

Клиническое исследование

ИССЛЕДУЕМЫЙ ПРЕПАРАТ: Нарлапревир/Narlaprevir/, таблетки
100 мг

Протокол N CJ05013008

Эффективность и безопасность препарата Нарлапревир, применяемого в сочетании с Ритонавиром у пациентов с хроническим гепатитом С (генотип 1), не получавших ранее лечения пегилированным интерфероном и рибавирином, или с неэффективностью данной предшествующей терапии (PIONEER).

Информационный листок пациента и Форма Информированного Согласия

Статус документа: Версия 1.1
Дата: 15 августа 2013г.
На основании: Протокола № CJ05013008, финальная версия 1.1
от 12 августа 2013г .

Спонсор клинического исследования – компания ЗАО «Р-ФАРМ»

Юридический адрес:

Российская Федерация, 117105 Москва, Нагорный проезд дом 12/1.

Почтовый адрес:

Российская Федерация, 123317 Москва,
ул. Тестовская, дом 10.

Российская Федерация, 123154, Москва,
ул. Берзарина, д. 19/1

Исследование на территории РФ проводится компанией ЗАО «Алмедис»

Адрес:

Российская Федерация, 119435, Москва,
ул. Малая Пироговская, дом 5.

Телефон: 495 937 43 18