Додаток 1

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Фаза 2b, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове випробування з метою визначення діапазону доз Родатристату етилу у пацієнтів з легеневою артеріальною гіпертензією», код дослідження RVT-1201-2002, версія 2.0 з поправкою 1 від 19 листопада 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | «Алтавант Саєнсіз ГмбХ», Швейцарія/ Altavant Sciences GmbH, Switzerland |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Родатристат етил (RVT-1201; RVT-1201); таблетки; 300 мг; Patheon Pharmaceuticals, Inc., Канада; Fisher Clinical Services., США; Fisher Clinical Services GmbH / Fisher Germany, Німеччина; Плацебо до Родатристату етилу, таблетки; Patheon Pharmaceuticals, Inc., Канада; Fisher Clinical Services., США; Fisher Clinical Services GmbH / Fisher Germany, Німеччина |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Сіренко Ю.М.Клініка Державної установи «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені академіка М.Д. Стражеска» Національної академії медичних наук України», відділ вторинних і легеневих гіпертензій, м. Київ2) к.м.н. Васильєва Л.І.Комунальне підприємство «Дніпропетровський обласний клінічний центр кардіології та кардіохірургії» Дніпропетровської обласної ради», відділення кардіології, Дніпровський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини 3, м. Дніпро |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | Компанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: «SMO-GROUP UKRAINE», LLC, «S.M.O.-Ukraine» Agency», LLC «SMO-LOGISTICS» (ТОВ «Агенція «С.М.О.-Україна», ТОВ «СМО-Логістика», ТОВ «СМО-Груп Україна») |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 2

до наказу Міністерства охорони здоров’я України

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Довгострокове подальше дослідження для оцінки мінеральної щільності кісткової тканини у пацієнток з міомою матки, які завершують дослідження фази 3 із застосуванням лінзаголікса, PRIMROSE 1 або PRIMROSE 2», код дослідження 20-OBE2109-007, остаточна версія 1.0, 22.01.2021 |
| Заявник, країна | «Скоуп Інтернешнл АГ», Німеччина |
| Спонсор, країна | ObsEva S.A., Швейцарія |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | ― |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) член-кор НАМН України, д.м.н., проф. Камінський В.В.Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський центр репродуктивної та перинатальної медицини» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), жіноча консультація, м. Київ2) д.м.н., проф. Пирогова В.І Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівський обласний клінічний перинатальний центр», відділення «Репродуктивного здоров`я та планування сім`ї», Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра акушерства, гінекології та перинатології факультету післядипломної освіти, м. Львів3) д.м.н., проф. Косей Н.В.Державна Установа «Інститут педіатрії, акушерства і гінекології імені академіка О.М. Лук’янової Національної академії медичних наук України», відділення ендокринної гінекології, м. Київ4) д.м.н.. проф. Рожковська Н.М.Багатопрофільний медичний центр Одеського національного медичного університету, гінекологічне |

2 продовження додатка 2

|  |  |
| --- | --- |
|  |  відділення, Одеський Національний медичний університет, кафедра акушерства і гінекології №1, м. Одеса5) к.м.н. Железняков О.Ю.Фірма «СЕЛЛІ ЛІМІТЕД» товариство з обмеженою відповідальністю, Медичний центр, м. Харків6) д.м.н. Григоренко А.М.Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька міська клінічна лікарня «Центр матері та дитини», відділення гінекології з малоінвазивними операціями, м. Вінниця |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 3

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2b, що проводиться в паралельних групах з метою визначення діапазону доз, оцінки ефективності, безпечності та переносимості Зіботентану і Дапагліфлозину у пацієнтів з хронічною хворобою нирок з оцінюваною швидкістю клубочкової фільтрації (оШКФ) від 20 мл/хв/1,73 м2 до 60 мл/хв/1,73 м2», код дослідження D4325C00001, версія 1.0 від 14 вересня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | «АстраЗенека АБ», Швеція / AstraZeneca AB, Sweden |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | зіботентан (зіботентан (ZD4054); зіботентан, Zibotentan); капсули; 5 мг (міліграм); AstraZeneca AB, Швеція; Patheon UK Limited, Велика Британія; Wickham Laboratories Limited UK, Велика Британія; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services, Велика Британія; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; зіботентан (зіботентан (ZD4054); зіботентан, Zibotentan); капсули; 1,5 мг (міліграм); AstraZeneca AB, Швеція; Patheon UK Limited, Велика Британія; Wickham Laboratories Limited UK, Велика Британія; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services, Велика Британія; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; зіботентан (зіботентан (ZD4054); зіботентан, Zibotentan); капсули; 0,25 мг (міліграм); AstraZeneca AB, Швеція; Patheon UK Limited, Велика Британія; Wickham Laboratories Limited UK, Велика Британія; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services, Велика Британія; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; плацебо до зіботентан (мікрокристалічна целюлоза і стеарат магнію); капсули; AstraZeneca AB, Швеція; Patheon UK Limited, Велика Британія; Wickham Laboratories Limited UK, Велика Британія; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services, Велика Британія; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; Дапагліфлозин/Dapagliflozin (Дапагліфлозин/Dapagliflozin; Дапагліфлозин пропандіол/Dapagliflozin |

2 продовження додатка 3

|  |  |
| --- | --- |
|  |  Propanediol); таблетки, вкриті плівковою оболонкою; 10 мг (міліграм); AstraZeneca AB, Швеція; Fisher Clinical Services Inc., США; AstraZeneca UK Limited, Велика Британія; Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company, США; AstraZeneca Pharmaceuticals LP, США; Eurofins Biopharma Product Testing Ireland Limited, Ірландія; Fisher Clinical Services UK Limited, Велика Британія; Плацебо до Дапагліфлозин/Dapagliflozin (моногідрат лактози, мікрокристалічна целюлоза, стеарат магнію), таблетки, вкриті плівковою оболонкою; AstraZeneca AB, Швеція; Fisher Clinical Services Inc., США; AstraZeneca UK Limited, Велика Британія; AstraZeneca Pharmaceuticals LP, США; Confab Laboratories Inc., Канада; Eurofins Biopharma Product Testing Ireland Limited, Ірландія; Fisher Clinical Services UK Limited, Велика Британія |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Комісаренко Ю.І.Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський клінічний ендокринологічний центр» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення загальної ендокринної патології, Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, кафедра ендокринології, м. Київ2) лікар Куськало П.М.Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня ім. О.Ф. Гeрбачевського» Житомирської обласної ради, ендокринологічне відділення, м. Житомир3) к.м.н. Годлевська О.М.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня швидкої та невідкладної медичної допомоги ім. проф. О.І. Мещанінова» Харківської міської ради, терапевтичне відділення №1 з нефрологічними ліжками, м. Харків4) д.м.н., проф. Пашковська Н. В.Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецький обласний ендокринологічний центр», поліклінічне відділення, м. Чернівці5) лікар Іванчук О.В.Приватне мале підприємство, медичний центр «Пульс», терапевтичне відділення, м. Вінниця6) к.м.н. Мишанич Г.І.Київська клінічна лікарня на залізничному транспорті №2 філії «Центр охорони здоров’я» акціонерного товариства «Українська залізниця», ендокринологічне відділення, м. Київ7) к.м.н. Стрижак В.В.Комунальне некомерційне підприємство «Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака» Закарпатської обласної ради, відділення нефрології та програмного гемодіалізу, м. Ужгород |

