

| | |
|---|--|
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | Відкрите багатоцентрове рандомізоване дослідження з оцінки ефективності препарату Біовен, виробництва ТОВ «Біофарма Плазма», в комплексній терапії пацієнтів з пневмонією, що викликана коронавірусною інфекцією COVID-19 / SARS-CoV-2., код дослідження 2020-BV-BP, версія 1.2 від 27.04.2020 |
| Заявник, країна | ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна |
| Спонсор, країна | ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Біовен (Human normal immunoglobulin for intravenous administration); розчин для інфузій; 1 мл препарату містить імунологічно активної білкової фракції імуноглобуліну G – 0,1 г; ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні | 1) лікар Славута Г.Б. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №17» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення анестезіології та інтенсивної терапії, м. Київ 2) лікар Дейнека А.М. Комунальне некомерційне підприємство Білоцерківської міської ради «Білоцерківська міська лікарня № 3», III інфекційне відділення, м. Біла Церква 3) лікар Іванченко Н.О. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна інфекційна клінічна лікарня», відділення реанімації та інтенсивної терапії, м. Львів 4) гол. лікар Лаврюкова С.Я. Комунальне некомерційне підприємство «Міська інфекційна лікарня» Одеської міської ради, інфекційне боксоване відділення №10, м. Одеса 5) к.м.н. Солярик С.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №4» виконавчого органу Київської міської Ради (Київської міської державної адміністрації), відділення анестезіології та інтенсивної терапії, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | — |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | — / — |