


Ürün; açıklama; (clinicaltrials.gov)	Çalışmanın tasarımı		Primer outcome	Çalışmanın Tahmini tamamlanması	Türkiye'de ilacın bulunma durumu ³
ANTİVİRAL İLAÇLAR					
Remdesivir: Nükleozid inhibitörü Lisanslı değil					
GS-5734 NCT04252664	Faz 3 Randomize, Çift-kör, Plasebo Kontrollü Çok merkezli çalışma N = 308 Remdesivir veya plasebo ile randomize edilmiş Hafif ve Orta 2019-nCoV Solunum Hastalığı Olan Yetişkin Hastalar		Klinik iyileşme Süresi; Çalışma tedavinin başlamasından (aktif veya plasebo) ateşin, solunum hızının ve oksijen saturasyonunun normalleşmesine ve öksürüğün hafifletilmesine kadar en az 72 saat	27 04 2020	Yok
GS-5734 NCT04257656	Faz 3 Randomize, Çift-kör, Plasebo Kontrollü Çok merkezli çalışma N = 453 Ağır 2019 nCoV'lu Hastanede Yatan Yetişkin Hastalar Remdesivir veya plaseboya göre düzenlenmiş		Klinik iyileşme Zamanı (TTCI), Altı kategorili ordinal ölçekte iki adım: 1 (taburcu edilmiş) - 6 (ölüm), 28. gün sonlanım	01 05 2020	Yok
GS-5734 NCT04280705	Faz 2 Çok Merkezli, Adaptif, Randomize Kör Kontrollü çalışma N = 394 Remdesivir veya plasebo ile randomize edilen Hastaneye yatırılmış yetişkinler		7 derecelik sıra ölçeğinde her bir şiddet derecesini bildiren deneklerin yüzdesi (ölüm - hastanelik değil)	04 2023	Yok
GS-5734 NCT04292730	Faz 3 Açık etiketli, Randomize Kontrollü çalışma. N=600, 5 gün, günde100 mg Remdesivir ile 10 gün, günde100 mg Remdesivir veya standart bakım		14. günde her gruptaki taburcu edilen oranı	05 2020	Yok
GS-5734 NCT04292899	Faz 3 Açık etiketli, Randomize Kontrollü çalışma. N = 400 şiddetli COVID-19'lu, 5 gün, günde 100 mg Remdesivir'e veya 10 gün, günde 100 mg Remdesivir'e randomize edilmiş		14 gün boyunca Normalize Ateş ve Oksijen Satürasyonu Oranı	05 2020	Yok
Ritonavir +Lopinavir :Proteaz inhibitörleri HIV enfeksiyonu					
NCT04255017	2019-nCoV Pnömoni Tedavisinde Abidol Hidroklorür (Umifenovir), Oseltamivir ve Lopinavir / Ritonavir Etkinliğini Karşılaştırmak Faz 4 tek kör, Prospektif, Randomize Kontrollü Kohort Çalışma. N = 400 viral pnömoni + mCoV pozitif BT görüntülü hastalar		Hastalık remisyon hızı (Zaman Dilimi: iki hafta) Akciğer iyileşme süresi (Zaman Dilimi: iki hafta)	1 07 2020	Var: Kaletra Film Tablet 200 mg/50 mg
MONOKLONAL ANTİKORLAR					
Tosilizumab: Romatoid artrit için					
ChiCTR2000029765	Faz 4, Randomize Kontrollü çalışma. Körlleme belirtilmedi. N = 198 şiddetli COVID19 vakaları Tosilizumab'a randomize edilen veya geleneksel tedavi		Kürleşme oranı	10 05 2020	Var: Actemra IV Actemra SC
DİĞER İMMÜNMODÜLATÖR İLAÇLAR					
Pirfenidon: EMA tarafından pulmoner fibroz için onaylanmıştır.					
NCT04282902	Faz 3 Açık etiketli, N = 294, ciddi veya kritik COVID19 Pirfenidon'a randomize edilmiş veya standart tedavi ile		Toraks BT'de lezyon Pulse oksijeninde bazal durumdan değişiklik	30 04 2020- 1 06 2020	Var: Esbriet Pirfa Pirfect
NCT04282902	Randomize,Açık etiketli Kontrollü Çalışma N = 292, 4 hafta süreyle 400 mg x 3 pirfenidon (n = 147) veya geleneksel tedavi (n = 145) için randomize edilmiş ciddi veya kritik COVID19 ile		Pulse oksimetre, göğüs BT, kan gazı	04.03.2020 - 07.07.2020	
ANTIİNFLAMATUVAR İLAÇLAR					
Leflunomid: AB'de romatoid artrit ve sedef artrit için onaylanmıştır.					
ChiCTR2000030058	Faz 3, Çok merkezli, Randomize, Çift kör, Kontrollü klinik çalışma N = Yeni koronavirüsün neden olduğu pnömonili 200 hasta. Leflunomide veya plaseboya randomize		Viral nükleik asit testi için pozitiften negatife günler	01.03.2020 - 03.05.2020	Var: Aramid, Arava, As-Lunex, Bageda, Lefumix, Lypathia, Ralef, Reumil
Klorokin: Sıtma profilaksisi ve tedavisi					
ChiCTR2000029559	Çift kör N = 300, Covid-19 Randomizasyon; Hidroksiklorokin 0.1 oral 2/gün, Hidroksiklorokin 0.2 oral 2/gün veya plasebo ile yapılmıştır.		Yeni koronavirüsün nükleik asidinin negatif olduğu zaman T hücre iyileşme süresi	31.01.2020 - 29.02.2020	Var: Plaquenil, Quensyl (yurtdışı)