

Додаток
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
06.07.2020 № 1526

Ідентифікація суттєвої поправки	Включення додаткових місць проведення випробування:	
	№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
	1	лікар Чайковська Т.П. Комунальне некомерційне підприємство «Криворізька інфекційна лікарня №1» Криворізької міської ради, відділення №1, м. Кривий Ріг
	2	лікар Партоєва О.Г. Комунальне некомерційне підприємство «Криворізька інфекційна лікарня №1» Криворізької міської ради, відділення №2, м. Кривий Ріг
	3	д.м.н., проф. Шостакович-Корецька Л.Р. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №21 ім. проф. Є.Г. Попкової» Дніпровської міської ради, 1 відділення, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров'я України», кафедра інфекційних хвороб, м. Дніпро
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