**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів міжнародних багатоцентрових клінічних випробувань лікарських засобів для лікування коронавірусної хвороби (COVID-19) в Україні, розглянутих на засіданні НТР № 25/COVID-19 від 07.05.2021, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

1. Досьє досліджуваного лікарського засобу JS016, версія 4.0 від 14 квітня 2021 року; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу JS016 (розчин для ін’єкцій, 40 мг/мл) до 18 місяців; Подовження терміну придатності Плацебо до JS016, розчин для ін’єкцій, до 18 місяців до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження Ib/II фази для оцінки попередньої ефективності, безпечності, фармакокінетичного профілю та імуногенності препарату **JS016** (рекомбінантне людське моноклональне антитіло anti-SARS-CoV-2) при його внутрішньовенній інфузії пацієнтам з коронавірусною хворобою (COVID-19) легкого та середнього ступеня важкості або пацієнтам з безсимптомним перебігом інфекції SARS-CoV-2», код дослідження JS016-002-Ib/II, версія 2.0 від 24 липня 2020 року; спонсор - Шанхай Цзюньші Байосайенсез Ко., Лтд., Китай / Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd., China

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»