

Lista dos Ensaios Clínicos com medicamentos para prevenção ou tratamento da COVID-19 autorizados pela Anvisa

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término¹	Países participantes¹
1.	COALIZÃO I	EMS S/A	– Sulfato de Hidroxicloroquina – Azitromicina di-hidratada	3	ESTUDO ABERTO, CONTROLADO, DE USO DE HIDROXICLOROQUINA E AZITROMICINA PARA PREVENÇÃO DE COMPLICAÇÕES EM PACIENTES COM INFECÇÃO PELO NOVO CORONAVÍRUS (COVID-19): UM ESTUDO RANDOMIZADO E CONTROLADO. VERSÃO 4 – 13 DE MAIO DE 2020	NCT04322123	30 de agosto de 2020	Brasil
2.	COALIZÃO II	EMS S/A	– Sulfato de Hidroxicloroquina – Azitromicina di-hidratada	3	AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA CLÍNICA DA HIDROXICLOROQUINA ASSOCIADA À AZITROMICINA EM PACIENTES COM PNEUMONIA CAUSADA POR INFECÇÃO PELO VÍRUS SARS-COV2. VERSÃO 5.0 – 13 DE MAIO DE 2020	NCT04321278	30 de agosto de 2020	Brasil
3.	ALIANÇA COVID-19 BRASIL III	ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	– Dexametasona (DECADRON®)	3	ESTUDO ABERTO, CONTROLADO, RANDOMIZADO DE USO DE DEXAMETASONA EM PACIENTES COM SÍNDROME DO DESCONFORTO RESPIRATÓRIO AGUDO ASSOCIADA AO COVID-19: CODEX TRIAL. VERSÃO 3.0 – 17 DE ABRIL DE 2020	NCT04327401	30 de agosto de 2020	Brasil
4.	COALIZÃO V	EMS S/A	– Sulfato de hidroxicloroquina	3	ESTUDO CLÍNICO RANDOMIZADO, PRAGMÁTICO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, AVALIANDO HIDROXICLOROQUINA PARA PREVENÇÃO DE HOSPITALIZAÇÃO E COMPLICAÇÕES RESPIRATÓRIAS EM PACIENTES AMBULATORIAIS COM DIAGNÓSTICO CONFIRMADO OU PROVÁVEL DE COVID-19. VERSÃO 3 DE 27 DE ABRIL DE 2020	RBR-3cbs3w Plataforma Brasil: http://www.ensaiosclnicos.gov.br/rg/?q=RBR-3cbs3w		Brasil
5.	BCX4430-108	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLÍNICA LTDA	– Galidesivir	1b	UM ESTUDO DE FASE 1B, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE VARIAÇÃO DE DOSE PARA AVALIAR A SEGURANÇA, FARMACOCINÉTICA, E EFEITOS ANTI-VIRAIS DE GALIDESIVIR ADMINISTRADO VIA INFUSÃO INTRAVENOSA AOS PARTICIPANTES COM FEBRE AMARELA OU COVID-19. VERSÃO 4.0 DE 25 DE MARÇO DE 2020	NCT03891420	31 de maio de 2021	Brasil

Fonte: <http://portal.anvisa.gov.br/consulta-de-ensaios-clinicos-autorizados>

¹ <https://clinicaltrials.gov>

Última atualização 30/04/2021

6.	NITFQM03200R	FARMOQUÍMICA S/A	– Nitazoxanida (Virannita®)	2	ENSAIO CLÍNICO DE CONCEITO, MULTICÊNTRICO, PARALELO, RANDOMIZADO E DUPLO-CEGO PARA AVALIAÇÃO DA EFICÁCIA E TOLERABILIDADE DO MEDICAMENTO VIRANNITA (NITAZOXANIDA 600 MG) EM RELAÇÃO AO PLACEBO NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES DA PESQUISA COM COVID-19 HOSPITALIZADOS EM ESTADO MODERADO. EMENDA 1.0 DE 24 DE ABRIL DE 2020	NCT04348409	30 de junho de 2020	Brasil
7.	*CANCELADO A PEDIDO*	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	– Sulfato de Hidroxicloroquina – Azitromicina di-hidratada	3	NOVO ESQUEMA TERAPÊUTICO PARA FALÊNCIA RESPIRATÓRIA AGUDA ASSOCIADA A PNEUMONIA EM INDIVÍDUOS INFECTADOS PELO SARS-COV-2. VERSÃO 3.0 DE 06 DE MAIO DE 2020.	Não disponível		Brasil
8.	EFC16844	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	– Sarilumabe (KEVZARA®)	3	UM ESTUDO ADAPTATIVO, FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO SARILUMABE EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM COVID19. PROTOCOLO EMENDADO 03 DE 29-ABR-2020	NCT04327388	Agosto de 2020	Brasil, Argentina, Canada, Chile, França, Inglaterra, Israel, Itália, Japão, Rússia, Espanha
9.	COV003	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	– ChAdOx1 nCoV-19	3	ESTUDO CONTROLADO RANDOMIZADO DE FASE III PARA DETERMINAR A SEGURANÇA, EFICÁCIA E IMUNOGENICIDADE DA VACINA CHADOX1 NCOV-19 NÃO REPLICANTE. VERSÃO 1.0 DE 27 DE MAIO DE 2020	ISRCTN89951424	31 de outubro de 2021	Brasil
10.	CALAVI	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	– Acalabrutinibe (CALQUENCE®)	2	ESTUDO DE FASE 2, ABERTO, RANDOMIZADO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DE ACALABRUTINIBE COM MELHORES CUIDADOS DE SUPORTE VERSUS MELHORES CUIDADOS DE SUPORTE EM PARTICIPANTES DA PESQUISA HOSPITALIZADOS COM COVID-19. VERSÃO 3.0 DE 28 DE ABRIL DE 2020.	NCT04346199	30 de novembro de 2020	Brasil, França, Itália, Espanha
11.	I4V-MC-KHAA	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	– Baricitinibe (OLUMIANT®)	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS DE	EudraCT 2020-001517-21 NCT04421027	1 de setembro 2020	Brasil, Estados Unidos, Argentina,

					BARICITINIBE EM PACIENTES COM INFECÇÃO POR COVID-19. PROTOCOLO EMENDA A VERSÃO DE 27 DE MAIO DE 2020			Inglaterra, Itália, México, Rússia, Espanha, Reino Unido
12.	214094 OSCAR	GLAXOSMITHKLIN E BRASIL LTDA	– Otilimabe	2	UM ESTUDO RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO OTILIMABE IV EM PACIENTES COM DOENÇA PULMONAR GRAVE RELACIONADA AO COVID-19. EMENDA 1.0 DE 18 DE MAIO DE 2020	NCT04376684	21 de dezembro de 2020	Brasil, Estados Unidos, Espanha, Reino Unido
13.	ABX464-401	PAREXEL Internacional Pesquisas Clínicas Ltda.	– ABX464	2/3	ESTUDO DE FASE 2/3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE ABX464 NO TRATAMENTO DE INFLAMAÇÃO E NA PREVENÇÃO DE INSUFICIÊNCIA RESPIRATÓRIA AGUDA ASSOCIADA À COVID-19 EM PACIENTES COM ≥ 65 ANOS DE IDADE E EM PACIENTES COM ≥ 18 ANOS DE IDADE COM PELO MENOS UM FATOR DE RISCO ADICIONAL QUE FORAM INFECTADOS POR SARS-COV-2. (ESTUDO MIR-AGE). VERSÃO 1.2 DE 11 DE MAIO DE 2020	NCT04393038	30 de abril de 2021	Brasil, França
14.	D1690C00081 - DARE 19	Soc. Benef. Isr. Bras. Hospital Albert Einstein	– Dapaglifozina / Propanediol (FORXIGA®)	3	ESTUDO DE FASE III, INTERNACIONAL, MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, QUE AVALIA A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE DAPAGLIFLOZINA NA INSUFICIÊNCIA RESPIRATÓRIA EM PACIENTES COM COVID-19. VERSÃO 3.0 DE 20/05/2020	NCT04350593	Dezembro de 2020	Brasil, Estados Unidos
15.	WA42511 REMDACTA	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLÍNICA LTDA	– Tocilizumabe (ACTEMRA®) + Remdesivir	3	ESTUDO DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DO REMDESIVIR COM PLACEBO EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA GRAVE PELA COVID-19. VERSÃO 2, 21 DE MAIO DE 2020	NCT04409262	31 de julho de 2020	Brasil, Estados Unidos

16.	CINC424J12301 RUXCOVID	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	– Ruxolitinibe (JAKAVI®)	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO COM PLACEBO, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE RUXOLITINIBE EM PACIENTES COM TEMPESTADE DE CITOCINAS ASSOCIADA À COVID-19 (RUXCOVID). VERSÃO 01 DE 20/MAI/2020	NCT04362137	23 de outubro de 2020	Brasil, Estados Unidos, Inglaterra, Itália, Rússia, Espanha, Reino Unido
17.	NITFQM05200R *CANCELADO A PEDIDO*	FARMOQUÍMICA S/A	– Nitazoxanida (VIRANNITA®)		ENSAIO CLÍNICO DE PROVA DE CONCEITO, MULTICÊNTRICO, PARALELO, RANDOMIZADO E DUPLO-CEGO PARA AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA DA NITAZOXANIDA 600 MG, ADMINISTRADA TRÊS VEZES AO DIA, EM RELAÇÃO AO PLACEBO NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES DA PESQUISA COM COVID-19 HOSPITALIZADOS EM ESTADO NÃO CRÍTICO. VERSÃO 1.0 DATADA DE 03 DE JUNHO DE 2020	NCT04423861	Agosto de 2020	Brasil
18.	ML42528	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLÍNICA LTDA	– Tocilizumabe (ACTEMRA®)	3	ESTUDO DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DO REMDESIVIR COM PLACEBO EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA GRAVE PELA COVID-19. VERSÃO 2, 21 DE MAIO DE 2020	NCT04372186	5 de outubro de 2020	Brasil, Estados Unidos, Quênia, México, Peru, África do Sul
19.	ANG3777-ALI-201	CTI CLINICAL BRASIL SERVICOS DE PESQUISAS CLINICAS e COMERCIO LTDA	– ANG-3777 (REFANALIN)	2	ESTUDO DE FASE 2, MULTICÊNTRICO, PROSPECTIVO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE ANG-3777 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR COVID-19 CONFIRMADA. VERSÃO 2.0 DE 01JUN2020	NCT04459676	Outubro de 2020	Brasil
20.	B-2660-204	Worldwide Clinical Research Monitoramento de Pesquisas Clínicas do Brasil Ltda	– BLD-2660	2	UM ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E ATIVIDADE ANTIVIRAL DE BLD-2660 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM DIAGNÓSTICO RECENTE DE COVID-19 EM COMPARAÇÃO COM O PADRÃO DE CUIDADOS. VERSÃO 3.0 DE 08 DE MAIO DE 2020	NCT04334460	Setembro de 2020	Brasil, Estados Unidos

