

Lista dos Ensaio 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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
6.	NITFQM0320OR	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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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 BARICITINIBE EM PACIENTES COM INFECÇÃO POR COVID-19. PROTOCOLO EMENDA A VERSÃO DE 27 DE MAIO DE 2020	EudraCT 2020-001517-21 NCT04421027	1 de setembro de 2020	Brasil, Estados Unidos, Argentina, Inglaterra, Itália, México, Rússia, Espanha, Reino Unido
12.	214094 OSCAR	GLAXOSMITHKLINE 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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
20.	B-2660-204 *CANCELADO A PEDIDO*	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	EudraCT 2020-002104-39 NCT04469621	Janeiro de 2021	Brasil

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
					SAR443122 EM PACIENTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19 GRAVE - PDY16879. VERSÃO 1.0 DE 03-JUN-2020			
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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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 DECORRENTE DA COVID-19 E COMPROMETIMENTO DA FUNÇÃO RESPIRATÓRIA..VERSÃO 01 DE 22/JUN/2020.	NCT04382053	30 de novembro de 2020	Brasil, Dinamarca, Alemanha, Hungria, 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	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COVS.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,

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
								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+REGN10987	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+REGN10987	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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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 CLINICAS e COMERCIO LTDA	– 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-PROTEÍNASE (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	NCT04547140	Setembro de 2021	Brasil
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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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 EFICÁCIA DO STI-5656 (MALEATO DE ABIVERTINIBE) EM PARTICIPANTES HOSPITALIZADOS DEVIDO À COVID-19.	NCT04528667	Maior de 2021	Brasil, Estados Unidos
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	PAREXEL International	– 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	NCT04452318	15 de Agosto de 2021	Brasil, Estados Unidos

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
	CANCELADO A PEDIDO	Pesquisas Clínicas Ltda			INFECÇÃO POR SARS-COV-2 EM CONTATOS DOMICILIARES DE INDIVÍDUOS INFECTADOS COM SARS-COV-2			
52.	PO-COV-III-20 *CANCELADO A PEDIDO*	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 Pesquisa Clínica Ltda	– VIR-7831		ESTUDO RANDOMIZADO, MULTICÊNTRICO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA E A EFICÁCIA DO ANTICORPO MONOCLONAL VIR-7831 NO TRATAMENTO PRECOCE DA DOENÇA POR CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19) EM PACIENTES NÃO HOSPITALIZADOS. VERSÃO ORIGINAL 27 JULHO 2020.	NCT04545060	Julho de 2021	Brasil, Estados Unidos, 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	– 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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
		Pesquisas Clínicas Ltda.						
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 BIOCIENCIAS 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	– 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,

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
		FARMACEUTICOS DOS BRASIL LTDA						Hungria, Índia, Irlanda, Itália, República da Coreia, Romênia, África do Sul, Espanha e Reino Unido
64.	C4611001 *CANCELADO A PEDIDO*	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

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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.COVS.1, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA, REATOGENICIDADE E IMUNOGENICIDADE DE AD26.COVS.1 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	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.	– VAC31518 (Ad26.COVS.1, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	3	ENSAIO CLÍNICO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE AD26.COVS.1 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 DESENVOLVIMENTO LTDA	– 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 PARTICIPANTES ADULTOS HOSPITALIZADOS COM COVID-19 MODERADA A GRAVE. VERSÃO 2 DE 10 DE FEVEREIRO DE 2021.	NCT04669015	Agosto de 2021	Brasil

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
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,

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
								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	NCT04423861	21 de maio	Brasil

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
					COVID-19 HOSPITALIZADOS EM ESTADO MODERADO. VERSÃO 1.0 DATADA DE 21 DE OUTUBRO DE 2020.			
83.	CLO-SCB-2019-003	QUINTILES BRASIL LTDA	– Proteína recombinante de fusão do trímico 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 *CANCELADO A PEDIDO*	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	2/3	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
86.	VAC31518 COV3006	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26.COVS.1, JNJ78436735)	2/3	ESTUDO RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE FASE 2/3 PARA AVALIAR A SEGURANÇA, REATOGENICIDADE E IMUNOGENICIDADE DE DIFERENTES NÍVEIS DE DOSE DE AD26.COV2.S ADMINISTRADAS COMO UM REGIME DE DUAS DOSES SEGUIDO POR UM REFORÇO EM CRIANÇAS SAUDÁVEIS DO NASCIMENTO AOS 17 ANOS, INCLUSIVE, QUANDO COMPARADO À ADMINISTRAÇÃO DE UMA E DUAS DOSES DE AD26.COV2.S (EM UM REGIME DE DUAS DOSES) EM ADULTOS SAUDÁVEIS COM IDADE ENTRE 18 E 55 ANOS, INCLUSIVE. (HORIZON 2). PROTOCOLO CLÍNICO DE 22 DE JANEIRO DE 2021.	Não disponível		Brasil

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
87.	SG018	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– Interferon beta-1a (IFNâ-1a) SNG001	3	UM ESTUDO DE FASE III RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA DETERMINAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO SNG001 INALATÓRIO PARA O TRATAMENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS DEVIDO À COVID-19 MODERADA. VERSÃO 4.0, 22 DE FEVEREIRO DE 2021.	NCT04732949	01 de setembro de 2021	Brasil, Estados Unidos e Reino Unido
88.	BBIL/BBV152-C/2020 *CANCELADO*	PRECISA COMERCIALIZAÇÃO DE MEDICAMENTO LTDA	– Antígeno do Vírus Corona inativado, Virion inteiro - COVAXIN	3	ESTUDO ORIENTADO POR EVENTOS, DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, MULTICÊNTRICO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA, SEGURANÇA, IMUNOGENICIDADE E CONSISTÊNCIA ENTRE LOTES DE BBV152, UMA VACINA DE VÍRION INTEIRO INATIVADO CONTRA SARS-COV-2, EM ADULTOS ≥18 ANOS DE IDADE. VERSÃO 4.0, DE 11 DE MARÇO DE 2021.	NCT04641481	Dezembro de 2022	Brasil e Índia
89.	ADG20-TRMT-001	PPD DO BRASIL SUPORTE A PESQUISA CLÍNICA LTDA	– Anticorpo monoclonal ADG20	2/3	“UM ESTUDO RANDOMIZADO DE FASE 2/3, DUPLO-CEGO E CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE ADG20 NO TRATAMENTO DE PARTICIPANTES AMBULATORIAIS COM COVID-19 LEVE OU MODERADA (STAMP)”.VERSÃO 4.0, DE 06 DE MAIO DE 2021	NCT04805671	Fevereiro de 2023	Brasil
90.	NCV-01-IB	INSTITUTO BUTANTAN	– Vacina Monovalente de NDV (HXP-S-SARS-CoV-2) concentrado a granel - BUTANVAC	2/3	ENSAIO CLÍNICO DE FASE I/II DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, POR ETAPAS, ADAPTATIVO CONTROLADO COM PLACEBO PARA AVALIAÇÃO DE SEGURANÇA E IMUNOGENICIDADE DA VACINA COVID-19 (RECOMBINANTE, INATIVADA) EM ADULTOS NO BRASIL - ADAPTCOV. VERSÃO 1.0 DE 21 DE ABRIL DE 2021.	Não disponível		Brasil
91.	GT0918-MT-3001	I3 Latin America Brasil Serviços de Pesquisa Clínica Ltda	– Proxalutamida (GT-0918)	3	ESTUDO MULTIRREGIONAL DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE GT0918 NO TRATAMENTO DE PACIENTES DO SEXO MASCULINO COM COVID-19 LEVE A MODERADO. VERSÃO 2.0, 21MAR2021.	NCT04869228	30 de maio de 2022	Brasil
92.	CV43043	QUINTILES BRASIL LTDA	– RO7496998 (AT-527)	3	ESTUDO MULTICÊNTRICO, DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, AMBULATORIAL, PARA AVALIAR A EFICÁCIA, SEGURANÇA E ATIVIDADE ANTIVIRAL DO RO7496998 (AT-527) EM PACIENTES COM COVID-19 LEVE OU MODERADA. VERSÃO 1, DE 12 DE FEVEREIRO DE 2021.	NCT04889040	3 de agosto de 2021	Brasil, Argentina, Bélgica, Colômbia, Dinamarca, França, Alemanha, Hungria,

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
								Itália, Japão, México, Peru, Polônia, Portugal, Romênia, Rússia, Sérvia, África do Sul, Espanha, Suíça, Turquia, Ucrânia e Reino Unido.
93.	C4591031	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– Vacinas BNT162 com RNA anti-viral para imunização ativa contra COVID-19 (PF-07302048)	3	UM PROTOCOLO MESTRE DE FASE 3 PARA AVALIAR A(S) DOSE(S) ADICIONAL(IS) DE BNT162B2 EM INDIVÍDUOS SAUDÁVEIS ANTERIORMENTE VACINADOS COM BNT162B2. VERSÃO 13 DE MAIO DE 2021	Não disponível		Brasil
94.	NAPc-201/301	ATLANTIS CLINICAL BRAZIL LTDA	– rNAPc2	2/3	AVALIAÇÃO DA SEGURANÇA, HOSPITALIZAÇÃO E EFICÁCIA DE RNAPC2 NA COVID-19 (ASPENCOVID-19). VERSÃO 5.00 DE 01 DE FEVEREIRO DE 2021	NCT04655586		Brasil e Estados Unidos
95.	C4591024	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– Vacinas BNT162 com RNA anti-viral para imunização ativa contra COVID-19 (PF-07302048)	2b	UM ESTUDO FASE 2B, ABERTO, PARA AVALIAR A SEGURANÇA, TOLERABILIDADE E IMUNOGENICIDADE DA VACINA CANDIDATA BNT162B2 EM PARTICIPANTES IMUNOCOMPROMETIDOS ≥2 ANOS DE IDADE. EMENDA 2 AO PROTOCOLO CLÍNICO, DE 05 DE AGOSTO DE 2021.	NCT04895982	4 de janeiro de 2023	Brasil
96.	V3011902	WCT Serviços de Pesquisa Clínica LTDA.	– VERU-111	3	ESTUDO DE FASE 3 RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE VERU-111 PARA O TRATAMENTO DA SÍNDROME RESPIRATÓRIA AGUDA GRAVE POR CORONAVÍRUS 2 (SARS-COV-2) EM PACIENTES COM ALTO RISCO	NCT04842747	19 de março de 2022	Brasil, Argentina, Estados Unidos,

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
					DE SÍNDROME DO DESCONFORTO RESPIRATÓRIO AGUDO (SDRA). EMENDA 2 VERSÃO 3.0 DATADO 12 DE MAIO DE 2021.			Colômbia e México
97.	hc-1119-drug-sars-001	CLINERGY HEALTH RESEARCH PESQUISA CLINICA LTDA	– Deutenzalutamida	2/3	TRATAMENTO ADJUVANTE COM HC-1119 PARA PACIENTES HOSPITALIZADOS COM COVID-19. VERSÃO 2.0, 11 DE MAIO DE 2021.	Não disponível		
98.	VAW00001	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	– Vacina SARS-CoV-2 mRNA (MRT5500)	1/2	IMUNOGENICIDADE E SEGURANÇA DA FORMULAÇÃO DA VACINA DE RNAM PARA SARS-COV-2 ADMINISTRADA PELA PRIMEIRA VEZ A HUMANOS EM ADULTOS SAUDÁVEIS COM 18 ANOS DE IDADE OU MAIS. VERSÃO 3.0 DE 08 DE ABRIL DE 2021	NCT04798027	Setembro 2022	Estados Unidos, Honduras, Austrália e Brasil
99.	VP-C21-008	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA	– C21	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS E MULTICÊNTRICO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE C21 COMO ADITIVO AO TRATAMENTO DE ROTINA EM PARTICIPANTES ADULTOS COM COVID-19. VERSÃO 2.0 DE 06 DE MAIO DE 2021.	NCT04880642	Março 2022	África do Sul, Argentina, Brasil, Colômbia, Estados Unidos, Índia, Peru e Polônia.
100.	20200404	CLINERGY HEALTH RESEARCH PESQUISA CLINICA LTDA	– VACINA INATIVADA CONTRA SARS-COV-2 (CÉLULA VERO)	3	ESTUDO CLÍNICO DE FASE III, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DA VACINA INATIVADA CONTRA SARS-COV-2 (CÉLULA VERO), EM ADULTOS DE 18 ANOS DE IDADE OU MAIS. VERSÃO 1.1, DE 14/11/2020.	Não disponível		
101.	D7220C00001	IQVIA RDS Brasil Ltda. representando ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA	– AZD2816 (ChAdOx1 nCoV-19E)	2/3	UM ESTUDO DE FASE II / III PARCIALMENTE DUPLO-CEGO, RANDOMIZADO, MULTINACIONAL, COM CONTROLE ATIVO EM ADULTOS PREVIAMENTE VACINADOS E NÃO VACINADOS PARA DETERMINAR A SEGURANÇA E A IMUNOGENICIDADE DO AZD2816, UMA VACINA PARA A PREVENÇÃO DE COVID-19 CAUSADO POR CEPAS VARIANTES DE SARS-COV-2. EMENDA 1 DE 02 DE JUNHO DE 2021	Não disponível		

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
102.	GT0918-US-3001	PAREXEL International Pesquisas Clínicas Ltda.	– Proxalutamida (GT-0918)	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DA PROXALUTAMIDA (GT0918) EM PARTICIPANTES AMBULATORIAIS DO SEXO MASCULINO COM COVID-19 LEVE A MODERADA. VERSÃO 1.0, 18 DE MARÇO DE 2021	NCT04870606	24 de janeiro de 2022	Brasil e Estados Unidos
103.	I4V-MC-KHAB	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	– Baricitinibe	3	ESTUDO MULTICÊNTRICO, ABERTO, DE FARMACOCINÉTICA E SEGURANÇA DE BARICITINIBE EM PACIENTES PEDIÁTRICOS DE 1 ANO A MENOS DE 18 ANOS DE IDADE HOSPITALIZADOS COM COVID-19. VERSÃO DE 05 DE MAIO DE 2021.	EudraCT 2021-001338-21		
104.	ARO_21_018_001	BIOMM SA	– Leronlimabe	3	UM ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO LERONLIMABE EM COMBINAÇÃO COM O TRATAMENTO PADRÃO PARA PACIENTES COM HOSPITALIZADOS COM PNEUMONIA POR CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19) QUE NÃO NECESSITAM DE VENTILAÇÃO MECÂNICA OU OXIGENAÇÃO POR MEMBRANA EXTRACORPÓREA. VERSÃO: 1.0 DATA: 30 DE ABRIL DE 2021.	NCT04901676	Fevereiro de 2022	Brasil
105.	ARO_21_018_002	BIOMM SA	– Leronlimabe	3	UM ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO LERONLIMABE EM COMBINAÇÃO COM O TRATAMENTO PADRÃO PARA PACIENTES CRITICAMENTE ENFERMOS COM PNEUMONIA POR CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19) COM NECESSIDADE DE VENTILAÇÃO MECÂNICA OU OXIGENAÇÃO POR MEMBRANA EXTRACORPÓREA. VERSÃO: 4.0 DATA: 30 DE ABRIL DE 2021	NCT04901689	Dezembro de 2021	Brasil
106.	CARDIOL 100-03	WCT Serviços de Pesquisa Clínica LTDA.	– Canabidiol		ESTUDO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO CARDIOLRX™ EM PACIENTES COM COVID-19 E DOENÇA CARDIOVASCULAR OU COM FATORES DE RISCO. UM ESTUDO DUPLO CEGO, CONTROLADO COM PLACEBO. PROTOCOLO V1.17 EMD 2-A DE 12MAIO2021	NCT04615949	Dezembro de 2021	Brasil e Estados Unidos
107.	013-00	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA.	– MK4482	3	ESTUDO DE FASE 3, MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE MK-4482 PARA A PREVENÇÃO DE COVID-19 (INFECÇÃO COM SINTOMAS DE SARS-COV-2 CONFIRMADA EM LABORATÓRIO) EM ADULTOS QUE MORAM COM UMA PESSOA COM COVID-19. 4482-013-00, 14 DE JUNHO DE 2021.	Não disponível		

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
108.	C4671002	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– PF-07321332 + ritonavir	2/3	UM ESTUDO DE FASE 2/3, INTERVENCIONAL, DUPLO-CEGO, DE DOIS BRAÇOS, PARA INVESTIGAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DO PF-07321332/RITONAVIR ADMINISTRADO ORALMENTE COMPARADO COM PLACEBO EM PARTICIPANTES ADULTOS SINTOMÁTICOS E NÃO HOSPITALIZADOS COM COVID-19 SOB BAIXO RISCO DE PROGRESSÃO PARA DOENÇA GRAVE. EMENDA 2, DE 19 DE JULHO DE 2021.	EudraCT 2021-002857-28		
109.	C4671005	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	– PF-07321332 + ritonavir	2/3	UM ESTUDO DE FASE 2/3, INTERVENCIONAL, DUPLO-CEGO, DE DOIS BRAÇOS, PARA INVESTIGAR A EFICÁCIA E SEGURANÇA DE PF-07321332/RITONAVIR ADMINISTRADO ORALMENTE COMPARADO COM PLACEBO EM PARTICIPANTES ADULTOS SINTOMÁTICOS E NÃO HOSPITALIZADOS COM COVID-19 E SOB MAIOR RISCO DE PROGRESSÃO PARA DOENÇA GRAVE. PROTOCOLO FINAL, DE 18 DE JUNHO DE 2021	NCT04960202	15 de fevereiro de 2022	Brasil
110.	LYT-100-2020-02	Clinipace pesquisas clínicas do brasil limitada	– LYT-100	2	ESTUDO DE FASE 2, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO E EXTENSÃO ABERTA PARA AVALIAR A SEGURANÇA E EFICÁCIA DE DEUPIRFENIDONA (LYT-100) NA DOENÇA RESPIRATÓRIA PÓS-COVID-19 AGUDA. EMENDA 5, VERSÃO 6.0 DE 27/ABRIL/2021	NCT04652518	Dezembro de 2021	Brasil, Estados Unidos, Moldávia, Filipinas, Romênia, Ucrânia e Reino Unido
111.	COVID19-311	ICON Pesquisas Clinicas Ltda.	– Vacina INO-4800	2/3	ESTUDO CEGO, RANDOMIZADO, DE FASE 2/3, CONTROLADO POR PLACEBO PARA AVALIAR A SEGURANÇA, A IMUNOGENICIDADE E A EFICÁCIA DE INO-4800, UMA VACINA PROFILÁTICA CONTRA A DOENÇA COVID-19, ADMINISTRADA POR VIA INTRADÉRMICA SEGUIDA POR ELETROPORAÇÃO EM ADULTOS COM ALTO RISCO DE EXPOSIÇÃO AO SARSCOV-2. VERSÃO 6.0 DATADA DE 30/ABR/2021.	NCT04642638	Setembro de 2022	Brasil e Estados Unidos
112.	VACINA RNA MCTI CIMATEC HDT-00	SERVIÇO NACIONAL DE APRENDIZAGEM INDUSTRIAL	– Vacina SENAI CIMATEC	1	ESTUDO DE FASE 1 PARA AVALIAR A SEGURANÇA, REATOGENICIDADE E IMUNOGENICIDADE DA VACINA RNA MCTI CIMATEC HDT CONTRA SARSCOV-2. VERSÃO 4.0 – 27 DE JULHO DE 2021.	NCT04844268	Outubro de 2022	Brasil

	Protocolo	Empresa	Medicamento	Fase	Título do estudo	Registro em base de dados	Previsão de término ¹	Países participantes ¹
113.	VAC31518 COV3003	JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	– VAC31518 (Ad26.COV2.S, Ad26COVS1, JNJ78436735)	3	ESTUDO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO CEGO PARA AVALIAR 6 NÍVEIS DE DOSE DE AD26.COV2.S ADMINISTRADOS COMO UM ESQUEMA DE DUAS DOSES EM ADULTOS SAUDÁVEIS. EMENDA 3 AO PROTOCOLO, DATADA DE 23 DE JUNHO DE 2021.	NCT04908722	2 de fevereiro de 2023	Brasil, Estados Unidos, Alemanha, Polônia e África do Sul
114.	APL-D-003-20	LABCORP BRASIL SERVICOS FARMACEUTICOS LTDA.	– Plitidepsina (SAPL01)	3	ESTUDO DE FASE 3, MULTICÊNTRICO, RANDOMIZADO E CONTROLADO PARA DETERMINAR A EFICÁCIA E A SEGURANÇA DE DOIS NÍVEIS DE DOSE DE PLITIDEPSIN VERSUS CONTROLE EM PACIENTES ADULTOS QUE NECESSITEM DE HOSPITALIZAÇÃO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÃO MODERADA POR COVID-19 (NEPTUNO).V6.0 – 27JUL2021.	NCT04784559	Novembro de 2021	Brasil, Argentina, Búlgaria, Colômbia, França, Grécia, México, Peru, Portugal, Romênia, África do Sul, Espanha e Turquia