

Додаток  
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)»  
23.03.2023 № 537

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Платформа проведення багатоцентрового, адаптивного, рандомізованого, контрольованого дослідження для оцінки безпечності та ефективності стратегій і методів лікування госпіталізованих пацієнтів з респіраторними захворюваннями», код дослідження 018 / ACTIV, версія 1.0 від 11 листопада 2022 року
Заявник, країна	ТОВ «Фармаксі», Україна
Спонсор, країна	Університет Міннесоти, США / The University of Minnesota, UMN, USA
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	S-217622 (S-217622); таблетки; 125 мг; Shionogi Pharma Co., Ltd., Japan; Плацебо до S-217622 (mannitol, microcrystalline cellulose, magnesium stearate), таблетки; Shionogi Pharma Co., Ltd., Japan
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. Начальника Фармацевтичного управління**

\_\_\_\_\_ **Олександр ГРИЦЕНКО**