

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів міжнародних багатоцентрових клінічних випробувань лікарських засобів для лікування коронавірусної хвороби (COVID-19) в Україні, розглянутих на засіданні НТР № 81/COVID-19 від 06.12.2021, на які були отримані позитивні висновки експертів»**

**1. Збільшення кількості пацієнтів, які приймають участь у клінічному випробуванні на території України, з 27 до 50 осіб** до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, багатоцентрове, плацебо-контрольоване, подвійне-сліпе клінічне дослідження 3 фази для оцінки безпеки та ефективності **карріміцину** для лікування важкої форми COVID-19 у госпіталізованих пацієнтів», код дослідження **TLKLXG202001**, фінальна версія 4.0 від 26 лютого 2021 року  
Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

**2. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування** до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, Подвійне-Сліпе, Плацебо-Контрольоване Дослідження Фаз 2/3 для Оцінювання Ефективності та Безпеки Препарату **ADG20** В Лікуванні Амбулаторних Пацієнтів з Covid-19 Легкого або Помірного Ступеня Тяжкості (STAMP)», код дослідження **ADG20-TRMT-001**, версія 4.0 від 06 травня 2021 року; спонсор - Адажіо Терапьютікс, Інк. (Adagio Therapeutics, Inc.), Сполучені Штати Америки

№ п/п	П.І.Б. відповідального дослідника Назва місця проведення клінічного випробування
1	лікар Добрянська М.А. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня № 12» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення невідкладної медичної допомоги, м. Київ

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