**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань лікарських засобів для лікування коронавірусної хвороби (COVID-19) в Україні, розглянутих на засіданні НТР № 2/COVID-19 від 13.01.2022, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

1. Включення додаткового місця проведення дослідження до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази III для оцінки ефективності та безпечності проксалутаміду (GT0918) у госпіталізованих пацієнтів із COVID-19», код дослідження GT0918-US-3002, версія 1.0 від 11 червня 2021 року; спонсор - «Сучжоу Кінтор Фармасьютікалз, Інк.» (Suzhou Kintor Pharmaceuticals, Inc.), Китайська Народна Республіка

Включення додаткового місця проведення дослідження:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Москалюк В.Д.Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецька обласна клінічна лікарня», підрозділ інфекційних хвороб, м. Чернівці |

Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна»