

Клинические исследования лекарственных препаратов по протоколам GCP

Название исследования	Шифр	Компания
12 недельное многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование, проводимое в параллельных группах с адаптивным дизайном контроля глюкозы крови для оценки эффективности и безопасности LCQ908 в пяти вариантах доз (2, 5, 10, 15 и 20 мг) или ситаглиптина в дозе 100 мг на фоне терапии метформином у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и ожирением	CLCQ908 A2203	Новартис
Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, проводимое в параллельных группах, плацебо-контролируемое исследование по оценке в течение 6 месяцев эффективности и безопасности применения алискирена на заболеваемость и смертность в дополнение к стандартной терапии, назначенной сразу после госпитализации по поводу острой декомпенсации сердечной недостаточности	CSPP100 A2368 ASTRONAUT	Новартис
Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование с использованием постепенно нарастающих доз, фазы II, по оценке эффективности и безопасности препарата САМ-3001 у пациентов с ревматоидным артритом	MI-CP219 EARTH	Квинтайлс
36-недельное, рандомизированное, двойное слепое, мультицентровое исследование, проводимое в параллельных группах с активным контролем для оценки эффективности, безопасности и переносимости LCZ696 по сравнению с валсартаном у пациентов с хронической сердечной недостаточностью и сохранной фракцией выброса левого желудочка	CLCZ696 B2214 PARAMOUNT	Новартис
Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование по оценке сердечно-сосудистых исходов после лечения Алоглиптином в дополнение к стандартной терапии у пациентов с сахарным диабетом типа 2 и острым коронарным синдромом	SYR 322_402 TAKEDA	Квинтайлс
Рандомизированное двойное слепое исследование Фазы 3 в параллельных группах с активным контролем (варфарин) по оценке эффективности и безопасности аписабана как средства профилактики инсульта и системной эмболии у пациентов с мерцательной аритмией неклапанной этиологии	CV185 030	BMS
Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое проспективное клиническое исследование II/III фазы для определения дозировки препарата Атасисепт, вводимого подкожно пациентам, недавно перенесшим обострение системной красной волчанки (СКВ)	27646	Merk Serono