**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань лікарських засобів для профілактики коронавірусної хвороби (COVID-19) в Україні, розглянутих на засіданні НТР № 08/COVID-19 від 03.02.2022, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

1. Досьє досліджуваного лікарського засобу AZD1222, Модуль 2.1 «Якість» від вересня 2021, англійською мовою; залучення компанії AstraZeneca Nijmegen B.V., Netherlands (Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545 CG, Netherlands), як виробничої ділянки препарату AZD1222 до протоколу клінічного випробування «Відкрите, нерандомізоване, багатокогортне, багатоцентрове дослідження IV фази у раніше не вакцинованих імунокомпрометованих дорослих для визначення імуногенності та безпечності вакцини AZD1222 для профілактики COVID-19», код дослідження D8111C00010, видання 2.0 з інкорпорованою поправкою 1 від 13 серпня 2021 року; спонсор - AstraZeneca AB, Sweden

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