**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, розглянутих на засіданні НТР № 46 від 30.12.2021, на які були отримані позитивні висновки експертів.»**

1. Титульні сторінки до зразків маркування у вигляді буклету для первинної і вторинної упаковки досліджуваного препарату Мосунетузумаб (Mosunetuzumab) розчину для підшкірних ін`єкцій 5мг/0,5мл, версія від 14 липня 2021, англійською мовою; Титульні сторінки до зразків маркування у вигляді буклету для первинної і вторинної упаковки досліджуваного препарату Мосунетузумаб (Mosunetuzumab) розчину для підшкірних ін`єкцій 45мг/1 мл, версія від 14 липня 2021, англійською мовою; Титульні сторінки до зразків маркування у вигляді буклету для первинної і вторинної упаковки досліджуваного препарату Розчинник для Мосунетузумабу (Mosunetuzumab diluent) розчин для внутрішньовенних або підшкірних ін'єкцій 35 мл, версія від 25 червень 2021, англійською мовою; Титульні сторінки до зразків маркування у вигляді буклету для первинної і вторинної упаковки досліджуваного препарату Тоцилізумаб (Tocilizumab) концентрату для приготування розчину для внутрішньовенних інфузій 200 мг/10 мл, версія від 25 травня 2021, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «ФАЗА ІВ, БАГАТОЦЕНТРОВЕ, ВІДКРИТЕ ДОСЛІДЖЕННЯ З ЕСКАЛАЦІЄЮ ДОЗИ З МЕТОЮ ОЦІНКИ БЕЗПЕЧНОСТІ, ПЕРЕНОСИМОСТІ, ФАРМАКОКІНЕТИКИ І ФАРМАКОДИНАМІКИ ПІДШКІРНОГО ВВЕДЕННЯ МОСУНЕТУЗУМАБУ В УЧАСНИКІВ З СИСТЕМНИМ ЧЕРВОНИМ ВОВЧАКОМ», код дослідження GA43191, версія 2 від 12 cерпня 2021; спонсор - F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland / Ф. Хоффманн–Ля Рош Лтд, Швейцарія

Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

2. Коротка характеристика лікарського засобу Capecitabine (Xeloda) від 07 вересня 2021 р, англійською мовою; Інформаційний листок пацієнта і форма інформованої згоди, Україна, версія 3/1/0 від 28 жовтня 2021 р. (на основі Мастер версії 3/0/0 від 15 вересня 2021 р.) англійською та українською мовами; Адміністративні зміни протоколу та роз’яснення для дослідження C4221015 від 06 жовтня 2021 р. року англійською мовою; Коротка характеристика лікарського засобу Irinotecan (Campto) від 14 червня 2021 р. англійською мовою; Лист до дослідника (Dear Investigator Letter (DIL)) від 02 листопада 2021 р. англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Відкрите багатоцентрове рандомізоване дослідження 3-ї фази першої лінії терапії енкорафенібом з цетуксимабом у поєднанні з хіміотерапією або без неї в порівнянні зі стандартним лікуванням з ввідною фазою для оцінки безпечності застосування енкорафенібу та цетуксимабу з хіміотерапією у пацієнтів із метастатичним колоректальним раком із мутацією BRAF V600E», код дослідження C4221015, поправка 3 до протоколу від 24 лютого 2021 року; спонсор - Пфайзер Інк., США

Заявник - Пфайзер Інк., США

3. Поправка до досьє досліджуваного лікарського засобу RO7247669 (PD1-LAG3), розчин для внутрішньовенних інфузій, 50 мг/мл, версія від серпня 2021 р.; Зміна місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, сліпе, контрольоване активним препаратом дослідження фази II, що проводиться у трьох групах, застосування препарату RO7121661, PD1-TIM3 біспецифічного антитіла, та RO7247669, PD1-LAG3 біспецифічного антитіла, у порівнянні з ніволумабом у пацієнтів із поширеною або метастатичною плоскоклітинною карциномою стравоходу», код дослідження BP42772, версія 2 від 21 вересня 2021 р.; спонсор - Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Лисенко С.А.Комунальне некомерційне підприємство «Подільський регіональний центр онкології Вінницької обласної Ради», хіміотерапевтичне відділення, м. Вінниця | д.м.н., проф. Лисенко С.А.Комунальне некомерційне підприємство «Подільський регіональний центр онкології Вінницької обласної Ради», хіміотерапевтичне відділення, Вінницький національний медичний університет ім.      М.І. Пирогова, кафедра променевої діагностики, променевої терапії та онкології, м. Вінниця |

4. Включення додаткового виробника плацебо до Тафаситамаб (INCMOR00208) (фізіологічний розчин, натрію хлорид 0,9%), розчин для інфузій: ТОВ фірма «Новофарм-Біосинтез», Україна; Label for Sodium chloride\_INCMOR0208-301 study/ Cпрощене маркування для натрію хлорид\_INCMOR0208-301, українською мовою до протоколу клінічного випробування «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне-сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності та безпечності комбінації тафаситамабу та леналідоміду в поєднанні з ритуксимабом порівняно з леналідомідом у поєднанні з ритуксимабом у пацієнтів із рецидивуючою/рефрактерною (Р/Р) фолікулярною лімфомою від 1 до 3a ступеня або Р/Р лімфомою маргінальної зони», код дослідження INCMOR 0208-301, протокол версія 3 з інкорпорованою поправкою 2 від 16 грудня 2020р.; спонсор - Інсайт Корпорейшн [Incyte Corporation], США

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

5. Брошура дослідника для досліджуваного лікарського засобу AZD9833, видання 4.0 від 01 листопада 2021 року; Оновлені секції Розділу 2.6 «Резюме доклінічних даних» Досьє досліджуваного лікарського засобу AZD9833: Секція 2.6.1. Вступ, від 18 жовтня 2021 року (англійською мовою); Секція 2.6.2. Резюме фармакологічних даних у текстовому форматі, від 18 жовтня 2021 року (англійською мовою); Секція 2.6.3. Резюме фармакологічних даних у вигляді таблиць, від 18 жовтня 2021 року (англійською мовою); Секція 2.6.4. Резюме фармакокінетичних даних у текстовому форматі, від 14 жовтня 2021 року (англійською мовою); Секція 2.6.6. Резюме токсикологічних даних у текстовому форматі, від 13 жовтня 2021 року (англійською мовою); Секція 2.6.7. Резюме токсикологічних даних у вигляді таблиць, від 18 жовтня 2021 року (англійською мовою); Інформація про дослідження та форма інформованої згоди, Модель для України, версія 5.0 від 01 грудня 2021 року (українською та російською мовами) до протоколу клінічного випробування «SERENA-2: Рандомізоване, відкрите, у паралельних групах, багатоцентрове дослідження фази 2 порівняння ефективності та безпечності перорального препарату AZD9833 і Фулвестранта у жінок з поширеним ER-позитивним HER2-негативним раком молочної залози», код дослідження D8530C00002, версія 5.0 від 15 вересня 2021 року; спонсор - АстраЗенека АБ, Швеція / AstraZeneca AB, Sweden

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

6. Оновлений Протокол клінічного дослідження KAR-009, версія 1.2 від 09 серпня 2021 р.; Брошура Дослідника, версія 9.1 від 11 жовтня 2021 р. англійською мовою; Основна форма інформованої згоди, версія 4.1.0 від 25 жовтня 2021 р. українською та російською мовами до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване багатоцентрове дослідження 3 фази, яке проводиться у паралельних групах з метою оцінки ефективності та безпеки препарату KarXT у дорослих пацієнтів з шизофренією за критеріями DSM-5, госпіталізованих з гострим психотичним розладом», код дослідження KAR-009, версія 1.1 від 23 листопада 2020 р.; спонсор - Karuna Therapeutics Inc., United States (США)

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

7. Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу JNJ-63723283 (Цетрелімаб (Cetrelimab)), версія 6 від 14 жовтня 2021 року англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу JNJ-17000139 (Гемцітабін (Gemcitabine) 225 мг, система інтравезикальної доставки (TAR-200)), версія 6.0 від 15 жовтня 2021 року англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу JNJ-63723283 (Цетрелімаб (Cetrelimab)), версія 11.0 від 17 червня 2021 року англійською мовою; Залучення додаткових виробничих ділянок для досліджуваного лікарського засобу TAR-200 (JNJ-17000139; гемцітабіну гідрохлорид (gemcitabine hydrochloride)); (TAR-200, єдиний цілісний комбінований препарат, який складається із лікарського засобу та пристрою, розроблений як система інтравезикальної доставки препарату, містить мінітаблетки гемцитабіну (225 мг, еквівалент вільної основи) і осмотичні мінітаблетки із сечовиною. Єдиний цілісний комбінований препарат, який складається із лікарського засобу та пристрою, упакований разом із сечовим катетером); 225 мг, еквівалент вільної основи: BSP PHARMACEUTICALS S.P.A., Via Appia Km 65,561, Latina Scalo (LT), 04013, Італія; Catalent Pharma Solutions LLC, 10381 Decatur Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19154, США; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Steinbeistrasse 1-2, 73614 Schorndorf, Німеччина; NACS, Inc., 14640 Buchanan St. NE, Ham Lake, MN 55304, США; SGS-India Private Limited, Plot No. A 773/A 772, MIDC, TTC Industrial Area, Koperkhairane, Navi-Mumbai-400 701, Індія; Fisher Clinical Services, 7554 Schantz Road, Allentown, PA 18106, США; Fisher Clinical Services GmbH, Steinbeuhlweg, 69, 4123 Allschwil, Швейцарія; Fisher Clinical Services UK Limited, Langhurstwood Road, Horsham, West Sussex RH12 4 QD, Сполучене Королівство; Залучення додаткових виробничих ділянок для досліджуваного лікарського засобу Цетрелімаб (Cetrelimab) (JNJ-63723283; Цетрелімаб); ліофілізований продукт для приготування розчину; 240 мг: Catalent CTS, LLC, 10245 Hickman Mills Drive, Kansas City, MO 64137, США; Catalent Pharma Solutions LLC, 10381 Decatur Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19154, США; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Steinbeistrasse 1-2, 73614 Schorndorf, Німеччина до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове рандомізоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності препарату TAR-200 в комбінації з цетрелімабом у порівнянні із супутньою хіміорадіотерапією в учасників із м’язово-інвазивною уротеліальною карциномою сечового міхура, яким не проводили радикальну цистектомію», код дослідження 17000139BLC3001, з поправкою 2 від 02 серпня 2021 року ; спонсор - Janssen Pharmaceutica NV («Янссен Фармацевтика НВ»), Бельгія

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)

8. Залучення додаткових місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове рандомізоване подвійно сліпе дослідження III фази, що проводиться з метою оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату **IMU-838** у порівнянні з плацебо при лікуванні дорослих пацієнтів із рецидивуючим розсіяним склерозом (кодове позначення: ENSURE-1)», код дослідження P3-IMU-838-RMS-01 (ENSURE-1), фінальна версія 2.0 від 10 серпня 2021 р. ; спонсор - «Іммунік АГ» [Immunic AG], Німеччина

Заявник - ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідниканазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Чмир Г.С.Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», неврологічне відділення з центром розсіяного склерозу, м. Івано-Франківськ |
| 2 | д.м.н., проф. Смоланка В.І.Комунальне некомерційне підприємство «Обласний клінічний центр нейрохірургії та неврології» Закарпатської обласної ради, відділення цереброваскулярної патології, Державний вищий навчальний заклад «Ужгородський національний університет», кафедра неврології, нейрохірургії та психіатрії, м. Ужгород |
| 3 | д.м.н., проф. Товажнянська О.Л.Навчально-науковий медичний центр «УНІВЕРСИТЕТСЬКА КЛІНІКА» Харківського національного медичного університету, неврологічне відділення, м. Харків |
| 4 | д.м.н. Кобись Т.О.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №4» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення демієлінізуючих захворювань нервової системи, м. Київ |

9. Оновлений Протокол клінічного дослідження TAK-981-1502, версія з інкорпорованою поправкою 4 від 09 вересня 2021 р., англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу TAK-981, версія 4.0 від 02 липня 2021 р., англійською мовою; Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу TAK-981, видання 4.0 від 20 серпня 2021 р., англійською мовою; Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 6.0 від 15 листопада 2021 р.; Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди для України, українською мовою версія 6.0 від 15 листопада 2021 р.; Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди для України, російською мовою, версія 6.0 від 15 листопада 2021 р. до протоколу клінічного випробування «Дослідження фази 1b/2 препарату TAK-981 у поєднанні з Пембролізумабом для оцінки безпечності, переносимості та протипухлинної активності цієї комбінації у пацієнтів з окремими прогресуючими або метастатичними солідними пухлинами», код дослідження TAK-981-1502, з інкорпорованою поправкою 3 від 23 квітня 2021 р.; спонсор - «Такеда Девелопмент Сентер Амерікас, Інк.» («ТДС Амерікас»), США (Takeda Development Center Americas, Inc. (TDC Americas), USA)

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»

10. Включення додаткових місць проведення клінічного випробування в Україні до протоколу клінічного дослідження «Оцінка клінічної ефективності та безпеки периндоприлу 10 мг / індапаміду 2,5 мг / амлодипіну 5 або 10 мг / бісопрололу 5 мг у комбінації з однієї таблетки після 8 тижнів лікування у порівнянні з вільною комбінацією периндоприлу 10 мг, індапаміду 2,5 мг та амлодипіну 5 або 10 мг у пацієнтів з неконтрольованою есенціальною гіпертензією. Міжнародне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, 16-тижневе дослідження.», код дослідження CL3-05179-002, фінальна версія від 10 травня 2021 р.; спонсор - Інститут міжнародних досліджень «СЕРВ’Є» (Institut de Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)), Франція

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «КЦР Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Вишневецький І.І.Комунальне підприємство «Лікарня №1 Житомирської міської ради, консультативно-лікувальне відділення "Науково-дослідницький центр», м. Житомир |
| 2 | д.м.н., проф. Федоров С.В.Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська клінічна лікарня Івано-Франківської міської ради», кардіологічне відділення, Івано-Франківський національний медичний університет, кафедра терапії і сімейної медицини післядипломної освіти, м. Івано-Франківськ |

11. Зміна назви досліджуваного лікарського засобу GDC-9545 (Ro 719-7597/ F12 (RO7197597); 2407529-33-1); тверді капсули; 30 мг; F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland; F. Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland на GDC-9545 (Giredestrant, Гіредестрант, Ro 719-7597/ F12 (RO7197597); 2407529-33-1); тверді капсули; 30 мг; F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland; F. Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland; Брошура дослідника GDC-9545 (Giredestrant, Гіредестрант, Ro 719-7597/ F12 (RO7197597); 2407529-33-1), версія 5 від 31 травня 2021 англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу GDC-9545 (Giredestrant, Гіредестрант, Ro 719-7597/ F12 (RO7197597); 2407529-33-1) та Скорочене досьє досліджуваних лікарських засобів, що використовуються як препарати порівняння, датоване червнем 2021 (англійською мовою); Скорочене досьє досліджуваного лікарського засобу Анастрозол (Anastrozole, Arimidex, RO0718807, 120511-73-1), датоване 28 червня 2021 (англійською мовою); Зразок етикетки з інформацією про препарат GDC-9545 (Giredestrant, Гіредестрант, Ro 719-7597/ F12 (RO7197597); 2407529-33-1) від 10 лютого 2021 українською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване багатоцентрове відкрите неоад'ювантне дослідження фази II в двох паралельних групах для оцінки ефективності, безпеки і фармакокінетики препарату GDC-9545 у поєднанні з палбоциклібом у порівнянні з анастрозолом у поєднанні з палбоциклібом у жінок в постменопаузі, які раніше не лікувалися, з естроген-рецептор-позитивним і HER2-негативним раком молочної залози на ранній стадії», код дослідження WO42133, версія 1 від 08 квітня 2020; спонсор - F. Hoffmann-La Roche Ltd («Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд»), Швейцарія

Заявник - ТОВ «Кромосфарма Україна»

