

Додаток № 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
26.05.2020 № 1253

Ідентифікація суттєвої поправки	включення додаткових місць проведення випробування	
	№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
	1	к.м.н. Мінова Л.В. Комунальне некомерційне підприємство «Олександрівська клінічна лікарня м. Києва» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), інфекційне боксоване відділення № 2, м. Київ
	2	к.м.н. Мартинюк Г.А. Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська лікарня» Рівненської міської ради, Рівненський обласний лікувально-діагностичний гепатологічний центр, м. Рівне
	3	зав. від. Чужак Н.Є. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня № 1 Івано-Франківської міської ради», відділення терапії, м. Івано-Франківськ
	4	д.м.н., проф. Ілащук Т.О. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня № 3» Чернівецької міської ради, відділення терапії № 1, Вищий державний навчальний заклад України «Буковинський державний медичний університет», кафедра пропедевтики внутрішніх хвороб, м. Чернівці
Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування	№ 1105 від 10.05.2020	
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове, подвійне-сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження ефективності та безпеки препарату АМІЗОН® МАКС, капсули 0,5 г, виробництва АТ «Фармак», в комбінації з базовою терапією, у пацієнтів з захворюванням COVID-19, яке викликане вірусом SARS-CoV-2, середнього ступеню важкості», FK/FAV00A-CoV/2020, версія № 4 від 05.05.2020.	
Заявник, країна	АТ «Фармак», Україна	

Спонсор, країна	АТ «Фармак», Україна
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський