**Законченные исследования**

1. **№ ART108053,** «Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебоконтролируемое в параллельных группах, III фазы, исследование эффективности и безопасности препарата АРИКСТРА (2.5 мг подкожно) при лечении пациентов с острым симптоматическим изолированным поверхностным тромбофлебитом нижних конечностей с целью профилактики тромбоэмболических осложнений», **фаза III**, гл.исследователь – профессор Шипулин В.М.- даты проведения **16.04.2007**- **06.03.2008.**
2. **№ D5130C05262.** Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы, проводимое в параллельных группах, по оценке эффективности и безопасности AZD6140 в сравнении с клопидогрелем для предотвращения развития сосудистых поражений у пациентов с острым коронарным синдромом (ОКС) с подъемом и без подъема сегмента ST”. A Study of PLATelet inhibition and Patient Outcomes. **(акроним «PLATO»**), **фаза III**, гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения **-2007- 06.05.2009.**
3. **№ CL2-05985-005** «Эффективность и безопасность фиксированной дозы комбинации низких дозировок периндоприл аргинина 3,5 мг/амлодипина 2,5 мг при приеме внутрь по сравнению с каждым компонентом (периндоприл аргинином 3,5 мг и амлодипином 2,5 мг) и с периндоприл аргинином 5 мг и амлодипином 5 мг. Рандомизированное двойное слепое, плацебо контролируемое исследование продолжительностью 8 недель у пациентов с артериальной гипертензией- **фаза III**, гл.исследователь – профессор Мордовин В.Ф.- даты проведения**-сентябрь 2007-12.03.2009.**
4. **№ CL3-06520-010** «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование эффективности снижения АД у пациентов старше 80 лет», **фаза IV**, (акроним «**HYVET»),** гл.исследователь – профессор Карпов Р.С.- даты проведения **2006- 02.02.2009.**
5. **EFC10295-Borealis-AF** «Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, со слепой оценкой, исследование, направленной на доказательство того, что эффективность и без-ть подкожного введения биотинилированного индрапаринукса (SSRI26517E) один раз в неделю не уступает таковым при пероральном применении коррегируемой дозы варфарина для профилактики инсульта и системных тромбоэмболий у пациентов с фибрилляцией предсердий». **фаза III**, гл.исследователь – профессора **Попов С.В., Марков В.А.**- даты проведения – 2008- **12.2009.**
6. **№ 2007-22-INJ-17,** **«**Рандомизированное, контролируемое, двойное слепое многоцентровое исследование с целью оценки безопасности и иммуногенности препарата EPO HEXAL по сравнению с ERYPO® при подкожном применении для лечения анемии, связанной с почечной недостаточностью, у пациентов, не получавших ранее гемодиализ» контрактной исследовательской организацией ООО «Фарманет» по заказу фармацевтической компании «НЕХАL Biotech Forschungs GmbH», **фаза III**, гл*.* исследователь – профессор В.Ф.Мордовин,даты проведения **2008- 11.06.2009 г.**
7. **№ EFC6034** «Международное многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое с двойной маскировкой в параллельных группах исследование препарата SSR126517E (3 мг подкожно 1 раз в неделю) в течение 3 или 6 мес. По сравнению с пероральным приемом варфарина под контролем международного нормализованного отношения (МНЩ) при лечении пациентов с симптоматической тромбоэмболией легочной артерии в сочетании или без сочетания с симптоматическим тромбозом глубоких вен» **(акроним «CASSIOPEA»),**  **фаза III**, гл.исследователь – профессорМарков В.А. - даты проведения **2008- январь 2010г.**
8. **№ EFC5965** «Рандомизированное, многонациональное многоцентровое, двойное слепое исследование по сравнению режима высокой нагрузочной дозы клопидогреля со стандартной дозой у пациентов с нестабильной стенокардией или инфарктом миокарда без подъема сегмента ST при ранней инвазивной стратегии лечения» **(акроним «CURRENT/OASIS-6»),** **фаза III**, гл.исследователь – профессорМарков В.А., даты проведения **2008 – февраль 2010г.**
