

Додаток № 2
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
19.06.2020 № 1431

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Відкрите, порівняльне (в паралельних групах) дослідження по оцінці ефективності та переносимості препарату Протефлазід, краплі (ТОВ «НБК «Екофарм», Україна) для профілактики захворювання COVID-19», код дослідження EF/PFD/D/NMAPO/04–III, версія 1 від 14.04.2020 р.		
Заявник, країна	ТОВ «НБК «Екофарм», Україна		
Спонсор, країна	ТОВ «НБК «Екофарм», Україна		
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Протефлазід, краплі (Протефлазід); краплі; 1 мл крапель містить 1 мл рідкого екстракту Протефлазід (вміст флавоноїдів не менше 0,32 мг/мл у перерахунку на рутин, вміст карбонових кислот не менше 0,30 мг/мл у перерахунку на яблучну кислоту), із трави Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та трави Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.) (1: 1); ТОВ «НБК «Екофарм», Україна		
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування	
	1	лікар Вакуленко Ю.Г. КНП "Київська міська клінічна лікарня №4" виконавчого органу Київської міської Ради (Київської міської державної адміністрації), відділення анестезіології та інтенсивної терапії інфекційних хворих, м. Київ	
Препарати порівняння, виробник та країна			
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —		

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський