



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

**ĮSAKYMAS
DĖL TECHNINIŲ KLAIDŲ IŠTAISYMO VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS
TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS
MINISTERIJOS VIRŠININKO 2023 M. SAUSIO 6 D. ĮSAKYME NR. (1.4E)1A-24 „DĖL
LEIDIMŲ ATLIKTI KLINIKINĮ VAISTINIO PREPARATO TYRIMĄ IŠDAVIMO“**

2023 m. sausio 12 d. Nr. (1.4E)1A-51
Vilnius

I š t a i s a u technines klaidas Klinikinių vaistinių preparatų tyrimų ir klinikinio tyrimo centrų sąraše, patvirtintame Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko sausio 6 d. įsakymu Nr. (1.4E)1A-24 „Dėl leidimų atlikti klinikinį vaistinio preparato tyrimą išdavimo“, ir jį išdėstau nauja redakcija (pridedama).

Vaistų registracijos skyriaus vedėja,
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Kristina Povilaitienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
D. Juršytė

PATVIRTINTA
 Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos
 Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko
 2023 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. (1.4E)1A-24
 (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos
 Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko
 2023 m. sausio 12 d. įsakymo Nr. (1.4E)1A-51 redakcija)

KLINIKINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ TYRIMŲ IR KLINIKINIO TYRIMO CENTRŲ SĄRAŠAS
LIST OF CLINICAL TRIALS ON MEDICINAL PRODUCTS AND CLINICAL TRIAL SITES

Eil. Nr. No.	Leidimo Nr. Authorisation No.	Klinikinio tyrimo pavadinimas Title of the Clinical Trial	Protokolo Nr. (versija, data) Protocol No. (version, date)	EudraCT Nr. EudraCT No.	Klinikinio tyrimo centras (įstaigos pavadinimas ir adresas) Clinical Trial Site (name and address of the Institution)	Pagrindinis tyrėjas Principal Investigator
1.	2023/1	1b/ 2 fazės TAK-981 ir pembrolizumabo derinio tyrimas, skirtas įvertinti derinio saugumą, toleravimą ir priešvėžinį poveikį tiriamiesiems asmenims, kuriems nustatyti tam tikri išplitę ar metastazavę solidiniai navikai A Phase 1b/2 Study of TAK-981 Plus Pembrolizumab to Evaluate the Safety, Tolerability, and Antitumor Activity of the Combination in Patients With Select Advanced or Metastatic Solid Tumors	TAK-981-1502 (versija: 5 data: 2022-07-01)	2020-004325-23	Lietuvos sveikatos mokslų universiteto Igoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas, Lietuva	Laura Kairevičė
2.	2023/2	1b/ 2 fazės TAK-981 ir pembrolizumabo derinio tyrimas, skirtas įvertinti derinio saugumą, toleravimą ir priešvėžinį poveikį tiriamiesiems asmenims, kuriems nustatyti tam tikri išplitę ar metastazavę solidiniai navikai A Phase 1b/2 Study of TAK-981 Plus Pembrolizumab to Evaluate the Safety, Tolerability, and Antitumor Activity of the Combination in Patients With Select Advanced or Metastatic Solid Tumors	TAK-981-1502 (versija: 5 data: 2022-07-01)	2020-004325-23	Nacionalinis vėžio institutas, Santariškių g. 1, Vilnius, Lietuva	Edita Baltruškevičienė

Eil. Nr. No.	Leidimo Nr. Authorisation No.	Klinikinio tyrimo pavadinimas Title of the Clinical Trial	Protokolo Nr. (versija, data) Protocol No. (version, date)	EudraCT Nr. EudraCT No.	Klinikinio tyrimo centras (įstaigos pavadinimas ir adresas) Clinical Trial Site (name and address of the Institution)	Pagrindinis tyrėjas Principal Investigator
3.	2023/3	1b/ 2 fazės TAK-981 ir pembrolizumabo derinio tyrimas, skirtas įvertinti derinio saugumą, toleravimą ir priešvėžinį poveikį tiriamiesiems asmenims, kuriems nustatyti tam tikri išplitę ar metastazavę solidiniai navikai A Phase 1b/2 Study of TAK-981 Plus Pembrolizumab to Evaluate the Safety, Tolerability, and Antitumor Activity of the Combination in Patients With Select Advanced or Metastatic Solid Tumors	TAK-981-1502 (versija: 5 data: 2022-07-01)	2020-004325-23	Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninė Kauno klinikos, Eivenių g. 2, Kaunas, Lietuva	Marius Žemaitis