

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про проведення клінічного
випробування лікарського засобу,
призначеного для здійснення заходів,
спрямованих на запобігання виникненню
та поширенню, локалізацію та
ліквідацію коронавірусної хвороби
(COVID-19)»
26.11.2021 № 2635

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове, адаптивне, рандомізоване, засліплене, контрольоване дослідження безпеки та ефективності досліджуваного лікування для госпіталізованих пацієнтів з COVID-19 (TICO)», код дослідження INSIGHT-014/ACTIV-3, версія 4.0 від 12 березня 2021 р.
Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармаксі», Україна
Спонсор, країна	Університет Міннесоти / Regents of the University of Minnesota, United States
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Енсовібеп (MP0420; Енсовібеп); розчин для інфузій; 15 міліграм/мілілітр; AGC Biologics GmbH, Germany; IL-CSM Clinical Supplies Management GmbH, Germany; Плацебо до Енсовібепу (0,9 % розчин натрію хлорид); розчин для інфузій; Товариство з обмеженою відповідальністю «Юрія-Фарм», Україна
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) лікар Кобринська О.Я. Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська клінічна лікарня Івано-Франківської міської ради», терапевтичне відділення №1, м. Івано-Франківськ
Препарати порівняння, виробник та країна	—
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	—

В.о. генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

_____ **Іван ЗАДВОРНИХ**