



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

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

2020 m. sausio 22 d. Nr. (1.4)1A-106
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. gruodžio 13 d. protokolą Nr. 1KL-17:

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 2020 m. sausio 22 d.
įsakymu Nr. (1.4)1A-106

**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.	Daugiacentris, nekontroliuojamas tyrimas, įvertinti LPRI-424 (dienogesto 2 mg / etinilestradiolio 0,02 mg) kontracepcijos veiksmingumą, saugumą, toleravimą ir farmakokinetiką 13 ciklų laikotarpiu	LPRI-424/301	2019-001876-12	UAB „Gyvenk šilčiau“, Medicinos centras „Maxmeda“, Mindaugo g. 16-50, Vilnius	Žaneta Kasilovskienė
2.	Daugiacentris, nekontroliuojamas tyrimas, įvertinti LPRI-424 (dienogesto 2 mg / etinilestradiolio 0,02 mg) kontracepcijos veiksmingumą, saugumą, toleravimą ir farmakokinetiką 13 ciklų laikotarpiu	LPRI-424/301	2019-001876-12	UAB „Šeimos gydytojas“, Pylimo g. 9-1, Vilnius	Regina Giliasevičienė
3.	Daugiacentris, nekontroliuojamas tyrimas, įvertinti LPRI-424 (dienogesto 2 mg / etinilestradiolio 0,02 mg) kontracepcijos veiksmingumą, saugumą, toleravimą ir farmakokinetiką 13 ciklų laikotarpiu	LPRI-424/301	2019-001876-12	UAB „VAKK“, Gaižiūnų g. 3A, Kaunas	Antanas Kilda
4.	Daugiacentris, nekontroliuojamas tyrimas, įvertinti LPRI-424 (dienogesto 2 mg / etinilestradiolio 0,02 mg) kontracepcijos veiksmingumą, saugumą, toleravimą ir farmakokinetiką 13 ciklų laikotarpiu	LPRI-424/301	2019-001876-12	MB Jonaičiai ir ko, V. Jonaitienės privati ginekologijos klinika, Pilies g. 38-1, Vilnius	Violeta Jonaitienė

1	2	3	4	5	6
5.	Daugiacentris, nekontroliuojamas tyrimas, įvertinti LPRI-424 (dienogesto 2 mg / etinilestradiolio 0,02 mg) kontracepcijos veiksmingumą, saugumą, toleravimą ir farmakokinetiką 13 ciklų laikotarpiu	LPRI-424/301	2019-001876-12	VšĮ Vilniaus universiteto ligoninė Santaros klinikos, Santariškių g. 2, Vilnius	Žana Bumbulienė
