

Databáze klinických studií

Vstup do databáze je na úvodní stránce Informačního portálu pro veřejnost – www.leky.sukl.cz



V databázi lze nalézt schválené klinické studie zadáním indikační skupiny (onemocnění), části diagnózy nebo roku předložení žádosti.

Vyhledávání

Pro vyhledání zvolte alespoň jednu možnost (např. indikační skupinu...)

Indikační skupina:

Část názvu diagnózy:

Rok předložení žádosti:

OK

Pomocí pokročilého vyhledávání je možné ještě podrobněji specifikovat kritéria, která definují klinickou studii.

Definované požadavky na populaci:

- In utero
- Předčasně narození novorozenci (\leq 37 týdnů)
- Novorozenci (0 - 27 dnů)
- Kojenci a batolata (28 dnů - 23 měsíců)
- Děti předškolní a nižší školní věk (2 - 11 let)
- Dospívající (12 - 17 let)
- Dospělí (18 - 65 let)
- Dospělí vyššího věku ($>$ 65 let)
- Muži
- Ženy
- Zdraví dobrovolníci
- Nemocní

Výstup z databáze

Výstupem z databáze je informace:

Název studie

Diagnóza

Název studie	Diagnóza
--------------	----------

Detail přípravku:

Detail klinického hodnocení

Název studie	78- týdenní otevřené prodloužení klinických studií hodnotících bezpečnost a účinnost léčivého přípravku BI 1356 (5 mg) jako monoterapie nebo v kombinaci s jinými antidiabetickými léčivy u pacientů s diabetem typu 2
EudraCT number	2008-000750-13
Číslo protokolu	1218.40
Zadavatel	NÁZEV SPOLEČNOSTI
Indikační skupina	Diabetologie
Diagnóza	cukrovka - diabetes mellitus II.typu
Zařazovaná populace	Dospělí (18 - 65 let) Dospělí vyššího věku (> 65 let) Muži Ženy Nemocní
Rok předložení žádosti	2008
Datum schválení SÚKL	6. listopad 2008
Datum schválení MEK	
Datum zahájení	
Datum ukončení	
Poznámka	
Centra, kde bude probíhat KH	SEZNAM CENTER, KDE BUDE PROBÍHAT KLINICKÉ HODNOCENÍ