. Пацієнти першої лінії з поширеним захворюванням (IV стадія) дрібноклітинного раку легень (SCLC). Поширений або метастатичний недрібноклітинний рак легень (NSCLC) у пацієнтів, які раніше не отримували лікування рецептором епідермального фактора росту (EGFR) та кінази анапластичної лімфоми (ALK) з пухлинною патологією дикого типу. Місцево розповсюджений неоперабельний недрібноклітинний рак легень (стадія III). Різні типи раку (залежно від дослідження)	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	D4191C00137
107.	AstraZeneca AB, Sweden	«Рандомізоване, відкрите, багатоцентрове дослідження III фази Дурвалумабу та Трелеліумабу в якості першої лінії лікування пацієнтів з поширеним гепатоцелюлярним раком (HIMALAYA)»	пацієнти з нерезектабельним гепатоцелюлярним раком	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D419CC00002

108.	AstraZeneca Sweden	AB,	«Рандомізоване, багатоцентрове, відкрите, порівняльне дослідження III фази для визначення ефективності Дурвалумабу чи комбінації Дурвалумабу і Трелеліумабу у комбінації з платиновмісною хіміотерапією у першій лінії лікування пацієнтів з поширеним дрібноклітинним раком легенів (ДРЛ) (КАСПАН)»	перша лінія лікування пацієнтів з поширеним (IV стадія) дрібноклітинним раком легенів (ДРЛ)	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D419QC00001
109.	AstraZeneca Sweden	AB,	«Міжнародне, багатоцентрове, рандомізоване, відкрите, порівняльне дослідження фази 3 по визначенню ефективності Дурвалумабу чи комбінації Дурвалумабу і Трелеліумабу із платиновмісною хіміотерапією для 1-ї лінії лікування пацієнтів з метастатичним недрібноклітинним раком легенів (НДКРЛ) (POSEIDON)»	метастатичний недрібноклітинний рак легенів (НДКРЛ) у пацієнтів 1-ї лінії лікування у пацієнтів з рецептором епідермального фактору росту (EGFR) та кіназою анапластичної лімфоми (ALK) немутантного типу.	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D419MC00004
110.	AstraZeneca Sweden	AB,	«Відкрите, рандомізоване, порівнювальне, багатоцентрове клінічне дослідження фази 3 оцінки ефективності та безпеки Саволітінібу в порівнянні з Сунітінібом у пацієнтів з MET-позитивною, неоперабельною та локально-поширеною, або метастатичною папілярною нирково-клітинною карциномою (пНКР)»	пацієнти з MET-позитивною локально-поширеною або метастатичною папілярною нирково-клітинною карциномою (пНКР)	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D5082C00003
111.	«АстраЗенека Швеція	АБ»,	«Багатоцентрове рандомізоване подвійне сліпе плацебо контрольоване дослідження 3 фази для оцінки ефективності та безпечності препарату AZD9291 у порівнянні з плацебо у пацієнтів з недрібноклітинним раком легень ІБ-ІІА стадії та мутацією рецептора епідермального	недрібноклітинний рак легень (НДКРЛ) ІБ-ІІА стадії, з підтвердженими на центральному рівні, найпоширенішими активуючими мутаціями EGFR (Ex19Del і L858R), або окремо або в поєднанні з іншими EGFR-мутаціями,	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D5164C00001

		фактора росту при застосуванні після повної резекції пухлини незалежно від проведення ад'ювантної хіміотерапії (ADAURA)»	що підтверджено результатами тесту, який проводиться на центральному рівні, і у яких проводилася повна резекція пухлини, з застосуванням післяопераційної ад'ювантної хіміотерапії або без її застосування		
112.	АстраЗенека АБ, Швеція / AstraZeneca AB, Sweden	«SERENA-2: Рандомізоване, відкрите, у паралельних групах, багатоцентрове дослідження фази 2 порівняння ефективності та безпечності перорального препарату AZD9833 і Фулвестранта у жінок з поширеним ER-позитивним HER2-негативним раком молочної залози»	поширений ER-позитивний HER2-негативний рак молочної залози	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	D8530C00002
113.	AstraZeneca AB, Швеція	«Рандомізоване, багатоцентрове, подвійно сліпе, міжнародне дослідження II фази для вивчення ефективності та безпечності комбінованої терапії дурвалумабом із олапарібом у порівнянні з монотерапією дурвалумабом у якості підтримувальної терапії у пацієнтів з недрібноклітинним раком легенів IV стадії, які отримували терапію першої лінії, в яких хвороба не прогресувала після стандартної хіміотерапії препаратом платини з дурвалумабом (дослідження ORION)»	Недрібноклітинний рак легенів стадія IV	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	D9102C00001



114.	AstraZeneca Sweden	AB,	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, дослідження III фази підтримуючої монотерапії олапарибом у учасників з BRCA Wild Type розповсюдженим (FIGO стадія III-IV) серозним або ендометріюїдним раком яєчників високого ступеню злоякісності після відповіді на стандартну платиновмісну хіміотерапію першої лінії (MONO-OLA1)»	Високодиференційований серозний або ендометріюїдний рак яєчників після відповіді на стандартну платиновмісну хіміотерапію першої лінії.	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D9319C00001
115.	АстраЗенека Швеція	АБ,	"Відкрите дослідження для оцінки безпечності та ефективності ЦЦН у дітей з гіперкаліємією"	гіперкаліємія	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	D9481C00001
116.	AstraZeneca, Sweden	AB,	«Міжнародне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження з метою оцінки впливу циклосилікату цирконію натрію на серцево-судинні наслідки, пов'язані з аритмією в учасників з рецидивуючою гіперкаліємією, які знаходяться на хронічному гемодіалізі (DIALIZE-Outcomes)»	рецидивуюча гіперкаліємія у пацієнтів, які знаходяться на хронічному гемодіалізі	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D9487C00001
117.	AstraZeneca, Sweden	AB,	«Міжнародне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження Фази 3 з метою оцінки впливу циклосилікату цирконію натрію на прогресуючу хронічну ниркову недостатність (ХНН) у учасників з ХНН та гіперкаліємією або із ризиком гіперкаліємії»	рецидивуюча гіперкаліємія у пацієнтів, які знаходяться на хронічному гемодіалізі	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	D9488C00001

118.	«Дебіофарм Інтернешнл СА» [Debiopharm International SA], Швейцарія	«Рандомізоване відкрите дослідження з активним контролем, що проводиться з метою оцінки безпечності, переносимості й ефективності афабіцину для внутрішньовенного / перорального застосування при лікуванні пацієнтів зі стафілококовими інфекціями кісток або суглобів»	пацієнти зі стафілококовими інфекціями кісток або суглобів"	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА» 3	Debio 1450-BJI-205
119.	Чжецзян Яо Юань Байотехнолоджі Лтд. (також відома як компанія «Драг Фарм»), Китай /Zhejiang Yao Yuan Biotechnology Ltd. (also known as Drug Farm), China	«Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження 1 фази з першим застосуванням перорального препарату DF-006 у людей для оцінки безпеки, переносимості і фармакокінетики після перорального прийому однократної дози і багатократних доз препарату DF-006 у здорових осіб (Частина 1 і Частина 2) та у пацієнтів з хронічним гепатитом В (Частина 3)»	Хронічний гепатит В (ХГВ)	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	DF-006-1001
120.	«Юнайтед Терап'ютікс Корпорейшн» [United Therapeutics Corporation], Сполучені Штати Америки	«Двоетапне, відкрите, рандомізоване дослідження II/III фаз з вивчення дінутуксімабу і іринотекану у порівнянні з іринотеканом в якості терапії другої лінії у пацієнтів з рецидивним або рефрактерним дрібноклітинним раком легенів»	Рецидивний або рефрактерний дрібноклітинний рак легенів	ТОВ «Аксел Клінікал Рісерч»	DIV-SCLC-301
121.	Dermira Inc. a wholly-owned subsidiary of Eli Lilly and Company, USA («Дерміра, Інк.», дочірня компанія, що знаходиться у повній власності компанії «Елі Ліллі енд Компані», США)	«Довгострокове дослідження для оцінки безпеки та ефективності лебрікізумаба у пацієнтів з atopічним дерматитом помірного і тяжкого ступеня»	Атопічний дерматит	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	DRM06-AD07/J2T-DM-KGAA

122.	Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з терифлуномідом (Обаджіо®) в учасників з рецидивуючими формами розсіяного склерозу (GEMINI 1)»	Рецидивуючий розсіяний склероз	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	EFC16033
123.	Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з терифлуномідом (Обаджіо®) в учасників з рецидивуючими формами розсіяного склерозу (GEMINI 2)»	учасники з рецидивуючими формами розсіяного склерозу	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	EFC16034
124.	Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з плацебо в учасників з первинно-прогресуючим розсіяним склерозом (PERSEUS)»	Первинно-прогресуючий розсіяний склероз	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	EFC16035
125.	Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)	«Рандомізоване подвійне сліпе дослідження III фази з вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з плацебо серед учасників з вторинно-прогресуючим розсіяним склерозом без рецидивів (HERCULES)»	пацієнти з вторинно-прогресуючим розсіяним склерозом без рецидивів	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	EFC16645

126.	sanofi-aventis recherche & developpement, France (Санофі-Авентіс рещерше девелопман, Франція)	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження 3 фази в паралельних групах, що проводиться для вивчення ефективності, безпеки та переносимості препарату SAR440340/REGN3500/ітепекімаб (моноклональні антитіла, специфічні до ІЛ-33) у пацієнтів із помірним та важким хронічним обструктивним захворюванням легень (ХОЗЛ)»	Хронічне обструктивне захворювання легень	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	EFC16750
127.	UCB Biosciences Inc., США	«Багатоцентрове, відкрите, довгострокове, продовжене дослідження для вивчення ефективності та безпеки Лакосаміду в якості допоміжної терапії у дітей з епілепсією з парціальними нападами»	Епілепсія з парціальними нападами	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	EP0034
128.	UCB Biopharma SRL, Belgium	«Багатоцентрове, відкрите дослідження з однією групою для оцінки довготривалої безпеки, переносимості та ефективності бриварацетаму в учасників дослідження віком від 2 до 26 років із дитячою абсансною епілепсією або ювенільною абсансною епілепсією»	пацієнти віком від 2 до 26 років із дитячою абсансною епілепсією або ювенільною абсансною епілепсією	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	EP0132
129.	UCB Biopharma SRL, Бельгія	«Багатоцентрове відкрите дослідження подальшого спостереження для оцінки тривалого застосування Лакосаміду перорально в учасників дослідження, які завершили участь у дослідженні EP0034 або SP848 і отримували лікування Лакосамідом»	Епілепсія	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	EP0151

130.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«Дослідження ZEUS - Вплив зілтівекімабу порівняно з плацебо на серцево-судинні наслідки в учасників з діагностованим атеросклеротичним захворюванням серцево-судинної системи, хронічною хворобою нирок і системним запаленням»	Атеросклеротичні серцево-судинні захворювання, хронічна хвороба нирок, системне запалення	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	EX6018-4758
131.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«Дослідження впливу семаглутиду на серцево-судинні ускладнення у пацієнтів з цукровим діабетом 2-го типу (SOUL)»	пацієнти з цукровим діабетом 2-го типу	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	EX9924-4473
132.	АТ «Київмедпрепарат», Україна	«Відкрите, порівняльне, багатоцентрове, рандомізоване клінічне дослідження з оцінки ефективності, переносимості та безпеки препаратів Флутиказон, крем, виробництва АТ «Київмедпрепарат» (Україна), і Кутівейт™, крем, виробництва «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща»/«Делфарм Познань С.А., Польща», у пацієнтів з atopічним дерматитом у стадії загострення»	Атопічний дерматит (стадія загострення)	ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД», Україна	FLUARC
133.	АТ «Київмедпрепарат», Україна	«Відкрите, порівняльне, багатоцентрове, рандомізоване клінічне дослідження з оцінки ефективності, переносимості та безпеки препаратів Флутиказон, мазь, виробництва АТ «Київмедпрепарат» (Україна), і Кутівейт™, мазь, виробництва «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща»/«Делфарм Познань С.А., Польща», у пацієнтів з алергічним контактним дерматитом»	Алергічний контактний дерматит	ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД», Україна	FLUARO

134.	АТ «Фармак», Україна	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження ефективності та переносимості лікарського засобу Антраль®, 0,2 г таблетки, вкриті оболонкою, виробництва АТ «Фармак», Україна у пацієнтів з хронічним панкреатитом»	хронічний панкреатит	АТ «Фармак», Україна	FM-ANTR-22
135.	АТ «Фармак», Україна	«Багатоцентрове, відкрите, рандомізоване дослідження з порівняльної оцінки ефективності та переносимості препарату Бринзоламід+Бримонідину тартрат, краплі очні, суспензія 10 мг/мл+2 мг/мл, виробництва АТ «Фармак», Україна та препарату Сімбринза®, краплі очні, виробництва «Алкон-Куврьор», Бельгія у пацієнтів з відкритокутовою глаукомою або очною гіпертензією»	Відкритокутова глаукома, очна гіпертензія	АТ «Фармак», Україна	FM-BMN-BZN-20
136.	«Біоек ГмбХ», Німеччина (bioeq GmbH, Germany)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження фази 3, що проводиться в паралельних групах з метою порівняння ефективності, безпеки та імуногенності запропонованого біоподібного лікарського засобу Уstekinumab FYB202 та препарату Стелара у пацієнтів з бляшковим псоріазом середнього та важкого ступеня тяжкості»	Бляшковий псоріаз середнього та важкого ступеня тяжкості	ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІС УКР»	FYB202-03-01
137.	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland / Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«ФАЗА ІВ, БАГАТОЦЕНТРОВЕ, ВІДКРИТЕ ДОСЛІДЖЕННЯ З ЕСКАЛАЦІЄЮ ДОЗИ З МЕТОЮ ОЦІНКИ БЕЗПЕЧНОСТІ, ПЕРЕНΟΣИМОСТІ, ФАРМАКОКІНЕТИКИ І ФАРМАКОДИНАМІКИ ПІДШКІРНОГО ВВЕДЕННЯ МОСУНЕТУЗУМАБУ В	Системний червоний вовчак	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	GA43191

		УЧАСНИКІВ З СИСТЕМНИМ ЧЕРВОНИМ ВОВЧАКОМ»			
138.	«Генмаб ЮЕс, Інк.»/Genmab US, Inc., Сполучені Штати Америки	«Відкрите багатоцентрове дослідження фази 1/2 для оцінки препарату GEN3014 (HexaBody®-CD38) при рецидивуючій або рефрактерній множинній мієломі та інших гематологічних злоякісних утвореннях»	рецидивуюча або рефрактерна множинна мієлома	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	GCT3014-01
139.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«БАГАТОЦЕНТРОВЕ РАНДОМІЗОВАНЕ ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ ІІІ У ПАРАЛЕЛЬНИХ ГРУПАХ З ПОДВІЙНИМ КОНТРОЛЕМ ПЛАЦЕБО ДЛЯ ОЦІНКИ ЕФЕКТИВНОСТІ ТА БЕЗПЕЧНОСТІ ФЕНЕБРУТИНІБУ ПОРІВНЯНО З ОКРЕЛІЗУМАБОМ У ДОРОСЛИХ ПАЦІЄНТІВ З ПЕРВИННИМ ПРОГРЕСУЮЧИМ РОЗСІЯНИМ СКЛЕРОЗОМ»	Первинно прогресуючий розсіяний склероз	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	GN41791
140.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«БАГАТОЦЕНТРОВЕ РАНДОМІЗОВАНЕ ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ ІІІ У ПАРАЛЕЛЬНИХ ГРУПАХ З ПОДВІЙНИМ КОНТРОЛЕМ ПЛАЦЕБО ДЛЯ ОЦІНКИ ЕФЕКТИВНОСТІ ТА БЕЗПЕЧНОСТІ ФЕНЕБРУТИНІБУ ПОРІВНЯНО З ТЕРИФЛУНОМІДОМ У ДОРОСЛИХ ПАЦІЄНТІВ З	Рецидивуючий розсіяний склероз	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	GN41851

		РЕЦИДИВУЮЧИМ РОЗСІЯНИМ СКЛЕРОЗОМ»			
141.	F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland («Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд», Швейцарія)	«Зя фаза, відкрите, рандомізоване дослідження для оцінки ефективності та безпеки препарату Атезоліумаб (ANTI-PD - L1 антитіло) в порівнянні з оптимальною підтримуючою терапією після ад'ювантної хіміотерапії основаної на Цисплатині у пацієнтів з повністю резектабельним недрібноклітинним раком легень ІВ-ІІІА стадії»	Неплоскоклітинний недрібноклітинний рак легенів	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПіПіДі ЮКРЕЙН», Україна	3 GO29527
142.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., [F. Hoffmann-La Roche Ltd], Швейцарія	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження ІІ фази для порівняння ефективності та безпечності препарату Полатузумаб ведотин у комбінації з Ритуксимабом та СНР (R-СНР) і Ритуксимабом та СНОР (R-СНОР) у пацієнтів із дифузною крупноклітинною В-клітинною лімфомою, які раніше не отримували лікування»	пацієнти із дифузною крупноклітинною В-клітинною лімфомою, які раніше не отримували лікування (Крупноклітинна В-клітинна лімфома є найпоширенішим типом неходжківської лімфоми і відзначається швидко зростаючими пухлинами в лімфатичних вузлах, селезінці, печінці, кістковому мозку та інших органах)	Товариство обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	3 GO39942
143.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Подвійне сліпе, багатоцентрове, рандомізоване дослідження ІІІ фази для оцінки ефективності та безпеки неoad'ювантної терапії атезоліумабом або плацебо в комбінації з хіміотерапією на основі препаратів платини у пацієнтів з операбельним недрібноклітинним раком легень ІІ, ІІІА і вибірково ІІІВ стадії»	Недрібноклітинний рак легень	Товариство обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	3 GO40241
144.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази ІІ дослідження тіраголумабу (анти-	рак легенів	Товариство обмеженою	3 GO41717



		TIGIT антитіло) в комбінації з атезоліумабом у порівнянні з плацебо в комбінації з атезоліумабом у пацієнтів із раніше нелікованим місцево-поширеним нерезектабельним або метастатичним PD-L1-селективним недрібноклітинним раком легень»		відповідальністю «Рош Україна»	
145.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffman-La Roche Ltd., Switzerland)	«Рандомізоване, відкрите, багатоцентрове дослідження фази III з оцінки ефективності та безпечності ад'ювантної терапії гіредестрантом порівняно з ад'ювантною ендокринною монотерапією за вибором лікаря в пацієнтів з естроген-рецептор-позитивним, HER2-негативним раком молочної залози на ранній стадії»	Естроген-рецептор-позитивний, HER2-негативний рак молочної залози на ранній стадії	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна»	GO42784
146.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія / F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland	«Відкрите, багатоцентрове, у двох групах дослідження, Іb фази для оцінки фармакокінетичної взаємодії лікарських препаратів даролутаміда та іпатасертіба та безпеки застосування їх комбінації при кастрат-резистентному раку передміхурової залози»	Рак передміхурової залози	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	GP42658
147.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія / F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland	«ФАЗА Іb, ВІДКРИТЕ, БАГАТОЦЕНТРОВЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ОПТИМАЛЬНОЇ ДОЗИ З МЕТОЮ ОЦІНКИ ФАРМАКОКІНЕТИКИ, БЕЗПЕЧНОСТІ ТА ПЕРЕНОСИМОСТІ ПІДШКІРНОГО ВВЕДЕННЯ КОМБІНАЦІЇ ТИРАГОЛУМАБУ І АТЕЗОЛІЗУМАБУ У ПАЦІЄНТІВ З МІСЦЕВОПОШИРЕНИМИ АБО	солідні пухлини	ТОВ «Аренсія Експлораторі Медісін», Україна	GP43365

		МЕТАСТАТИЧНИМИ ПУХЛИНАМИ»			
148.	Galapagos NV, Бельгія	«Багатоцентрове, відкрите, довготривале подовжене дослідження для оцінки безпеки та ефективності застосування філготінібу в пацієнтів із ревматоїдним артритом»	ревматоїдний артрит	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3 GS-US-417-0304
149.	Galapagos NV, Бельгія	«Довготривале подовжене дослідження для оцінки безпеки філготінібу в пацієнтів із виразковим колітом»	пацієнти із виразковим колітом середнього та важкого ступеня активності	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3 GS-US-418-3899
150.	Galapagos NV, Бельгія	«Рандомізоване, подвійно-сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для оцінки тестукулярної безпеки філготінібу в дорослих чоловіків із активними запальними захворюваннями кишківника від помірному до важкого ступеню тяжкості»	чоловікі із активним виразковим колітом від помірному до важкого ступеня тяжкості»	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3 GS-US-418-4279
151.	Galapagos NV, Бельгія	«Довгострокове подовжене дослідження для оцінки безпеки філготінібу у пацієнтів із хворобою Крона»	пацієнти із хворобою Крона	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	3 GS-US-419-3896

152.	Shanghai Henlius Biotech, Inc., China / Шанхай Хенліус Байотек, Инк., Китай	«Рандомізоване подвійне сліпе багатоцентрове фази III клінічне дослідження HLX10 (рекомбінантного гуманізованого моноклонального антитіла до PD-1 (анти-PD-1) для ін'єкцій) + хіміотерапія (карбоплатин + зв'язаний з альбуміновими наночастинками паклітаксел (наб-паклітаксел) ) у порівнянні з хіміотерапією (карбоплатин + наб-паклітаксел) в якості терапії першої лінії при місцево-поширеному або метастатичному плоскоклітинному недрібноклітинному раку легені (НДКРЛ)»	Місцево-поширений або плоскоклітинний недрібноклітинний рак легені (НДКРЛ)	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА"	HLX10-004-NSCLC303
153.	Shanghai Henlius Biotech, Inc., China / Шанхай Хенліус Байотек, Инк., Китай	«Рандомізоване подвійне сліпе багатоцентрове дослідження фази III для порівняння клінічної ефективності та безпечності HLX10 (рекомбінантного гуманізованого моноклонального антитіла до PD-1 (анти-PD-1) для ін'єкцій) в комбінації з хіміотерапією (карбоплатин + етопозид) у раніше нелікованих пацієнтів з поширеною формою дрібноклітинного раку легені (ДКРЛ)»	Поширена форма дрібноклітинного раку легені (ДКРЛ)	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	HLX10-005-SCLC301

154.	Елі Ліллі енд Компані, США	«MonarchE: Рандомізоване, відкрите дослідження III фази терапії абемаціклібом в комбінації зі стандартною ад'ювантною гормонотерапією в порівнянні зі стандартною ад'ювантною гормональною монотерапією у пацієнтів із початковою стадією гормон-рецептор-позитивного, з негативним рецепторним статусом людського епідермального фактора росту 2-го типу, пахвових лімфатичних вузлів позитивного раку молочної залози високого ризику»	рак молочної залози	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	I3Y-MC-JPCF
155.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«Багатоцентрове, Відкрите, Подовжене Дослідження III Фази для Оцінки Довготривалої Ефективності та Безпечності Застосування Мірікізумабу у Пацієнтів із Виразковим Колітом Помірного та Тяжкого Перебігу (LUCENT 3)»	Виразковий коліт	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	I6T-MC-AMAP
156.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«Багатоцентрове, Відкрите, Подовжене Дослідження III Фази для Оцінки Довготривалої Ефективності та Безпечності Застосування Мірікізумабу у Пацієнтів із Хворобою Крона»	Хвороба Крона	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	I6T-MC-AMAX
157.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«Дослідження впливу препарату Тірзепатід в порівнянні з препаратом Дулаглутид на розвиток значних несприятливих серцево-судинних подій у пацієнтів з цукровим діабетом 2 типу (SURPASS-CVOT)»	Цукровий діабет 2 типу	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	I8F-MC-GPGN

158.	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	«Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження ефективності та безпеки препарату С007/І, таблетки по 1 та 2 мг, виробництва ТДВ «ІНТЕРХІМ» (Україна), в лікуванні післяопераційного болю у пацієнтів після планових лапароскопічних та ендоскопічних операцій в урології»	післяопераційний біль у пацієнтів після планових лапароскопічних та ендоскопічних операцій в урології (лапароскопічна нефректомія, лапароскопічна простатектомія, пластичні операції на сечоводі, лапароскопічна нефропексія лапароскопічне видалення каменів нирки і сечоводу, лапароскопічна резекція кіст нирок і сім'яних пухирців, ендоскопічна радикальна простатектомія)	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	ІС- С007/І - 2
159.	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	Багатоцентрове, відкрите, порівняльне, рандомізоване дослідження ефективності та безпеки препарату Аміксин®ІС, таблетки, вкриті оболонкою, по 0,125 г, виробництва ТДВ «ІнтерХім» (Україна) у пацієнтів з COVID-19, в порівнянні з групою пацієнтів, які не отримують препарат Аміксин? ІС	Коронавірусна хвороба (COVID-19)	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	ІС-АМК-COV-1
160.	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження ефективності та безпеки препарату Аміксин® ІС, таблетки, вкриті оболонкою, по 0,125 г, виробництва ТДВ «ІнтерХім» (Україна), у пацієнтів з коронавірусною хворобою (COVID-19) легкого та середнього ступеня тяжкості»	гостре респіраторне вірусне захворювання	Товариство додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ», Україна	з	ІС-АМК-COV-2