9. № **AN-CVD2224** «Исследование безопасности и эффективности препарата A‑002 при применении пациентами с острым коронарным синдромом», **фаза II**, *гл.* исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения **2008– март 2010г.**
10. **№ AR1108888,** «Проспективное рандомизированное исследование IIIb/IV фазы с целью оценки безопасности двух режимов дополнительной в/в терапии нефракционированным гепарином во время ЧТК у пациентов высокого риска с нестабильной стенокардией/инфарктом миокарда без подъема сегмента ST, первоначально получавших терапию фондапаринуксом п/к и направленных на раннюю КВГ **(акроним OASIS-8),** **фаза IIIb/IV**, *гл.* исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения **декабрь 2008 -июль 2010г.**
11. «Открытое рандомизированное многоцентровое сравнительное исследование эффективности и безопасности препарата **АЛЬБЕТОР** и препарата эналаприлат у больных с неосложненным гипертоническим кризом», **фаза III**, гл.исследователь профессор Мордовин В.Ф.– даты проведения **март 2008 –** **2010г.**
12. **№ AVD111960:** «Оценка действия тиазолидинедиона и Витамина D (TIDE). Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование воздействия тиазолидинедиона в сравнении с плацебо и витамина D в сравнении с плацебо на пациентов, страдающих сахарным диабетом 2 типа с риском развития сердечно-сосудистого заболевания»**, фаза IV**, гл.исследователь – профессор Кошельская О.А., даты проведения- **май 2010**- **сентябрь 2010г.**
13. **№** **А093** «Многоцентровое, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование препарата Незиритид , применяемого для лечения острой декомпенсированной сердечной недостаточности», **(акроним** «**ASCEND –HF»), фаза III**, гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения – **октябрь 2007- март 2011г.**
14. **№ CS8635-A-E303** «Рандомизированное, двойное слепое исследование с добавлением гидрохлортиазида для пациентов с умеренно или сильно выраженной гипертонией, у которых не достигается целевое АД при применении одной комбинации олмесартана медоксомила с амлодипином в фиксированной дозе 40/10 мг», **фаза III**, гл.исследователь – Ефимова Е.В.- даты проведения- июнь 2009- **17 декабря 2010г.**
15. **№ 39039039AFL3001** «Проспективное, рандомизированное, двойное слепое, двойное маскированное, в параллельных группах, многоцентровое, зависящее от достижения конечной точки, исследование не меньшей эффективности и безопасности перорального препарата Ривароксабан (BAY 59-7939), получаемого ежедневно однократно, по сравнению с пероральным варфарином титруемой дозы с целью профилактики развития инсульта и не связанных с ЦНС тромбоэмболических осложнений у пациентов с неклапанной фибрилляцией предсердий. **Фаза III**», гл.исследователь – профессор Репин А.Н.- даты проведения- **декабрь 2008– 25.12.2010 г**
16. **К-134-2.01 US** «Многоцентровое рандомизированное, двойное слепое исследование безопасности и эффективности препарата К-134, проводимое в параллельных группах больных перемежающейся хромотой с применением плацебо и лекарственного препарата сравнения (Па фаза клинических испытаний)», **фаза IIа**, гл*.* исследователь Ефимова Е.В, даты проведения **2008- декабрь 2010г**
17. **№ CV 185-068 Appraise-2** « Рандомизированное, двойное слепое исследование III фазы по оценке безопасности и эффективности апиксабана у пациентов, недавно перенесших острый коронарный синдром», **фаза II**, гл.исследователь – профессор.- Марков В.А. даты проведения- **2010 – май 2011г.**
18. **№ 150-CL-201** «Рандомизированное двойное слепое плацебо контролируемое многоцентровое исследование безопасности, переносимости и эффективности препарата -YM 150 в параллельных группах в сочетании со стандартным лечением для вторичной профилактики ишемических сосудистых поражений у пациентов с острым коронарным синдромом» **(акроним**  **RUBY-1**) **фаза II**, гл.исследователи- профессора Мордовин В.Ф., Марков В.А. –- даты проведения: **январь 2010 – октябрь 2011г.**
19. **№ DRI10936 «**Двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование с определением дозы по оценке эффективности и безопасности целиварона в дозах 50, 100 или 300 мг один раз в сутки, с использованием амиодарона в качестве калибровочного препарата, с целью профилактики срабатывания ИКД или летального исхода». Компания, ответственная за организацию и проведение исследования в России: «Санофи-Авентис» **фаза IV**, гл. исследователь – профессорпроф. Попов С.В., даты проведения**14.09.2009***-* **26.10.2011г.**
20. **CXL-1020-02** «Исследовании IIa фазы для определения доз, а так же оценки гемодинамических эффектов, безопасности и переносимости препарата CXL-1020 в 3 стратах пациентов с систолической сердечной недостаточностью” **фаза IIа**, гл.исследователь –д.м.н. Рябов В.В.- даты проведения- **26.10.2010**- **ноябрь 2011г.**
21. **№** **TMC-CAN-10-01**: Клиническое исследование по сравнению применения кангрелора и стандартной терапии клопидогрелем у пациентов, которым требуется чрескожное коронарное вмешательство **– фаза III**, гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения **04.05.2011- март 2012г.**
22. **№ 003-01** **«**Рандомизированное многоцентровое двойное слепое исследование на последовательных группах, направленное на оценку эффективности, иммуногенности и безопасности однократного введения вакцины 0657nI компании Merck против *Staphylococcus aureus* (V710) у взрослых пациентов, которым планируется выполнение кардиоторакального оперативного вмешательства**» фаза IIb/III**, гл.исследователь – профессор **Мордовин В.Ф.**.- даты проведения **-16.09.2010- август 2011г.**
23. **№ 39039039ACS2001 IMPACT 11898** «Рандомизированное двойное слепое, плацебо контролируемое, многоцентровое исследование с повышением и подтверждением дозы для оценки безопасности и эффективности использования препарата Ривароксабан в сочетании с терапией аспирином или в сочетании с терапией пр. из группы тиенопиридинов у пациентов с ОКС**»,(акроним «ATLAS ACS TIMI 46»),****фаза II**, гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения *-***20.03.2007**- **ноябрь 2011г.**
24. **№ EFC11405** “Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах по оценке эффективности Дронедарона в дозе 400 мг 2 раза в день дополнительно к стандартной терапии у пациентов с постоянной формой фибрилляции предсердий и дополнительными факторами риска. Оценка исходов постоянной формы фибрилляции предсердий у пациентов, получающих Дронедарон в дополнении к стандартной терапии ”, (**акроним «PALLAS») фаза III**, гл.исследователь – профессор Попов С.В..- даты проведения 16.09.2010- **12.01.2012г.**
25. **№ AN-CVD2233 - «Исследование безопасности и эффективности препарата A-002 при его краткосрочном применении у пациентов с острым коронарным синдромом» (III фаза),** гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения**06.09.2010- 13.03.2012г.**
26. **№ H7T-MC-TABY(a) «Сравнительное исследование прасугреля и клопидогреля при остром коронарном синдроме (ОКС) у пациентов с нестабильной стенокардией или инфарктом миокарда без подъема сегмента ST, которым показано медикаментозное лечение» (акроним «TRILOGY ACS»), фаза III.** гл.исследователь – профессор Марков В.А.- даты проведения **26.08.2008- 2012г.**
27. **RLY5016–202 «**Многоцентровое рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое в параллельных группах исследование по оценке эффективности различных доз RLY5016 у пациентов с сердечной недостаточностью», (акроним «**PEARL-HF»),** **фаза II,** гл. исследователь- д.м.н. Рябов, даты проведения**-**  **07.07.2009- 2012г.**
