

## Клинические исследования

<p>”Многоцентровое, Фаза II, рандомизированное, открытое, активно-контролируемое, с параллельными группами исследование безопасности, переносимости и эффективности различных дозовых уровней АСР-001, которые будут вводиться 1 раз в неделю, в сравнении со стандартной ежедневной р-чГР заместительной терапией у пре-пубертатных детей с дефицитом гормона роста (ДГР)”</p>
<p>«Исследование безопасности и поиск оптимальной дозы, при применении различных дозовых уровней MOD-4023 в сравнении с ежедневной терапией р-чГР у препубертатных детей с дефицитом гормона роста»</p>
<p>Фаза 2, рандомизированное, открытое исследование безопасности и поиск оптимальной дозы, при использовании 3 различных дозовых уровней применяемого еженедельно TV-1106 в сравнении с ежедневным рекомбинантным гормоном роста человека (Генотропин®) у нелеченных ранее, пре-пубертатных детей с дефицитом гормона роста.</p>
<p>Фаза 3, многоцентровое исследование, разработанное для оценки эффективности и безопасности препарата чГР длительного действия (MOD-4023) у взрослых пациентов с дефицитом гормона роста</p>
<p>«Мультицентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо- и метформин-контролируемое клиническое исследование III фазы для оценки безопасности и эффективности Ситаглиптина у детей с сахарным диабетом 2 типа и неадекватным гликемическим контролем»</p>
<p>«Многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование III фазы, для оценки безопасности и эффективности МК-0431А XR (комбинация ситаглиптина и метформина пролонгированного высвобождения в фиксированных дозах в форме таблеток) у детей с сахарным диабетом 2 типа, не достигших адекватного контроля гликемии на фоне монотерапии метформином»</p>
<p>«Пятилетнего наблюдательного неинтервенционного исследования для пациентов, принимавших участие в мультицентровом, двойном слепом, рандомизированном, плацебо- и метформин-контролируемом клиническом исследовании III фазы для оценки безопасности и эффективности ситаглиптина у детей с сахарным диабетом 2 типа и неадекватным гликемическим контролем»</p>
<p>«Эффективность и безопасность быстродействующего инсулина аспарт в сравнении с инсулином НовоРапид® при применении в комбинации с инсулином деглудек у детей и подростков с сахарным диабетом 1 типа onset®7»</p>
<p>«Эффект лираглутида в отношении регуляции массы тела у пациентов подросткового возраста в пубертатном периоде с ожирением»</p>
<p>«Рандомизированное, открытое, активно контролируемое исследование по поиску оптимальной дозы рекомбинантного гормона роста человека (GX-H9), связанного с гибридом Fc-фрагмента длительного действия, у детей с дефицитом гормона роста».</p>
<p>«Многоцентровое, открытое, одностороннее клиническое исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности исследуемого препарата МК-8962 (корифоллитропина альфа) в комбинации с человеческим хорионическим гонадотропином (ХГЧ/hCG) для инициации или восстановления полового созревания, оцениваемого по увеличению</p>

тестикулярного объёма у юношей подростков от 14 до 18 лет с гипогонадотропным гипогонадизмом»,

“6-месячное многоцентровое, рандомизированное, открытое, в двух параллельных группах исследование по изучению эффективности и безопасности новой формы инсулина гларгин и Лантуса один раз в день у детей и подростков в возрасте 6-17 лет с сахарным диабетом 1 типа с дополнительным 6-месячным периодом оценки безопасности”,

Международное многоцентровое клиническое исследование препарата Голимумаб (Симпони®) в соответствии с протоколом № CNTO148JA3003; фаза 3. Поправка INT-3/RUS-1: «Многоцентровое открытое исследование препарата Голимумаб, представляющего собой человеческие анти-ФНО-а Антитела для внутривенного введения, у пациентов детского возраста с активным полиартикулярным течением ювенильного идиопатического артрита с недостаточным ответом на терапию метотрексатом Гоу – ВИВА (GO-VIVA)»