Додаток

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

23.03.2023 № 537

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Платформа проведення багатоцентрового, адаптивного, рандомізованого, контрольованого дослідження для оцінки безпечності та ефективності стратегій і методів лікування госпіталізованих пацієнтів з респіраторними захворюваннями», код дослідження 018 / ACTIV, версія 1.0 від 11 листопада 2022 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Фармаксі», Україна |
| Спонсор, країна | Університет Міннесоти, США / The University of Minnesota, UMN, USA |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | S-217622 (S-217622); таблетки; 125 мг; Shionogi Pharma Co., Ltd., Japan; Плацебо до S-217622 (mannitol, microcrystalline cellulose, magnesium stearate), таблетки; Shionogi Pharma Co., Ltd., Japan |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) лікар Кобринська О.Я.Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська клінічна лікарня Івано-Франківської міської ради», терапевтичне відділення №1, м. Івано-Франківськ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. Начальника Фармацевтичного управління                                                        \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Олександр ГРІЦЕНКО**