

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)»
28.12.2023 № 2225

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: Стратегії та методи лікування респіраторних інфекцій та невідкладних станів, викликаних вірусами (STRIVE) – дослідження стратегії імунної модуляції», код дослідження Insight Protocol 018 – Appendix E2, версія 1.0 від 11 листопада 2022 року
Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармаксі», Україна
Спонсор, країна	Університет Міннесоти, США / The University of Minnesota, UMN, USA
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Абатацепт (Abatacept)/ BMS-188667 (Абатацепт (Abatacept)); ліофілізований порошок для внутрішньовенних інфузій; 250 мг; Bristol Myers Squibb, USA; Плацебо до Абатацепт (Abatacept)/ BMS-188667 (0,9% фізіологічний розчин (0,9% saline solution)); розчин для внутрішньовенних інфузій; ТОВ «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/юридична або фізична особа, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів	—
--	---

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)