**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів міжнародних багатоцентрових клінічних випробувань лікарських засобів для лікування коронавірусної хвороби (COVID-19) в Україні, розглянутих на засіданні НТР № 50/COVID-19 від 05.08.2021, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

**1.** Зразок зображення опитувальника, що буде міститись на електронному носії «Електронний щоденник реєстрації симптомів із боку ШКТ і прийому препарату від діареї та досліджуваного препарату», версія 1.0 від 2 квітня 2021 р., українською мовою; Зразок зображення опитувальника, що буде міститись на електронному носії «Електронний щоденник реєстрації симптомів із боку ШКТ і прийому препарату від діареї та досліджуваного препарату», версія 1.0 від 2 квітня 2021 р., російською мовою; Зразок зображення опитувальника, що буде міститись на електронному носії «Брістольська шкала форми калу», нова версія від листопада 2020 року, українською мовою; Зразок зображення опитувальника, що буде міститись на електронному носії «Брістольська шкала форми калу», нова версія від листопада 2020 року, російською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження фази II з 2 частин і 2 груп для визначення безпечності й ефективності ніклозаміду у пацієнтів із COVID-19 і шлунково-кишковою інфекцією», код дослідження AZ-NICL-COV-1, версія 1.4 від 28 квітня 2021 року; спонсор - «Азур Ар. Ікс. Біофарма, Інк.» (AzurRx BioPharma, Inc.), США

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»