



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

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

2019 m. rugpjūčio 22 d. Nr. (1.4)1A-1274
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. rugpjūčio 13 d. protokolą Nr. 1KL-9:

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. rugpjūčio 22 d.
 įsakymu Nr. (1.4)1A-1274

**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.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaitės tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos, Santariškių g. 2, Vilnius	Edita Kazėnaitė
2.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaitės tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	VšĮ Klaipėdos jūrininkų ligoninė, Liepojos g. 45, Klaipėda	Artūras Razbadauskas
3.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaitės tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	VšĮ Kauno klinikinė ligoninė, Josvainių g. 2, Kaunas	Donatas Venskutonis
4.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaitės tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	VšĮ Klaipėdos universitetinė ligoninė, Liepojos g. 41, Klaipėda	Violeta Jakovlevaitė
5.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaitės tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	UAB „Inlita“, Santaros KTC (klinikinių tyrimų centras), Santariškių g. 5, Vilnius	Regina Ivanauskienė

1	2	3	4	5	6
6.	III fazės, dvigubai koduotas, placebo kontroliuojamas, 52 savaičių tyrimas etrasimodo veiksmingumui ir saugumui įvertinti vidutinio sunkumo ir sunkiu aktyviu opiniu kolitu sergantiems tiriamiesiems	APD334-301	2018-003985-15	VšĮ Respublikinė Panevėžio ligoninė, Smėlynės g. 25, Panevėžys	Darius Kriukas