161.	«ІнноКер Фарма Інк.» (InnoCare Pharma Inc.), США	«Багатоцентрове відкрите дослідження фази I/II з вивчення нового інгібітора тирозинкінази Брутона — орелабрутинібу в пацієнтів із В-клітинними злоякісними новоутвореннями»	В-клітинні злоякісні новоутворенням, у тому числі пацієнти з ФЛ 1-3а ступеня, ЛМЗ, МКЛ та ХЛЛ/ДЛЛ	Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	ICP-CL-00107
162.	InnoCare Pharma, Inc., USA	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для оцінки ефективності, безпеки, переносимості, фармакокінетики та біологічної активності орелабрутинібу у пацієнтів із рецидивуючо-ремітуючим розсіяним склерозом»	пацієнти із рецидивуючо-ремітуючим розсіяним склерозом	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	ICP-CL-00112
163.	CSL Behring LLC, USA / СіЕсЕл Берінг ЕлЕлСі, США	«Дослідження з оцінки ефективності, безпеки та фармакокінетики при застосуванні препарату IgPro20 (імуноглобуліну для підшкірного введення, Хізентра®) у дорослих пацієнтів із дерматоміозитом (ДМ) - дослідження RECLAIM»	дерматоміозит (ДМ)	ТОВ "Адвансед Клінікал", Україна	IgPro20_3007
164.	Immunocore Ltd, United Kingdom	«Рандомізоване, відкрите, багатоцентрове фази II дослідження безпеки та ефективності препарату ІМСgp100 в порівнянні з лікуванням, вибраним дослідником у HLA-A*0201 позитивних пацієнтів з поширеною увеальною меланою, які раніше не отримували лікування»	Увеальна Меланома, поширена, метастазуюча	Сінтеракт ГмбХ, Німеччина	IMCgp100-202
165.	IMCIC SA, Бельгія / IMCYSE SA, Belgium	«Дослідження I/II фази з ескалацією дози/адаптивним дизайном для оцінки безпеки та ефективності препарату ІМСУ-0141 у пацієнтів з рецидивуючо-ремітуючим розсіяним склерозом (РР-РС)»	Розсіяний склероз	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	IMCY-MS-001

166.	«Ім'юджин Лімітед» (Imugene Limited), Австралія	«ХЕРІЗОН [HERIZON]: Відкрите дослідження 1b/2 фази з рандомізованим методом відбору у фазі 2 IMU-131 HER2/neu пептидної вакцини у поєднанні зі стандартним курсом хіміотерапії у пацієнтів із HER2/neu гіперекспресією при метастатичній або розповсюдженій аденокарциномі шлунку або гастроезофагеального відділу»	Метастатична або розповсюджена аденокарцинома шлунку або гастроезофагеального відділу із гіперекспресією HER2/neu.	ТОВ «Аренсія Експлораторі Медісін», Україна	IMU.ACS.001
167.	Incyte Corporation, United States	«Дослідження фази 2 застосування препарату INCB086550 (інгібітора PD-L1 для перорального прийому) в учасників дослідження із вибраними солідними пухлинами, що раніше не отримували лікування інгібіторами імунних контрольних точок»	Вибрані солідні пухлини	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	INCB 86550-203
168.	Incyte Corporation, United States	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження фази 3 для оцінки хіміотерапії препаратами на основі платини у комбінації з препаратом INCMGA00012 або без нього в якості терапії першої лінії при метастатичному плоскоклітинному і неплоскоклітинному недрібноклітинному раку легенів (POD1UM-304)»	Метастатичний і неплоскоклітинний рак легенів	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	INCMGA 0012-304

169.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«LIBRETTO-431: Багатоцентрове, рандомізоване, відкрите дослідження III фази порівняння терапії препаратом Селперкатиніб з терапією препаратами на основі похідних платини в поєднанні з пеметрекседом в або без комбінації з прийомом пембролізумаба в якості першої лінії лікування поширеного чи метастазуючого недрібноклітинного раку легені з наявністю гібридного гена RET»	поширений чи метастазуючий недрібноклітинний рак легенів з наявним гібридним геном RET	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	J2G-MC-JZJC
170.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«LIBRETTO 432: Плацебо-контрольоване подвійне сліпе рандомізоване дослідження 3 фази для оцінки ад'ювантної терапії селперкатинібом після радикальної локорегіонарної терапії у пацієнтів з недрібноклітинним раком легені стадії ІВ–ІІА з наявністю гібридного гена RET»	пацієнти з недрібноклітинним раком легені стадії ІВ–ІІА з наявністю гібридного гена RET	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	J2G-MC-JZJX
171.	Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA	«EMBER-3: Рандомізоване, відкрите дослідження III фази для порівняння лікування препаратом LY3484356 та лікування ендокринною терапією за вибором дослідника у пацієнтів з місцево-поширеним або метастатичним раком молочної залози з позитивним статусом рецепторів естрогену та негативним статусом HER2, які раніше отримували ендокринну терапію»	пацієнти з місцево-поширеним або метастатичним раком молочної залози з позитивним статусом рецепторів естрогену та негативним статусом HER2, які раніше отримували ендокринну терапію	«Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія	J2J-OX-JZLC



172.	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd, China	«Перспективне, рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе, багатоцентрове, реєстраційне клінічне дослідження фази III для порівняння торипалімабу (JS001) у поєднанні з ленватинібом та плацебо у поєднанні з ленватинібом як терапії 1-ї лінії при поширеній гепатоцелюлярній карциномі (ГЦК)»	Гепатоцелюлярна карцинома	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	JS001-027-III-НСС
173.	Jounce Therapeutics, Inc., United States of America	«Дослідження 2 фази інгібітору PD-1 JTX-4014 в якості монотерапії та у комбінації з Вопрателімабом, який є агоністом ICOS, у пацієнтів з метастатичним недрібноклітинним раком легень (НДРЛ) після одного попередньо отриманого режиму платиновмісної хіміотерапії, відібраних за біомаркерами»	метастатичний недрібноклітинний рак легень	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	JTX-4014-202
174.	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна	«Клінічне випробування з оцінки біоеквівалентності лікарських засобів ТИНОВІЯ М, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг / 500 мг, виробництва АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД", Україна та Янумет, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг / 500 мг, виробництва Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди в умовах одноразового перорального прийому здоровими добровольцями»	Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності лікарських препаратів за участю здорових добровольців	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна	KVZ-STM

175.	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна	«Відкрите дослідження з вивчення ефективності та переносимості препарату Гіпертрил, розчин для ін'єкцій виробництва ПрАТ «Лекхім-Харків» за участю НВО «Фарматрон», використовуваного в різних дозуваннях у пацієнтів з гіпертонічною хворобою»	Артеріальна гіпертензія	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна	LCC//GT/SR/BS – 02
176.	«Гелікс БіоФарма Корп.» (Helix BioPharma Corp.), Канада	Фаза II, відкрите, рандомізоване дослідження імунокон'югату L-DOS47 у поєднанні з вінорелбіном/цисплатином у порівнянні з вінорелбіном/цисплатином у пацієнтів з аденокарциномою легень	Аденокарцинома легенів, яка ще не була лікована або повторна після лікування, для якої вінорелбін / цисплатин є відповідною терапією	ТОВ «КЦР Україна»	LDOS003
177.	«Чемо Резерч С.Л.» (Chemo Research S.L.), Іспанія	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване клінічне дослідження III фази для оцінки ефективності та безпечності препарату LPRI-424 (дієногест 2.00 мг / етинілестрадіол 0.02 мг) в порівнянні з плацебо при лікуванні синдрому полікістозних яєчників (СПКЯ) впродовж 9 циклів»	Гірсутизм, пов'язаний із синдромом полікістозних яєчників	«Скоуп Інтернешнл АГ», Німеччина	LPRI-424/304
178.	Genzyme Corporation, USA/ Джензайм Корпорейшн, США	«ATLAS-OLE: Відкрите дослідження довгострокової безпеки та ефективності Фітусірану у пацієнтів з гемофілією А або В, з або без інгібіторних антитіл до фактору з'єднання VIII або IX»	гемофілія А або В	Товариство з обмеженою відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	LTE15174
179.	Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)	«Довгострокове розширене дослідження з оцінки безпеки та ефективності препарату SAR442168 у учасників дослідження з рецидивуючим розсіяним склерозом»	учасники дослідження з рецидивуючим розсіяним склерозом	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	LTS16004

180.	AbbVie Inc., США	«Рандомізоване плацебо - контрольоване дослідження фази 3 карбоплатину та паклітакселу з ПАРП інгібітором веліпарибом та без ПАРП інгібітору веліпарибу (ABT-888) при HER2-негативному метастатичному або локально поширеному неоперабельному BRCA-асоційованому раку молочної залози»	HER2-негативний метастатичний або локально поширений неоперабельний BRCA-асоційований рак молочної залози	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M12-914
181.	AbbVie Inc., USA	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване довгострокове продовжене дослідження підтримуючої терапії для вивчення ефективності та безпечності Упадацитинібу (ABT-494) у пацієнтів з хворобою Крона, які завершили дослідження M14-431 чи M14-433»	Хвороба Крона	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M14-430
182.	AbbVie Inc., USA	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, III фази, для порівняння препарату Упадацитиніб (ABT-494) з плацебо та з адалімумабом, у пацієнтів з середньотяжкою або тяжкою формами активного ревматоїдного артриту, що отримують стабільну базисну терапію метотрексатом та не досягли адекватної відповіді на неї»	пацієнти з середньотяжкою або тяжкою формами активного ревматоїдного артриту, що отримують стабільну базисну терапію метотрексатом та не досягли адекватної відповіді на неї	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M14-465
183.	AbbVie Inc., USA	«Багатоцентрове, тривале подовжене дослідження III фази з оцінки безпечності та ефективності Упадацитинібу (ABT-494) у пацієнтів з виразковим колітом»	пацієнти з виразковим колітом	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M14-533

184.	AbbVie Inc., USA	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, III фази, для порівняння препарату Упадацитиніб (АВТ-494) з плацебо та з адаліумабом у пацієнтів з активним псоріатичним артритом, які мають в анамнезі неадекватну відповідь принаймні на один небіологічний хворобо-модифікуючий протиревматичний препарат (ХМПП) – SELECT – PsA 1»	активний псоріатичний артрит	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M15-572
185.	AbbVie Inc., USA	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване 52-тижневе дослідження підтримуючої та відкритої продовженої терапії для оцінки ефективності та безпечності рісанкізумабу у пацієнтів з хворобою Крона»	хвороба Крона	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M16-000
186.	AbbVie Inc., USA/ ЕббВі Інк., США	«Рандомізоване подвійне сліпе дослідження III фази, для порівняння препарату Рісанкізумаб з плацебо у пацієнтів з активним псоріатичним артритом (PsA), які мають в анамнезі неадекватну відповідь принаймні на один хворобомодифікуючий протиревматичний препарат (ХМПП) або його непереносимість (KEEPsAKE 1)»	Псоріатичний артрит	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M16-011
187.	AbbVie Inc., USA/ ЕббВі Інк., США	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження Фази 3 для оцінки препарату упадацитиніб у підлітків та дорослих пацієнтів з помірним та тяжким atopічним дерматитом»	Помірний та тяжкий atopічний дерматит	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M16-045

