

კვლევის მოქმედი ნებართვის ბრძანების ნომერი და თარიღი	კვლევის დასახელება	პროტოკოლის ნომერი
20 თებერვალი 2025 REG 4 25 00000427	რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, მულტიცენტრული, III ფაზის კლინიკური კვლევა HLX22-ისა (რეკომბინანტული ჰუმანიზებული ანტი-HER2 მონოკლონური ანტისხეულის ინექცია) ტრასტუზუმაბსა და ქიმიოთერაპიასთან (ქსელოქსი) კომბინაციაში, პემბროლიზუმაბთან ან მის გარეშე ტრასტუზუმაბსა და ქიმიოთერაპიასთან (ქსელოქსი) შედარებით, ადგილობრივად პროგრესირებადი ან მეტასტაზური გასტროეზოფაგური შეერთებისა და კუჭის კიბოს პირველი ხაზის მკურნალობისთვის	HLX22-GC-301
10 ოქტომბერი 2025 REG 5 25 00002282 (10 ოქტომბერი 2025 REG 5 25 00002282)	პემბროლიზუმაბის კომბინაციის შესადარებლად პემბროლიზუმაბს პლუს პლაცებოსთან, პირველი რიგის მკურნალობის სახით პაციენტებში, რომლებსაც აღენიშნებათ KRAS G12C-მუტაციური, ლოკალურად გავრცელებული ან მეტასტაზირებული	MK-1084-004
08 ნოემბერი 2023 REG 9 23 00003214	რანდომიზებული, ორმაგად-ბრმა, პლაცებო-კონტროლირებადი, მულტი-რეგიონალური, ფაზა III ტორიპალიმაბის ცალკე ან ტიფცემალიმაბთან (JS004/TAB004) კომბინაციაში როგორც მაკონსოლიდირებელი თერაპიის კლინიკური კვლევა, ქიმიური და/ან სხივური თერაპიის შემდგომ დაავადების პროგრესირების გარეშე მიმდინარე შეზღუდული სტადიის წვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბოს მქონე პაციენტებში	JS004-008-III-SCLC
22 ივლისი 2025 REG 7 25 00001681	მულტიცენტრული, II ფაზის ალატფოროსული კვლევა, ახალი აგენტების ან მათი კომბინაციების, როგორც პერიოპერაციული მკურნალობის უსაფრთხოების, ამტანობის, ფარმაკოკინეტიკისა და წინასწარი ანტისიმსივნური აქტივობის შესაფასებლად, ადგილობრივად შორსწასული რეზექტირებადი გასტროეზოფაგური ადენოკარცინომის მქონე მონაწილეებში (GEMINI-PeriOp GC)“ ქვეკვლევა 1-ის პროტოკოლის სახელწოდებით: A7D0901 და რეგისტრაციის ნომერი: 202500001681	D9804C00001
09 ივლისი 2024 REG 0 24 00001874	ფაზა II, ღია-ეტაპიანი ვოლრუსტომიგ პრაიმინგის რეჟიმების სხვა კიბოს საწინააღმდეგო აგენტებთან კომბინაციის უსაფრთხოების, ამტანობის, ფარმაკოკინეტიკის, იმუნოგენურობისა და სიმსივნის საწინააღმდეგო მოქმედების შეფასების კვლევა სოლიდური სიმსივნის მქონე მონაწილეებში (eVOLVE-01)	D798KC00001
20 ნოემბერი 2025 REG 1 25 00002666	მრავალცენტრიანი, ღია ეტიკეტიანი, რანდომიზებული, მე-3 ფაზის კვლევა, THIO-ს შემდგომ ცემიპლიმაბის (LIBTAYO®) თანმიმდევრული სახით გამოყენების მკვლევის მიერ მესამე ხაზის მკურნალობისათვის შერჩეულ მონოქიმიოთერაპიასთან შედარებით შესაფასებლად სუბიექტებში, რომლებსაც აქვთ შორს წასული არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის სიმსივნე (NSCLC)	THIO-104

20 ნოემბერი 2025 REG 2 25 00002667	მრავალცენტრიანი, ღია ეტიკეტიანი, დოზის დასადგენი, მე-2 ფაზის კვლევა, THIO-ს შემდგომ ცემიპლიმაბის (LIBTAYO®) თანმიმდევრული სახით გამოყენების შესაფასებლად სუბიექტებში, რომლებსაც აქვთ შორს წასული არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის სიმსივნე (NSCLC)	THIO-101 (ნაწილი C და ნაწილი D)
13 თებერვალი 2026 REG 5 26 00000319	რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, პარალელურ ჯგუფებში მიმდინარე კვლევა JPB898-ისა (ნივოლუმაბის შემოთავაზებული ბიოანალოგის) და აშშ-ში ლიცენზირებული ოპდივოს ფარმაკოკინეტიკის შესადარებლად მონაწილეებში, რომლებსაც აქვთ IIB, IIC ან III სტადიის რეზეცირებული მელანომა და რომლებიც საჭიროებენ ადიუვანტურ მკურნალობას ნივოლუმაბით	CJPB898A12101
20 ნოემბერი 2025 REG 8 25 00002672	II/III ფაზის, მულტიცენტრული, რანდომიზებული ძირითადი ოქმი გლობალური კვლევისთვის BNT327-ის ქიმიოთერაპიასა და სხვა საკვლევ პრეპარატებთან კომბინირებით გამოყენების შესაფასებლად არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბოს პირველი ხაზის მკურნალობაში	BNT327-06
25 თებერვალი 2026 REG 0 26 00000431	I ფაზის, მულტიცენტრული, დოზირების გაზრდის და დოზირების გაფართოვების კვლევა კანქვეშა დურვალუმაბის ფარმაკოკინეტიკის და უსაფრთხოების დასადგენად სოლიდური სიმსივნეების მქონე ზრდასრულ მონაწილეებში (IMFINZI-subQ)	D907HC00001
11 სექტემბერი 2025 REG 2 25 00002054	ფაზა Ib/II ღია-ეტიკეტიანი, მულტიცენტრული პლატფორმული ახალი კომბინაციების შეფასების კვლევა შორსწასული ან მეტასტაზური არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბოს მქონე მონაწილეებში (ALTAIR) ქვეკვლევა 2: „რილვეგოსტომიგი სტანდარტულ ქიმიოთერაპიულ მკურნალობასთან კომბინაციაში რამუცირუმაბთან ერთად ან მის გარეშე	D702KC00001
08 ოქტომბერი 2025 REG 0 25 00002250 (21 იანვარი 2025 REG 0 25 00000072)	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, პლაცებო-კონტროლირებული კვლევა ტულისოკიბარტის ეფექტურობის და უსაფრთხოების შეფასებისთვის საშუალოდან მძიმემდე აქტიური კრონის დაავადების მქონე მონაწილეებში	MK-7240-008
08 ოქტომბერი 2025 REG 6 25 00002247 (20 თებერვალი 2025 REG 2 25 00000425)	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებული კვლევა MK-7240-ის ეფექტურობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად საშუალოდან მძიმემდე აქტიური წყლულოვანი კოლიტის მქონე მონაწილეებში	MK-7240-001

