



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

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

2019 m. lapkričio 7 d. Nr. (1.4)1A-1697  
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:

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. lapkričio 7 d.  
įsakymu Nr. (1.4)1A-1697

**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.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	UAB „Nefridos“ klinika, Nidos g. 1B, Klaipėda	Renata Kuncaitė
2.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	VšĮ Antakalnio psichiatrijos konsultacijų centras, Antakalnio g. 84, Vilnius	Gintautas Daubaras
3.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	UAB „Šilutės psichikos sveikatos ir psichoterapijos centras“, M. Jankaus g. 10, Šilutė	Loreta Šiaudvytytė
4.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	UAB „Romuvos klinika“, Rotušės a. 23, Kaunas	Daiva Deltuvienė

1	2	3	4	5	6
5.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	VšĮ Kauno miesto poliklinika, Šilainių padalinys, Baltų pr. 7, Kaunas	Sonata Rudžianskienė
6.	Intervencinis atviras lanksčios dozės tyrimas, skirtas nustatyti vortioksetino poveikį didžiosios depresijos sutrikimą turinčių ir į gydymą ASPSI / SNPSI nepakankamai reagavusių pacientų emocinei būklei	17797A	2017-004829-33	VšĮ Žirmūnų psichikos sveikatos centras, Žirmūnų 67A, Vilnius	Dalia Pečiukaitienė

---