188.	AbbVie Inc., USA	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване 52-тижневе відкрите продовжене дослідження підтримуючої терапії для вивчення ефективності та безпечності Рісанкізумабу у пацієнтів з виразковим колітом»	Виразковий коліт	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M16-066
189.	«ЕббВі Інк», США / AbbVie Inc., USA	«Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження 3 фази з вивчення навітоклаксу в поєднанні з руксолітинібом порівняно з руксолітинібом у пацієнтів із мієлофіброзом (TRANSFORM-1)»	пацієнти із мієлофіброзом	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M16-191
190.	«ЕббВі Інк», США / AbbVie Inc., USA	«Програма рандомізованих, плацебо-контрольованих подвійних сліпих досліджень фази 3 для оцінки ефективності та безпечності Упадацитинібу у дорослих пацієнтів з аксіальним спондилоартритом із подальшим періодом припинення лікування при досягненні ремісії»	Аксіальний спондилоартрит.	«ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія	M19-944
191.	«ЕббВі Інк», США / AbbVie Inc., USA	«Багатоцентрове рандомізоване дослідження 3 фази, що проводиться у сліпому для оцінювача ефективності режимі з метою вивчення рісанкізумабу у порівнянні з устекінумабом при лікуванні дорослих пацієнтів із хворобою Крона середньоважкого чи важкого ступеню тяжкості, для яких терапія препаратами, що пригнічують активність фактору некрозу пухлини, виявилась неефективною»	дорослі пацієнти із хворобою Крона середньоважкого чи важкого ступеню тяжкості, для яких терапія препаратами, що пригнічують активність фактору некрозу пухлини, виявилась неефективною	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ, Швейцарія	M20-259

192.	Мерц Фармасьютікалз ГмбХ, Німеччина (Merz Pharamaceuticals GmbH, Germany)	«Перспективне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження, яке проводиться з метою вивчення ефективності та безпеки препарату NT 201 при лікуванні спастичності нижніх кінцівок, спричиненої інсультом або травматичним пошкодженням мозку у дорослих пацієнтів, з подальшим відкритим розширеним періодом дослідження з або без комбінованого лікування верхніх кінцівок»	спастичність нижньої кінцівки	ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІС УКР»	M602011014
193.	Мерц Фармасьютікалз ГмбХ, Німеччина (Merz Pharmaceuticals GmbH, Germany)	«Перспективне рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване двоетапне, багатоцентрове дослідження з відкритим додатковим періодом для вивчення ефективності та безпеки препарату NT 201 під час лікування спастичності м'язів нижніх кінцівок у дітей та підлітків із церебральним паралічем»	спастичність м'язів нижніх кінцівок у дітей із церебральним паралічем	ТОВ «МБ КВЕСТ», Україна	M602011072
194.	«Мабіон СА», Польща	Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, що проводиться в паралельних групах з метою порівняння біоеквівалентності препаратів МабіонCD20® («Мабіон СА») і Мабтера® (ритуксимаб, «Рош») у пацієнтів з ревматоїдним артритом	ревматоїдний артрит, пацієнти із ревматоїдним артритом помірної та високої активності.	ТОВ "Алтіора" , Польща	MabionCD20-001RA
195.	«Медівейшн, Інк.» (Medivation, Inc.), дочірня компанія, що перебуває у повній власності компанії «Пфайзер Інк.» (Pfizer Inc.), США (Medivation, Inc., a	«Дослідження «PROSPER»: Міжнародне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності та безпечності ензалутаміду у пацієнтів з неметастатичним	неметастатичний кастрат-резистентний рак передміхурової залози	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MDV3100-14 (C3431005)

	wholly owned subsidiary of Pfizer, Inc., USA)	кастрат-резистентним раком передміхурової залози»			
196.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване плацебо-контрольоване базове клінічне дослідження III фази для оцінки ефективності та безпеки веріцігуату / МК-1242, стимулятора розчинної гуанілатциклази, у дорослих з хронічною серцевою недостатністю зі зниженою фракцією викиду»	Хронічна серцева недостатність зі зниженою фракцією викиду	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3 МК-1242-035
197.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, відкрите клінічне дослідження III фази порівняння пембролізумабу та брентуксимабу ведотину у пацієнтів з рецидивуючою або резистентною до лікування класичною лімфомою Ходжкіна»	рецидивуюча або резистентна до лікування класична лімфома Ходжкіна	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3 МК-3475-204
198.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне-сліпе дослідження III фази для порівняння лікування пембролізумабом (МК-3475) у комбінації з препаратами хіміотерапії та лікування плацебо у комбінації з препаратами хіміотерапії у пацієнтів з раніше нелікованим місцево-рецидивуючим неоперабельним або метастатичним потрійно-негативним раком молочної залози (KEYNOTE-355)»	пацієнти з раніше нелікованим місцево-рецидивуючим неоперабельним або метастатичним потрійно-негативним раком молочної залози	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3 МК-3475-355
199.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження Ib/II фази комбінованої терапії з пембролізумабом (МК-3475) при лікуванні метастатичного кастраційно-резистентного раку передміхурової залози (МКРРПЗ) (KEYNOTE-365)»	Метастатичний кастраційно-резистентний рак передміхурової залози	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3 МК-3475-365

200.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, відкрите дослідження III фази для оцінки ефективності та безпеки пембролізумабу (МК-3475) в комбінації з аксітінібом в порівнянні з монотерапією сунітінібом як лікування першої лінії у пацієнтів з локально прогресуючою або метастазуючою світлоклітинною карциномою нирки (KEYNOTE-426)»	прогресуюча або метастазуюча світло клітинна карцинома нирки	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-426
201.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне-сліпе клінічне дослідження III фази пембролізумабу (МК-3475) та хіміотерапії (XP або FP) в порівнянні з плацебо та хіміотерапією (XP або FP) в якості неoad'ювантного / ад'ювантного лікування пацієнтів з аденокарциномою шлунку та шлунково-стравохідного з'єднання (ШСЗ) (KEYNOTE-585)»	аденокарцинома шлунку та шлунково-стравохідного з'єднання	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-585
202.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Багатоцентрове, відкрите дослідження III фази для оцінки довгострокової безпечності та ефективності в учасників, яким наразі проводиться лікування або спостереження у дослідженнях, що включають пембролізумаб»	Розповсюджені пухлини/рак	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-587
203.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з ензалутамідом порівняно з ензалутамідом з плацебо у учасників з метастатичним кастраційно-резистентним раком передміхурової залози (mCRPC) (KEYNOTE-641)»	метастатичний кастраційно-резистентний рак	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-641



204.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне-сліпе дослідження III фази двохкомпонентної хіміотерапії препаратами платини в комбінації з пембролізумабом (МК-3475) або без нього, в якості неoad'ювантної / ад'ювантної терапії для пацієнтів з операбельним недрібноклітинним раком легень II, IIIA та IIIB (T3-4N2) стадій (НДРЛ) (KEYNOTE-671)»	вперше виявлений операбельний недрібноклітинний рак легень IIВ або IIIA стадії	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-671
205.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, відкрите дослідження III фази для оцінки пембролізумабу в якості неoad'ювантної терапії та в комбінації зі стандартним лікуванням в якості ад'ювантної терапії при операбельному локорегіонально розповсюдженому плоскоклітинному раку голови та шиї III-IVA стадії»	Плоскоклітинний рак голови та шиї III-IVA стадії	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-689
206.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази для порівняння пембролізумабу з плацебо у комбінації з неoad'ювантною хіміотерапією та ад'ювантною ендокринною терапією при лікуванні раку молочної залози з наявністю рецепторів до естрогенів і відсутністю людських рецепторів епідермального фактора росту 2 (ER+ / HER2-) на ранній стадії при високому ступені ризику (KEYNOTE-756)»	вперше виявлений рак молочної залози з наявністю ER+ / HER2- на ранній стадії при високому ступені ризику	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-756

207.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, III фази, подвійне сліпе дослідження комбінації трастузумабу, хіміотерапії та пембролізумабу у порівнянні з комбінацією трастузумабу, хіміотерапії та плацебо як терапії першої лінії у пацієнтів з HER2-позитивною метастатичною аденокарциномою шлунку або шлунково-стравохідного з'єднання (KEYNOTE 811)»	Рак шлунку та нижнього стравоходу (шлунково-стравохідного з'єднання)	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-811
208.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази порівняння пембролізумабу (МК-3475) з хіміотерапією та хіміотерапією з плацебо для терапії першої лінії при персистуючому, рецидивному або метастатичному раку шийки матки (KEYNOTE-826)»	Рак шийки матки	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-826
209.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе клінічне дослідження фази 3 пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з хіміотерапією у порівнянні з плацебо у комбінації з хіміотерапією в якості лікування першої лінії у пацієнтів з HER2-негативною, попередньо нелікованою, неоперабельною або метастатичною аденокарциномою шлунку або гастроєзофагеального з'єднання (KEYNOTE-859)»	метастатична аденокарцинома шлунку та аденокарцинома шлунку гастроєзофагеального з'єднання	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-859

210.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази для оцінки періопераційного застосування пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з неоад'ювантною хіміотерапією порівняно з періопераційним застосуванням плацебо у комбінації з неоад'ювантною хіміотерапією в учасників з м'язово-інвазивним раком сечового міхура, придатних для лікування цисплатином (KEYNOTE-866)»	м'язово-інвазивний рак сечового міхура	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-866
211.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване клінічне дослідження III фази з оцінки безпеки та ефективності стереотаксичної радіотерапії (SBRT) у поєднанні з Пембролізумабом (МК-3475) або без нього у пацієнтів з неоперабельним недрібноклітинним раком легенів (НДКРЛ) стадії I або II (KEYNOTE-867)»	недрібноклітинний рак легень (НДКРЛ) стадії I або ІА	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-867
212.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване дослідження III фази для оцінки цистектомії в комбінації з періопераційним застосуванням пембролізумабу та для оцінки цистектомії в комбінації з періопераційним застосуванням енфортумабу ведотину та пембролізумабу порівняно з проведенням тільки цистектомії для учасників з м'язово-інвазивним раком сечового міхура, яким не можна проводити лікування цисплатином або які відмовилися від лікування цисплатином (KEYNOTE-905/EV-303)»	м'язово-інвазивний рак сечового міхура	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-905

213.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Подвійне сліпе дослідження III фази, що проводиться в двох групах для оцінки безпеки та ефективності пембролізумабу (МК-3475) у порівнянні з плацебо в якості ад'ювантної терапії у учасників із гепатоцелюлярною карциномою та повною радіологічною відповіддю після хірургічної резекції або локальної абляції (KEYNOTE-937)»	гепатоцелюлярна карцинома з повною радіологічною відповіддю після хірургічної резекції або локальної абляції	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-937
214.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження III фази для вивчення ефективності та безпечності пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з хіміопроменевою терапією (ХПТ) у порівнянні лише з хіміопроменевою терапією (ХПТ) в учасників з м'язово-інвазивним раком сечового міхура (MIPCM) (KEYNOTE-992)»	м'язово-інвазивний рак сечового міхура	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-992
215.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази хіміорадіотерапії у комбінації з пембролізумабом або без нього для лікування локально розповсюдженого раку шийки матки з високим ступенем ризику (KEYNOTE-A18/ENGOT-cx11/GOG-3047)»	локально розповсюджений рак шийки матки з високим ступенем ризику	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-A18/ENGOT-cx11/GOG-3047

216.	TOB Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для вивчення фармакокінетики та безпечності пембролізумабу для підшкірного введення порівняно з пембролізумабом для внутрішньовенного введення, в комбінації з двохранкомпонентною хіміотерапією препаратами платини, в якості першої лінії терапії для учасників з метастатичним плоскоклітинним або неплоскокклітинним недрібнокклітинним раком легенів»	учасники з метастатичним плоскоклітинним або неплоскокклітинним недрібнокклітинним раком легенів	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-А86
217.	TOB Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, відкрите дослідження III фази для оцінки періопераційного застосування енфортумабу ведотину у комбінації з пембролізумабом (МК-3475) порівняно з неоад'ювантною терапією гемцитабіном та цисплатином у учасників з м'язово-інвазивним раком сечового міхура, придатних для лікування цисплатином (KEYNOTE-B15 / EV-304)»	м'язово-інвазивний рак сечового міхура	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-В15
218.	TOB Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази для оцінки пембролізумабу порівняно з плацебо у комбінації з ад'ювантною хіміотерапією з або без променевої терапії для лікування пацієток з недавно діагностованим раком ендометрія з високим ризиком після операції з лікувальною метою (KEYNOTE-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053)»	Недавно діагностований рак ендометрія з високим ризиком	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-В21 / ENGOT-en11 / GOG-3053

219.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите клінічне дослідження II фази, що проводиться в одній групі для оцінки пембролізумабу в комбінації з леватинібом в якості першої лінії лікування в учасників з розповсюдженою / метастатичною невітлоклітинною нирково-клітинною карциномою нирки (нскНККН) (KEYNOTE-B61)»	розповсюджена / метастатична невітлоклітинна нирково-клітинна карцинома	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-B61
220.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження II фази пембролізумабу (МК-3475) кожні 6 тижнів у пацієнтів з рецидивуючою або рефрактерною класичною лімфоною Ходжкіна або у пацієнтів з рецидивуючою або рефрактерною первинною медіастинальною В-крупноклітинною лімфоною»	Рецидивуюча або рефрактерна класична лімфома Ходжкіна та рецидивуюча або рефрактерна первинна медіастинальна В-крупноклітинна лімфома	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-3475-B68
221.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження III фази МК-4280А (комбінація фавезелімабу [МК-4280] з пембролізумабом [МК-3475]) у порівнянні зі стандартним лікуванням при раніше вже лікованому метастатичному PDL1-позитивному колоректальному раку»	Метастатичний колоректальний рак	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-4280А-007
222.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите, рандомізоване дослідження 3 фази препарату МК-6482 в порівнянні з препаратом еверолімус у учасників з поширеним нирково-клітинним раком, який прогресував після попередньої PD-1/L1 та VEGF-таргетної терапії»	поширена нирково-клітинна карцинома	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-6482-005

223.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для оцінки ефективності та безпечності пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з белзутифаном (МК-6482) та ленватинібом (МК-7902), або МК-1308А у комбінації з ленватинібом порівняно з пембролізумабом і ленватинібом в якості першої лінії терапії для учасників з розповсюдженою світлоклітинною нирково-клітинною карциномою»	світлоклітинна нирково-клітинна карцинома	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-6482-012
224.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази проведення хіміотерапії з або без пембролізумабу з подальшим підтримуючим лікуванням олапарибом або плацебо для терапії першої лінії у пацієнтів з розповсюдженим епітеліальним раком яєчників (ЕРЯ) без мутацій у гені BRCA (KEYLYNK-001 / ENGOT-ov43/GOG-3036)»	пацієнти з розповсюдженим епітеліальним раком яєчників (ЕРЯ) без мутацій у гені BRCA	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-001/ENGOT-ov43/GOG-3036
225.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження III фази для пембролізумабу у комбінації з пеметрекседом / препаратом платини (карбоплатин або цисплатин) з подальшим введенням пембролізумабу у комбінації з підтримуючим лікуванням олапарибом або пеметрекседом в якості терапії першої лінії у пацієнтів із метастатичним неплоскоклітинним недрібноклітинним раком легенів»	пацієнти із метастатичним неплоскоклітинним недрібноклітинним раком легенів	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-006

226.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження фази 2 олапарибу у комбінації з пембролізумабом у пацієнтів з раніше лікованим розповсюдженим раком з мутацією гена у системі гомологічної рекомбінаційної репарації (HRRm) ДНК та/або з порушенням гомологічної рекомбінації (HRD) ДНК»	HRRm та/або HRD- позитивний рак	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-007
227.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження III фази для пембролізумабу у комбінації з карбоплатином / таксаном (паклітаксел або наб-паклітаксел) з подальшим введенням пембролізумабу у комбінації з підтримуючим лікуванням олапарибом або без нього в якості терапії першої лінії у пацієнтів із метастатичним плоскоклітинним недрібноклітинним раком легенів (НДКРЛ)»	метастатичний плоскоклітинний недрібноклітинний рак легенів.	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-008
228.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване відкрите дослідження фази 2 та 3 Олапарибу у комбінації з Пембролізумабом у порівнянні з хіміотерапією у комбінації з Пембролізумабом після індукції клінічної переваги з першою лінією хіміотерапії у комбінації з Пембролізумабом у пацієнтів з місцево-рецидивуючим неоперабельним або метастатичним потрійно-негативним раком молочної залози (TNBC) (KEYLYNK-009)»	Місцево-рецидивуючий неоперабельний або метастатичний потрійно-негативний рак молочної залози	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-009



229.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Дослідження III фази пембролізумабу (МК-3475) у комбінації з супутньою хіміопроменевою терапією з подальшим введенням пембролізумабу з олапарибом або без нього порівняно з супутньою хіміопроменевою терапією з подальшим введенням дурвалумабу в учасників з неоперабельним локально розповсюдженим недрібноклітинним раком легенів III стадії (НДРЛ)»	пацієнти з неоперабельним локально розповсюдженим недрібноклітинним раком легенів III стадії (НДРЛ)	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-012
230.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази для оцінки пембролізумабу (МК-3475) у поєднанні з супутньою хіміопроменевою терапією з подальшим введенням пембролізумабу з олапарибом (МК-7339) або без нього у порівнянні лише з супутньою хіміопроменевою терапією в учасників з нещодавно діагностованим локалізованим дрібноклітинним раком легенів (ЛДРЛ)»	локалізований дрібноклітинний рак легенів (ЛДРЛ)	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7339-013
231.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите багатоцентрове клінічне дослідження I фази без групи порівняння для оцінки безпеки, переносимості та фармакокінетики цефтолозану/тазобактаму (МК-7625А) у дітей з нозокоміальною пневмонією»	назокоміальна пневмонія	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7625А-036

232.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите, рандомізоване, контрольоване за допомогою активного препарату клінічне дослідження II/III фази для оцінки безпеки, переносимості, ефективності та фармакокінетики МК-7655А у дітей віком від народження до 18 років з підтвердженою або підозрюваною грамнегативною бактеріальною інфекцією»	Бактеріальні інфекції у дітей	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7655А-021
233.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази комбінації МК-7684 з пембролізумабом (МК-7684А) порівняно з монотерапією пембролізумабом в якості першої лінії терапії для учасників з PD-L1-позитивним метастатичним недрібноклітинним раком легенів» (KEYVIBE-003)	учасники з PD-L1-позитивним метастатичним недрібноклітинним раком легенів	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7684А-003
234.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Відкрите дослідження фази 2 для оцінки безпеки та ефективності МК-7684А (комбінація МК-7684 [вібостолімаб] з МК-3475 [пембролізумаб]) у учасників з рецидивуючими або рефрактерними гематологічними злоякісними новоутвореннями»	рецидивуючі / рефрактерні гематологічні злоякісні новоутворення	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7684А-004
235.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, відкрите дослідження III фази пембролізумабу (МК-3475) у поєднанні з ленватинібом (Е7080 / МК-7902) у порівнянні з хімотерапією першої лінії лікування при розповсюдженій або рецидивуючій карциномі ендометрія (LEAP-001)»	Розповсюджена карцинома ендометрія	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7902-001

236.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази комбінації пембролізумабу (МК-3475) з або без ленватиніба (Е7080/МК-7902) у раніше нелікованих пацієнтів з метастатичним недрібноклітинним раком легень (НДКРЛ) з показником пропорції пухлини (TPS), що більше або дорівнює 1% (LEAP-007)»	метастатичний недрібноклітинний рак легень (НДКРЛ)	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7902-007
237.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване за допомогою активного препарату клінічне дослідження III фази для оцінки безпеки та ефективності ленватинібу (Е7080/МК-7902) з пембролізумабом (МК-3475) у поєднанні з трансартеріальною хіміоемболізацією (ТАСЕ) порівняно з проведенням тільки ТАСЕ у учасників з невиліковною / неметастатичною гепатоцелюлярною карциномою (LEAP-012)»	Невиліковна/неметастатична гепатоцелюлярна карцинома	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-7902-012
238.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Рандомізоване, подвійне-сліпе, з плацебо та активним контролем лікування дослідження 2Б фази ефективності та безпечності МК-8189 у пацієнтів з гострим епізодом шизофренії»	шизофренія	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-8189-008
239.	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)	«Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване клінічне дослідження III фази для оцінки безпеки та ефективності Ертугліфлозіну (МК-8835/PF-04971729) у дітей, віком від 10 до 17 років включно, хворих на цукровий діабет 2 типу»	цукровий діабет 2-го типу	Товариство обмеженою відповідальністю «МСД Україна»	3	МК-8835-059

240.	«Такеда Девелопмент Сентер Юроп Лтд.» (Takeda Development Centre Europe Ltd.), Сполучене королівство	«Відкрите дослідження фази 3b для оцінки довгострокової безпечності та ефективності ведоліумабу для підшкірного введення у пацієнтів з виразковим колітом та хворобою Крона»	виразковий коліт, хвороба Крона	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MLN0002SC-3030
241.	«Ф. ХОФФМАНН-ЛЯ РОШ ЛТД», Швейцарія (F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD, Switzerland)	«Багатоцентрове, просте, відкрите, розширене додаткове дослідження для оцінки довгострокової безпечності та ефективності окреліумабу у пацієнтів з розсіяним склерозом»	Первинний прогресуючий розсіяний склероз (PPMS), Рецидивуючий розсіяний склероз (RMS)	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MN43964
242.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Багатоцентрове, в одній групі схеми лікування, відкрите продовжене дослідження пертузумабу в режимі монотерапії або у комбінації з іншими протипухлинними засобами у пацієнтів, що раніше приймали участь у випробуваннях пертузумабу, спонсором яких виступала компанія Хоффман-Ла Рош»	солідні пухлини, рак молочної залози	Товариство з обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	MO29406
243.	Х'юмен Імунолоджі Біосайєнсіз, Інк. (XI-Bio), США / Human Immunology Biosciences, Inc. (HI-Bio), USA	«Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване, багатоцентрове клінічне дослідження фази Іа з оцінки ефективності та безпечності фельзартамабу на основі людських антитіл до CD38 у лікуванні ІgА-нефропатії — IGNAZ»	IgA-нефропатія (IgAN)	Товариство з обмеженою відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	MOR202C206

244.	«МорфоСис АГ» [MorphoSys AG], Німеччина	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки ефективності та безпечності лікування тафаситамабом у поєднанні з леналідомідом додатково до хіміотерапії за схемою R-CHOP у порівнянні з хіміотерапією за схемою R-CHOP у пацієнтів з уперше виявленою дифузною В-крупноклітинною лімфомою (ДВКЛ), які раніше не проходили лікування за цим показанням і входять до групи високого проміжного або високого ризику»	уперше виявлена дифузна В-крупноклітинна лімфома (ДВКЛ) у пацієнтів, які раніше не проходили лікування за цим показанням і входять до групи високого проміжного або високого ризику	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3 MOR208C310
245.	Merck Healthcare KGaA, Німеччина	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, з подвійною імітацією, контрольоване активним препаратом, дослідження III фази, що проводиться в паралельних групах з оцінки ефективності та безпечності евобрутиніба у порівнянні з терифлуномідом в учасників із рецидивуючим розсіяним склерозом»	Рецидивуючий розсіяний склероз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MS200527_0080
246.	Merck Healthcare KGaA, Німеччина	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, з подвійною імітацією, контрольоване активним препаратом, дослідження III фази, що проводиться в паралельних групах з оцінки ефективності та безпечності евобрутиніба у порівнянні з терифлуномідом в учасників із рецидивуючим розсіяним склерозом»	Рецидивуючий розсіяний склероз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MS200527_0082

247.	Merck KGaA, Німеччина	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження II фази препарату M2951 з паралельною групою застосування активного контролю (препарату Текфідера) за відкритим методом у пацієнтів з рецидивуючим розсіяним склерозом для оцінки ефективності, безпеки, переносимості, фармакокінетики та біологічної активності»	рецидивуючий розсіяний склероз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MS200527-0086
248.	Merck Healthcare KGaA, Німеччина	«Відкрите, багатоцентрове дослідження подальшого спостереження для збору довгострокових даних про учасників із декількох клінічних досліджень застосування бінтрафуспу альфа (M7824)»	недрібноклітинний рак легень (НДРЛ), рак загальної жовчної протоки (ЗЖП), рак шийки матки, тричі негативний рак молочної залози (ТН РМЗ)	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	MS200647_0054
249.	«Теліос Фарма, Інк» [Telios Pharma, Inc.], США	«Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 як монотерапії з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням препарату TL-895 як монотерапії та у рамках комбінованої терапії разом із навтемадліном у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфоною, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфоною»	В-клітинні злоякісні захворювання та хронічний лімфоцитарний лейкоз або дрібноклітинна лімфоцитарна лімфома	Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»	MS200662_0001

