



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS  
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS  
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS  
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS  
DĖL LEIDIMŲ ATLIKTI KLINIKINĮ VAISTINIO PREPARATO TYRIMĄ IŠDAVIMO**

2019 m. gruodžio 9 d. Nr. (1.4)1A-1848  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 18 straipsnio 7 dalimi ir Pritarimo atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimų ir leidimų atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą išdavimo, tyrimų atlikimo ir kontrolės tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gegužės 31 d. įsakymu Nr. V-435 „Dėl Pritarimo atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimų ir leidimų atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą išdavimo, tyrimų atlikimo ir kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“, 19 punktu bei atsižvelgdamas į Klinikinių tyrimų tarybos posėdžio 2019 m. rugsėjo 20 d. protokolą Nr. 1KL-11 ir 2019 m. lapkričio 15 d. protokolą Nr. 1KL-15:

1. T v i r t i n u Klinikinių vaistinių preparatų tyrimų ir klinikinio tyrimo centrų sąrašą (pridedama).
2. I š d u o d u leidimus atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą šio įsakymo 1 punkte nurodytiems klinikinio tyrimo centrams.
3. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė  
Vaistų saugumo ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė

R. Marcinkevičiūtė

PATVIRTINTA  
 Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos  
 prie Lietuvos Respublikos  
 sveikatos apsaugos ministerijos  
 viršininko 2019 m. gruodžio 9 d.  
 įsakymu Nr. (1.4)1A-1848

**KLINIKINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ TYRIMŲ IR KLINIKINIO TYRIMO CENTRŲ  
 SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Klinikinio vaistinio preparato tyrimo pavadinimas	Protokolo Nr.	EudraCT Nr.	Klinikinio tyrimo centras (įstaigos pavadinimas ir adresas)	Pagrindinio tyrėjo vardas ir pavardė
1	2	3	4	5	6
1.	Atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas, lygiagrečių grupių, 3b/4 fazės baricitinibo, skiriamo reumatoidiniu artritu sergantiems pacientams, tyrimas	I4V-MC-JAJA	2018-003351-37	UAB „VAKK“, Gaižiūnų g. 3A, Kaunas	Dalia Unikienė
2.	Atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas, lygiagrečių grupių, 3b/4 fazės baricitinibo, skiriamo reumatoidiniu artritu sergantiems pacientams, tyrimas	I4V-MC-JAJA	2018-003351-37	VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė, Liepojos g. 41, Klaipėda	Loreta Bukauskienė
3.	Atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas, lygiagrečių grupių, 3b/4 fazės baricitinibo, skiriamo reumatoidiniu artritu sergantiems pacientams, tyrimas	I4V-MC-JAJA	2018-003351-37	VšĮ CENTRO POLIKLINIKA, Pylimo g. 3, Vilnius	Rūta Laučiuvienė
4.	Atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas, lygiagrečių grupių, 3b/4 fazės baricitinibo, skiriamo reumatoidiniu artritu sergantiems pacientams, tyrimas	I4V-MC-JAJA	2018-003351-37	VšĮ Respublikinė Šiaulių ligoninė, V. Kudirkos g. 99, Šiauliai	Vida Basijokienė
5.	Atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas, lygiagrečių grupių, 3b/4 fazės baricitinibo, skiriamo reumatoidiniu artritu sergantiems pacientams, tyrimas	I4V-MC-JAJA	2018-003351-37	VšĮ Respublikinė Kauno ligoninė, Hipodromo g. 13, Kaunas	Joana Dambrauskienė

1	2	3	4	5	6
6.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	UAB „VAKK“ – Dr. A. Kildos klinika, Gaižiūnų g. 3A, Kaunas	Antanas Kilda
7.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	UAB Saulės šeimos medicinos centras, Partizanų g. 27D, Kaunas	Audronė Urbonienė
8.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	UAB „Kardiolita“, Laisvės pr. 64A, Vilnius	Danguolė Vildaitė
9.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	VšĮ Centro poliklinika, Pylimo g. 3, Vilnius	Elektra Teiberienė
10.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	VšĮ Klaipėdos miesto poliklinika, Taikos pr. 76, Klaipėda	Irina Bondarenko

1	2	3	4	5	6
11.	Atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas 3 fazės tyrimas estetrolio veiksmingumui ir saugumui įvertinti, gydant vidutinio sunkumo ir sunkius vazomotorinius simptomus moterims po menopauzės (pirmas tyrimas E4Comfort)	MIT-Do001-C301	2019-001289-14	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santaros klinikos, Santariškių g. 2, Vilnius	Žana Bumbulienė
12.	Pirmos / antros fazės MB-CART2019.1 dozės nustatymo ir tinkamumo tyrimas pacientams, kuriems pasireiškė atkrytis arba atsparumas B-NHL gydymui	M-2018-331	2018-001253-27	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos, Hematologijos, onkologijos ir transfuziologijos centras, Santariškių g. 2, Vilnius	Laimonas Griškevičius