

Додаток
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
09.09.2020 № 2066

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 3 (Фінальна), від 25 червня 2020 року
Заявник, країна	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна
Спонсор, країна	Тераванс Біофарма Ірланд Лімітед, Ірландія/ Theravance Biopharma Ireland Limited, Ireland
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	TD-0903 (TD-0903; TD-0903); розчин для інгаляцій (1,5 мл у флаконі); 0,5; 1; 1,5; 3; 5; 10 мг міліграм(и) / мл мілілітр (и); Stockport Pharmaceuticals, UK; Quality Control North West, UK; Quality Control North West, UK; Плацебо до TD-0903, розчин для інгаляцій (1,5 мл у флаконі); Stockport Pharmaceuticals, UK; Quality Control North West, UK; Quality Control North West, UK
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) зав. від. Єфімов П.О. Комунальне некомерційне підприємство «Броварська багатопрофільна клінічна лікарня» Броварської районної ради Київської області та Броварської міської ради Київської області, відділення анестезіології та інтенсивної терапії №2, м. Бровари, Київська обл. 2) 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
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	laboratory supplies.

Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА