**Додаток 2**

**«Перелік протоколів клінічних випробувань лікарських засобів, розглянутих на засіданнях НЕР № 22 від 15.10.2020, знято з розгляду за бажанням заявника.»**

**1.** «Проспективне, відкрите, неконтрольоване, багатоцентрове дослідження фази 3b, яке проводиться для оцінки довгострокової безпечності та ефективності застосування рекомбінантного фактора фон Віллебранда (рФфВ) для лікування важкої форми хвороби фон Віллебранда (ХфВ) у дорослих і дітей», код дослідження SHP677-304, версія з поправкою 3 від 19 травня 2020 року, спонсор - Baxalta Innovations GmbH, Austria

Фаза - ІІІ

Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н. Стасишин О.В.  Державна установа «Інститут патології крові та трансфузійної медицини НАМН України», відділення загальної та гематологічної хірургії, м. Львів |