12. Оновлені розділи 3.2.S.2.1 Manufacture та 3.2.P.3.1 Manufacturer(s) досьє досліджуваного лікарського засобу MK-3475 Pembrolizumab SC, версія 07X8LP від 17 листопада 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для вивчення фармакокінетики та безпечності пембролізумабу для підшкірного введення порівняно з пембролізумабом для внутрішньовенного введення, в комбінації з двохкомпонентною хіміотерапією препаратами платини, в якості першої лінії терапії для учасників з метастатичним плоскоклітинним або неплоскоклітинним недрібноклітинним раком легенів», код дослідження MK-3475-A86, версія з інкорпорованою поправкою 01 від 26 травня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

13. Збільшення кількості пацієнтів, які приймають участь у клінічному випробуванні на території України, з 60 до 65 осіб; Подовження терміну тривалості клінічного випробування до 30 червня 2022р.; Дослідження 18748\_Опитувальник щодо зворотного зв’язку від учасника(-ці) дослідження\_основна версія дослідження 2.0 від 24 листопада 2020р.\_ Переклад з англійської мови на українську та російську мови для України; 18748/CONCORD\_Картка подяки\_основна версія дослідження 1.0 від 23 червня 2020р.\_Переклад з англійської мови на українську та російську мови для України до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження для оцінки безпеки та ефективності індивідуально титрованих пероральних доз рункацигуату у пацієнтів з клінічним діагнозом хронічної хвороби нирок з цукровим діабетом та/або гіпертензією, та хоча б однією серцево-судинною супутньою патологією», код дослідження No. BAY1101042 /18748, версія 3.0 з міжнародною поправкою 2 від 09 червня 2021 року; спонсор - Байєр АГ, Німеччина

Заявник - ТОВ «Байєр», Україна

14. Оновлена брошура дослідника (BI 836880) версія 9 від 03 листопада 2021; Зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного випробування «Відкрите дослідження фази Ib з підбору дози BI 836880 у комбінації з езабенлімабом для характеристики безпечності, переносимості, фармакокінетики, фармакодинаміки та ефективності у пацієнтів з місцевопоширеним або метастатичним неплоскоклітинним недрібноклітинним раком легені та іншими солідними пухлинами», код дослідження 1336-0011, версія 7.0 від 16 серпня 2021; спонсор - Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, Австрія

Заявник - ТОВ «ДОКУМЕДС» («СІА ДОКУМЕДС»), Латвія

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Бондаренко І.М.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, госпрозрахунковий відділ денного стаціонару міського хіміотерапевтичного центру, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія М охорони здоров'я України», кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро | д.м.н., проф. Бондаренко І.М. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, хіміотерапевтичне відділення з денним стаціонаром, Дніпровський державний медичний університет, кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро |

15. Брошура дослідника RO5541267, Tecentriq (atezolizumab), версія 18 від липня 2021 року, англійською мовою; Додаток 1 від серпня 2021р. до Брошури дослідника для RO5541267, Tecentriq (atezolizumab), версія 18 від липня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «3я фаза, відкрите, рандомізоване дослідження для оцінки ефективності та безпеки препарату Атезолізумаб (ANTI-PD - L1 антитіло) в порівнянні з оптимальною підтримуючою терапією після ад’ювантної хіміотерапії основаної на Цисплатині у пацієнтів з повністю резектабельним недрібноклітинним раком легень IB-IIIA стадії», код дослідження GO29527, версія 9 від 17 квітня 2021 р.; спонсор - F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland («Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд», Швейцарія)

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна»

16. Інструкція щодо прийому ленватинібу, остаточна версія 1.0 від 18 листопада 2020 року; шаблон версія 4.0 від 09 жовтня 2020р., українською мовою для України; Інструкція щодо прийому ленватинібу, остаточна версія 1.0 від 18 листопада 2020 року; шаблон версія 4.0 від 09 жовтня 2020р., російською мовою для України до протоколу клінічного дослідження «Дослідження Ib/ІІ фази комбінованої терапії з пембролізумабом (МК-3475) при лікуванні метастатичного кастраційно-резистентного раку передміхурової залози (мКРРПЗ) (KEYNOTE-365)», код дослідження MK-3475-365, версія з інкорпорованою поправкою 10 від 30 серпня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

17. Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу Луспатерцепт (АСЕ-536), версія 14.0 від 01 вересня 2021 р., англійською мовою; ACE-536-MDS-002, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди англійською мовою для України, версія 6.1 від 19 листопада 2021 р.; ACE-536-MDS-002, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди українською мовою для України, версія 6.1 від 19 листопада 2021 р.; ACE-536-MDS-002, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди російською мовою для України, версія 6.1 від 19 листопада 2021 р. до протоколу клінічного випробування «Відкрите, рандомізоване дослідження Фази 3 для порівняння ефективності та безпечності препарату луспатерцепт (ACE-536) та епоетину альфа для лікування анемії, спричиненої мієлодиспластичними синдромами (МДС) з дуже низьким, низьким або проміжним рівнем ризику за IPSS-R, у пацієнтів, які раніше не отримували стимулятори еритропоезу та потребують переливання еритроцитів», код дослідження ACE-536-MDS-002, поправка 3.0 від 23 лютого 2021 р.; спонсор - Celgene Corporation, USA/ Селджен Корпорейшн, США

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна»

18. Оновлена Брошура дослідника (HDM SLIT-tablet), редакція 16 від 10 листопада 2021 р. до протоколу клінічного дослідження «Однорічне плацебо-контрольоване дослідження III фази з оцінки ефективності та безпеки таблетки для сублінгвальної імунотерапії (SLIT-tablet) при алергії на кліща домашнього пилу у дітей (5–11 років) з ринітом/ринокон'юнктивітом, викликаним кліщем домашнього пилу, з або без астми», код дослідження MT-12, версія 5.0 від 19 березня 2021 р.; спонсор - АЛК-Абелло А/С, Данія (ALK-Abello A/S, Denmark)

Заявник - ТОВ «МБ Квест», Україна

19. Оновлена Глобальна Брошура Дослідника Retifanlimab (INCMGA00012, MGA012), видання 8 від 10 листопада 2021 р. до протоколу клінічного дослідження «Фаза 1, дослідження безпеки, переносимості та фармакокінетики INCMGA00012 (колишня назва MGA012) у пацієнтів з солідними пухлинами на пізніх стадіях розвитку хвороби (POD1UM-101)», код дослідження INCMGA 0012-101, поправка 9 від 09 червня 2020 р.; спонсор - «Інсайт Корпорейшн» (Incyte Corporation), США

Заявник - ТОВ «КЦР Україна»

20. Збільшення запланованої кількості досліджуваних для включення у клінічне випробування в Україні (з 270 до 340 пацієнтів); Подовження тривалості клінічного випробування в Україні до 30 квітня 2024 року; Довідник учасника дослідження з виконання візитів, версія 2 від 19 травня 2021 року українською мовою (AMAM-UA-UA-PAR-APP-GDE-V2-PA2-05/19/2021); Керівництво з візитів для учасника дослідження, версія 2 від 19 травня 2021 року російською мовою (AMAM-UA-RU-PAR-APP-GDE-V2-PA2-05/19/2021); Картка «Електронний щоденник учасника дослідження» (AMAM-UA-UA-EDIARY-HANDOUT V1 09092021), версія 1 від 09 вересня 2021 року українською мовою; Картка «Ваш електронний щоденник дослідження» (AMAM-UA-RU-EDIARY-HANDOUT V1 09092021), версія 1 від 09 вересня 2021 року російською мовою до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, Рандомізоване, Подвійне сліпе, Плацебо- та Активно- Контрольоване Дослідження ІІІ Фази для Оцінки Ефективності та Безпечності Застосування Мірікізумабу у Пацієнтів із Хворобою Крона Помірного та Тяжкого Перебігу», код дослідження I6T-MC-AMAM, з інкорпорованою поправкою (с) від 01 квітня 2021 року; спонсор - Елі Ліллі енд Компані, США

Заявник - «Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія

21. Зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження ІІІ фази порівняння пембролізумабу (MK-3475) з хіміотерапією та хіміотерапією з плацебо для терапії першої лінії при персистуючому, рецидивному або метастатичному раку шийки матки (KEYNOTE-826)», код дослідження MK-3475-826, з інкорпорованою поправкою 06 від 29 червня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н. Крижанівська А.Є. Комунальний заклад «Прикарпатський клінічний онкологічний центр», ІIІ хірургічне відділення, Державний вищий навчальний заклад «Івано-Франківський національний медичний університет», кафедра онкології, м. Івано-Франківськ | д.м.н., проф. Крижанівська А.Є.  Комунальне некомерційне підприємство «Прикарпатський клінічний онкологічний центр Івано-Франківської обласної ради», хірургічне відділення №3 гормонозалежних пухлин у жінок, Івано-Франківський національний медичний університет, кафедра онкології, м. Івано-Франківськ |

