**Додаток 3**

**«Перелік протоколів клінічних випробувань лікарських засобів, розглянутих на засіданні Науково-експертної ради №01 від 16.01.2020, про відмову у затвердженні початку клінічних випробувань лікарських засобів вітчизняних виробників.»**

* + 1. «Відкрите, рандомізоване дослідження ефективності та переносимості препарату Венотон®, гель (виробник ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка», Україна) в порівнянні з препаратом Ліотон® 1000 Гель, гель (виробник А.Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія) у пацієнтів з хронічною венозною недостатністю нижніх кінцівок, обумовленою варикозною хворобою», код дослідження KZ – VNTN, версія №2 від 08.11.19, спонсор - ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка» (Україна)

Фаза - Клінічне випробування лікарського засобу (комбінація відомих діючих речовин) з метою вивчення ефективності та переносимості

Заявник - ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка» (Україна)

**Місце, на якому планувалося проведення клінічного випробування:**

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | д.м.н., проф. Кутовий О.Б.  Комунальне некомерційне підприємство **«**Міська клінічна лікарня №16**»** Дніпропетровської міської ради, відділення політравми, Державний заклад **«**Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров’я України**»**, кафедра хірургії № 2, м. Дніпро |