15 აგვისტო 2025 REG 3 25 00001867	„მე-2 ფაზის პლატფორმული კვლევა ხანგრძლივი მოქმედების მქონე ანტისხეულების ეფექტიანობის და უსაფრთხოების შესაფასებლად მონო და კომბინირებული თერაპიის დროს საშუალო და მძიმე წყლულოვანი კოლიტის შემთხვევაში“ (პროტოკოლის ნომერი: SPY123-201)	SPY123-201 (პროტოკოლის ნომერი: SPY123-201, ISA-SPY001);(პროტოკოლის ნომერი: SPY123-201, ISA-SPY002);(პროტოკოლის ნომერი: SPY123-201, ISA-SPY003)
08 ოქტომბერი 2025 REG 7 25 00002248 (03 აპრილი 2025 REG 2 25 00000777)	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, პლაცებო-კონტროლირებული, ორმაგად ბრმა კვლევა მოლნუპირავირის (MK-4482) ეფექტურობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად COVID-19-ის მქონე არაჰოსპიტალიზირებულ მოზრდილებში, დაავადების პროგრესირების მაღალი რისკით	MK-4482-023
08 ივლისი 2025 REG 7 25 00001546	რანდომიზებული, მე-3 ფაზის, ორმაგად ბრმა, ორმაგად დაფარული, აქტიური შესადარებელი პრეპარატით კონტროლირებული მულტიცენტრული კვლევა ლინაპრაზან გლურატის 2 დოზის ეფექტურობისა და უსაფრთხოების შესადარებლად ლანსოპრაზოლთან, მკურნალობის 4 ან 8 კვირის განმავლობაში გასტროეზოფაგური რეფლუქსით (GERD) გამოწვეული, ლოს-ანჯელესის (LA) კლასიფიკაციის მიხედვით A-დან D-მდე ხარისხის ეროზიული ეზოფაგიტის (EE) მქონე	CX842A2301
ბრძანება № REG 1 23 00000868 04.04.2023	მე-3 ფაზის, მრავალცენტრული, რანდომიზებული, ორმაგი ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებადი, პარალელურ ჯგუფებში მიმდინარე კვლევა ცენერიმოდის ეფექტურობის, უსაფრთხოებისა და ამტანობის შესაფასებლად საშუალოდან მძიმე ხარისხის სისტემური წითელი მგლურას (სწმ) მქონე სუბიექტებში დამატებით ძირითად მკურნალობაზე	ID-064A302
02 ოქტომბერი 2025 REG 0 25 00002205	მე-3 ფაზის, მულტიცენტრული, რანდომიზებული, პლაცებოთი კონტროლირებადი, ორმაგად ბრმა კვლევა IMVT-1402-ის ეფექტურობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად მსუბუქი ან მძიმე გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტებში	IMVT-1402-3101
22 ივლისი 2025 REG 9 25 00001692	ორმაგად ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებადი III ფაზის კვლევა რემიბურტინიბის ეფექტურობის, უსაფრთხოებისა და ასატანობის შესაფასებლად გენერალიზებული მიასთენია გრავისით დაავადებულ პაციენტებში, რასაც მოჰყვება ღია გახანგრძლივების ფაზა	CLOU064012301
20 ოქტომბერი 2025 REG 3 25 00002316	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებული კვლევა ემპასიპრუბარტ IV-ის ეფექტიანობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად ქრონიკული ანთებითი მალემიელინიზებული პოლინეიროპათიის მქონე ზრდასრულებში	ARGX-117-2402

12 ივნისი 2024 REG 9 24 00001620	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებადი, 3- ჯგუფიანი, 3-პერიოდიანი კვლევა პერორალური კლადრიბინის ახალი ფორმულირების პლაცებოსთან შედარებით ეფექტურობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე მონაწილეებში	MS700568_0183
09 დეკემბერი 2024 REG 4 24 00003146	მე-3 ფაზის, რანდომიზებული, ორმაგი ბრმა, პლაცებოთი კონტროლირებადი კვლევა ღიაეტიკეტისანი გახანგრძლივებული პერიოდით ტელიტაციცეპტის ეფექტიანობისა და უსაფრთხოების შესაფასებლად გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტებში“	RC18G006

ფაზა	საკვლევი პროდუქტი	კვლევის პროფილი	დიაგნოზი
III	HLX22	ონკოლიგია	კუჭისა და გასტროეზოფაგური შეერთების კიბო
III	MK-3475 (პემბროლიზუმაბი) და MK-1084	ონკოლიგია	მეტასტაზირებული არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბო
III	ტიფცემალიმაბი Tifcemalimab (JS004/TAB004) ტორიპა ლიმაბი Toripalimab (JS001/TAB001)	ონკოლოგია	წვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბო
II	AZD0901; რილვეგოსტომიგი (AZD2936); ტრასტუზუმაბი დერუქსტეკანი (DS- 8201a)	ონკოლიგია	ლოკალურად გავრცელებული, რეზექცირებადი კუჭისა და გასტროეზოფაგური შეერთების კიბო
II	ვოლრუსტომიგი (MEDI5752)	ონკოლიგია	სოლიდური სიმსივნე
III	1. THIO (6-თიო-2'- დეოქსიგუანოზინი, 6- თიო-dG) 2. ცემიპლიმაბი (LIBTAYO®)	ონკოლიგია	არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის სიმსივნე

II	1. THIO (6-თიო-2'- დეოქსიგუანოზინი, 6- თიო-dG) 2. ცემიპლიმაბი (LIBTAYO®)	ონკოლიგია	შორსწასული სიმსივნური დაავადება
I	JPB898 (ნივოლუმბის შემოთავაზებული ბიონალოგი)	ონკოლიგია	შორს წასული არა- წვრილუჯრედოვანი ფილტვის სიმსივნე
III	BNT327	ონკოლიგია	არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის სიმსივნე
I	1. S.C. Durvalumab + Recombinant Human Hyaluronidase (rHu) (AZD4773)2. I.V. Durvalumab (MEDI4736)3. Tremelimumab (MEDI1123) 4	ონკოლიგია	სოლიდური სიმსივნე
II	1. რილვეგოსტომიგი (AZD2936); 2. ცირამზა (რამუცირუმბი)	ონკოლიგია	არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბო
III	MK-7240; (Tulisokibart)	გასტროენტეროლოგია	კრონის დაავადება
III	MK-7240 (Tulisokibart)	გასტროენტეროლოგია	წყლულოვანი კოლიტი

II	SPY001-001, SPY002-091, SPY003-207	გასტროენტეროლოგია	წყლულოვანი კოლიტი
III	MK-4482 (Molnupiravir)	COVID-19-თ გამოწვეული ინფექციური დაავადება	COVID-19 (კორონავირუსული ინფექცია, მაღალი რისკის პაციენტებში)
III	ლინაპრაზან გლურატი 50მგ	გასტროენტეროლოგია	ეროზიული ეზოფაგიტი
III	ცენერიმოდი (ACT- 334441)	იმუნური სისტემის დაავადებები	სისტემური წითელი მგლურა
III	IMVT-1402	ნევროლოგია	გენერალიზებული მიასტენია გრავისით
III	LOU064/რემიბრუტინიბ ი	ნევროლოგია	გენერალიზებული მიასტენია გრავისით, რასაც მოჰყვება ღია გახანგრძლივების ფაზა
III	ემპასიპრუბარტი (ARGX- 117)	ნევროლოგია	ქრონიკული ანთებით მიმდინარე პოლინეიროპათიის მქონე ზრდასრულები

III	კლადრიბინი (Cladribine)	ნევროლოგია	გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტები
III	ტელითაციკეპტი (RC18, RC18-L)	ნევროლოგია	გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტები

კვლევის მოკლე აღწერა	IND Number (Investigational New Drug); EUDRA CT (European Union Drug Regulatory Authorities Clinical Trials Database); NCT Number (National Clinical Trial Number)
ეს არის რანდომიზებული, ორმაგად ბრმა, III ფაზის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს HLX22-ის ეფექტურობას, უსაფრთხოებას, ტოლერანტობას, ფარმაკოკინეტიკასა (PK) და ფარმაკოდინამიკას (PD), ტრასტუშუმაბთან და ქიმიოთერაპიასთან კომბინაციაში, HER2-დადებითი ლოკალურად გავრცელებული ან მეტასტაზური კუჭისა და გასტროეზოფაგური შეერთების კიბოს მქონე	168425; 2024-516633-12-00; NCT06532006
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას პემბროლიზუმაბთან კომბინაციაში, როგორც პირველი ხაზის მკურნალობას, ლოკალურად გავრცელებული ან მეტასტაზური არამცირე უჯრედოვანი ფილტვის კიბოს (NSCLC) მქონე პაციენტებში, რომელთაც აქვთ გამოვლენილი Kirsten rat sarcoma viral oncogene homolog	NCT06345729
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს კალდერასიბის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას პემბროლიზუმაბთან კომბინაციაში, როგორც პირველი ხაზის მკურნალობას, ლოკალურად გავრცელებული ან მეტასტაზური არამცირე უჯრედოვანი ფილტვის კიბოს (NSCLC) მქონე პაციენტებში, რომელთაც აქვთ KRAS G12C	2023-507097-41-00; NCT Number (National Clinical Trial Number) – NCT06095583; ClinicalTrials.gov ID NCT06095583
კვლევა აფასებს ახალი თერაპიული აგენტებისა და მათი კომბინაციების უსაფრთხოებას, ამტანობასა და ანტისიმსივნურ აქტივობას ლოკალურად გავრცელებული, რეზექციურებადი კუჭისა და გასტროეზოფაგური შეერთების ადენოკარცინომის მქონე პაციენტებში.	AZD0901; რილვეგოსტომიგი (AZD2936); ტრასტუშუმაბი დერუქსტეკანი (DS-8201a)
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს ვოლრუსტომიგის პრაიმინგის რეჟიმების უსაფრთხოებას, ამტანობას, ფარმაკოკინეტიკას, იმუნოგენურობასა და ანტისიმსივნურ აქტივობას, როგორც მონოთერაპიის, ასევე სხვა კიბოს საწინააღმდეგო აგენტებთან კომბინაციაში, სოლიდური	169951; NCT06448754; 2023-509482-20
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს THIO-ს შემდგომ ცემიპოლიმების (LIBTAYO®) თანმიმდევრული გამოყენების ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას, მკვლევარის მიერ შერჩეულ მონოქიმიოთერაპიასთან შედარებით, როგორც მესამე ხაზის მკურნალობას, შორსწასული არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბოს (NSCLC) მქონე პაციენტებში	163503; 2024-520164-33-00; NCT06908304

ეს არის აღრეული ფაზის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს THIO-ს დოზას, უსაფრთხოებასა და ტოლერანტობას, მათ შორის კომბინაციაში იმუნოთერაპიასთან, შორსწასული სიმსივნეების მქონე პაციენტებში.	163503; 2023-504595-26-00
კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს ნივთიერების ბიოსიმულარის ფარმაკოკინეტიკურ (PK) ეკვივალენტობას აშშ-ში ლიცენზირებულ ნივთიერებასთან (Opdivo®) შედარებით. კვლევის მიზანია დაადგინოს, არის თუ არა ბიოსიმულარი პრეპარატი ფარმაკოკინეტიკური პროფილით შედარებადი რეფერენტულ პრეპარატთან.	2025-521919-39-00
კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს პუმიტამიგის (BNT327) ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას ქიმიოთერაპიასთან კომბინაციაში, სხვადასხვა დოზირების რეჟიმში, სოლიდური სიმსივნეების მქონე პაციენტებში, II და III ფაზების თანმიმდევრული დიზაინის ფარგლებში	172567; 2024-515764-31-00; NCT06712316
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს ინოვაციური კვლევითი პრეპარატის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას, როგორც მონოთერაპიის, ასევე სხვა ანტიციტოს საწინააღმდეგო თერაპიებთან კომბინაციაში, შორსწასული ან მეტასტაზური სოლიდური სიმსივნეების მქონე პაციენტებში.	174444; 2025-521639-34-00; NCT07391670
ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს რილვეგოსტომიგის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას სტანდარტულ ქიმიოთერაპიასთან კომბინაციაში, რამუცირუმაბთან ერთად ან მის გარეშე, შორსწასული ან მეტასტაზური არაწვრილუჯრედოვანი ფილტვის კიბოს მქონე პაციენტებში.	2024-519786-22; NCT06996782; 175049
კვლევის მიზანია განსაზღვროს აღნიშნული	
კლინიკური კვლევა აფასებს კვლევითი პრეპარატის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას, ასევე მის ფარმაკოკინეტიკურ (PK) და ფარმაკოდინამიკურ (PD) მახასიათებლებს კრონის დაავადების მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია განსაზღვროს აღნიშნული თერაპიის კლინიკური ეფექტურობა და უსაფრთხოების პროფილი.	155370; 2023-508636-61; NCT06430801
ამ პროტოკოლის მიზანია შეაფასოს ტულისოკიბარტის ეფექტურობა ზომიერიდან მძიმედ აქტიური წყლულოვანი კოლიტის მქონე პაციენტებში. კვლევა 1-ის ძირითადი ჰიპოთეზებია, რომ ტულისოკიბარტის მინიმუმ ერთი დოზა პლაცებოსთან შედარებით აღემატება კლინიკური რემისიის მიღწევის მაჩვენებლის მონაწილეობა წილში. Modified Mayo Score-	150117; 2023-507473-17; NCT06052059

კლინიკური კვლევა აფასებს სხვადასხვა თერაპიული ინტერვენციების ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას ზომიერიდან მძიმედ აქტიური წყლულოვანი კოლიტის მქონე პაციენტებში, ინტრავენური (IV) ინდუქციისა და სუბკუტანური (SC) შენარჩუნებითი მკურნალობის შემდეგ.	174249; 2025-521242-26-00; NCT07012395
კლინიკური კვლევა აფასებს მოლნუპირავირის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას პლაცებოსთან შედარებით COVID-19 ინფექციის მქონე მაღალი რისკის პაციენტებში.	147734; 2023-507227-36; NCT06667700
კლინიკური კვლევა აფასებს ლინაპრაზან გლურატის (50 მგ) ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას მჟავასთან დაკავშირებული გასტროენტეროლოგიური დაავადებების მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია განსაზღვროს ლინაპრაზან გლურატის კლინიკური ეფექტურობა და უსაფრთხოების პროფილი კუჭის ჩაჯვის სიარულის კონტროლის მიმართულებით ეს არის კლინიკური კვლევა, რომელიც აფასებს ცენერიმოდის (ACT-334441) ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას სისტემური წითელი მგლურას მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია განსაზღვროს ცენერიმოდის კლინიკური ეფექტურობა და უსაფრთხოების პროფილი დაავადების აქტივობის	149483; 2024-518714-31
კლინიკური კვლევა აფასებს ლინაპრაზან გლურატის (50 მგ) ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას მჟავასთან დაკავშირებული გასტროენტეროლოგიური დაავადებების მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია განსაზღვროს ლინაპრაზან გლურატის კლინიკური ეფექტურობა და უსაფრთხოების პროფილი დაავადების აქტივობის	122925; 2022-002815-47; NCT05672576; 2024-515870-28-00
კლინიკური კვლევა აფასებს ლინაპრაზან გლურატის (50 მგ) ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას მჟავასთან დაკავშირებული გასტროენტეროლოგიური დაავადებების მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია განსაზღვროს ლინაპრაზან გლურატის კლინიკური ეფექტურობა და უსაფრთხოების პროფილი დაავადების აქტივობის	171938; 2024-515979-35-00; NCT07039916
კვლევა აფასებს რემიბრუტინიბის ეფექტურობას, უსაფრთხოებასა და ამტანობას პლაცებოსთან შედარებით გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე ზრდასრულ პაციენტებში, რომლებიც იღებენ სტაბილურ სტანდარტულ მკურნალობას (SOC).	2023-510026-32; NCT06744920
ამ კვლევის მთავარი მიზანია დაადასტუროს ემპასიპრუბარტის ეფექტურობა და უსაფრთხოება ქრონიკული ანთებითი დემილინოზებული პოლინეიროპათიის (CIDP) მქონე ზრდასრულ პაციენტებში. კვლევა შედგება ორი ნაწილისგან: პირველ ნაწილში (Part A) მონაწილეები მიიღებენ ან	173566; 2025-520805-10; NCT07091630

ეს კვლევა აფასებს კლადრიბინის ახალი პერორალური ფორმის ეფექტურობასა და უსაფრთხოებას პლაცებოსთან შედარებით გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტებში. კვლევის მიზანია დაადგინოს: • რამდენად ეფექტურად და რა ხანგრძლივობით აკონტროლებს პრეპარატი დაავადებას პლაცებოსთან	162134; 2023-507746-83-00
კვლევა მიზნად ისახავს ტელიტაციცეპტის (RC18) ეფექტურობის, უსაფრთხოებისა და ამტანობის შეფასებას გენერალიზებული მიასთენია გრავისის მქონე პაციენტებში.	163183; 2024-512126-29-00; NCT06456580

მთავარი მკვლევარი

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე

დავით გიორგაძე
დავით გიორგაძე
დავით გიორგაძე
დავით გიორგაძე
ნინო ბაჩიაშვილი
ნინო ბაჩიაშვილი

ნინო ბაჩიაშვილი
ნინო ქანთარია
ნინო ბაჩიაშვილი
ია დემიურიშვილი
თემურ მარღანია
თემურ მარღანია
თემურ მარღანია

თემურ მარღანია
თემურ მარღანია

პაციენტებისათვის
თუ გინდათ გაიგოთ რამდენად შეესაბამება თქვენი მდგომარეობა კვლევაში ჩართვის კრიტერიუმებს, რამდენად სასარგებლო შესაძლოა იყოს თქვენთვის კვლევაში მონაწილეობა - დატოვეთ თქვენი საკონტაქტო ინფორმაცია: სახელი, გვარი, დაბადების თარიღი. ტელეფონი ან ელ. ფოსტა. კლინიკის წარმომადგენელი დაგიკავშირდებათ და თქვენთან განიხილავს თქვენი სამედიცინო მდგომარეობის კვლევით განსაზღვრული ჩართვის მოთხოვნებთან/კრიტერიუმებთან შესაბამისობას და ექიმ მკვლევართან კონსულტაციის დანიშვნის საკითხს.

[illegible]

თუ გინდათ გაიგოთ რამდენად შეესაბამება თქვენი მდგომარეობა კვლევაში ჩართვის კრიტერიუმებს, რამდენად სასარგებლო შესაძლოა იყოს თქვენთვის კვლევაში მონაწილეობა - დატოვეთ თქვენი საკონტაქტო ინფორმაცია: სახელი, გვარი, დაბადების თარიღი. ტელეფონი ან ელ. ფოსტა. კლ

[illegible]

[illegible]

[illegible]