250.	NeuroDerm Ltd., Israel (Ізраїль)	«Багатоцентрове, рандомізоване, контрольоване активним препаратом, подвійне сліпе, подвійне масковане клінічне дослідження в паралельних групах із вивчення ефективності, безпечності та переносимості безперервної підшкірної інфузії препарату ND0612 порівняно з пероральним прийомом IR-LD/CD у пацієнтів із хворобою Паркінсона, у яких розвиваються моторні флуктуації (BouNDless)»	хвороба Паркінсона	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	ND0612-317
251.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване клінічне дослідження, що вивчає ефективність та безпеку застосування перорального семаглутиду у пацієнтів із початковою стадією хвороби Альцгеймера (EVOKE plus)»	Пацієнти із ранньою стадією хвороби Альцгеймера (з легким когнітивним порушенням або легкою формою деменції Альцгеймерного типу)	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN6535-4725
252.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване клінічне дослідження, що вивчає ефективність та безпеку застосування перорального семаглутиду у пацієнтів із початковою стадією хвороби Альцгеймера (EVOKE)»	Легке когнітивне порушення та легка форма деменції по типу Хвороби Альцгеймера	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN6535-4730
253.	Novo Nordisk A/S (Данія)	«Ефективність та безпека профілактичного застосування Концизумабу у пацієнтів з гемофілією А чи Б, не ускладненою інгібіторами»	Гемофілія А чи гемофілія Б, не ускладнена інгібіторами	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN7415-4307
254.	Novo Nordisk A/S (Данія)	«Ефективність та безпека профілактичного застосування Концизумабу у пацієнтів з гемофілією А чи Б, ускладненою інгібіторами»	Гемофілія А ускладнена інгібіторами, Гемофілія Б ускладнена інгібіторами	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN7415-4311

255.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«Рандомізоване, міжнародне, з активним контролем, (відкрите), (подвійне сліпе) дослідження з підбору дози в паралельних групах, з оцінки ефективності та безпечності застосування препарату NNC0195-0092 один раз на тиждень у порівнянні з щоденним застосуванням препарату гормону росту (Нордітропін® ФлексПро) у дітей препубертатного віку з дефіцитом гормону росту, у яких раніше не проводилася терапія препаратами гормону росту»	Дефіцит гормону росту у дітей	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN8640-4172
256.	Novo Nordisk A/S (Denmark)	«Дослідження з підбору дози для оцінки ефективності і безпеки застосування препарату Сомапацитан (somapacitan) один раз на тиждень у порівнянні з застосуванням препарату Нордітропін® (Norditropin®) один раз на день у дітей із затримкою росту, що були народжені малими для гестаційного віку та не наздогнали у зрості до віку 2 роки та старше»	Затримка росту у дітей, що були народжені малими для гестаційного віку та не наздогнали у зрості до віку 2 років та старше	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN8640-4245
257.	Novo Nordisk A/S (Denmark)	«Дослідження ефективності та безпеки застосування препарату Сомапацитан (Somapacitan) один раз на тиждень у порівнянні з щоденним застосуванням препарату Нордітропін® (Norditropin®) у дітей з дефіцитом гормону росту»	Дефіцит гормону росту у дітей	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN8640-4263
258.	Novo Nordisk A/S, Denmark	«FLOW – вплив семаглутиду в порівнянні з плацебо на рівень погіршення функції нирок у хворих на цукровий діабет тип 2 разом із хронічною хворобою нирок»	Цукровий діабет тип 2 із хронічною хворобою нирок	ТОВ «Ново Нордіск Україна»	NN9535-4321



259.	Байер Консьюмер Кер АГ, Швейцарія	«Дослідження 1/2 фази застосування перорального інгібітору TRK ларотректінібу у пацієнтів дитячого віку з прогресуючими солідними пухлинами або первинними пухлинами центральної нервової системи»	Пухлини центральної нервової системи та прогресуючі солідні пухлини	ТОВ «Байер», Україна	No. BAY 2757556 / 20290
260.	«Байер АГ», Німеччина	«Фаза III, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо контрольоване дослідження визначення ефективності та безпеки копанлісібу в комбінації з ритуксімабом у пацієнтів з рецидивом індолентної Б-клітинної неходжкінської лімфоми (iНХЛ) – CHRONOS-3»	Пацієнти з рецидивом індолентної Б-клітинної неходжкінської лімфоми	ТОВ «Байер», Україна	No. BAY 80-6946 / 17067
261.	Байер АГ, Німеччина	«Додаткове дослідження для оцінки довгострокових результатів лікування пацієнтів, які отримували лікування від ретинопатії недоношених у дослідженні 20090»	Діти, які отримували лікування від ретинопатії недоношених	ТОВ «Байер», Україна	No. BAY 86-5321 / 20275
262.	Байер АГ, Німеччина	Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне-сліпе в паралельних групах, плацебо-контрольоване дослідження для оцінки ефективності та безпеки фінеренону при захворюванні та смертності пацієнтів з серцевою недостатністю (NYHA клас II-IV) та фракцією викиду лівого шлуночка $\geq 40\%$ (ФВЛШ $\geq 40\%$ )	Пацієнти з серцевою недостатністю	ТОВ «Байер», Україна	No. BAY 94-8862 (finerenone) / 20103
263.	«Янссен Фармацевтика НВ»/ Janssen Pharmaceutica NV, Бельгія	«Перспективне, відкрите, платформне дослідження з метою проведення наступного довгострокового спостереження за пацієнтами з легеневою гіпертензією, які раніше приймали участь у первісних інтервенційних випробуваннях»	Легенева гіпертензія	ТОВ «ПАРЕКСЕЛІ Україна»	NOPRODPAPUH3001

264.	«Октафарма Фармацевтика ProduktionsGes m.b.H» (Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.), Австрія	«Перспективне відкрите непорівняльне багатоцентрове дослідження III фази для оцінки фармакокінетики, ефективності, переносимості та безпечності препарату імуноглобулін людини для підшкірного введення (Ньюнорм) у пацієнтів із первинними імунодефіцитними захворюваннями»	Первинні імунодефіцитні захворювання (ПІД)	ТОВ «Прем'єр Ресерч Україна»	NORM-01
265.	"ЕН ЕС Фарма, Інк." [NS Pharma, Inc.], США	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження 3 фази для оцінки ефективності і безпечності вілтоларсену у хлопчиків з м'язовою дистрофією Дюшена (МДД) зі збереженою здатністю до самостійного пересування»	М'язова дистрофія Дюшена (МДД)	Товариство обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»	3 NS-065/NCNP-01-301
266.	OBI Pharma, Inc., Тайвань, Китайська Республіка	«Відкрите рандомізоване дослідження III фази з оцінки адаглоксаду сімоленіну (OBI-822)/OBI-821 (вакцини на основі антигену Globo H) при проведенні ад'ювантної терапії пацієнтам із тричі негативним раком молочної залози на ранній стадії, у яких відмічається експресія Globo H і є високий ризик розвитку рецидиву (кодове позначення дослідження: GLORIA)»	Рак молочної залози	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3 OBI-822-011
267.	«Омерос Корпорейшн» [Omeros Corporation], США	«Фаза 1b дослідження з метою перевірки концепції, для оцінки безпечності, переносимості, фармакокінетики, фармакодинаміки та попередньої оцінки ефективності препарату OMS906 у пацієнтів із пароксизмальною нічною гемоглобінурією»	Пароксизмальна нічна гемоглобінурія	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	OMS906-PNH-002

268.	«Імунік АГ», Німеччина / Immunic AG, Germany	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження фази 2 для оцінки впливу препарату ІМУ-838 на активність захворювання, яка вимірюється за результатами магнітно-резонансної томографії (МРТ), а також безпечність і переносимість у пацієнтів з рецидивуючим-ремітуючим розсіяним склерозом (PPPC) (EMPhASIS)»	пацієнти з рецидивуючим-ремітуючим розсіяним склерозом	Товариство з обмеженою відповідальністю «ВЕРУМ КЛІНІКАЛ РІСЕРЧ», Україна	P2-IMU-838-MS
269.	«Імунік АГ», Німеччина / Immunic AG, Germany	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження для оцінки ефективності, безпечності і переносимості препарату ІМУ-838 у пацієнтів з прогресуючим розсіяним склерозом»	Прогресуючий розсіяний склероз	ТОВ «Верум Клінікал Рісерч», Україна	P2-IMU-838-PMS
270.	«Імунік АГ» [Immunic AG], Німеччина	«Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе дослідження III фази, що проводиться з метою оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату ІМУ-838 у порівнянні з плацебо при лікуванні дорослих пацієнтів із рецидивуючим розсіяним склерозом (кодове позначення: ENSURE-1)»	рецидивуючий розсіяний склероз	ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІС УКР»	P3-IMU-838-RMS-01 (ENSURE-1)
271.	«Імунік АГ» [Immunic AG], Німеччина	«Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе дослідження III фази, що проводиться з метою оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату ІМУ-838 у порівнянні з плацебо при лікуванні дорослих пацієнтів із рецидивуючим розсіяним склерозом (кодове позначення: ENSURE-2)»	рецидивуючий розсіяний склероз (PPC)	ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІС УКР»	P3-IMU-838-RMS-02
272.	«Сі Ті Ай БіоФарма Корпорейшн» [СТІ	«Рандомізоване контрольоване дослідження III фази з метою	первинний мієлофіброз або мієлофіброз, що розвинувся	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ	PAC303

	BioPharma Corp., США	порівняльної оцінки пакритинібу та препарату за вибором лікаря при лікуванні пацієнтів із первинним мієлофіброзом або мієлофіброзом, що розвинувся після справжньої поліцитемії чи есенціальної тромбоцитемії, в яких відзначається тяжка тромбоцитопенія (рівень тромбоцитів <50 000/мкл)»	після справжньої поліцитемії чи есенціальної тромбоцитемії, в яких відзначається тяжка тромбоцитопенія (рівень тромбоцитів <50 000/мкл)	ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	
273.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Багатоцентрове відкрите довгострокове подовжене клінічне дослідження 3b фази препарату PCI-32765 (Ібрутиніб)»	лімфома мантийної зони, фолікулярна лімфома, лімфома маргінальної зони, хронічна лімфоїдна лейкемія, лімфома з малих лімфоцитів	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	PCI-32765CAN3001
274.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебоконтрольоване клінічне дослідження 3 фази інгібітора тирозинкінази Брутона (ВТК), PCI-32765 (Ібрутиніб), у комбінації з Бендамустином та Ритуксимабом (BR) у пацієнтів із вперше діагностованою лімфомою мантийної зони»	Пацієнти, яким вперше встановлено діагноз лімфоми мантийної зони.	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія	PCI-32765MCL3002
275.	Pharmacyclics, LLC, USA	«Відкрите продовжене дослідження у пацієнтів віком 65 років і старше з хронічним лімфоцитарним лейкозом (ХЛЛ) або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою (ДЛЛ), які брали участь у дослідженні PCYC-1115-CA (ібрутиніб у порівнянні з хлорамбуцилом)»	хронічний лімфоцитарний лейкоз або дрібноклітинна лімфоцитарна лімфома	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	PCYC-1116-CA
276.	Pharmacyclics LLC, США (входить в групу компаній «AbbVie»)	«Дослідження фази 3 з оцінки застосування ібрутиніба в комбінації з венетоклаксом у пацієнтів з мантийноклітинною лімфомою (МКЛ)»	мантийноклітинна лімфома (МКЛ)	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	PCYC-1143-CA

277.	Pharmacyclics Switzerland GmbH, Швейцарія	«Протокол продовження лікування пацієнтів, які продовжують отримувати користь від терапії ібрутинібом після завершення участі у клінічних дослідженнях ібрутинібу»	Cancer	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	PCYC-1145-LT
278.	"ТЕСАРО Інкорпорейтед", США	«Рандомізоване подвійно сліпе плацебо-контрольоване багатоцентрове дослідження 3 фази з оцінки підтримуючої терапії нірапарібом у пацієток із поширеним раком яєчників, у яких було зареєстровано відповідь на терапію першої лінії із застосуванням хіміотерапевтичних препаратів на основі платини»	поширений рак яєчників	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА"	PR-30-5017-C
279.	«Пандіон Терапьютикс, Інк.», дочірня компанія, що знаходиться у повній власності «Мерк енд Ко., Інк.», Рауей, штат Нью-Джерсі, США (відомої як «МСД» за межами Сполучених Штатів Америки та Канади) /Pandion Therapeutics, Inc., a wholly-owned subsidiary of Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA (known as MSD outside the United States and Canada), США	«Рандомізоване адаптивне подвійне сліпе плацебо-контрольоване багатоцентрове дослідження фази 1b для вивчення безпечності, переносимості, фармакокінетики та фармакодинаміки багаторазових доз препарату РТ101 у пацієнтів з активним виразковим колітом»	Виразковий коліт	ТОВ «Біомапас», Україна	РТ101-201

280.	«Паратек Фармасьютікалз Інкорпорейтед» [Paratek Pharmaceuticals, Inc.], США	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе порівняльне дослідження безпечності й ефективності омадацикліну та моксифлоксацину, що застосовуються внутрішньовенно або перорально при лікуванні дорослих пацієнтів із негоспітальною бактеріальною пневмонією (III фаза клінічних випробувань)»	Негоспітальна бактеріальна пневмонія	ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	РТК0796-САВР-19302
281.	Regeneron Pharmaceuticals, Inc., USA/ Редженерон Фармасьютікалс, Інк., США	«Рандомізоване дослідження 3 фази, що складається із двох частин, комбінації цеміплімабу (анти- PD-1 антитіла) та двокомпонентної схеми хіміотерапії похідними платини у терапії першої лінії пацієнтам із розповсюдженим або метастатичним недрібноклітинним раком легень»	недрібноклітинний рак легень	ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна	R2810-ONC-16113
282.	Regeneron Pharmaceuticals, Inc., USA/ Редженерон Фармасьютікалс, Інк., США	«Міжнародне, рандомізоване, відкрите дослідження фази 3 для оцінки препарату REGN2810 (антитіла до PD-1) порівняно з хіміотерапією на основі препаратів платини як терапії першої лінії в пацієнтів із розповсюдженим або метастатичним PD-L1-позитивним недрібноклітинним раком легень»	розповсюджений або метастатичний PD-L1-позитивний недрібноклітинний рак легень	ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна	R2810-ONC-1624

283.	«Е66Ві Сполучені Америку Інк.», Штати	«Подвійне сліпе, плацебо контрольоване, рандомізоване з відміною, багаточентрове клінічне дослідження для оцінки ефективності, безпеки та переносимості застосування карипразину в моделі зменшення дози для запобігання рецидивів у пацієнтів з біполярним розладом І типу, у яких наявний поточний маніакальний або депресивний стан змішаного або однотипного характеру»	біполярний розлад І типу	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	RGH-MD-25
284.	«Юнайтед Терап'ютікс Корпорейшн» (United Therapeutics Corporation), United States	«ADVANCE OUTCOMES дослідження ефективності та безпечності ралінепагу, спрямоване на поліпшення результатів лікування пацієнтів із легеневою артеріальною гіпертензією»	пацієнти із легеневою артеріальною гіпертензією	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	ROR-PH-301 (APD811-301)
285.	«Юнайтед Терап'ютікс Корпорейшн» (United Therapeutics Corporation), United States	«ADVANCE EXTENSION відкрите розширене дослідження з оцінки довгострокової ефективності та безпечності ралінепагу в пацієнтів із легеневою артеріальною гіпертензією»	Легенева артеріальна гіпертензія	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	ROR-PH-303 (APD811-303)
286.	Аліментів, Інк./Alimentiv Inc., Канада	«Дослідження припинення терапії аміносаліцилатами при неактивній хворобі Крона (STATIC): рандомізоване, відкрите дослідження не меншої ефективності»	Хвороба Крона	ТОВ «Біомапас», Україна	RP1610
287.	«Аліментів, Інк.)/Alimentiv Inc.», Канада	VERDICT: Рандомізоване, контрольоване випробування для визначення оптимальної цілі терапії при активному виразковому коліті	Виразковий коліт (ВК)	ТОВ «Біомапас», Україна	RP1706

288.	«Селджен Інтернешнл П, Сарл» (Celgene International P, Sarl) («СІС П»), Швейцарія	«Відкрите, багатоцентрове, розширене дослідження фази 3 для вивчення перорального застосування RPC1063 в якості терапії у пацієнтів з помірним або тяжким виразковим колітом»	виразковий коліт	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3	RPC01-3102
289.	«Селджен Інтернешнл П Сарл» (Celgene International P Sarl), Швейцарія	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки озанімоду для прийому перорально при проведенні індукційної терапії пацієнтам із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі (дослідження №1 з оцінки індукційної терапії)»	пацієнти із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3	RPC01-3201
290.	«Селджен Інтернешнл П Сарл» (Celgene International P Sarl), Швейцарія	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки озанімоду для прийому перорально при проведенні індукційної терапії пацієнтам із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі (дослідження №2 з оцінки індукційної терапії)»	середньотяжкий або тяжкий перебіг хвороби Крона в активній формі	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА"	3	RPC01-3202
291.	«Селджен Інтернешнл П Сарл» (Celgene International P Sarl), Швейцарія	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки озанімоду для перорального прийому при проведенні підтримуючої терапії пацієнтам із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі»	середньотяжкий або тяжкий перебіг хвороби Крона в активній формі	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3	RPC01-3203
292.	«Селджен Інтернешнл П Сарл» (Celgene International P Sarl), Швейцарія	«Додаткове багатоцентрове відкрите дослідження III фази з метою оцінки озанімоду для перорального прийому при лікуванні пацієнтів із середньотяжким або тяжким	середньотяжкий або тяжкий перебіг хвороби Крона в активній формі	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»	3	RPC01-3204



		перебігом хвороби Крона в активній формі»			
293.	IL-YANG PHARM. Co., Ltd., Корея	«Міжнародне, багатоцентрове, відкрите дослідження фази 3 з однією групою для оцінки ефективності та безпечності радотинібу в пацієнтів із Rh-позитивним хронічним мієлоїдним лейкозом у хронічній фазі, в яких попередня терапія інгібіторами тирозинкінази, включно з іматинібом, була неефективною чи викликала непереносимість»	Хронічний мієлоїдний лейкоз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	RT51KRI03
294.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	«Фаза II-III випробування для оцінки ефективності та безпеки підшкірної кластерної імунотерапії у пацієнтів, що страждають алергією на пилок берези»	Алергія на пилок берези (риніт/ринокон'юнктивіт та добре контрольована астма леглого та середнього ступеню важкості)	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	SC-322A
295.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	«Фаза II-III випробування для оцінки ефективності та безпеки підшкірної кластерної імунотерапії у пацієнтів, що страждають алергією на кліща домашнього пилу»	• Пацієнти з помірно важким алергічним ринітом / ринокон'юктивітом на кліщів домашнього пилу, не менше 2 років. • Пацієнти з добре контрольованою астмою, легкого та середнього ступенів важкості, сенсibilізованою на кліщів домашнього пилу.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	SC-332A
296.	«Суновіон Фармасьютікалс Інк.» (Sunovion Pharmaceuticals Inc.), США	«Відкрите розширене дослідження для оцінки безпечності та переносимості препарату SEP-363856 у пацієнтів із шизофренією»	Шизофренія	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	SEP361-303
297.	«Шайер Хьюман Дженетік Терапіз, Інк.» (Shire Human Genetic Therapies, Inc.), USA	«Довгострокове розширене дослідження фази 3 для оцінки безпечності препарату SHP647 у пацієнтів із виразковим колітом або хворобою Крона середнього та	пацієнти із виразковим колітом середнього та важкого ступеню тяжкості	Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька	SHP647-304

		важкого ступеня тяжкості (AIDA)»		Організація Іннофарм-Україна»	
298.	Jiangsu Hengrui Pharmaceuticals Co., Ltd., Китай	«Рандомізоване, відкрите, міжнародне, багатокентрове, клінічне дослідження фази 3 комбінованого застосування препарату SHR-1210, який являє собою антитіло до PD-1, та апатинібу мезилату (ривоцеранібу) порівняно з застосуванням сорафенібу як терапії першої лінії у пацієнтів із поширеною гепатоцелюлярною карциномою (ГЦК), які раніше не отримували системну терапію»	поширена гепатоцелюлярна карцинома (ГЦК)	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮБІА РДС Україна»	SHR-1210-III-310
299.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	«Фаза II випробування для оцінки переносимості, безпеки та ефективності сублінгвальної імунотерапії у пацієнтів, що страждають на алергію на пилок берези»	Пацієнти з помірно важким алергічним ринітом / ринокон'юктивітом на пилок берези. Пацієнти з добре контрольованою астмою, легкого та середнього ступенів важкості, сенсibiliзованою до пилку берези	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	SL-361A
300.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	«Фаза II-III випробування для оцінки ефективності та безпеки сублінгвальної імунотерапії у пацієнтів, що страждають алергією на пилок берези»	Помірно важкий алергічний риніт / ринокон'юктивіт на пилок берези, добре контрольована астма, легкого та середнього ступенів важкості, сенсibiliзована до пилку берези	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	SL-362A
301.	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	«Фаза II-III випробування для оцінки ефективності та безпеки сублінгвальної імунотерапії у пацієнтів, що страждають алергією на кліща домашнього пилу»	Пацієнти з помірним або важким алергічним ринітом / ринокон'юктивітом на кліщів домашнього пилу (HDM) щонайменше протягом 1 року відповідно до Allergic Rhinitis and its impact on Asthma (ARIA) рекомендацій • Пацієнти з	РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина	SL-372A

			добре контролюваною астмою, легкого та середнього ступенів важкості, або без неї згідно з рекомендаціями GINA (2022)		
302.	Immutep S.A.S., Франція	ТАСТІ-002 (Two ACTIVE Immunotherapeutics): Багатоцентрове, відкрите дослідження фази II у пацієнтів з раніше нелікованим неоперабельним або метастатичним недрібноклітинним раком легені (НДРЛ), або рецидивуючим PD-X рефрактерним НДРЛ, або рецидивуючим чи метастатичним плоскоклітинним раком голови та шиї (ПРГШ), які отримують розчинний рекомбінантний білок LAG-3 ефтилагімод альфа (IMP321) у комбінації з пембролізумабом (антагоніст PD-1)	): раніше нелікований неоперабельний або метастатичний недрібноклітинний рак легені (НДРЛ), або рецидивуючий PD-X рефрактерний НДРЛ, або рецидивуючий чи метастатичний плоскоклітинний рак голови та шиї (ПРГШ).	ТОВ «ФОРТРА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»	ТАСТІ-002
303.	Immutep S.A.S. / Иммутеп С.А.С., Франція	ТАСТІ-003 («Два активні імунотерапевтичні засоби»): Багатоцентрове, відкрите, рандомізоване дослідження II фази для оцінки застосування розчинного гібридного білка LAG-3, ефтилагімоду альфа (ефти; IMP321), у комбінації з пембролізумабом (антагоністом PD-1) для першої лінії терапії пацієнтів з нерезектабельною рецидивною або метастатичною плоскоклітинною карциномою голови та шиї (ПККГШ).	Нерезектабельна рецидивуюча або метастатична плоскоклітинна карцинома голови та шиї (HNSCC)	ТОВ «Аренсія Експлораторі Медісін», Україна	ТАСТІ-003

304.	Takeda Development Center Americas, Inc., USA (США)	«Рандомізоване, багатоцентрове, відкрите дослідження фази III для оцінки ефективності препарату ТАК-788 в якості терапії першої лінії у порівнянні з хіміотерапією на основі препаратів платини у пацієнтів із недрібноклітинним раком легені з інсерційними мутаціями у 20-му екзоні гена рецептора епідермального фактора росту (EGFR)»	Недрібноклітинний рак легені з інсерційними мутаціями у 20-му екзоні гена рецептора епідермального фактора росту	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЛіПіДі ЮКРЕЙН», Україна	3 ТАК-788-3001
305.	Протара Терап'ютікс, Інк. [Protara Therapeutics, Inc.], США	«Фаза Ib/2, відкрите дослідження з подальшого вивчення рекомендованої дози досліджуваного препарату з метою оцінки безпеки та протипухлинної активності інстиляцій сечового міхура препаратом TARA-002 у дорослих пацієнтів із м'язово-неінвазивним раком сечового міхура високого ступеня злоякісності»	М'язово-неінвазивний рак сечового міхура високого ступеня злоякісності (МНІРСМ)	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	TARA-002-101-Ph1b/2
306.	Аспендіс Фарма Ендокрінологі Дівіжн А/С, Данія (Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S, Denmark)	foresiGHt: Багатоцентрове, рандомізоване, з паралельними групами, плацебо-контрольоване (подвійне сліпе) та активно-контрольоване (відкрите) дослідження ефективності та безпеки щотижневого застосування лонапегсоматропіна в порівнянні з плацебо, а також в порівнянні з соматотропіном щоденного застосування у дорослих з дефіцитом гормону росту.	Дефіцит гормону росту у дорослих пацієнтів (ДГРД)	Акцельсіорз Лтд., Угорщина	ТСН-306
307.	Аспендіс Фарма Ендокрінологі Дівіжн А/С (Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S), Данія	«Багатоцентрове, відкрите, подовжене дослідження для оцінки довготривалої ефективності та безпеки Лонапегсоматропіну у дорослих пацієнтів з Дефіцитом Гормону Росту»	Дефіцит гормону росту у дорослих пацієнтів.	Акцельсіорз Лтд., Угорщина	ТСН-306EXT

308.	Тіджи Терапьютикс, Інк., США (TG Therapeutics, Inc., USA)	«Відкрите подовжене дослідження ублітуксимабу у пацієнтів із рецидивним розсіяним склерозом»	пацієнти із рецидивним розсіяним склерозом	ТОВ "КЛІНІЧНІ ВИПРОБУВАННЯ", Україна	TG1101-RMS303
309.	ПрАТ «Технолог», Україна	Відкрите дослідження ефективності, безпеки та переносимості препарату Пюрензим, капсули тверді з гастрорезистентними гранулами, виробництва ПрАТ «Технолог» (Україна) у пацієнтів з хронічним панкреатитом	пацієнти з хронічним панкреатитом	ПрАТ «Технолог», Україна	TH/PRZ/C/ PH – 2
310.	ТОВ «НБК «Екофарм», Україна	«Багатоцентрове рандомізоване, подвійне сліпе, плацебоконтрольоване дослідження в паралельних групах, по оцінці терапевтичної ефективності і переносимості препарату Флавовір, капсули (ТОВ «НБК «Екофарм», Україна) при лікуванні пацієнтів з гострою респіраторною інфекцією вірусної етіології (за винятком грипу)»	Гострі респіраторні інфекції вірусної етіології (за винятком грипу) ГРВІ	ТОВ «НБК «Екофарм», Україна	TOL/PFD/C/MULT/02–II
311.	TiumBio Co. Ltd, Republic of Korea	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебоконтрольоване дослідження фази Іа, що проводиться в паралельних групах для перевірки концепції з метою оцінки ефективності та безпечності препарату TU2670 при пероральному прийомі в пацієнок з болем від помірного до тяжкого ступеню, пов'язаного із ендометріозом»	Ендометріоз	Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»	TUC3PII-01

312.	Sanofi Pasteur Inc., USA (Санофі Пастер Інк., США)	«Багатоетапне, модифіковане подвійне сліпе дослідження фази 3, що проводиться в багатьох паралельних групах для оцінки ефективності, безпечності й імуногенності двох ад'ювантних рекомбінантних білкових вакцин (моновалентної та бівалентної) проти SARS-CoV-2 для запобігання COVID-19 у дорослих віком 18 років і старше»	COVID-19 (коронавірусна хвороба)	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	VAT00008
313.	Такеда Девелопмент Сентер Америкас, Інк., США (Takeda Development Center Americas, Inc., USA)	«Подовжене дослідження фази 2b для вивчення довгострокової безпечності ведоліумабу при внутрішньовенному введенні в пацієнтів дитячого віку з виразковим колітом або хворобою Крона. Довгострокова безпечність ведоліумабу при внутрішньовенному введенні в пацієнтів дитячого віку з виразковим колітом або хворобою Крона»	Виразковий Коліт, Хвороба Крона	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬОТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	Vedolizumab-2005
314.	Віела Байо, Інк., США (Viela Bio, Inc., USA)	«Рандомізоване, подвійне-сліпе, багатоцентрове, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 з відкритим періодом для оцінки ефективності та безпечності інєбіліумабу у дорослих пацієнтів з міастенією гравіс»	Міастенія гравіс, обумовлена або антитілами до рецепторів ацетилхоліну (AChR), або антитілами до м'язово-специфічної кінрази (MuSK).	Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»	VIB0551.P3.S1
315.	«Вікор Фарма АБ» /Vicore Pharma AB, Sweden	«Багатоцентрове, відкрите випробування фази 2 з однією групою лікування для дослідження безпечності, ефективності та фармакокінетики препарату C21 у пацієнтів з ідіопатичним легневим фіброзом»	Ідіопатичний легневий фіброз	ТОВ «Ю СІ ТІ-ГЛОБАЛ», Україна	VP-C21-005

316.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland)	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази ІІІ для оцінки ефективності та безпечності препарату Окрелізумаб у дорослих пацієнтів з первинно-прогресуючим розсіяним склерозом»	первинно-прогресуючий розсіяний склероз	Товариство Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	3	WA40404
317.	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland)	«БАГАТОЦЕНТРОВЕ РАНДОМІЗОВАНЕ ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ІІІ ФАЗИ З ПОДВІЙНОЮ ІМІТАЦІЄЮ ДЛЯ ОЦІНКИ БЕЗПЕЧНОСТІ ТА ЕФЕКТИВНОСТІ ОКРЕЛІЗУМАБУ У ПОРІВНЯННІ З ФІНГОЛІМОДОМ У ДІТЕЙ ТА ПІДЛІТКІВ ІЗ РЕЦИДИВУЮЧО-РЕМІТУЮЧИМ РОЗСІЯНИМ СКЛЕРОЗОМ»	Рецидивуючо-ремітуючий розсіяний склероз	Товариство Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна»	3	WN42086
318.	«Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд» (F. Hoffmann-La Roche Ltd), Швейцарія	«Багатоцентрове, непорівняльне, відкрите дослідження з метою оцінити довгострокову безпечність та ефективність препарату сатралізумаб у пацієнтів з розладом спектру оптиконейромієліту (РСОНМ)»	розлад спектру оптиконейромієліту	ТОВАРИСТВО ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПіПіДі ЮКРЕЙН», Україна	3	WN42349
319.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд (Швейцарія)	«Багатоцентрове рандомізоване плацебо-контрольоване дослідження ІІІ фази атезолізумабу (анти-PD-L1 антитіло) в режимі монотерапії та в поєднанні з хіміотерапією на основі платини у пацієнтів із нелікованою місцево-поширеною або метастатичною уротеліальною карциномою»	нелікована місцево-поширена або метастатична уротеліальна карцинома	Товариство обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	3	WO30070

320.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази атезоліумабу (анти-PD-L1 антитіло) в якості ад'ювантної терапії після радикального лікування у пацієнтів з місцево-поширеною плоскоклітинною карциномою голови та шиї високого ризику»	пацієнти з місцево-поширеною плоскоклітинною карциномою голови та шиї високого ризику	Товариство з обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	WO40242
321.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази III з оцінки ефективності та безпечності комбінації інаволісибу з палбоциклібом та фулвестрантом у порівнянні з комбінацією плацебо з палбоциклібом та фулвестрантом у пацієнтів з мутацією гена PIK3CA, гормон-рецептор-позитивним, HER2-негативним місцево-поширеним або метастатичним раком молочної залози»	мутація гена PIK3CA, гормон-рецептор-позитивний, HER2-негативний місцево-поширений або метастатичний рак молочної залози	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	WO41554
322.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«РАНДОМІЗОВАНЕ, ВІДКРИТЕ, БАГАТОЦЕНТРОВЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ II ДЛЯ ОЦІНКИ ЕФЕКТИВНОСТІ ТА БЕЗПЕЧНОСТІ GDC-9545 У ПОРІВНЯННІ З ВИБРАНОЮ ЛІКАРЕМ ЕНДОКРИННОЮ МОНОТЕРАПІЄЮ У ПАЦІЄНТІВ ІЗ РАНІШЕ ЛІКОВАНИМ ЕСТРОГЕН-РЕЦЕПТОР-ПОЗИТИВНИМ, HER2-НЕГАТИВНИМ МІСЦЕВО-ПОШИРЕНИМ АБО МЕТАСТАТИЧНИМ РАКОМ МОЛОЧНОЇ ЗАЛОЗИ»	Естроген-рецептор-позитивний, HER2-негативний місцевопоширений чи метастатичний рак молочної залози	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	WO42312



323.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази III для оцінки ефективності та безпечності ад'ювантної терапії атезоліумабом або плацебо у комбінації з трастузумабом емтансином у пацієнтів із HER2-позитивним раком молочної залози з високим ризиком рецидиву після передопераційної терапії»	HER2-позитивний рак молочної залози	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	WO42633
324.	Exelixis, Inc., США	«Рандомізоване відкрите контрольоване дослідження фази 3 з оцінки застосування Кабозантіну (XL184) у комбінації з Атезоліумабом у порівнянні з новітньою гормональною терапією (НГТ) другої лінії у пацієнтів з метастатичним кастраційно-резистентним раком передміхурової залози»	Метастатичний кастраційно-резистентний рак передміхурової залози	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)	XL184-315
325.	Ксенон Фармас'ютикалз Інк., Канада/ Xenon Pharmaceuticals Inc., Canada	«Рандомізоване, подвійне-сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження для оцінки безпеки, переносимості та ефективності препарату XEN1101 в якості допоміжної терапії при епілепсії з фокальним дебютом, з відкритою подовженою фазою»	епілепсія з фокальним дебютом у дорослих	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	XPF-008-201
326.	Yuhan Corporation, Republic of Korea / Юхан Корпорейшн, Республіка Корея	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження Фази III для оцінки ефективності та безпечності лазертінібу в порівнянні з гефітінібом як терапії першої лінії в пацієнтів з місцево-поширеним або метастатичним недрібноклітинним раком легенів з мутацією, що сенситизує	Аденокарцинома легень (недрібноклітинний рак легені), місцево-поширений або метастатичний рак легені, що не підлягає лікуванню шляхом хірургічного втручання або променевої терапії	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	YH25448-301

		рецептор епідермального фактора росту»			
327.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази III дослідження атезоліумабу в поєднанні з тіраголумабом (анти-TIGIT антитіло) або без тіраголумабу у пацієнтів із нерезектабельною плоскоклітинною карциномою стравоходу, чия карцинома не прогресувала після радикальної хіміопроменевої терапії»	Місцево-поширена плоскоклітинна карцинома стравоходу	Товариство обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	3 YO42137
328.	«Займворкс Інк.», Канада (Zymeworks Inc., Canada)	«Рандомізоване багатоцентрове дослідження фази 3 препарату Занідатамаб у комбінації з хіміотерапією з Тислелізумабом або без нього у пацієнтів з HER2-позитивною нерезектабельною місцевопоширеною або метастатичною гастроєзофагеальною аденокарциномою (ГЕА)»	Гастроєзофагеальна аденокарцинома	Товариство Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»	3 ZWI-ZW25-301
329.	Пфайзер Інк [Pfizer Inc], США	«Довготривале, відкрите дослідження з періодом подальшого спостереження, яке проводиться для вивчення препарату тофацитиніб при лікуванні ювенільного ідіопатичного артриту (ЮІА)»	Ювенільний ідіопатичний артрит	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	A3921145
330.	Пфайзер Інк, США [Pfizer Inc, USA]	«Ефективність, безпечність, переносимість і фармакокінетика Тофацитинібу при лікуванні системного ювенільного ідіопатичного артриту (сЮІА) з активними системними проявами у дітей та підлітків»	Системний ювенільний ідіопатичний артрит (сЮІА)	ТОВ «Сінеос Хелс Україна»	A3921165

331.	«Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд» (F. Hoffmann-La Roche Ltd), Швейцарія	«Рандомізоване, багатоцентрове, фази 3, відкрите дослідження алектинібу у порівнянні із кризотинібом при лікуванні поширеного недрібноклітинного раку легень, позитивного до кінази анапластичної лімфоми, з приводу якого раніше не проводилося лікування»	недрібноклітинний рак легень	Товариство з обмеженою відповідальністю "Рош Україна"	BO28984
332.	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	«Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для оцінки ефективності та безпеки алектинібу в якості ад'ювантної терапії в порівнянні з ад'ювантною хіміотерапією препаратами на основі платини у пацієнтів з недрібноклітинним раком легень стадії ІВ (пухлини ? 4 см) - IIIA, позитивним щодо кінази анапластичної лімфоми, з повною резекцією пухлини»	недрібноклітинний рак легень, позитивний щодо кінази анапластичної лімфоми	Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»	BO40336
333.	«ЕббВі Інк», США / AbbVie Inc., USA	«Продовжене дослідження венетоклаксу у пацієнтів, які завершили участь у попередньому клінічному випробуванні венетоклаксу»	Множинна мієлома.	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ, Швейцарія	M19-388