



Платформа по клиническим исследованиям
ClinLine – новый взгляд на взаимодействие
пациентов, исследователей
и разработчиков лекарственных препаратов



Статистика по КИ в России за 2017 г.

700

РКИ

53 712

Пациентов

2 191

Здоровых добровольцев

терапия онкология
инфекционные болезни
неврология гематология
гастроэнтерология кардиология
эндокринология ревматология

Москва
Санкт-Петербург
Ярославская обл.
Нижегородская обл.
Новосибирская обл.



Цели и задачи ClinLine

Цели:

- Вовлечение всех участников рынка клинических исследований в единое информационное пространство
- Модернизация механизмов поиска КИ, клинических центров, Исследователей, Пациентов / Здоровых добровольцев
- Создание прозрачного и понятного процесса организации КИ для Пациентов / Здоровых добровольцев
- Распространение информации о клинических исследованиях и формирование положительного имиджа у общества

Задачи:

- Систематизация информационных баз данных по клиническим исследованиям
- Предоставление удобного механизма перекрестного поиска
- Создание сервисов по взаимодействию участников рынка клинических исследований
- Сокращение времени подбора центров, пре-скрининга пациентов
- Внедрение электронного дневника пациента

В настоящий момент портал работает в режиме тестирования. Пожалуйста, пишите Ваши комментарии и пожелания на почту patient@ipharma.ru

Портал для пациентов, исследователей и организаторов клинических исследований

Выберите город ▾

Поиск клинических исследований по ключевому слову

Поиск

Зарегистрируйтесь



Пациент/Доброволец

Участник клинического исследования.

[Зарегистрироваться](#)



Исследователь

Врач, который проводит клиническое исследование.

[Зарегистрироваться](#)



Спонсор/КИО

Организатор клинического исследования.

[Зарегистрироваться](#)

- РКИ
- Исследования, не требующие разрешения

- Здоровые добровольцы
- Пациенты
- Врачи-исследователи
- Сотрудники фармкомпаний, КИО



- Главные исследователи
- Со-исследователи

- Аккредитованные медицинские организации



Поиск КИ на портале

На портале ClinLine размещены четыре реестра:

- Клинических исследований
- Аккредитованных медицинских учреждений
- Главных и Со-исследователей
- Пациентов и Здоровых добровольцев (только для Исследователей)

Перекрестный поиск позволяет получить полную информацию об исследовании

Поиск Клинических исследований

A screenshot of the ClinLine search interface. It features several input fields and dropdown menus. The first row includes a region selector (set to 'мос'), a keyword field (containing 'юнимед-с'), and a filter count (2 выбрано). The second row includes a field for the lead investigator's name (containing 'Закрытое Акционерное Общество "Юнимед-С"') and a dropdown for the study status (Проводится). Below the investigator field is a 'Сбросить фильтр' link and a green 'Показать' button.

Выберите регион Ключевое слово

Москва

ФИО главного исследователя Проводится

[Сбросить фильтр](#)



Перекрестный поиск

Перекрестный поиск позволяет получить полную и конкретную информацию об исследовании: где и кем оно проводится, открыт ли набор, какие критерии включения.

Если Исследователем добавлена информации о наборе, то Пациент может Отправить запрос на участие и начать переписку с Исследователем.

Протокол VCD-049-1

Название протокола	Открытое рандомизированное перекрестное исследование биоэквивалентности препарата VCD-049 (ЗАО БИОКАД, Россия) и Атрипла® у здоровых добровольцев при однократном пероральном приеме таблеток
Терапевтическая область	Инфекционные болезни
Дата начала и окончания КИ	10.01.2017 - 31.12.2019
Номер и дата РКИ	№ 1 от 10.01.2017
Организация, проводящая КИ	ЗАО "БИОКАД"
Наименование ЛП	VCD-049 (Тенофовир + эмтрицитабин + эфавиренз, Тенофовир + эмтрицитабин + эфавиренз)
Регионы	г. Санкт - Петербург
Города	Санкт-Петербург
Страна разработчика	Россия
Организация, привлеченная разработчиком ЛП	ЗАО "Биокад", 198515, г. Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, Лит. А, Россия
Фаза КИ	Биоэквивалентность
Вид КИ	КИ
Цель КИ	изучить и сравнить фармакокинетику тенофовира, эмтрицитабина и эфавиренза в составе препарата VCD-049 (ЗАО «БИОКАД», Россия) и препарата Атрипла® у здоровых добровольцев при однократном пероральном приеме таблеток
Лекарственная форма и дозировка	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 300 мг + 200 мг + 600 мг
Количество Мед.учреждений	1
Количество пациентов	32

Где проводится исследование

1	ООО «БиоЭк»	Открыт набор	Подать заявку
	Регион	г. Санкт - Петербург	
	Город	Санкт-Петербург	
	Исследователи	Хлябова П.М	



Функционал Исследователей

- Регистрация
- Поиск Пациентов / Здоровых добровольцев для исследований
- Поиск информации об исследованиях, медицинских центров
- Размещение дополнительной информации об исследовании (статус набора, кол-во пациентов)
- Назначение Со-исследователей
- Приглашение в исследования Пациентов / Здоровых добровольцев
- Коммуникация с Пациентами / Здоровыми добровольцами (через Чат)

Личный кабинет Исследователя

Профиль Мои текущие и завершённые КИ **Отправленные запросы** Полученные запросы Со-исследователи Избранное

Отправленные запросы

Январь ▾

2018 ▾

11:41
27.08.2018

Вы отправили запрос на просмотр медицинских документов

Принято

И.И.И. мужской, 22 лет

Заболевания:

Акромегалия, Акне



Поиск Пациентов / Добровольцев

Реестр доступен только подтвержденным Исследователям и содержит информацию:

- Инициалы Пациента/Добровольца
- Пол
- Возраст
- Город проживания
- Вредные привычки
- Заболевания
- Сопутствующая терапия
- Подтверждающие документы

Поиск Пациентов/Здоровых Добровольцев

Пациент Мужчины

мос

Москва

аст

Бронхиальная астма

Гастрит

Гастропарез

Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь (изжога, рефлюкс, диспепсия)

[Сбросить фильтр](#)



Функционал Пациентов / Добровольцев

- Регистрация
- Поиск информации об исследованиях, клинических базах и Исследователях
- Отправка заявки на участие в исследовании
- Открытие доступа к медицинским документам (по запросу Исследователя)
- Коммуникация с Исследователями (через Чат)

Личный кабинет Пациента/Добровольца

Профиль Мои текущие и завершённые КИ **Отправленные запросы** Полученные запросы Избранное

Отправленные запросы

Январь ▾

2018 ▾

10:05
25.07.2018

Вы отправили запрос на участие в исследовании

[Протокол RPh_11_11, версия 1.0 от 05.07.2011](#)

Дата начала и окончания КИ

27.06.2012 - 31.12.2013

Город

Кировск

[Отменить запрос](#)



Важная информация

- ✓ Обеспечение конфиденциальности пациентов (регистрация по инициалам)
- ✓ Доступ к реестру Пациентов и Здоровых добровольцев предоставляется только авторизованным пользователям
- ✓ Авторизация Главных Исследователей происходит после предоставления подтверждения документов от медицинского учреждения
- ✓ Авторизацию Со-исследователей осуществляет Главный Исследователь
- ✓ Доступ к медицинской документации пациента только по запросу Исследователя с разрешения Пациента
- ✓ Коммуникация между пользователями только через ClinLine – в чате (контактная информация пользователей не предоставляется)
- ✓ Данные пользователей хранятся на защищенном сервере на территории Российской Федерации
- ✓ Защита персональных данных пользователей обеспечивается в соответствии с Федеральным законом от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных»
- ✓ ClinLine не несет ответственности за проведение клинических исследований, безопасность и эффективность исследуемых лекарственных препаратов и методов лечения
- ✓ Информационные услуги портала не являются медицинскими и не могут быть поняты как таковые в рамках Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»



IPHARMA LLC (ChemRar group)

5, Nobel street, Moscow, 143026, Russia

Tel.: +7 (495) 276-11-43

Fax: +7 (495) 276-11-47

Web: www.ipharma.ru

Anna Rashina

Business Development Director

Mobile: +7 (903) 578-33-23

AAR@ipharma.ru