



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

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

2019 m. vasario 22 d. Nr. *114) PA-L-22*  
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. vasario 1 d. protokolą Nr. 1KL-1:

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.

Viršinininkas



Gintautas Barcys

Parengė  
Vaistų saugumo ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė

R. Marcinkevičiūtė

## PATVIRTINTA

Vaišybines vaistų kontrolės tarnybos  
prie Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
viršininko 2019 m. vasario 12 d.  
įsakymu Nr. 114/1A-232

**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.	Perspektyvusis, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas III fazės VGX-3100, leidžiamo į raumenis, po injekcijos taikant elektroporaciją su CELLECTRATM 5PSP, tyrimas, gydant su ŽPV-16 ir (arba) ŽPV-18 susijusius gimdos kaklelio didelio laipsnio plokščialąstelinius intraepitelinius pokyčius	HPV-303	2018-004114-17	VšĮ Centro poliklinika, Pylimo g. 3, Vilnius	Elektra Teiberienė
2.	Perspektyvusis, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas III fazės VGX-3100, leidžiamo į raumenis, po injekcijos taikant elektroporaciją su CELLECTRATM 5PSP, tyrimas, gydant su ŽPV-16 ir (arba) ŽPV-18 susijusius gimdos kaklelio didelio laipsnio plokščialąstelinius intraepitelinius pokyčius	HPV-303	2018-004114-17	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos, Santariškių g. 2, Vilnius	Vilius Rudaitis