

«Перелік протоколів клінічних випробувань лікарських засобів та суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, розглянутих на засіданнях НЕР № 04 від 26.02.2026, НТР № 08 від 26.02.2026, на які були отримані позитивні висновки експертів»

1. «Багатоцентрове, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 1b/2a для оцінки безпечності, ефективності та фармакокінетики препарату **MB-001** у пацієнтів із активним виразковим колітом від помірного до важкого ступеня тяжкості», код дослідження **MB-001-102**, версія 02 від 21 листопада 2025 року, спонсор - «Мейдж Байолоджікс Інк./Mage Biologics Inc., США

Фаза - 1b/1a

Заявник - ТОВ «Біомапас», Україна

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	к.м.н. Петрина В.О. Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», гастроентерологічне відділення, м. Івано-Франківськ
2.	д.м.н., професор Захараш Ю.М. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», відділ клінічних досліджень Медичного центру, м. Київ

2. «Фаза III, рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе дослідження з оцінки ефективності та безпеки препарату **Гетромбопаг оламін** у формі таблеток у порівнянні з плацебо у пацієнтів із тромбоцитопенією, викликану хіміотерапією», код дослідження **SHR8735-303**, версія 2.0 від 10 вересня 2025 року, спонсор - Цзянсу Хенжуй Фармасьютікалз Ко. Лтд., Китай/ Jiangsu Hengrui Pharmaceuticals Co. Ltd., China

Фаза - III

Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	лікар Дороніна М.В. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», відділ клінічних досліджень Медичного центру, м. Київ

3. «Оцінка комбінації **бемніфосбувір-рузасвір (BEM/RZR)** у порівнянні з комбінацією софосбувір-велпатасвір (SOF/VEL) для лікування хронічної інфекції вірусу гепатиту С (ВГС) у рамках рандомізованого, контрольованого, відкритого дослідження фази 3», код дослідження **AT-01B-008**, Версія 3.0, Поправка 2, ОСТАТОЧНА, 08 вересня 2025 року, спонсор - Атеа Фармасьютікалз, Інк., США [Atea Pharmaceuticals, Inc.], USA

Фаза - III

Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	лікар Добрянська М.А. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», відділ клінічних досліджень Медичного центру, м. Київ
2.	лікар Твердохліб Л.Є. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», відділення новітніх технологій Медичного центру, м. Івано-Франківськ

4. **Брошура дослідника CNT01959 (guselkumab), видання 18 від 17.12.2025 р.** до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, багатоцентрове, 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», код дослідження **CNTO1959UCO3001**, з поправкою 4 від 27.08.2024 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія
Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

5. Оновлений протокол клінічного випробування ID-064A301, фінальна версія 3 від 24 червня 2025 р.; Оновлений протокол клінічного випробування ID-064A301, фінальна версія 4 від 13 серпня 2025 р.; Зміна спонсора з Idorsia Pharmaceuticals Ltd, Switzerland на VIATRIS Innovation GmbH, Switzerland; Брошура дослідника на досліджуваний лікарський засіб Cenerimod, версія 16 від серпня 2025 р., англійською мовою; Інформаційний лист учасника і форма інформованої згоди, адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний лист учасника та форма інформованої згоди для жінок, які завагітніли під час дослідження, адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний лист та форма інформованої згоди на збір даних щодо вагітності та пологів у жінки, партнер якої бере участь в дослідженні, адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний лист учасника та форма інформованої згоди для проведення дослідження на наявність вірусу імунодефіциту людини (ВІЛ), адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний лист учасника та форма інформованої згоди для збору додаткових (за бажанням) зразків крові, адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний лист учасника та форма інформованої згоди для необов'язкового використання даних і зразків для додаткових аналізів, адаптована для України версія 2.0 від 04 вересня 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний листок та форма інформованої згоди для отримання відшкодування, що його сплачуватиме компанія Scout Clinical, адаптована для України версія 2.0 від 11 листопада 2025 р., англійською, українською та російською мовами; Картка Учасника Клінічного Дослідження, версія для України 2.0 від 02 вересня 2025, англійською, українською та російською мовами; Брошура щодо послуг від Scout Clinical, версія 2.0 від 31 жовтня 2025, англійською, українською та російською мовами; Досьє досліджуваного лікарського засобу Cenerimod - якість, версія 2.1 від 01 жовтня 2025 р., англійською мовою; Зразок етикеток досліджуваного лікарського засобу Cenerimod або відповідного плацебо, версія 2 від 01 грудня 2025р., українською та російською мовами; Зміна назви місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Фаза 3, багатоцентрове, рандомізоване, подвійно засліплене, плацебо- контрольоване, в паралельних групах дослідження для оцінки ефективності, безпеки та переносимості **Ценеримод** у дорослих пацієнтів з системним червоним вовчаком (СЧВ) середнього та тяжкого ступеня на фоні базової терапії», код дослідження **ID-064A301**, фінальна версія 2 від 04 грудня 2023 р.; спонсор - Idorsia Pharmaceuticals Ltd, Switzerland
Заявник - ТОВ «СанаКліс», Україна

БУЛО	СТАЛО
д.м.н., проф. Гнилорибов А.М. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Інститут ревматології», відділ клінічних досліджень №1, м. Київ	д.м.н., проф. Гнилорибов А.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «Інститут ревматології», медичний центр, відділ клінічних досліджень №1, м. Київ
д.м.н., проф. Чопяк В.В. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», ревматологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра клінічної імунології та алергології, м. Львів	д.м.н., проф. Чопяк В.В. Університетська лікарня державного некомерційного підприємства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», ревматологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, Державне некомерційне підприємство «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра клінічної імунології та алергології, м. Львів

6. Оновлений протокол клінічного дослідження CONE-02, версія 6.0 від 02 липня 2025 року, англійською мовою; Подовження тривалості клінічного дослідження в Україні до 31 грудня 2027 року; Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу, видання 05 від 10 листопада 2025 року, англійською мовою; Подовження терміну придатності ДЛЗ ОСТА C1-INH 500 MO

з 36 місяців до 48 місяців; Інформаційний листок і форма інформованої згоди для дорослих пацієнтів, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Інформаційний листок і форма згоди для дітей віком 2-5 років, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Інформаційний листок і форма згоди для дітей віком 6-11 років, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Інформаційний листок і форма згоди для дітей віком 12-14 років, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Інформаційний листок і форма згоди для дітей віком 15-17 років, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Інформаційний листок і форма інформованої згоди батьків, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; Форма згоди вагітної партнерки на надання інформації, версія для України 3.0 від 17 листопада 2025 року, українською мовою; CONE-02 Щоденник пацієнта з інструкціями, версія 2.0 від 14 листопада 2025 року, українською мовою; Повідомлені пацієнтом результати - Інструкція для пацієнта/батьків/законного опікуна, версія 2.0, фінальна, від 14 листопада 2025 року, українською мовою; Шкала оцінки полегшення симптомів - Детальна інструкція, версія 2.0, фінальна, від 14 листопада 2025 року, українською мовою; CONE-02, SRRS Інструкція для дитячої популяції, версія 1.0 від 21 січня 2025 року, фінальна, українською мовою; CONE-02 Лист до лікаря загальної практики, фінальна версія 2.0 від 31 жовтня 2025 року, українською мовою; Зміна місця проведення клінічного дослідження в Україні до протоколу клінічного дослідження «Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження з паралельними групами фази 3 для оцінки ефективності та безпечності внутрішньовенного введення концентрату інгібітора С1-естерази (С1 INH), виділеного з людської плазми, в учасників із вродженою недостатністю С1-INH для лікування та допроцедурної профілактики гострих нападів спадкового ангіоневротичного набряку», код дослідження **CONE-02**, версія 5.0 від 11 грудня 2023 року; спонсор - «Октафарма Фармацевтика ПродуктiонсГес м.б.Х» (Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.), Австрія
Заявник - ТОВ «Прем'єр Ресерч Україна»

БУЛО	СТАЛО
лікар Савчак І.Я. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Західноукраїнський спеціалізований дитячий медичний центр», педіатричне відділення, м. Львів	лікар Савчак І.Я. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Клінічний центр дитячої медицини», структурний підрозділ «Західноукраїнський спеціалізований центр», Клініка дитячої імунології та ревматології зі стаціонаром спеціалізованої педіатрії, м. Львів

7. Зміна назви місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази IIIb для оцінки ефективності та безпечності препарату **Окрелізумаб** у дорослих пацієнтів з первинно-прогресуючим розсіяним склерозом», код дослідження **WA40404**, версія 6 від 04 липня 2024 р.; спонсор - Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland)
Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПіПіді ЮКРЕЙН», Україна

БУЛО	СТАЛО
д.м.н., проф. Негрич Т.І. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», неврологічне відділення, м. Львів, смт. Великий Любін	д.м.н., проф. Негрич Т.І. Університетська лікарня державного некомерційного підприємства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка неврології та нейрохірургії, неврологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, Державне некомерційне підприємство «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра неврології, м. Львів
зав. від. Саноцький Я.Є. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», неврологічне відділення, м. Львів	к.філос.н. Саноцький Я.Є. Університетська лікарня державного некомерційного підприємства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка неврології

та нейрохірургії, неврологічне відділення
кампусу імені Мар'яна Панчишина, м. Львів

8. Брошура дослідника (пембролізумаб), видання 26 від 28 жовтня 2025 р., англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «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», код дослідження C4221016, остаточна версія протоколу, Поправка 5 від 09 жовтня 2023 року; спонсор - Пфайзер Інк., США
Заявник - Пфайзер Інк., США

9. Збільшення запланованої кількості суб'єктів дослідження для включення у клінічне випробування в Україні з 162 до 212 учасників до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване відкрите багатоцентрове дослідження III фази, що проводиться задля доведення не меншої ефективності, а також оцінки фармакокінетичних і фармакодинамічних параметрів, безпечності, радіологічних і клінічних ефектів ублітуксимабу для підшкірного введення порівняно з ублітуксимабом для внутрішньовенного введення в паралельних групах пацієнтів із розсіяним склерозом», код дослідження TG1101-RMS-SC301, редакція 3.0 від 08 вересня 2025 р.; спонсор - «Тіджи Терап'ютікс, Інк.» [TG Therapeutics, Inc.], США
Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

10. Зміна відповідального дослідника в місці проведення випробування та зміна назви місця проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «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)», код дослідження INCMGA 0012-304, версія 4 з інкорпорованою поправкою 3 від 18 жовтня 2022 року; спонсор - Incyte Corporation, United States
Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»

БУЛО	СТАЛО
лікар Куляба Я.М. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Асклепій», стаціонарний підрозділ, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Ходосівка	к.м.н. Машевська О.В. Товариство з обмеженою відповідальністю «Асклепій», терапевтичний підрозділ Медичного центру, Київська обл., Києво-Святошинський район, с. Ходосівка

11. Лист-уточнення до протоколу від 10 грудня 2025 року, англійською мовою; Переклад українською мовою від 23 грудня 2025 року Листа-уточнення до протоколу від 10 грудня 2025 року; Інформаційний бюлетень для медичних працівників, 28 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Брошура для пацієнта, 28 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Картка контактної інформації пацієнта для екстрених випадків, 28 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Плакат для пацієнта, 28 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Посібник із дослідження для пацієнта, 12 січня 2026 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Лист до лікаря щодо направлення пацієнтів, 14 січня 2026 року [V01 UKR(uk)01], українською мовою; Слайди з інформацією про дослідження, 28 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Брошура про клінічні випробування, 24 листопада 2025 року [V01 UKR(uk)], українською мовою; Опис предметів для учасників дослідження, версія 01 від 23 січня 2026 року, переклад українською мовою 28 січня 2026 року; включення додаткових місць проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, багатоцентрове, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 з оцінки орелабрутинібу в комбінації з ритуксимабом та бендамустином (БР) в порівнянні з лікуванням БР у пацієнтів із мантийноклітинною лімфомою (МКЛ), які раніше не отримували лікування», код дослідження ICP-CL-00128, версія 4.0 від 06 листопада 2025 року; спонсор - InnoCare Pharma Inc., USA
Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	лікар Сімонова М.І.

	Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівський онкологічний регіональний лікувально-діагностичний центр», відділення онкогематології та діагностично-лікувальної роботи, м. Львів
2.	зав. від. Мельник У.І. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №7», виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), філія №2, гематологічне відділення №1, м. Київ
3.	к.м.н. Урсол Г.М. Приватне підприємство приватна виробнича фірма «Ацинус», Лікувально-діагностичний центр, м. Кропивницький
4.	к.м.н., зав. від. Глушко Н.Л. Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», гематологічне відділення, м. Івано-Франківськ
5.	зав. відділенням Мельничук Н.М. Комунальне некомерційне підприємство «Подільський регіональний центр онкології Вінницької обласної ради», відділення онкогематології, м. Вінниця
6.	д.м.н., проф., зав. від. Дягіль І.С. Державна установа «Національний науковий центр радіаційної медицини, гематології та онкології Національної академії медичних наук України», Відділення радіаційної гематології, відділення радіаційної онкогематології та трансплантації стовбурових клітин відділу гематології та трансплантації Інституту клінічної радіології, м. Київ
7.	зав. від. Рехтман Г.Б. Комунальне некомерційне підприємство «Хмельницька обласна лікарня» Хмельницької обласної ради, відділення гематології, м. Хмельницький

12. Включення додаткового місця проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «Опорне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2/3 з адаптивним дизайном для порівняння L-аннаміцину для ін'єкцій у комбінації з ін'єкціями **цитарабіну** та плацебо в комбінації з ін'єкціями цитарабіну в якості терапії другої лінії для індукції ремісії у дорослих пацієнтів з рефрактерним/рецидивуючим гострим мієлоїдним лейкозом», код дослідження **MB-108**, версія 10 від 24 листопада 2025 року; спонсор - Молекулін Біотех, Інк. (MBI), США/ Moleculin Biotech, Inc. (MBI), USA
Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	к.м.н. Глушко Н.Л. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», відділення новітніх технологій Медичного центру, м. Івано-Франківськ

13. Збільшення кількості пацієнтів в Україні з 20 до 40 осіб до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, з першим застосуванням препарату у людини дослідження I/IIa фази з підвищенням та оптимізацією дозування для оцінки безпечності, переносимості, фармакокінетики та ефективності кон'югату антитіла до NaPi2b з лікарським засобом **TUB-040** у пацієнтів з резистентним до препаратів платини раком яєчників (РПРЯ) високого ступеня злоякісності або рецидивуючою/рефрактерною аденокарциномою – недрібноклітинним раком легень (НДКРЛ) (NAPISTAR 1-01)», код дослідження **NAPISTAR 1-01**, глобальна версія 3.0 від 22 вересня 2025 року; спонсор - Тубуліс ГмбХ, Німеччина / Tubulis GmbH, Germany
Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

14. Інформація для учасника дослідження та Форма інформованої згоди на участь в основному дослідженні, для України, версія 2.0 від 04 лютого 2026 року, на основі майстер-версії основної Форми інформованої згоди, версія 3.0 від 30 січня 2026 року, англійською та українською мовами до протоколу клінічного дослідження «Відкрите, багатоцентрове дослідження фази 1 з ескалацією дози, що проводиться з метою оцінки безпечності, переносимості, фармакокінетики, фармакодинаміки і попередньої оцінки ефективності досліджуваного препарату **EXS73565** в учасників з рецидивуючими або рефрактерними В-клітинними злоякісними новоутвореннями», код дослідження **EXS73565-001**, версія 2.0 від 08 серпня 2025 року; спонсор - «Екссайенша Ей-Ай Лтд», Шотландія (Сполучене Королівство) (дочірня компанія, що знаходиться у повній власності компанії «Рікершен

Фармасьютікалз, Інк.») / Exscientia AI Ltd, Scotland (United Kingdom) (a wholly owned subsidiary of Recursion Pharmaceuticals, Inc.)

Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

15. Оновлений протокол RT51KRI03, версія 7.0 від 01 вересня 2025 року до протоколу клінічного дослідження «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», код дослідження **RT51KRI03**, версія 6.0 від 22 лютого 2022 року; спонсор - IL-YANG PHARM. Co., Ltd., Корея

Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»

16. Оновлений Протокол клінічного дослідження ВJT-778-301, версія 4.0 від 02 грудня 2025 року, англійською мовою; Брошура дослідника Бреловітуг (Brelovitug), видання 4 від 04 грудня 2025 року, англійською мовою; Інформаційний листок учасника/Форма згоди, основне дослідження, версія 3.0 від 15 грудня 2025 року, для України, на основі глобальної майстер-версії Інформаційного листка учасника/Форми згоди, версія 4.0 від 02 грудня 2025 року, англійською та українською мовами до протоколу клінічного дослідження «Глобальне, рандомізоване, відкрите, багатоцентрове дослідження фази 2b/3, що оцінює **ВJT-778** у порівнянні із відкладеною терапією для лікування хронічного гепатиту Дельта (AZURE-1)», код дослідження **ВJT-778-301**, версія 3.0 від 26 червня 2025 року; спонсор - Блюджей Терапьютікс, Інк., США / Bluejay Therapeutics, Inc., USA

Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна