Додаток

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвої поправки до протоколу клінічного випробування лікарського засобу, призначеного для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію коронавірусної хвороби (COVID-19)»

23.05.2023 № 938

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Лист про продовження строку зберігання істотних документів клінічного дослідження, версія 1.0 від 05 квітня 2023, українською мовою; Процедура отримання згоди учасника клінічного дослідження на продовження строку зберігання істотних документів, версія 2.0 від 13 квітня 2023, українською мовою |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2164 від 06.10.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Фаза III, рандомізоване, активно контрольоване, з маскуванням даних від спостерігача, в паралельних групах, багатоцентрове дослідження для оцінки імуногенності та безпеки рекомбінантної вакцини з наночастинками білка SK SARS-CoV-2, з додаванням в якості ад’юванта AS03 (GBP510), у дорослих у віці 18 років і старше», GBP510\_003, версія 1.3 від 21 лютого 2022 р. |
| Заявник, країна | ІстХОРН Клінікал Сервісес Ін СІІ Лімітед, Кіпр |
| Спонсор, країна | «СК біосаєнс Ко., Лтд.» [SK bioscience Co., Ltd.], Південна Корея |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |