**«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань лікарських засобів для надання допомоги при гострій респіраторній хворобі COVID-19 в Україні, розглянутих на засіданні НТР №02/COVID-19 від 05.06.2020, знято з розгляду за бажанням заявника.»**

**1.** **Оновлений протокол клінічного випробування № 5 від 21.05.2020; протокол клінічного випробування № 5 від 21.05.2020 українською мовою; Оновлений синопсис клінічного випробування № 5 від 21.05.2020; Інформаційний лист учасника дослідження українською мовою версія № 5 від 21.05.2020; Індивідуальна реєстраційна форма, версія № 5 від 21.05.2020** до протоколу клінічного дослідження «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», код дослідження **FK/FAV00А-CoV/2020**, версія № 4 від 05.05.2020; спонсор - АТ «Фармак», Україна

Заявник - АТ «Фармак», Україна

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Прикуда Н.М.  Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна інфекційна клінічна лікарня», IV відділення, м. Львів |