28. № **CV185-057** «Исследование с целью оценки безопасности и эффективности применения апиксабана для продленного лечения тромбоза глубоких вен и тромбоэмболии легочной артерии»**,** **фаза III,** гл. исследователь- профессорРепин А.Н., даты проведения**-**  **2009-14.11.2012.**
29. «Лечение антагонистом альдостерона сердечной недостаточности с сохранной систолической функцией» **(акроним «ТОРСАТ»),** **фаза III,** гл. исследователь- профессор **Марков В.А.**, даты проведения**- 26.12.2006-** **10.12.2013.**
30. **№ CL3-06795-008** «Клиническая приемлемость применения триметазидина МВ 80 мг 1 раз в день в сравнении с триметазидином МВ 35 мг 2 раза в день у пациентов с хронической стабильной стенокардией напряжения. Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое исследование в параллельных группах в течение 12 недель»**,** **фаза III,** гл. исследователь- профессор Павлюкова Е.Н., даты проведения**-**  **17.01.2012- 21.11.2013.**
31. **№ CL3-16257-083** «Роль ивабрадина в лечении пациентов со стабильной ишемической болезнью сердца без клинических проявлений сердечной недостаточности. Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое, международное, многоцентровое исследование» **(акроним «SIGNIFY»), фаза III**.**,** гл. исследователь- профессор Репин А.Н., даты проведения**-**  **18.10.2011- 15.04.2014.**
32. **№ SB-480848/033** "Исследование с целью оценки клинических исходов путем сравнения частоты Больших Кардиологических Нежелательных Явлений (БКНЯ) при применении дарапладиба и плацебо у субъектов, перенесших острый коронарный синдром (**фаза III**). -. **(акроним** «**SOLID-TIMI-52»),** гл. исследователь- профессор Марков В.А., даты проведения**- 17.06.2010-**  **03.06.2014.**
33. **№ REG1-CLIN310** «Рандомизированное открытое многоцентровое исследование в параллельных группах с активным контролем, предназначенное для сравнения эффективности и безопасности антикоагуляционной системы **REG1** с эффективностью и безопасностью бивалирудина при чрескожном коронарном вмешательстве» **Фаза III,** гл. исследователь- профессор Репин А.Н., даты проведения**- 30.01.2014-**  **29.09.2014.**
34. **№ OM-EPA-011** «12-недельное, рандомизированное, двойное слепое исследование 3 фазы для оценки эффективности и безопасности ЭПАНОВА™, в сравнении с приемом оливковового масла у пациентов с тяжелой гипертриглицеридемией**» Фаза III.** **(акроним** «**EVOLVE II»),** **фаза III,** гл. исследователь- Лихоманов К.С. даты проведения**-**  **18.03.2014- 12.2014.**
35. **№ CXL-1427-02** “Исследование фазы IIa для изучения безопасности, переносимости и гемодинамических показателей непрерывной 6-часовой внутривенной инфузии препарата CXl-1427 у пациентов с систолической сердечной недостаточностью, находящихся на стационарном лечении”**,** **фаза IIа,** гл. исследователь- профессор Марков В.А., даты проведения**-**  **23.12.2014- 11.06.2015.**
36. **№ GS-US-259-0116** «Рандомизированное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование 3 фазы по оценке влияния ранолазина на основные неблагоприятные сердечно-сосудистые события у пациентов со стабильной стенокардией в анамнезе, подвергшихся чрескожному коронарному вмешательству, не приведшему к полной реваскуляризации». фаза III, (**акроним «RIVER-PCI»),** гл. исследователь- профессор Марков В.А., даты проведения**-**  **04.12.2012- Апрель 2015.**
37. «Стимуляция в замкнутом контуре для профилактики фибрилляции предсердий и предупреждения развития заболевания сердца» Гл. исследователь – проф. (акроним **«EVOLUTION»**), **фаза III,** гл. исследователь - профессор Попов С.В., даты проведения**-**  **05.10.2010- Июнь 2015**.
38. **№** **CL2-066913-002:** ***«***Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, международное, многоцентровое исследование в параллельных группах по оценке эффективности S 066913 у пациентов с пароксизмальной фибрилляцией предсердий. Двойное слепое, международное исследование по оценке эффективности S 066913 у пациентов с пароксизмальной фибрилляцией предсердий – ингибитор IKur***»***, **фаза II.** Главный исследователь **(акроним «DIAGRAF – IKUR»),** **фаза II,** гл. исследователь- профессор- проф. Попов С.В., даты проведения**-**  23.06.2015- Октябрь 2015 г.
39. **№ 11-019** «Многоцентровое, рандомизированное исследование эффективности и безопасности с использованием активного препарата в качестве контроля, в котором продлённая терапия бетриксабаном сравнивается со стандартной терапией эноксапарином с точки зрения профилактики венозных тромбоэмболических осложнений у пациентов с острыми медицинскими состояниями» **(акроним «PORTOLA»), фаза III,** гл. исследователь профессор Мордовин В.Ф., даты проведения-**23.10.3013- 2015г.**
40. № **I1V-MC-EIAN**: Оценка клинических эффектов ингибирующего действия препарата Эвацетрапиб на белок-переносчик холестеринового эфира у пациентов с высоким риском развития сосудистых осложнений. **(акроним «ACCELERATE»),** **фаза III,** гл. исследователь- профессор МарковВ.А., даты проведения**- 2013- Октябрь 2015г**.
41. **№ HZC113782** «Исследование исходов болезни для оценки действия ингаляций комбинации препаратов флутиказона фуроата/вилантерола (порошок для ингаляций в дозе 100/25 мкг) в сравнении с плацебо на выживаемость у пациентов с хроническим обструктивным заболеванием легких (ХОБЛ) средней степени тяжести с наличием в анамнезе или с повышенным риском развития сердечно-сосудистого заболевания», **Фаза III**, гл. исследователь- профессор Репин А.Н. , даты проведения**-23.10.2013-**  **2015г.**
42. **№ AMR 01-02-0001:** **«**Международное многоцентровое открытое исследование по оценке потенциальной терапевтической пользы перевода пациентов с терапии ЭПК + ДГК на лечение AMR101», **фаза III,** гл. исследователь- **Лихоманов К.С.** даты проведения**-**  16.04.2015- 30.11.2016
43. № **MIPO3801011** «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, в параллельных группах исследование III фазы для оценки безопасности и эффективности 2-х режимов дозирования мипомерсена у пациентов с семейной гиперхолестеринемией и недостаточным контролем уровня холестерина липопротеинов низкой плотности»**,** **фаза III,** гл. исследователь- профессор Павлюкова Е.Н., даты проведения**-**  **25.05.2012- 30.09.2016**
44. **№ M11-352** «Рандомизированное, международное, многоцентровое, двойное слепое, плацебо-контролируемое в параллельных группах исследование влияния атразентана на лечение почек у пациентов с диабетом 2 типа и нефропатией SONAR: исследование диабетической нефропатии с атразентаном». **(акроним** «**SONAR»),** **фаза III,** гл. исследователь- профессор Мордовин В.Ф., даты проведения- **25.02.2014- 15.11.2017**.
45. № **CL3 – 16257-097**: **«**Оценка безопасности перорального приема формы ивабрадина модифицированного высвобождения в сравнении с формой немедленного высвобождения у пациентов со стабильной ишемической болезнью сердца. Многоцентровое рандомизированное двойное слепое исследование в параллельных группах длительностью от 6 до 12 месяцев», **фаза III.** гл. исследователь- профессор Репин А.Н., даты проведения**-**  **07.11.2012- 2016г.**
46. **№ 022-01**: "Международное, многоцентровое, двойное слепое, рандомизированное, плацебо контролируемое исследование в параллельных группах длительностью 24 недели, оценивающее эффективность и переносимость анацетрапиба при добавлении к продолжающейся терапии статинами у пациентов с гиперхолестеринемией или низким уровнем ЛПВП (липопротеидов высокой плотности), принимающих либо не принимающих другую липидмодифицирующую терапию", **фаза III,** гл. исследователь- профессор Репин Н.А.,, даты проведения**-**  **04.12.2012-** **2016г.**
47. **№ EFC11319** «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое исследование в параллельных группах для оценки развития сердечно-сосудистых событий на фоне лечения ликсисенатидом пациентов с II типом сахарного диабета после перенесенного острого коронарного синдрома» - **(акроним «ELIXA»),** **фаза III,** гл. исследователь- профессор Максимов И.В, даты проведения**-**  **2011- февраль 2016 г.**
48. **№ 018** «Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, многоцентровое исследование для оценки сердечно-сосудистых результатов после лечения пациентов с диабетом II типа препаратом МК-3102», **Фаза III,** гл. исследователь- профессор проф. Репин А.Н, даты проведения**-**  **28.03.2013- ноябрь 2016 г.**
49. **№ PM1116197**: «Исследование клинических исходов с целью сравнения частоты значимых сердечно-сосудистых осложнений у пациентов с острым коронарным синдромом, получавших лосмапимод в сравнении с плацебо. **(акроним «LATITUDE-TIMI 60»)**», **фаза III,** гл. исследователь- профессор Рябов В.В. , даты проведения**-**  **11.06.2014- июнь 2016г.**
50. **№ ITCA 650-CLP-107a** «Рандомизированное, многоцентровое исследование для оценки сердечно-сосудистых событий при применении ITCA 650 у пациентов, получающих стандартную терапию по поводу сахарного диабета 2 типа», исследование препаратаITCA 650 (Эксенатид в устройстве DUROS®) в дозировке 2,5 мг и 13 мг», **фаза III,** гл. исследователь- профессор Марков В.А., даты проведения- **18.03.2014- июнь 2016 г**
51. **№ D5135C00001** «Рандомизированное, двойное слепое, многоцентровое исследование IIIb фазы в параллельных группах по сравнению влияния тикагрелора и клопидогреля на риск сердечно-сосудистой смерти, инфаркта миокарда и ишемического инсульта у пациентов с установленной болезнью периферических артерий» (**акроним «EUCLID»)**- **фаза IIIb,** гл. исследователь- профессор Марков В.А., даты проведения**- 26.02.2013-** **15.11.2016г.**
52. № **20110118** «Двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое многоцентровое исследование по оценке влияния дополнительного снижения холестерина липопротеидов низкой плотности на значительные сердечно-сосудистые события при использовании AMG 145 в комбинации с терапией статинами у пациентов с клинически доказанными сердечно-сосудистыми заболеваниями»**, фаза III,** гл. исследователь профессор Марков В.А., даты проведения- **27.08.2013- март 2017г.**
53. **№ CRLX030A2301** “Рандомизированное, многоцентровое, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование фазы IIIb для оценки эффективности, безопасности и переносимости Серелаксина, в добавление к стандартной терапии у пациентов с острой сердечной недостаточностью”. **(акроним «RELAX-AHF-2»), фаза IIIb,** гл. исследователь профессор Марков В.А., даты проведения- **18.03.2014- апрель 2017г.**
54. «Катетерная абляция в сравнении со стандартной традиционной терапией для пациентов с дисфункцией левого желудочка и мерцательной аритмией (Catheter Ablation versus Standard conventional Treatment in patients with LEft ventricular dysfunction and Atrial Fibrillation) **(акроним «CASTLE-AF»), фаза IV,** гл. исследователь профессор Попов С.В., даты проведения- **27.06.2012- 2017г.**
55. **№ BCB109 «**Рандомизированное, плацебо-контролируемое клиническое исследование по оценке сердечно-сосудистых исходов при применении препарата эксенатид один раз в неделю у пациентов с сахарным диабетом 2 типа», **Фаза 3б/4**», **(акроним «EXSCEL»),** гл. исследователь –профессора Кошельская О.А., Репин А.Н., даты проведения- **26.05.2014-** **07.06.2017.**
56. **№ СACZ885M2301 «**Рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, исход зависимое исследование ежеквартального подкожного применения канакинумаба для предотвращения повторных сердечно-сосудистых событий у стабильных пациентов, перенесших инфаркт миокарда и имеющих повышенный уровень С-реактивного белка **(акроним «CANTOS»**)**, фаза III,** гл. исследователь профессор Репин А.Н, даты проведения- **21.02.2012- 31.01.2018**.
57. **№ FER-CARS-04** “Многоцентровое, проспективное, рандомизированное исследование в двух группах для оценки влияния Карбоксимальтозы железа на способность переносить физическую нагрузку у пациентов с хронической сердечной недостаточностью и дефицитом железа”,  **фаза III,** гл. исследователь профессор Шипулин В.М., даты проведения- **23.10.2013- 2017г.**
58. **№ 1160.249**  «Неинтервенционное исследование по оценке восприятия пациентами антикоагулянтной терапии и удобства лечения при применении препарата Прадакса® или антагонистов витамина К с целью профилактики инсульта при неклапанной фибрилляции предсердий». (**акроним**«**RE-SONANSE»), фаза III,** гл. исследователи профессора Попов С.В., Гарганеева А.А., даты проведения-**ноябрь** **2015- 2018г**.
59. **№ CL3-06790-010 "**Эффективность и безопасность триметазидина у пациентов со стенокардией, которым была проведена процедура чрескожного коронарного вмешательства. Международное, многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование у пациентов, получающих лечение в течение 2 – 4 лет» **(акроним «ATPCI»), фаза III,** гл. исследователи профессора Кошельская О.А., Репин А.Н., даты проведения- **30.01.2014- 2018г.**
60. **№ A1481324** «Международное многоцентровое исследование для оценки влияния препарата силденафил при пероральном приеме на показатель смертности среди взрослых пациентов с легочной артериальной гипертензией (ЛАГ)» **(акроним «AFFILIATE»),** фаза **IIIВ/IV,** гл. исследователь профессор Шипулин В.М., даты проведения- **16.12.2015- 2018г.**
61. **№144** «Исследование прогрессирования фибрилляции предсердий», клиническое исследование электрофизиологического катетера THERMOCOOL®, **(акроним «ATTEST»), фаза** IV**,** гл. исследователь профессор Попов С.В., даты проведения- **27.03.2015- 05.03.2018.**
62. **№ GLP116174** "Долгосрочное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование для определения эффектов добавления албиглутида к стандартной сахароснижающей терапии на значимые кардиоваскулярные явления у больных сахарным диабетом 2 типа (исследование конечных точек **HARMONY**)." **(акроним «HARMONY»), фаза IV,** гл. исследователь профессор Гарганева А.А., даты проведения-**27.03.2015- 19.06.18.**
63. **№ 1218.22** «Многоцентровое, международное, рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое исследование в параллельных группах с целью оценки безопасности однократного ежедневного приема 5 мг линаглиптина для сердечно-сосудистой системы и влияния на микрососудистое русло почек у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и высоким риском сосудистых явлений КАРМЕЛИНА» **(акроним «КАРМЕЛИНА»), фаза IV ,** гл. исследователь профессор Максимов И.В., даты проведения-**2015- 2017г.**