

Додаток № 3
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
18.11.2020 № 2668

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне-сліпе дослідження ефективності та переносимості препарату Флавовір, капсули (ТОВ «НВК «Екофарм», Україна) у порівнянні з препаратом плацебо у пацієнтів з COVID-19 середнього ступеню тяжкості, що отримують базову терапію», код дослідження EF/FLAV/C/NMAPO/05–II, версія 2 від 16.09.2020 р.
Заявник, країна	ТОВ «НВК «Екофарм», Україна
Спонсор, країна	ТОВ «НВК «Екофарм», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Флавовір (флавоноїдів Протефлазиду у вигляді ліпідних комплексів не менше 0,16 мг); капсули; ТОВ «НВК «Екофарм» Плацебо до Флавовір; капсули; ТОВ «НВК «Екофарм»
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н. Коваленко С.В. Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецька обласна клінічна лікарня», пульмонологічний підрозділ, м. Чернівці 2) к.м.н. Харитонюк Р.О. Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська лікарня» Рівненської міської ради, урологічне відділення (перепрофільоване під інфекційне), м. Рівне 3) д.м.н., проф. Чабан Т.В. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна інфекційна лікарня» Одеської міської ради, відділення № 7, м. Одеса
Препарати порівняння, виробник та країна	
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —

Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА