

**«Перелік протоколів клінічних випробувань лікарських засобів та суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, розглянутих на засіданнях НЕР №05 від 12.03.2026, НТР №10 від 12.03.2026, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

**1.** «Дослідження фази 2 для оцінки ефективності та безпечності препарату **SPY002-072** у дорослих з активним ревматологічним захворюванням від помірного до високого ступеня», код дослідження **SPY002-072-201**, версія 1.0 від 20 червня 2025 року, спонсор - Spyre Therapeutics, Inc., USA (Спайєр Терапьютікс, Інк., США)

Фаза - II

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	д.м.н., проф. Станіславчук М.А. Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька обласна клінічна лікарня ім. М.І. Пирогова Вінницької обласної ради», Високоспеціалізований клінічний Центр ревматології, остеопорозу та біологічної терапії, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №1, м. Вінниця
2.	д.м.н., проф. Шевчук С.В. «Університетська клініка» Вінницького національного медичного університету ім. М.І. Пирогова (лікувально-навчально-науковий центр), ревматологічне відділення з терапевтичними ліжками, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №2, м. Вінниця
3.	д.м.н., проф. Яременко О.Б. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №3» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення терапії, Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Київ
4.	лікар Курильчик І.В. Товариство з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Консиліум Медікал», клініко-консультативне відділення Медичного центру, м. Київ
5.	д.м.н., проф. Хіміон Л.В. Комунальне некомерційне підприємство Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня», Консультативно-діагностичний центр, м. Київ
6.	к.м.н. Клебан Я.І. Київська клінічна лікарня на залізничному транспорті №2 філії «Центр охорони здоров'я» Акціонерного товариства «Українська залізниця», Центр клінічних досліджень, м. Київ
7.	д.м.н., проф. Надашкевич О.Н. Товариство з обмеженою відповідальністю «Академічна медична група», м. Львів
8.	д.м.н., проф. Сміян С.І. Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська обласна клінічна лікарня» Тернопільської обласної ради, ревматологічне відділення, Тернопільський національний медичний університет імені І.Я. Горбачевського Міністерства охорони здоров'я України, кафедра внутрішньої медицини №2, м. Тернопіль
9.	зав. від. Романюк В.П. Комунальне некомерційне підприємство «Чернігівська обласна лікарня» Чернігівської обласної ради, ревматологічне відділення, м. Чернігів
10.	д.м.н. Господарський І.Я. Товариство з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Клініка Господарських», м. Тернопіль
11.	к.м.н. Вишнівецький І.І. Комунальне підприємство «Лікарня №1» Житомирської міської ради, Консультативно-лікувальне відділення «Науково-дослідницький центр», м. Житомир
12.	д.м.н. Головченко О.І. Товариство з обмеженою відповідальністю «Медичний центр Хелс Клінік», Медичний клінічний дослідницький центр, відділ кардіології та ревматології, м. Вінниця
13.	к.м.н. Карпенко О.О. Товариство з обмеженою відповідальністю «Міжнародний інститут клінічних досліджень», відділ терапії, ревматології та кардіології стаціонарного відділення Медичного центру «Ок!

	Клінік+», м. Київ
--	-------------------

**2.** «Багатоцентрове дослідження фази Ib/II для оцінки безпечності, переносимості, фармакокінетики і попередньої оцінки клінічної активності препарату **TUB-040** при його застосуванні у комбінації зі стандартними препаратами для лікування раку яєчників у пацієнтів з епітеліальним серозним або ендометріюїдним епітеліальним раком яєчників (РЯ) високого ступеня злоякісності (NAPISTAR 1-02)», код дослідження **NAPISTAR 1-02**, версія 2.0 від 19 грудня 2025 року, спонсор - Тубуліс ГмБХ, Німеччина/ Tubulis GmbH, Germany

Фаза - Ib/II

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.** Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу **U3-1402 (МК-1022, Патрітумаб дерукстекан)**, редакція 9.1, версія 090TQ6 від 09 січня 2026 р., англійською мовою; Залучення додаткового виробника досліджуваного лікарського засобу **МК-1022: Simtra Deutschland GmbH, Kantstraße 2, 33790 Halle/Westfalen, Germany**; Зразок маркування лікарського засобу **Паклітаксел, 100 мг/ 16,7мл (6 мг/мл), концентрат для розчину для інфузій/флакон, Outer Package**, від 10 вересня 2024 року, англійською та українською мовами; Зразок маркування лікарського засобу **Паклітаксел, 100 мг/ 16,7мл (6 мг/мл), концентрат для розчину для інфузій/флакон, Immediate Container**, від 10 вересня 2024 року, англійською та українською мовами до протоколу клінічного дослідження «**KEYMAKER-U01 – піддослідження 01G: парасолькове дослідження II фази з почерговими групами для використання досліджуваних засобів у комбінації з пембролізумабом із додаванням хіміотерапії на основі платини або без неї у раніше нелікованих учасників із недрібноклітинним раком легень IV стадії**», код дослідження **МК-3475-01G**, з інкорпорованою поправкою 01 від 15 жовтня 2025 року; спонсор - ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

**4.** Досьє досліджуваного лікарського засобу **SPY002-091 (IMPD-Quality)**, редакція 3.0 від 03 жовтня 2025 р.; Досьє досліджуваного лікарського засобу **SPY002-091 (IMPD-Quality)**, редакція 5.0 від 20 січня 2026 р. до протоколу клінічного дослідження «Платформне дослідження II фази з оцінки ефективності й безпечності антитіл тривалої дії при застосуванні в режимі моно- або комбінованої терапії з приводу середньотяжкого або тяжкого перебігу виразкового коліту в активній формі», код дослідження **SPY123-201**, Основний протокол клінічного випробування **SPY123-201**, редакція 1.2 від 04 червня 2025 р.; Додаток до протоколу клінічного випробування **SPY123-201**, що описує конкретне втручання із застосуванням препарату **SPY002**, редакція 1.0 від 24 червня 2025 р.; «Платформне дослідження II фази з оцінки ефективності й безпечності антитіл тривалої дії при застосуванні в режимі моно- або комбінованої терапії з приводу середньотяжкого або тяжкого перебігу виразкового коліту в активній формі», код дослідження **SPY123-201**, Основний протокол клінічного випробування **SPY123-201**, редакція 1.2 від 04 червня 2025 р.; Додаток до протоколу клінічного випробування **SPY123-201**, що описує конкретне втручання із застосуванням комбінації **SPY120**, редакція 1.0 від 21 серпня 2025 р.; спонсор - «Спаєр Терап'ютікс, Інк.» [Spyre Therapeutics, Inc.], США

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

**5.** Брошура дослідника для досліджуваного лікарського засобу **Camizestrant; AZD9833**, видання 8.0 від 14 листопада 2025 року; Брошура дослідника для препарату порівняння **ФАЗЛОДЕКСтм (фулвестрант, ZD9238)**, видання 25 від 21 липня 2025 року; Оновлений Розділ 2.4 Огляд, Досьє досліджуваного лікарського засобу **Camizestrant**, від 7 листопада 2025 року; Оновлені секції Розділу 2.6 «Резюме доклінічних даних» Досьє досліджуваного лікарського засобу **Camizestrant**: Секція 2.6.2. Резюме фармакологічних даних у текстовому форматі, від 7 листопада 2025 року; Секція 2.6.4. Резюме фармакокінетичних даних у текстовому форматі, від 28 жовтня 2025 року; Секція 2.6.6. Резюме токсикологічних даних у текстовому форматі, від 7 листопада 2025 року; Секція 2.6.7. Резюме токсикологічних даних у вигляді таблиць, від 14 листопада 2025 року

листопада 2025 року; Матеріали для пацієнтів: Ідентифікаційна картка учасника дослідження D8530C00002, майстер-версія 3.0, дата набуття чинності проєкту 04 липня 2025 р., переклад українською мовою від 31 липня 2025 р. (українською мовою); Зміна назви місця проведення випробування; Зміна відповідального дослідника до протоколу клінічного дослідження «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», код дослідження D8530C00002, версія 7.0 від 27 листопада 2024 року; спонсор - АстраЗенека АБ, Швеція / AstraZeneca AB, Sweden  
Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

БУЛО	СТАЛО
лікар Куляба Я.М. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Асклепій», лікувально-діагностичний 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 р-н, с. Ходосівка

6. Брошура Дослідника JNJ-67896062 (macitentan), видання 23 від 04.12.2025 р.; Повідомлення № 4 щодо роз'яснення протоколу від 16.12.2025, переклад на українську мову від 21.01.2026 до протоколу клінічного дослідження «Проспективне, 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, безпечності та переносимості мацїтентана 75 мг з мацїтентаном 10 мг у пацієнтів з легеневою артеріальною гіпертензією з подальшим періодом відкритого лікування мацїтентаном 75 мг», код дослідження AC-055-315, з поправкою 4, версія 5, від 04.04.2023 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія  
Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

7. Оновлення розділів Досьє досліджуваного лікарського засобу LY3298176 від 18 вересня 2025 року: S.1. «Загальна інформація», S.4.1. «Специфікація», S. 4.4. «Аналізи серій», S. 4.5. «Обґрунтування специфікації», S.5. «Еталонні стандарти або матеріали», S.7. «Стабільність» (Лікарська речовина (LY3298176)), P.3.1. «Виробники», P.3.2. «Склад серії», P.3.3. «Опис процесу виробництва та заходів контролю якості», P.3.4. «Контроль критичних стадій і проміжної продукції», P.5.1. «Специфікації», P.5.2. «Методика аналізу», P.5.3. «Валідація методики аналізу», P.5.4. «Аналізи серії», P.5.6 «Обґрунтування специфікації», P.8. «Стабільність» (Лікарський засіб (ін'єкція LY3298176)); Продовження терміну придатності лікарського засобу (ін'єкції LY3298176) до 36 місяців для підтримки клінічного дослідження I8F-MC-GPGN. Концентрації LY3298176 2.5mg, 5mg, 7.5mg, 10mg, 12.5mg, 15mg, чи 1.5mg DULA; Включення виробничих ділянок, відповідальних за пакування і маркування досліджуваного лікарського засобу (ін'єкції LY3298176): Catalent (Shanghai) Clinical Trial Supplies Co, Ltd., China та Catalent CTS Edinburgh Limited, United Kingdom до протоколу клінічного випробування «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)», код дослідження I8F-MC-GPGN, з інкорпорованою поправкою (f) від 16 квітня 2024 року; спонсор - Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA  
Заявник - «Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія

8. Оновлений протокол клінічного дослідження P3-IMU-838-RMS-02, остаточна редакція 5.0 від 8 грудня 2025 року, англійською мовою; Оновлений Синопис протоколу клінічного дослідження P3-IMU-838-RMS-02, остаточна редакція 5.0 від 8 грудня 2025 року, українською мовою; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди, версія 6.1 для України від 3 грудня 2025 р., англійською та українською мовами; Форма повторної згоди учасника дослідження, версія 3.1 для України від 3 грудня 2025 р., англійською та українською мовами; Досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD): Таблетки IMU-838 5 мг / 15 мг / 22,5 мг / 30 мг / 45 мг Лікарська субстанція: Відофлудімум кальцій (IMU-838), версія 15 від жовтня 2025р., англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе дослідження III фази, що проводиться з метою оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату IMU-838 у порівнянні з плацебо при лікуванні дорослих пацієнтів із рецидивуючим розсіяним склерозом (кодове позначення: ENSURE-2)», код дослідження P3-IMU-838-

**RMS-02**, остаточна редакція 4.0 від 18 березня 2024 року; спонсор - «Імунік АГ» [Immunic AG], Німеччина  
Заявник - ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР»

**9. Протокол клінічного випробування LFD200A11, Поправка 2, версія 3.0 від 17 грудня 2025 року, англійською мовою; Брошура дослідника LFD-200, версія 3.0 від 17 грудня 2025 року, англійською мовою; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, Частина 2, версія 2.0 від 29 січня 2026 року, для України, на основі майстер-версії Інформації для учасника дослідження та Форми інформованої згоди, Частина 2, версія 2.0 від 17 грудня 2025 року, українською та англійською мовами до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження фази 1a/1b, з плацебо-контролем і активним контролем, з однократним і багатократним застосуванням досліджуваного препарату у зростаючих дозах для порівняльної оцінки безпечності, переносимості, фармакокінетики і фармакодинаміки препарату **LFD-200** у дорослих учасників, які є здоровими особами або мають ревматоїдний артрит від середньоважкого до важкого ступеня тяжкості», код дослідження **LFD200A11**, Поправка 1, версія 2.0 від 16 вересня 2025 року; спонсор - Ліфордї Іммунотерапев'ютікс, Інк., США [Lifordi Immunotherapeutics, Inc.], USA  
Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна**

**10. Брошура дослідника JNJ-54767414 (Даратумумаб), видання 22 від 17.12.2025 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 54767414MMY3030, версія 6.0 українською мовою для України від 04.02.2026 р.; Картка учасника клінічного дослідження – Протокол 54767414MMY3030, версія українською мовою від 07.01.2026 р.; Зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове відкрите клінічне дослідження 3b фази тривалого продовження лікування **Даратумумабом**», код дослідження **54767414MMY3030**, з поправкою 2 від 26.04.2023 р.; спонсор - «Янссен Фармацевтика НВ», Бельгія  
Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія**

БУЛО	СТАЛО
лікар Усенко Г.В. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, гематологічне відділення, м. Дніпро	лікар Усенко Г.В. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, гематологічне відділення з блоком трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин, м. Дніпро

**11. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування; Матеріали для пацієнтів: EFC18325/EFC18359. Інструкція зі збору зразків калу в домашніх умовах, ред. 1.0 від 19 січня 2026 р., остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 02 лютого 2026 р., українською мовою; Версія 3.0 – Посібник користувача застосунку myMedidata, Дата: 17 грудня 2025р., Українська (UK), українською мовою до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове міжнародне рандомізоване подвійно сліпе плацебо-контрольоване дослідження III фази з оцінки ефективності та безпечності індукційної терапії **дувакитумом** в учасників із середньотяжким або тяжким перебігом виразкового коліту в активній формі», код дослідження **EFC18325**, з поправкою 01, версія 1 від 01 вересня 2025 року; спонсор - Sanofi-Aventis Recherche & Developpement, France (Санові-Авентіс Решерш е Девелопман, Франція)  
Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»**

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	лікар Скибало С.А. Товариство з обмеженою відповідальністю «Міжнародний інститут клінічних досліджень», відділ гастроентерології та гепатології стаціонарного відділення Медичного центру «Ок! Клінік+», м. Київ

**12. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування; Матеріали для пацієнтів: EFC18326/EFC18327. Інструкція зі збору зразків калу в домашніх умовах, ред. 1.0 від 19 січня 2026 р., остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 02 лютого 2026 р., українською мовою; Версія 3.0 – Посібник користувача застосунку myMedidata, Дата:**

**17 грудня 2025 р., Українська (УК), українською мовою** до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове міжнародне рандомізоване подвійно сліпе плацебо-контрольоване дослідження III фази з оцінки ефективності та безпечності індукційної терапії **дувакітугом** в учасників із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі», код дослідження **EFC18326**, з поправкою 01, версія 1 від 01 вересня 2025 року; спонсор - Sanofi-Aventis Recherche & Developpement, France (Санофі-Авентіс Решерш е Девелопман, Франція)  
Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1.	лікар Скибало С.А. Товариство з обмеженою відповідальністю «Міжнародний інститут клінічних досліджень», відділ гастроентерології та гепатології стаціонарного відділення Медичного центру «ОК! Клінік+», м. Київ

**13. Оновлений протокол клінічного дослідження P3-IMU-838-RMS-01, фінальна версія 5.0 від 8 грудня 2025 року, англійською мовою; Оновлений Синопис протоколу клінічного дослідження P3-IMU-838-RMS-01, фінальна версія 5.0 від 8 грудня 2025 року, українською мовою; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди, версія 6.1 для України від 9 грудня 2025 р., англійською та українською мовами; Форма повторної згоди учасника дослідження, версія 3.1 для України від 9 грудня 2025 р., англійською та українською мовами; Досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD): Таблетки IMU-838 5 мг / 15 мг / 22,5 мг / 30 мг / 45 мг Лікарська субстанція: Відофлудімум кальцій (IMU-838), версія 15 від жовтня 2025р., англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе дослідження III фази, що проводиться з метою оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату **IMU-838** у порівнянні з плацебо при лікуванні дорослих пацієнтів із рецидивуючим розсіяним склерозом (кодове позначення: ENSURE-1)», код дослідження **P3-IMU-838-RMS-01 (ENSURE-1)**, фінальна версія 4.0 від 18 березня 2024 року; спонсор - «Імунік АГ» [Immunix AG], Німеччина  
Заявник - ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР»**

**14. Протокол клінічного дослідження, поправка 6, версія 5.0 від 2 жовтня 2025 р.; СТ-P51 1.1 Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди, версія для України 5.1.0 від 09 січня 2026 р. українською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу: СТ-P51 (Пембролізумаб) версія 3.0 від 23 жовтня 2025 р. до протоколу клінічного дослідження «Подвійне сліпе, рандомізоване, контрольоване активним препаратом дослідження фази 1 у трьох паралельних групах для оцінки фармакокінетичної подібності трьох лікарських форм **пембролізумабу** (препарату СТ-P51, препарату Кітруда, схваленого в ЄС, і препарату Кітруда, ліцензованого в США) в якості ад'ювантної терапії у пацієнтів із повністю видаленою меланою стадії ІІВ, ІІС та ІІІ», код дослідження **СТ-P51 1.1**, поправка 5, версія 4.0 від 29 квітня 2025 р.; спонсор - «СЕЛЛТРИОН, Інк.» Республіка Корея (CELLTRION, Inc. Republic of Korea)  
Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»**

**15. Оновлений Протокол клінічного випробування TARA-002-101-Ph2, версія 5.0 від 20 серпня 2025 року, англійською мовою; Зміна назви клінічного випробування на «Фаза 2, відкрите дослідження з оцінки безпеки та ефективності інстиляцій сечового міхура препаратом TARA-002 у дорослих пацієнтів із м'язово-неінвазивним раком сечового міхура високого ступеня злоякісності»; Лист-роз'яснення від 20 листопада 2025 року до Протоколу клінічного випробування TARA-002-101-Ph2, версія 5.0 від 20 серпня 2025 року, англійською мовою; Брошура дослідника TARA-002, Видання № 8 від 10 липня 2025 року, англійською мовою; Інформація для пацієнта і Форма інформованої згоди, TARA-002-101-Ph2, Основна, для України, версія 5.0 від 27 жовтня 2025 року, англійською та українською мовами; Форма інформованої згоди для вагітної партнерки, TARA-002-101-Ph2, для України, версія 3.0 від 27 жовтня 2025 року, англійською та українською мовам; Лист до лікаря загальної практики, TARA-002-101-Ph2, для України, версія 3.0 від 28 серпня 2025 року, на основі Майстер-версії 03 (остаточної) від 06 серпня 2025 року, англійською та українською мовами; Лист від лікаря до лікаря, версія 2.0 від 06 серпня 2025 року, англійською та українською мовами; Ідентифікаційна (ІН) картка учасника дослідження, для України, версія 3.0 від 28 серпня 2025 року, англійською та українською мовами до протоколу клінічного дослідження «Фаза 2, відкрите дослідження з оцінки безпеки та протипухлинної активності інстиляцій сечового міхура препаратом **TARA-002** у дорослих пацієнтів із**

м'язово-неінвазивним раком сечового міхура високого ступеня злоякісності», код дослідження **TARA-002-101-Ph2**, версія 4.0 від 05 січня 2024 року; спонсор - Протара Терап'ютікс, Інк. [Protara Therapeutics, Inc.], США  
Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

БУЛО	СТАЛО
«Фаза 2, відкрите дослідження з оцінки безпеки та <b>протипухлинної активності</b> інстиляцій сечового міхура препаратом TARA-002 у дорослих пацієнтів із м'язово-неінвазивним раком сечового міхура високого ступеня злоякісності»	«Фаза 2, відкрите дослідження з оцінки безпеки та <b>ефективності</b> інстиляцій сечового міхура препаратом TARA-002 у дорослих пацієнтів із м'язово-неінвазивним раком сечового міхура високого ступеня злоякісності»