

Додаток
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
02.12.2020 № 2778

Ідентифікація суттєвої поправки	Включення додаткового місця проведення випробування; Продовження терміну проведення клінічного випробування в усіх країнах, де проводиться клінічне випробування та в Україні до 09 місяців 00 днів	
	№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
	1.	лікар Добрянська М.А. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня № 12» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення невідкладної медичної допомоги, м. Київ
Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування	№ 2066 від 09.09.2020	
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, багатоцентрове дослідження 2 фази з вивчення інгаляційного інгібітора янус-кіназ всіх типів, препарату TD-0903, для лікування симптомного гострого ураження легень, пов'язаного з COVID-19», TD-0903-0188, версія поправка 4 (Фінальна), від 18 вересня 2020 року	
Заявник, країна	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна	
Спонсор, країна	Тераванс Біофарма Ірланд Лімітед, Ірландія/ Theravance Biopharma Ireland Limited, Ireland	
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—	

Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА