



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

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

2015 m. *2015 m. gegužės 3* Nr. *114/1A-751*  
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 2015 m. liepos 3 d. protokolą Nr. 1KL-7:

1. T v i r t i n u Klinikinių vaistinių preparatų tyrimų ir klinikinių tyrimų centrų sąrašą (pridedama).

2. I š d u o d u leidimus atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą pagal šio įsakymo 1 punkte nurodytą sąrašą.

Viršininkas



Gintautas Barcys

Parengė

R. Marcinkevičiūtė

PATVIRTINTA  
 Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos  
 prie Lietuvos Respublikos  
 sveikatos apsaugos ministerijos  
 viršininko 2015 m. *lipnet 3* d.  
 įsakymu Nr. *1141 VA-751*

### KLINIKINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ TYRIMŲ IR KLINIKINIŲ TYRIMŲ 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.	26 savaičių trukmės, atsitiktinių imčių, aktyviai kontroliuojamas saugumo tyrimas, skiriant dvigubai koduotą formoterolio fumaratą kartu su įkvepiamaisiais kortikosteroidais, lyginant su gydymu vien tik įkvepiamaisiais kortikosteroidais, nuolatinė astma sergantiems paaugliams ir suaugusiems pacientams	CFOR25 8D2416	2012- 004854-27	VšĮ Respublikinė Klaipėdos ligoninė, S. Nėries g. 3, Klaipėda	Remigija Mikutienė
2.	Atviras koncepcijos patvirtinimo tyrimas prieš C5 veikiančio monokloninio antikūno LFG316 veiksmingumui, saugumui ir farmakokinetikai įvertinti, skiriant pacientams, kuriems yra paroksizminė naktinė hemogloburija (PNH)	CLFG316 X2201	2014- 005338-74	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninės Santariškių klinikos, Hematologijos, onkologijos ir transfuziologijos centras, Santariškių g. 2, Vilnius	Laimonas Griškevičius