22. Збільшення кількості пацієнтів, що будуть залучатися у клінічне випробування в Україні з 150 до 170 осіб до протоколу клінічного випробування «Довготривале багатоцентрове відкрите дослідження для оцінки безпечності та переносимості змінних доз брекспіпразолу як підтримуючого лікування у підлітків (віком 13–17 років) з шизофренією», код дослідження 331-10-236, версія 6.0 з поправкою 5 від 04 серпня 2021 року; спонсор - Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization, Inc., USA («Оцука Фармасьютікл Девелопмент енд Комерсілізейшн,, Інк.», США)

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

23. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування; Зміна відповідального дослідника у місці проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки озанімоду для прийому перорально при проведенні індукційної терапії пацієнтам із середньотяжким або тяжким перебігом хвороби Крона в активній формі (дослідження №2 з оцінки індукційної терапії)», код дослідження RPC01-3202, редакція 6.0 від 14 червня 2021 р.; спонсор - «Селджен Інтернешнл II Сaрл» (Celgene International II Sarl), Швейцарія

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

|  |  |
| --- | --- |
| №п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | лікар Куплевацька Ю.В.Комунальне некомерційне підприємство «Міська поліклініка №9» Харківської міської ради, відділення вузьких фахівців, м. Харків |

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| лікар Ткачук О.А. Комунальне підприємство «Волинська обласна клінічна лікарня» Волинської обласної ради, хірургічне відділення (ендокринної та абдомінальної патології) з проктологічними ліжками, м. Луцьк | лікар Марчук Ю.В. Комунальне підприємство «Волинська обласна клінічна лікарня» Волинської обласної ради,  хірургічне відділення (ендокринної та абдомінальної патології) з проктологічними ліжками, м. Луцьк |

24. Україна, МК-6024-001, версія 1.00 від 30 листопада 2021 р., українською мовою, інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта; Україна, МК-6024-001, версія 1.00 від 30 листопада 2021 р., російською мовою, інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, відкрите дослідження 2a фази з активним препаратом порівняння в якості контролю, для оцінки ефективності та безпеки ефінопегдутиду (MK-6024) у пацієнтів з неалкогольною жировою хворобою печінки», код дослідження MK-6024-001, з інкорпорованою поправкою 02 від 26 серпня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

25. MK-1242-035\_Брошура для пацієнта, версія 1 для України, українською мовою; MK-1242-035\_Брошура для пацієнта, версія 1 для України, російською мовою; MK-1242-035\_Інформаційний лист, версія 1 для України, українською мовою; MK-1242-035\_Інформаційний лист, версія 1 для України, російською мовою; MK-1242-035\_Календар візитів для учасників, версія 1 для України, українською мовою; MK-1242-035\_Календар візитів для учасників, версія 1 для України, російською мовою; MK-1242-035\_Картка нагадування про візит, версія 1 для України, українською мовою; MK-1242-035\_Картка нагадування про візит, версія 1 для України, російською мовою; MK-1242-035\_Зразок етикетки для електронного щоденника для пацієнта (Medidata 3DS Site Use Label), для України, англійською мовою; MK-1242-035\_Зразок етикетки для електронного щоденника для пацієнта (Medidata 3DS Site Use Label), для України, українською мовою; MK-1242-035\_Зразок етикетки для електронного щоденника для пацієнта (Medidata 3DS Site Use Label), для України, російською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване плацебо-контрольоване базове клінічне дослідження ІІІ фази для оцінки ефективності та безпеки веріцігуату / MK-1242, стимулятора розчинної гуанілатциклази, у дорослих з хронічною серцевою недостатністю зі зниженою фракцією викиду», код дослідження MK-1242-035, версія 00 від 14 липня 2021 року. ; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»