Додаток 1

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвої поправки до протоколу клінічного випробування лікарського засобу, призначеного для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію коронавірусної хвороби (COVID-19)»

22.06.2021 № 1257

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника MK-4482 (EIDD-2801) молнупіравір, видання 5 від 19 травня 2021 року, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2532 від 06.11.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження фази 2/3 для оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики препарату МК-4482 у дорослих госпіталізованих пацієнтів з COVID-19», MK-4482-001, з інкорпорованою поправкою 01 від 17 грудня 2020 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна» |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ**

 Додаток 2

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвої поправки до протоколу клінічного випробування лікарського засобу, призначеного для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію коронавірусної хвороби (COVID-19)»

22.06.2021 № 1257

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | Адаптивне, рандомізоване, подвійне-сліпе, фази 2/3, плацебо-контрольоване дослідження вивчення застосування моноклонального антитіла SCTA01 проти вірусу SARS CoV-2 у пацієнтів з важким перебігом COVID-19, які потребують стаціонарного лікування у відділенні інтенсивної терапії або реанімації (дослідження MASP3), код дослідження SCTA01-C301, версія 1.0 від 01 лютого 2021 року. |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | СіноСелтек Лтд., Китай / SinoCelltech Ltd., China |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | рекомбінантне моноклональне антитіло до спайкового білка SARS-CoV-2 (SCTA01; рекомбінантне моноклональне антитіло до спайкового білка SARS-CoV-2); Розчин для внутрішньовенних (в/в) інфузій; 25 мг/мл (міліграм/мілілітр); Fisher Clinical Services (Beijing) Co., Ltd., Китай; SinoCellTech Ltd., КитайПлацебо до рекомбінантне моноклональне антитіло до спайкового білка SARS-CoV-2; Розчин для внутрішньовенних (в/в) інфузій; Fisher Clinical Services (Beijing) Co., Ltd., Китай; SinoCellTech Ltd., Китай |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) лікар Карпенко О.О.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), терапевтичне відділення №2, м. Київ2) лікар Коваль Т.І.Комунальне підприємство «Полтавська обласна клінічна інфекційна лікарня Полтавської обласної ради», госпітальне відділення, м. Полтава |
| Препарати порівняння, виробник та країна | - |

2 продовження додатка 2

|  |  |
| --- | --- |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ**