



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

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

2017 m. lapkričio *23* d. Nr. *114)1A-1391*
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 2017 m. lapkričio 23 d. protokolą Nr. 1KL-15:

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

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos

sveikatos apsaugos ministerijos

viršininko 2017 m. lapkričio 23 d.

įsakymu Nr. *114/1A-1391*

**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, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	UAB Saulės šeimos medicinos centras, Partizanų g. 27D, Kaunas	Audronė Urbonienė
2.	III fazės, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas	Asta Baranauskaitė
3.	III fazės, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	UAB „CENTER FOR CLINICAL AND BASIC RESEARCH“, Smėlio g. 20, Vilnius	Regina Ivanauskienė

1	2	3	4	5	6
4.	III fazės, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	VšĮ Respublikinė Panevėžio ligoninė, Jakšto g. 6, Panevėžys	Asta Burneikienė
5.	III fazės, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	VšĮ Centro poliklinika, Pylimo g. 3, Vilnius	Rūta Laučiuvienė
6.	III fazės, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotas, kelių dozių, placebo ir naproksenu kontroliuojamas tyrimas fasinumabo veiksmingumui ir saugumui įvertinti pacientams, jaučiantiems skausmą dėl kelio arba klubo sąnario osteoartrito	R475-OA-1611	2016-005020-29	VšĮ Klaipėdos jūrininkų ligoninė, Liepojos g. 45, Klaipėda	Virginija Kriauciūnienė