21.	COV-02-IB	INSTITUTO BUTANTAN	– Antígeno do vírus inativado SARS-Co V-02	3	ENSAIO CLÍNICO FASE III DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO COM PLACEBO PARA AVALIAÇÃO DE EFICÁCIA E SEGURANÇA EM PROFISSIONAIS DA SAÚDE DA VACINA ADSORVIDA COVID-19 (INATIVADA) PRODUZIDA PELA SINOVAC. VERSÃO 2.0 DE 24 DE AGOSTO DE 2020	NCT04456595	Outubro de 2021	Brasil
22.	D822FC00005	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	– Acalabrutinibe (Calquence®)	1B	ESTUDO ABERTO, DE MÚLTIPLAS DOSES PARA AVALIAR A FARMACOCINÉTICA, E A SEGURANÇA E TOLERABILIDADE DE SUSPENSÃO DE ACALABRUTINIBE ADMINISTRADA VIA TUBO NASOGÁSTRICO, COADMINISTRADO COM UM INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19. VERSÃO 1.0 DE 20 DE MAIO DE 2020	NCT04497948		Brasil e Estados Unidos
23.	KPL-301-C203	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– MAVRILIMUMABE (KPL-301)	2/3	UM ESTUDO DE FASE 2/3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DO TRATAMENTO COM MAVRILIMUMABE (KPL-301) EM PARTICIPANTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA E HIPERINFLAMAÇÃO SEVERAS CAUSADAS PELA COVID-19. VERSÃO 14 DE MAIO DE 2020	NCT04447469	Abril de 2021	Brasil e Estados Unidos
24.	PTC299-VIR-015-COV19	PTC FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.	– PTC299	2/3	AVALIAÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DO PTC299 EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19 (FITE19). VERSÃO 3.0 DATADA EM 05-JUN-2020	NCT04439071	Janeiro de 2021	Brasil, Estados Unidos e Espanha
25.	PDY16879	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	– SAR443122	1B	ESTUDO FASE 1B, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E O EFEITO IMUNOMODULADOR DO INIBIDOR DE RIPK1 SAR443122 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19 GRAVE - PDY16879. VERSÃO 1.0 DE 03-JUN-2020	EudraCT 2020-002104-39 NCT04469621	Janeiro de 2021	Brasil
26.	MS200569-0026	MERCK S/A	– M5049; MSC2584939A	2	ESTUDO DE FASE II, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE M5049 EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR COVID19. VERSÃO 1.0 DE 26 DE MAIO DE 2020	NCT04448756	13 de novembro de 2020	Brasil e Estados Unidos

27.	C4591001	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– Vacinas BNT162 com RNA anti-viral para imunização ativa contra COVID-19 (PF-07302048)	1/2/3	ESTUDO DE FASE 1/2/3, RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, CEGO PARA O OBSERVADOR E DE DETERMINAÇÃO DE DOSE PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE, IMUNOGENICIDADE E EFICÁCIA DE VACINAS CANDIDATAS COM SARS-COV-2 RNA CONTRA A COVID-19 EM ADULTOS SAUDÁVEIS. EMENDA 6, DATADA DE 08 DE SETEMBRO DE 2020.	NCT04368728	28 de junho de 2021	Brasil e Estados Unidos
28.	APL9-COV-201	WCT Serviços de Pesquisa Clínica LTDA.	– APL-9	1/2	ESTUDO RANDOMIZADO, DUPLO CEGO, CONTROLADO POR VEÍCULO, MULTICÊNTRICO, GRUPO PARALELO, DE APL-9 EM SÍNDROME DO DESCONFORTO RESPIRATÓRIO AGUDO, LEVE A MODERADA, DEVIDO À COVID-19. EMENDA 1 – 07/MAIO/2020	NCT04402060	Novembro de 2020	Brasil e Estados Unidos
29.	GA42469	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.	– ASTEGOLIMABE / UTTR1147A	2	ESTUDO DE FASE II, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE MSTT1041A OU UTTR1147A EM PACIENTES COM PNEUMONIA GRAVE CAUSADA POR COVID-19. VERSÃO 2 DE 27 DE MAIO DE 2020	NCT04386616	27 de outubro de 2020	Brasil, Estados Unidos e Espanha
30.	AT-03A-001	QUINTILES BRASIL LTDA	– AT-527	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE AT527 EM PARTICIPANTES COM COVID-19 MODERADA. VERSÃO 5.0, DE 22-JUN-2020	NCT04396106	Janeiro de 2021	Brasil e Estados Unidos
31.	BIO101-CL05	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLÍNICA LTDA	– 20-HYDROXYECDYSONE (BIO101)		ESTUDO DE FASE 2 A 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, MULTICÊNTRICO E DE DESENHO ADAPTATIVO PARA AVALIAR A SEGURANÇA, EFICÁCIA, FARMACOCINÉTICA E FARMACODINÂMICA DO BIO101 NA PREVENÇÃO DA DETERIORAÇÃO RESPIRATÓRIA EM PACIENTES HOSPITALIZADOS POR PNEUMONIA RELACIONADA À COVID-19, EM ESTÁGIO GRAVE. VERSÃO 7.0, 17 DE JULHO DE 2020	EudraCT 2020-001498-63 NCT04472728	Setembro de 2021	Brasil, Bélgica França, Reino Unido e Estados Unidos
32.	CDFV890D12201	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	– DFV890	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, CONTROLADO, ABERTO, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE DFV890 PARA O TRATAMENTO DE PACIENTES INFECTADOS COM SARS-COV2 QUE APRESENTAM PNEUMONIA	NCT04382053	30 de novembro de 2020	Brasil, Dinamarca, Alemanha, Hungria,

					DECORRENTE DA COVID-19 E COMPROMETIMENTO DA FUNÇÃO RESPIRATÓRIA..VERSÃO 01 DE 22/JUN/2020.			Países Baixos, Rússia e Espanha
33.	HGEN003-06	CTI CLINICAL BRASIL SERVICOS DE PESQUISAS CLINICAS e COMERCIO LTDA	– Lenzilumabe	3	UM ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO DE LENZILUMABE EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR COVID-19 GRAVE E CRÍTICA.VERSÃO 3.0 DE 05 DE JUNHO DE 2020.	NCT04351152	Setembro de 2020	Brasil e Estados Unidos
34.	ARO_20_014_001	SOCIEDADE BENEFICENTE ISRAELITA BRASILEIRA ALBERT EINSTEIN	– Tofacitinibe	2	UM ESTUDO MULTICENTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO CEGO, PLACEBO CONTROLADO, DE GRUPOS PARALELOS, COM TOFACITINIBE EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR COVID-19. VERSÃO 2.0 DE 24 DE AGOSTO DE 2020.	NCT04469114	31 de janeiro de 2021	Brasil
35.	VAC31518 COV3001 ESTUDO SUSPENSO	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COV.S.1, JNJ78436735)	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE AD26.COV2.S PARA A PREVENÇÃO DE COVID-19 MEDIADA PELO SARS-COV-2 EM ADULTOS DE 18 ANOS DE IDADE E MAIS VELHOS (ENSEMBLE). VERSÃO 22 DE JULHO DE 2020	NCT04505722	10 de março de 2023	Brasil, Estados Unidos, Chile, Colômbia, México, Peru, Filipinas, África do Sul e Ucrânia
36.	ACT-CS-006	TIAGO M D DA SILVA CONSULTORIA EM SAUDE LTDA	– GLENZOCIMABE	2	ESTUDO RANDOMIZADO, DUPLO CEGO, MULTICÊNTRICO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS, DE DOSE FIXA, EXPLORATÓRIO DE EFICÁCIA E SEGURANÇA DE GLENZOCIMABE NA SINDROME DA ANGÚSTIA RESPIRATÓRIA AGUDA RELACIONADA AO SARS-COV-2. VERSÃO 3.0, 7 DE AGOSTO DE 2020.	EudraCT 2020-002733-15	Não informado	Brasil
37.	REPAVID-19	AVANTI - INSTITUTO DE PESQUISA CLÍNICA LTDA.	– REPARIXINA (DF1681Y)	2	ESTUDO MULTICÊNTRICO CONTROLADO E RANDOMIZADO DE FASE 2 SOBRE A EFICÁCIA E SEGURANÇA DA REPARIXINA NO TRATAMENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR COVID-19. VERSÃO Nº 1.7 DE 02 DE SETEMBRO DE 2020.	EudraCT 2020-001645-40	Não informado	Brasil e Itália

38.	TL-895-202	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– TL-895, MSC2488205B ou M7583	1/2	ESTUDO DE FASE 1/2, DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DO TL-895 COM O TRATAMENTO PADRÃO DISPONÍVEL VERSUS TRATAMENTO PADRÃO DISPONÍVEL PARA TRATAMENTO DE COVID19 EM PARTICIPANTES COM CÂNCER. EMENDA 4, 12 DE MAIO DE 2020 .	NCT04419623	Julho de 2021	Brasil e Estados Unidos
39.	R10933-10987- COV-2066	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– Casirivimabe + Imdevimabe REGN10933+REGN109 87	1/2/ 3	UM PROTOCOLO MESTRE PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE E EFICÁCIA DE ANTICORPOS MONOCLONAIS ANTISPIKE(S) PARA SARS-COV-2 PARA O TRATAMENTO DE SUJEITOS HOSPITALIZADOS COM COVID-19.EMENDA 4 DE 11 DE JULHO DE 2020 .	NCT04426695	25 de janeiro de 2021	Brasil e Estados Unidos
40.	R10933-10987- COV-2067	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– Casirivimabe + Imdevimabe REGN10933+REGN109 87	1/2/ 3	UM PROTOCOLO MESTRE PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE E EFICÁCIA DE ANTICORPOS MONOCLONAIS ANTISPIKE(S) PARA SARS-COV-2 PARA O TRATAMENTO DE SUJEITOS AMBULATORIAS COM COVID-19.EMENDA 4 DE 11 DE JULHO DE 2020	NCT04425629	19 de dezembro de 2020	Brasil e Estados Unidos
41.	CSL312_COVID-19	CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	– Garadacimabe (CSL312)	2	ESTUDO DE FASE 2, MULTICÊNTRICO, DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR O CSL312 NA DOENÇA DO CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19). PROTOCOLO EMENDA 1, DATADA DE 11 DE JULHO DE 2020.	NCT04409509	Dezembro de 2020	Brasil e Estados Unidos
42.	NITFQM0620OR *CANCELADO A PEDIDO*	FARMOQUÍMICA S/A	– Nitazoxanida	2	ENSAIO CLÍNICO, PROSPECTIVO, RANDOMIZADO, DUPLO- CEGO, PARALELO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA DA NITAZOXANIDA 600 MG, ADMINISTRADA TRÊS VEZES AO DIA, NA PREVENÇÃO DO QUADRO VIRAL DA COVID-19 EM PESSOAS CONTACTANTES DIRETAS DE COMUNIDADE VULNERÁVEL. VERSÃO 1.0 DATADA DE 21 DE JULHO DE 2020.	NCT04435314		Brasil
43.	GC2006	CTI CLINICAL BRASIL SERVICOS DE PESQUISAS	– Inibidor de alfa1- proteínase (humano) líquido	2	ESTUDO MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DO INIBIDOR DE ALFA1-	NCT04547140	Setembro de 2021	Brasil

		CLINICAS e COMERCIO LTDA			PROTEINASE (HUMANO) LÍQUIDO MAIS TRATAMENTO MÉDICO PADRÃO (SMT) VERSUS PLACEBO MAIS SMT EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19. VERSÃO 2.0 DE 02 DE JULHO DE 2020			
44.	FIS-001-2020	MEDPACE DO BRASIL PESQUISA CLINICA LTDA	– losmapimod / FTX- 1821 / GW856553X	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA DE LOSMAPIMOD EM SUJEITOS ADULTOS QUE APRESENTAM COVID-19 (ESTUDO LOSVID). VERSÃO 2.1, DATADO 10-JUL- 2020.	NCT04511819	Novembro de 2020	Brasil, Estados Unidos e México
45.	ABC-201	ACTIVA-CRO DO BRASIL SERVIÇOS DE PESQUISAS CLÍNICAS LTDA	– Opaganib (ABC294640)	2/3	OPAGANIB, UM INIBIDOR DA ESFINGOSINA QUINASE-2 (SK2) EM PNEUMONIA POR COVID-19: UM ESTUDO DE FASE 2/3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO EM SUJEITOS ADULTOS HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA GRAVE POR SARS-COV-2 POSITIVO. PROTOCOLO ABC-201 VERSÃO 1.1 15 DE JUNHO DE 2020.	NCT04467840	Fevereiro de 2021	Brasil, Israel, México e Rússia
46.	NITFQM07200R *CANCELADO A PEDIDO*	FARMOQUÍMICA S/A	– Nitazoxanida		ENSAIO CLÍNICO, PROSPECTIVO, RANDOMIZADO, DUPLO- CEGO, PARALELO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA DA NITAZOXANIDA 600 MG, ADMINISTRADA TRÊS VEZES AO DIA, NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES ADULTOS DIAGNOSTICADOS COM COVID-19 COM SINTOMAS LEVES EM CONDIÇÃO DOMICILIAR/AMBULATORIAL ATENDIDOS NO SISTEMA DE SAÚDE PÚBLICO DO MUNICÍPIO DE MESQUITA –RJ. VERSÃO 1.0 DATADA DE 16 DE JUNHO DE 2020	NCT04441398	Não atualizado	Brasil
47.	ILIAD-7 Coorte Brasil	RESOLUTION LATIN AMERICA PESQUISA CLINICA LTDA	– Interleucina 7 (IL-7) humana recombinante	2	INTERLEUCINA-7 RECOMBINANTE (CYT107) PARA MELHORAR OS RESULTADOS CLÍNICOS EM PACIENTES LINFOPÊNICOS COM INFECÇÃO POR COVID-19. VERSÃO 1.0 – 06 DE JULHO DE 2020	Não disponível		Brasil, França, Reino Unido, Estados Unidos
48.	BTK-COV-202BR	Synova Pesquisa Científica Ltda.	– MALEATO DE ABIVERTINIB	2	ENSAIO CLÍNICO FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLOCEGO, PLACEBO-CONTROLADO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E	NCT04528667	Mai de 2021	Brasil, Estados Unidos

					EFICÁCIA DO STI-5656 (MALEATO DE ABIVERTINIBE) EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS DEVIDO À COVID-19.			
49.	BGB-DXP593-102	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA	– BGB-DXP593	2	UM ESTUDO FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO ANTICORPO NEUTRALIZANTE BGBDXP593 DE SARS-COV-2 EM PACIENTES COM COVID-19 LEVE A MODERADA. EMENDA 1.0, DATADA DE 03 DE SETEMBRO DE 2020.	NCT04551898	28 de Fevereiro de 2021	Brasil
50.	998	BIOTEST FARMACÊUTICA LTDA	– Trimodulina IgM Concentrada (BT588)	2	ESTUDO DE FASE II, RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO-CEGO, MULTICÊNTRICO, PARA INVESTIGAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DA TRIMODULINA (BT588) COMO TERAPIA ADICIONAL AO PADRÃO DE TRATAMENTO EM PARTICIPANTES ADULTOS COM COVID-19 GRAVE. V1.0 DE 06 DE JUNHO DE 2020	NCT04576728	Março de 2021	Brasil
51.	R10933-10987-COV-2069 *CANCELADO A PEDIDO*	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda	– Casirivimabe + Imdevimabe REGN10933+REGN10987	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE ANTICORPOS MONOCLONAIS ANTI-SPIKE DO SARS-COV-2 NA PREVENÇÃO DE INFECÇÃO POR SARS-COV-2 EM CONTATOS DOMICILIARES DE INDIVÍDUOS INFECTADOS COM SARS-COV-2	NCT04452318	15 de Agosto de 2021	Brasil, Estados Unidos
52.	PO-COV-III-20	AVANTI - INSTITUTO DE PESQUISA CLINICA LTDA.	– Brometo de Azoximero (IP-0002) - Polyoxidonium®	2/3	ESTUDO CLÍNICO MULTICÊNTRICO, ADAPTÁVEL, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, COMPARATIVO, DA SEGURANÇA EFICÁCIA DE POLYOXIDONIUM®, LIOFILIZADO PARA INJEÇÃO E APLICAÇÃO TÓPICA, 6 MG (NPO PETROVAX PHARM LLC, RÚSSIA) EM PACIENTES COM DOENÇA CAUSADA PELO CORONAVÍRUS (COVID-19). VERSÃO 1.4, DATADA DE 30 DE JUNHO DE 2020	NCT04381377	Abril de 2021	Brasil, Rússia
53.	COV-01-04	AMGEN BIOTECNOLOGIA DO BRASIL LTDA.	– Apremilaste (CC-10004), Zilucoplan, Lanadelumabe	3	ESTUDO DE PLATAFORMA DE ALIANÇA DA INDÚSTRIA PARA AVALIAR A SEGURANÇA E EFICÁCIA DE VÁRIOS AGENTES CANDIDATOS PARA O TRATAMENTO DA COVID-19 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS. EMENDA 1 AO PROTOCOLO, DE 27 DE AGOSTO DE 2020.	NCT04590586	13 de julho de 2021	Brasil
54.	4482-001	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA	– MK-4482 / EIDD-2801	2/3	UM ESTUDO CLÍNICO FASE 2/3 RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO CEGO PARA AVALIAR A EFICÁCIA, SEGURANÇA E FARMACOCINÉTICA DE MK4482 EM PACIENTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM COVID-19. 4482-001-00 DE 14/SET/2020	NCT04575584	18 de outubro de 2021	Brasil, Estados Unidos e Israel
55.	VIR-7831-5001 (GSK 214367)	I3 Latin America Brasil Serviços de	– VIR-7831		ESTUDO RANDOMIZADO, MULTICÊNTRICO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DO ANTICORPO MONOCLONAL VIR-7831 NO TRATAMENTO	NCT04545060	Julho de 2021	Brasil, Estados Unidos,

		Pesquisa Clínica Ltda			PRECOCE DA DOENÇA POR CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19) EM PACIENTES NÃO HOSPITALIZADOS. VERSÃO ORIGINAL 27 JULHO 2020.			Canadá, Chile, Peru, Espanha, Reino Unido
56.	4482-002	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA	– MK-4482 / EIDD-2801	2/3	UM ESTUDO CLÍNICO FASE 2/3 RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO CEGO PARA AVALIAR A EFICÁCIA, SEGURANÇA E FARMACOCINÉTICA DE MK4482 EM PACIENTES ADULTOS NÃO HOSPITALIZADOS COM COVID-19. 4482-002-00 DE 14/SET/2020	NCT04575597	14 de outubro de 2021	Brasil, Estados Unidos, Israel e Reino Unido
57.	IFX-1-P2.9	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– IFX-1	2/3	UM ESTUDO PRAGMÁTICO, ADAPTATIVO, RANDOMIZADO, CONTROLADO, MULTICÊNTRICO, DE FASE II/III DE IFX-1 EM PARTICIPANTES COM PNEUMONIA SEVERA POR COVID19 – “PANAMO” VERSÃO 2.0, 30 DE JULHO DE 2020	NCT04333420	31 de agosto de 2021	Brasil, Alemanha e Holanda
58.	1434-0009	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.	– BI 764198	2	EFICÁCIA E SEGURANÇA DE BI 764198 NA PREVENÇÃO/PROGRESSÃO DA ARDS E DE COMPLICAÇÕES RELACIONADAS À ARDS SECUNDÁRIAS À COVID-19 (ACTION ON COVID-19). VERSÃO 1.0, DE 18 DE SETEMBRO DE 2020.	NCT04604184	5 de maio de 2021	Brasil e Estados Unidos
59.	CMAS825F12201 *CANCELADO A PEDIDO*	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	– MAS825	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, CONTROLADO COM PLACEBO, CEGO AO PARTICIPANTE E AO INVESTIGADOR, MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE MAS825 PARA O TRATAMENTO DE PACIENTES INFECTADOS POR SARS-COV-2 COM PNEUMONIA DECORRENTE DA COVID-19 E COMPROMETIMENTO DA FUNÇÃO RESPIRATÓRIA. VERSÃO 01 DE 03/JUL/2020.	NCT04382651	9 de abril de 2021	Brasil e Estados Unidos
60.	COALIZÃO COVID-19 BRASIL IX RE	BLANVER FARMOQUIMICA E FARMACÊUTICA S.A.	– Sulfato de atazanavir / Dicloridrato de daclatasvir / Sofosbuvir	2/3	ANTIVIRAIS PARA PACIENTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM INFECÇÃO POR SARS-COV-2: ESTUDO RANDOMIZADO, FASE 2/3, MULTICÊNTRICO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO CEGO, ADAPTATIVO, COM MULTI-BRAÇOS E ESTÁGIOS. VERSÃO: 2.0 – 30 DE OUTUBRO DE 2020	NCT04468087	30 de abril de 2021	Brasil
61.	C-935788-061	WCT Serviços de Pesquisa Clínica LTDA.	– Fostamatinib (R935788)	3	UM ESTUDO DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, PLACEBO-CONTROLADO, DE DESENHO ADAPTATIVO, MULTICÊNTRICO, DE FASE 3 PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE FOSTAMATINIB EM INDIVÍDUOS COM COVID-19. EMENDA 1 VERSÃO 2.0 DATADO 17 DE NOVEMBER DE 2020.	NCT04629703	Outubro de 2021	Brasil

62.	MPZ-II-02	QUINTILES BRASIL LTDA	– Meplazumabe		ESTUDO CLÍNICO MULTICÊNTRICO, CONTÍNUO, RANDOMIZADO, EM CARÁTER CEGO PARA TERCEIROS PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE MEPLAZUMABE EM ADIÇÃO AO PADRÃO DE TRATAMENTO PARA O TRATAMENTO DA COVID-19 EM ADULTOS HOSPITALIZADOS. EMENDA 1 AO PROTOCOLO ORIGINAL – 24-NOV-2020	NCT04586153	30 de setembro de 2021	Brasil
63.	CT-P59 3.2 *CANCELADO A PEDIDO*	CELLTRION HEALTHCARE DISTRIBUICAO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS DOS BRASIL LTDA	– CT-P59	2/3	ESTUDO DE FASE 2/3 RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO-CEGO, DE GRUPOS PARALELOS PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE CT-P59 EM COMBINAÇÃO COM O PADRÃO DE CUIDADOS EM PACIENTES AMBULATORIAIS COM INFECÇÃO POR CORONAVÍRUS RELACIONADO A SÍNDROME RESPIRATÓRIA AGUDA GRAVE (SARS-COV-2). VERSÃO 3.1 DE 19 DE OUTUBRO DE 2020	EUCTR2020-003369-20-HU		Brasil, República Tcheca, França, Hungria, Índia, Irlanda, Itália, República da Coreia, Romênia, África do Sul, Espanha e Reino Unido
64.	C4611001	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– PF-07304814	1b	UM ESTUDO DE FASE 1B, EM 2 PARTES, DUPLO-CEGO, ABERTO PARA O PATROCINADOR, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE E FARMACOCINÉTICA, DA PF-07304814 EM INFUSÕES INTRAVENOSAS ÚNICA E CONTÍNUA, CRESCENTE (EM 24 HORAS, PARTE 1) E ESTENDIDAS E CONTÍNUAS (EM 120 HORAS, PARTE 2) EM PACIENTES INTERNADOS COM COVID-19. EMENDA 4, DATADA DE 15 DE DEZEMBRO DE 2020	NCT04535167	5 de julho de 2021	Brasil e Estados Unidos
65.	TD-0903-0188	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA	– TD-0903	2	UM ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO COM PLACEBO, GRUPO PARALELO, MULTICÊNTRICO DE UM INIBIDOR DE PAN-JANUS CINASE INALADO, TD-0903, PARA TRATAR LESÃO PULMONAR AGUDA SINTOMÁTICA ASSOCIADA A COVID-19. EMENDA 4, DE 18 DE SETEMBRO DE 2020.	NCT04402866	Abril de 2021	Brasil, Estados Unidos, Finlândia, República da Moldávia, Romênia, Ucrânia e Reino Unido.

66.	CNMZnAg.202	ICLPARMA TREINAMENTOS E ASSESSORIA LTDA	– Zinco catiônico e Prata catiônica	2	ESTUDO MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DA SOLUÇÃO LÍQUIDA CONTENDO ZNAG NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES DIAGNOSTICADOS COM COVID-19 COM SINTOMAS AGUDOS E NÃO HOSPITALIZADOS. VERSÃO 1.0 DE 29 DE JANEIRO DE 2021	NCT04610138	Agosto de 2021	Brasil
67.	ACTIV-2/A5401	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLINICA LTDA	– BRII-196; BRII-198	2/3	ESTUDO DE UMA PLATAFORMA ADAPTATIVA DE TRATAMENTO PARA PACIENTES AMBULATORIAIS COM COVID-19 (ADAPT OUT COVID). VERSÃO 2.0 DE 23 DE NOVEMBRO DE 2020.	NCT04518410	Dezembro de 2021	Brasil, Estados Unidos e Porto Rico
68.	SCTA01-B301	Covance Brasil Serviços e Pesquisas Farmacêuticas Ltda	– SCTA01 - Anticorpo monoclonal de proteína de pico anti-SARSCoV- 2 recombinante	2/3	UM ESTUDO MULTICÊNTRICO, ADAPTATIVO, RANDOMIZADO, DUPLO CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE FASE II/III PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DO ANTICORPO MONOCLONAL SCTA01 CONTRA SARS-COV-2 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19 GRAVE. V3.0 – 07/JANEIRO/2021.	NCT04644185	10 de outubro de 2021	Brasil, Argentina, Chile, Colômbia, México, Peru
69.	VAC31518 COV2004	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA, REATOGENICIDADE E IMUNOGENICIDADE DE AD26.COV2.S EM PARTICIPANTES DA PESQUISA GRÁVIDAS SAUDÁVEIS. PROTOCOLO CLÍNICO, DE 07 DE DEZEMBRO DE 2020.	NCT04765384	20 de junho de 2023	Brasil, Estados Unidos, África do Sul, Espanha e Reino Unido
70.	VAC31518 COV3009 ESTUDO SUSPENSO	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	3	ENSAIO CLÍNICO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE AD26.COV2.S PARA A PREVENÇÃO DE COVID-19 MEDIADO POR SARSCOV-2 EM ADULTOS COM 18 ANOS OU MAIS. (ENSEMBLE 2) EMENDA 3 AO PROTOCOLO, DATADA DE 18 DE DEZEMBRO DE 2020.	NCT04614948	11 de maio de 2023	Brasil, Estados Unidos, Bélgica, Colômbia, França, Alemanha, Filipinas, África do Sul, Espanha e Reino Unido
71.	JH-COR-003	AZIDUS BRASIL PESQUISA CIENTIFICA E	– Novaferon	3	NOVATION-1: ESTUDO FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E EFICÁCIA DO NOVAFERON AEROSSOLIZADO + SOC VS. PLACEBO + SOC EM	NCT04669015	Agosto de 2021	Brasil

Fonte: <http://portal.anvisa.gov.br/consulta-de-ensaios-clinicos-autorizados>

¹ <https://clinicaltrials.gov>

Última atualização 30/04/2021

		DESENVOLVIMENTO LTDA			PARTICIPANTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM COVID-19 MODERADA A GRAVE. VERSÃO 2 DE 10 DE FEVEREIRO DE 2021.			
72.	BHC-RIB-5401-GL	BL INDÚSTRIA OTICA LTDA	– Ribavirina	1	ESTUDO ABERTO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E EFICÁCIA DE VIRAZOLE® (RIBAVIRINA PARA SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO, USP) EM PARTICIPANTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM DESCONFORTO RESPIRATÓRIO DEVIDO À COVID-19. VERSÃO 2.0 DE 25 DE NOVEMBRO DE 2020	NCT04551768	Julho de 2021	Brasil e Grécia
73.	BGE-175-201	Clinipace Pesquisas Clínicas do Brasil Limitada	– Asapiranto (AGE-175)	2	ESTUDO MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO COM PLACEBO, DE FASE 2 PARA INVESTIGAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE ASAPIRANTO EM PACIENTES HOSPITALIZADOS DE MAIS DE SESENTA ANOS DE IDADE COM COVID-19. VERSÃO 1.0 DE 04 DE DEZEMBRO DE 2020.	NCT04705597	Abril de 2022	Brasil e Estados Unidos
74.	IGZ-I	Instituto Galzu de Pesquisa, Ensino, Ciência e Tecnologia Aplicada	– AZVUDINE	3	AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA E EFICÁCIA CLÍNICA DO AZVUDINE EM PACIENTES INFECTADOS PELO VÍRUS SARS-COV-2: ESTUDO DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO. VERSÃO 1.0 DE 14 DE SETEMBRO DE 2020.	NCT04668235	Outubro de 2021	Brasil
75.	SAS-01-IB	INSTITUTO BUTANTAN	– Soro anti-SARS-CoV-2	1/2	ENSAIO CLÍNICO FASE I/II PARA ESCALONAMENTO DE DOSE E AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E RESPOSTA CLÍNICA DO SORO ANTI-SARS-COV-2 PRODUZIDO PELO INSTITUTO BUTANTAN - SOROCOVID. VERSÃO 1.0 – 10-MAR-2021.	Não disponível		Brasil
76.	C4591015	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– Vacinas BNT162 com RNA anti-viral para imunização ativa contra COVID-19 (PF-07302048)	2/3	ESTUDO CLÍNICO DE FASE 2/3, CONTROLADO POR PLACEBO, RANDOMIZADO, CEGO PARA O OBSERVADOR, PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE E IMUNOGENICIDADE DE UMA VACINA CANDIDATA COM RNA DE SARS-COV-2 (BNT162B2) CONTRA A COVID-19 EM MULHERES GRÁVIDAS COM 18 ANOS DE IDADE OU MAIS. EMENDA 1, DATADA DE 28 DE JANEIRO DE 2021	NCT04754594	27 de junho de 2022	Brasil e Estados Unidos
77.	0135-0347	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.	– Alteplase TPA-05	2b/3	ESTUDO ADAPTATIVO DE FASE IIB/III OPERACIONALMENTE INTEGRADO, ABERTO, RANDOMIZADO, SEQUENCIAL, DE GRUPOS PARALELOS PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO TRATAMENTO DIÁRIO INTRAVENOSO COM ALTEPLASE, ADMINISTRADO POR UM PERÍODO DE ATÉ 5 DIAS EM ADIÇÃO AO TRATAMENTO PADRÃO (SOC) EM COMPARAÇÃO AO SOC ISOLADO, EM PACIENTES COM SÍNDROME DO DESCONFORTO RESPIRATÓRIO AGUDO (ARDS) CAUSADA PELA COVID-19. (TRISTARDS). VERSÃO 2.0 DE 22 DE OUTUBRO DE 2020.	EUCTR2020-002913-16	Não informado	Brasil, Áustria, Bélgica, China, Dinamarca, França, Alemanha, Itália, Holanda,

Fonte: <http://portal.anvisa.gov.br/consulta-de-ensaios-clinicos-autorizados>

¹ <https://clinicaltrials.gov>

Última atualização 30/04/2021

								Portugal, Rússia, Espanha e Reino Unido
78.	TLKLXG202001	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– Carrimicina	3	ESTUDO CLÍNICO FASE 3, RANDOMIZADO, MULTICÊNTRICO, CONTROLADO POR PLACEBO, DUPLO-CEGO DE SEGURANÇA E EFICÁCIA DA CARRIMICINA NO TRATAMENTO DE COVID-19 SEVERA EM PACIENTES HOSPITALIZADOS. VERSÃO 3.0 DE 08 DE DEZEMBRO DE 2020.	NCT04672564	30 de junho de 2021	Brasil, Estados Unidos, Argentina, Colômbia, Índia, México, Peru, Filipinas e Ucrânia
79.	CP-PRO-CoVLP-021	I3 Latin America Brasil Serviços de Pesquisa Clínica Ltda	– Vacina para COVID-19 de partícula semelhante ao coronavírus (CoVLP)	2/3	UM ESTUDO RANDOMIZADO, CEGO PARA OBSERVADOR, CONTROLADO POR PLACEBO, DE FASE 2/3 PARA AVALIAR A SEGURANÇA, EFICÁCIA E IMUNOGENICIDADE DE UMA VACINA PARA COVID-19 DE PARTÍCULA RECOMBINANTE SEMELHANTE AO CORONAVÍRUS EM ADULTOS COM 18 ANOS DE IDADE OU MAIS. V5.1 11MAR2021	NCT04636697	30 de abril de 2022	Brasil, Estados Unidos e Canadá
80.	D8851C00001	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	– AZD7442	3	UM ESTUDO DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, MULTICÊNTRICO PARA DETERMINAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DE AZD7442 PARA O TRATAMENTO DE COVID-19 EM ADULTOS NÃO HOSPITALIZADOS. VERSÃO 5.0 DATADA DE 31 DE MARÇO DE 2021.	NCT04723394	27 de maio de 2022	Brasil, Estados Unidos, Alemanha, México, Hungria e Reino Unido
81.	ATI0220 - PRESECO	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA	– Favipiravir	3	(PRESECO): ESTUDO CLÍNICO DE FASE 3, DUPLO CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, RANDOMIZADO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA CLÍNICA DE FAVIPIRAVIR EM PACIENTES COM SINTOMAS LEVES A MODERADOS RELACIONADOS À INFECÇÃO POR COVID-19. VERSÃO 2.2 DE 25 DE NOVEMBRO DE 2020.	NCT04600895	Outubro de 2021	Brasil e Estados Unidos
82.	NITFQM05200R	FARMOQUÍMICA S/A	– Nitazoxanida	3	ENSAIO CLÍNICO DE FASE 3, MULTICÊNTRICO, PARALELO, RANDOMIZADO E DUPLO-CEGO PARA AVALIAÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DO MEDICAMENTO NITAZOXANIDA (FARMOQUÍMICA S.A) EM DOIS REGIMES DE DOSE DISTINTOS (600 MG VS. 500 MG), NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES DA PESQUISA COM COVID-19 HOSPITALIZADOS EM ESTADO MODERADO. VERSÃO 1.0 DATADA DE 21 DE OUTUBRO DE 2020.	NCT04423861	21 de maio	Brasil

83.	CLO-SCB-2019-003	QUINTILES BRASIL LTDA	– Proteína recombinante de fusão do trímero de pico [S] do SARS-CoV-2	2/3	ESTUDO DE FASE 2/3 DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA, IMUNOGENICIDADE E SEGURANÇA DA VACINA RECOMBINANTE DA SUBUNIDADE DA PROTEÍNA S TRIMÉRICA DO SARS-COV-2 (SCB-2019) COM O ADJUVANTE CPG 1018/ALUM PARA PREVENÇÃO DA COVID-19 MEDIADA PELO SARS-COV-2 EM PARTICIPANTES A PARTIR DE 18 ANOS DE IDADE. EMENDA 2 (VERSÃO 3.0) – 21 DE JANEIRO DE 2021	EUCTR2020-004272-17		
84.	VAC31518 COV2001	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	2a	ESTUDO DE FASE 2A, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR UMA FAIXA DE NÍVEIS DE DOSE E INTERVALOS DE VACINAÇÃO DE AD26.COV2.S EM ADULTOS SADIOS COM 18 A 55 ANOS DE IDADE (INCLUSIVE) E ADULTOS COM 65 ANOS DE IDADE OU MAIS E PARA AVALIAR 2 NÍVEIS DE DOSE DE AD26.COV2.S EM ADOLESCENTES SADIOS COM 12 A 17 ANOS DE IDADE (INCLUSIVE) EMENDA 4 DE 04 DE MARÇO DE 2021.	NCT04535453	15 de agosto de 2023	Brasil, Estados Unidos, Canadá, Alemanha, Holanda, Espanha e Reino Unido
85.	SCTA01-A301	Covance Brasil Serviços e Pesquisas Farmacêuticas Ltda	– SCTA01 - Anticorpo monoclonal de proteína de pico anti-SARSCoV- 2 recombinante		UM ESTUDO ADAPTATIVO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE FASE II/III DO ANTICORPO MONOCLONAL SCTA01 CONTRA SARS-COV-2 EM PACIENTES AMBULATORIAIS DE ALTO RISCO COM COVID-19 (ENSAIO MAOP3)	NCT04709328	01 de março de 2022	Brasil