3 продовження додатка 3

|  |  |
| --- | --- |
|  | 8) д.м.н., проф. Стусь В.П.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення нефрології, Дніпровський державний медичний університет, кафедра урології, м. Дніпро9) д.м.н., проф. Родіонова В.В.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4 Дніпровської міської ради», Міський центр нефрології, Дніпровський державний медичний університет, кафедра професійних хвороб та клінічної імунології, м. Дніпро |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | Компанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: ТОВ «ІМП-ЛОГІСТИКА УКРАЇНА» (IMP-LOGISTICS UKRAINE LLC)/ ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 4

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «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 2.0 з інтегрованою поправкою 1 від 03 вересня 2020р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Байєр», Україна |
| Спонсор, країна | Байєр АГ, Німеччина |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | BAY1101042/рункацигуат/BAY1101042 15 мг ГІТС (гастроінтестинальна терапевтична система)/ BAY 1101042 MR Tabl 15mg Na 215 GITS COAT (BAY1101042; Рункацигуат; таблетки з модифікованим вивільненням, покриті плівковою оболонкою; 15 мг (міліграм); Байєр АГ (Леверкузен), Німеччина; Байєр АГ (Берлін), Німеччина; Байєр АГ (Вупперталь), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія; Плацебо до BAY1101042/рункацигуат/BAY1101042 15 мг ГІТС (гастроінтестинальна терапевтична система)/ BAY 1101042 MR Tabl 15mg Na 215 GITS COAT, таблетки з модифікованим вивільненням, покриті плівковою оболонкою; Байєр АГ (Леверкузен), Німеччина; Байєр АГ (Берлін), Німеччина; Байєр АГ (Вупперталь), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Дудар І.О.Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський центр нефрології та діалізу» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділ нефрології та діалізу №1, м. Київ2) лікар Корнєєва С.П.Комунальне некомерційне підприємство «Запорізька обласна клінічна лікарня» Запорізької обласної ради, відділення нефрології та діалізу, м. Запоріжжя  |

2 продовження додатка 4

|  |  |
| --- | --- |
|  | 3) к.м.н. Дорецький В.В.Комунальне підприємство «Волинська обласна клінічна лікарня» Волинської обласної ради, відділення нефрології, м. Луцьк4) лікар Коломійчук Н.О.Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський центр нефрології та діалізу» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення госпітальної нефрології та діалізу №2, м. Київ5) лікар Галущак О.В.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради, відділення діалізу (хронічного гемодіалізу та амбулаторного діалізу), м. Дніпро6) лікар Ляшенко С.В.Приватне підприємство приватна виробнича фірма «Ацинус», лікувально-діагностичний центр, м. Кропивницький 7) лікар Ізай А.В.Медичний центр ТОВ «Едельвейс Медікс», лікувально-профілактичний підрозділ, м. Київ8) д.м.н., проф. Мартинюк Л.П.Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська університетська лікарня» Тернопільської обласної ради, відділення нефрології, Тернопiльський національний медичний університет iменi I.Я. Горбачeвського Міністерства охорони здоров'я України, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Тернопіль |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | Компанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: ТОВ «АГЕНЦІЯ «С.М.О.-УКРАЇНА» («S.M.O.-UKRAINE» AGENCY» LLC).аналізатор пульсової хвилі СфігмоКор Іксель система (SphygmoCor XCEL system) виробництва АтКор Медікал Інк.(США) (AtCor Medical Inc. (USA), США, Ілінойс (USA, Illinois); апарат для 24-годинного моніторингу артеріального тиску Оскар 2 (Oscar 2) виробництва АтКор (США) (AtCor (USA)); пластир для постійного контролю рівня глюкози Фрістайл Лібре ПРО (Freestyle Libre PRO) виробництва Ебботт, Великобританія (Abbott, UK); 12-канальний електрокардіограф MAC 2000; GE. |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 5

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | Рандомізоване, подвійне сліпе, багатоцентрове дослідження терапевтичної еквівалентності, що проводиться в паралельних групах для порівняння ефективності, безпечності та імуногенності препарату DMB-3115 для підшкірного введення та препарату Стелара® виробництва ЄС у пацієнтів із хронічним бляшковим псоріазом середнього або тяжкого ступеня, код дослідження DMB-3115-2, версія від 07 грудня 2020 року |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» |
| Спонсор, країна | Dong-A ST Co. Ltd., Republic of Korea |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | DMB-3115 (DMB-3115; Устекінумаб); розчин для ін’єкцій у попередньо заповненому шприці (90 мг/1,0 мл); 90/1,0 мг/мл; DM Bio Limited, Korea; Alcura Health Espana, Spain; Kymos S.L, Spain; DMB-3115 (Устекінумаб); розчин для ін’єкцій у попередньо заповненому шприці (45 мг/0,5 мл); 45/0,5 мг/мл; DM Bio Limited, Korea; Alcura Health Espana, Spain; Kymos S.L, Spain.  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) головний лікар Пугач М.М.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медична клініка «Благомед», лікувально-діагностичний підрозділ, м. Київ2) д.м.н. Резніченко Н.Ю.Військовий госпіталь (військова частина А3309) військово-медичного клінічного центру Східного регіону, терапевтичне відділення (з палатами для неврологічних та дерматовенерологічних хворих), м. Запоріжжя3) к.м.н. Гусак О.С.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Консиліум Медікал», клініко-консультативне відділення, м. Київ4) зав. від. Андрашко Ю.В.Лікувально-діагностичний центр приватного підприємства «Асклепій», поліклінічне відділення, м. Ужгород |

2 продовження додатка 5

|  |  |
| --- | --- |
|  | 5) зав. підрозділом Галагурич О.М.Лікувально-діагностичний центр приватного підприємства «Асклепій», відокремлений структурний підрозділ (відділення) №1, м. Львів6) д.м.н., проф. Шевчук С.В.Клініка Науково-дослідного інституту реабілітації осіб з інвалідністю (навчально-науково-лікувальний комплекс) Вінницького національного медичного університету ім. М.І. Пирогова, відділ терапії та клінічної ревматології, ревматологічне відділення, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №2, м. Вінниця7) головний лікар к.м.н. Мужичук В.В.Комунальне некомерційне підприємство «Міський шкірно-венерологічний диспансер №2» Харківської міської ради, диспансерне дермато-венерологічне відділення, м. Харків |
| Препарати порівняння, виробник та країна | Стелара® (Устекінумаб); розчин для ін’єкцій у попередньо заповненому шприці (90 мг/1,0 мл); 90/1,0 мг/мл; Janssen Biologics B.V., The Netherlands; Стелара® (Устекінумаб); розчин для ін’єкцій у попередньо заповненому шприці (45 мг/0,5 мл); 45/0,5 мг/мл; Janssen Biologics B.V., The Netherlands; |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 6

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване клінічне дослідження, що вивчає ефективність та безпеку застосування перорального семаглутиду у пацієнтів із початковою стадією хвороби Альцгеймера (EVOKE plus)», код дослідження NN6535-4725, фінальна версія 1.0 від 30 жовтня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Ново Нордіск Україна» |
| Спонсор, країна | Novo Nordisk A/S, Denmark |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | семаглутид (Semaglutide, 910463-68-2, SUB32188; семаглутид (semaglutide)); таблетки; 3 мг (міліграм); Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Hovione FarmaCiencia, S.A., Portugal; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Germany; семаглутид (Semaglutide, 910463-68-2, SUB32188; семаглутид (semaglutide)); таблетки; 7 мг (міліграм); Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Hovione FarmaCiencia, S.A., Portugal; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Germany; семаглутид (Semaglutide, 910463-68-2, SUB32188; семаглутид (semaglutide)); таблетки; 14 мг (міліграм); Novo Nordisk A/S Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Hovione FarmaCiencia, S.A., Portugal; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Germany; плацебо до семаглутид; таблетки; Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Novo Nordisk A/S, Denmark; Hovione FarmaCiencia, S.A., Portugal; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Germany |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Дубенко А.Є.Медичний центр приватного підприємства «Нейрон», Державна установа «Інститут неврології, психіатрії та наркології Національної академії медичних наук України», відділ дитячої психоневрології та пароксизмальних станів, м. Харків2) головний лікар Волощук А.Є. Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний медичний центр психічного здоров'я» Одеської обласної ради, відділення №18, м. Одеса |

2 продовження додатка 6

|  |  |
| --- | --- |
|  | 3) д.м.н., проф. Бачинська Н.Ю.Державна установа «Інститут геронтології імені Д.Ф. Чеботарьова НАМН України», відділ вікової фізіології та патології нервової системи, м. Київ4) д.м.н., проф. Московко С.П.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Салютем», лікувально-профілактичний відділ, м. Вінниця |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | 1. Лабораторні набори та додаткові матеріали до них;2. Системи температурного моніторингу складські (Berlinger Fridge-Tag® 2L) та транспортні (Berlinger Q-tag Data Logger);3. Сканери штрих-кодів Symbol DS4308 (Symbol DS4308 USB-kit, black w / shielded USB cable);4. Матеріали, які можуть бути надані пацієнтам дослідження: блокнот (Notebook), пенал (Case), ручка (Pen), таймер (Timer), наліпки (Sticker), книга мандали та набір олівців (Mandala Book and Penne set), пляшка для води (Drinking bottle), рюкзак (Backpack).5. Обладнання для рейтерської станції (rater station): CM-1000 USB Microphone та HP Elite x2 G4 Tablet Computer. |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 7

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Pандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження 3b фази з метою оцінки ефективності та безпечності підшкірного введення гуселькумабу для зменшення ознак і симптомів та сповільнення рентгенологічної прогресії у пацієнтів з активним псоріатичним артритом», код дослідження CNTO1959PSA3004, поправка 1 від 07 квітня 2021 року |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | Janssen Pharmaceutica NV, Belgium / Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Гуселькумаб (CNTO1959 (guselkumab), розчин для підшкірної ін’єкції; 100 мг/мл (міліграм/мілілітр); Janssen Pharmaceutica NV (Division Janssen Research and Development), Belgium; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; Cilag AG, Швейцарія; Janssen Sciences Ireland UC, Ірландія; Janssen Biotech, Inc., США; Janssen Biologics B.V., Нідерланди; Eurofins Biopharma Product Testing Ireland Limited, Ірландія; Catalent Pharma Solutions, Китай; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Німеччина; Catalent Pharma Solutions, LLC, США; Плацебо до Гуселькумабу, розчин для підшкірної ін’єкції; Janssen Pharmaceutica NV (Division Janssen Research and Development), Belgium; Fisher Clinical Services Inc., США; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; Cilag AG, Швейцарія; Janssen Sciences Ireland UC, Ірландія; Janssen Biotech, Inc., США; Janssen Biologics B.V., Нідерланди; Eurofins Biopharma Product Testing Ireland Limited, Ірландія; Catalent Pharma Solutions, Китай; Catalent Germany Schorndorf GmbH, Німеччина; Catalent Pharma Solutions, LLC, США;  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) головний лікар Бейко Г.В.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Центр сімейної медицини плюс», лікувально-профілактичний підрозділ, м. Київ2) д.м.н. Господарський І.Я.Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська університетська лікарня» Тернопільської обласної ради, Обласний центр клінічної імунології та алергології, ревматологічне відділення, м. Тернопіль |

2 продовження додатка 7

|  |  |
| --- | --- |
|  | 3) к.м.н. Гарміш О.О.Державна установа «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені aкадеміка М.Д. Стражеска» Національної академії медичних наук України, відділ некоронарних хвороб серця та ревматології, м. Київ4) д.м.н., проф. Гнилорибов А.М.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Інститут ревматології», відділ клінічних досліджень, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 8

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для оцінки безпечності, ефективності та фармакокінетики препарату PRA023 в якості індукційної терапії у пацієнтів із активним виразковим колітом від помірного до важкого ступеня тяжкості», код дослідження PR200-102, версія 1.0 від 11 березня 2021 року. |
| Заявник, країна | ТОВ «Біомапас», Україна |
| Спонсор, країна | «Прометеус Байосайєнсіз Інк.»/ Prometheus Biosciences, Inc., США |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | PRA023 (PRA023; PRA023); концентрат для розчину для інфузій; 500 мг/8.4 мл (60 мг/мл); Fisher Clinical Services GmbH, Німеччина; FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Texas, LLC, США; Fisher Clinical Services U.K. Limited, Сполучене Королівство; Плацебо до PRA023 (Натрію хлорид 0.9%); Розчин для інфузій; ТОВ «Юрія - Фарм», Україна |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Захараш Ю.М.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Гармонія краси», відділення клінічних випробувань, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | • Обладнання CIMS (портативний комп'ютер та аксесуари, 3-елементна батарея, адаптер живлення для ноутбука, кабель S-Video, кабель RCA, роз'єм BNC, карта захоплення відео, флешка, зовнішній жорсткий диск, інструкція з експлуатації відео ендоскопії, мітки безпеки, інструкції з експлуатації) • Лабораторні набори Covance - Ємності для збору крові та фекалій, обладнання для венепункції• Друковані матеріали• Сумки-холодильники – ізольовані• Холодові пакети• Контейнер для рахування таблеток |

2 продовження додатка 8

|  |  |
| --- | --- |
|  | • Рідкий азот - для обробки біологічних зразків• Морозильна камера -70 Cо.• Морозильна камера -20 Cо.• Холодильник 4-8 Cо• ЕКГ-апарат на 12 відведень• Центрифуга (навколишнє середовище)• Реєстратор температури• Компактний інкубаторКомпанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: ТОВ «ІМП-ЛОГІСТИКА УКРАЇНА»  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 9

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Дослідження фази 2 для оцінки безпечності, переносимості та ефективності комбінації препаратів VIR-2218 і VIR-3434 у пацієнтів із хронічним вірусним гепатитом В», код дослідження VIR-2218-1006, початкова версія від 12 лютого 2021 р. |
| Заявник, країна | Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна» |
| Спонсор, країна | «Вір Біотекнолоджи, Інк.» (Vir Biotechnology, Inc.), United States |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | VIR-2218 (ALN-81890; AD-81890; ALN-HBV-02; ALN-HBV02); 1 одноразовий флакон, що містить 0.5 мл препарату VIR-2218 (200 мг/мл), розчин для ін’єкцій; 200 мг/мл; Fisher Clinical Services GmbH, Germany; Fisher Clinical Services Inc., United States; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services, PTE LTD, Singapore; Ajinomoto Althea Incorporated, United States; Nitto Denko Avecia Inc., USA; VIR-3434 (WBP2166B, 2166B; WBP2166); одноразовий флакон препарату VIR-3434, 300 мг/флакон, ліофілізований порошок; 300 мг; Fisher Clinical Services GmbH, Germany; Fisher Clinical Services Inc., United States; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services, PTE LTD, Singapore; WuXi Biologics (Shanghai) Co., Ltd., China; WuXi Biologics Co., Ltd., China |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) лікар Добрянська М.А.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Гармонія краси», відділення клінічних випробувань, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | • Лабораторні набори• Інші супутні матеріали |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 10

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, багатоцентрове клінічне випробування для оцінки ефективності, безпечності та переносимості JNJ-40411813, як додаткового лікування у пацієнтів з судомними нападами з фокальним початком з недостатньою відповіддю на леветирацетам», код дослідження 40411813EPY2001, з поправкою INT-1 від 18.01.2021 р. |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | JNJ-40411813 (JNJ-40411813, JNJ-40411813-AAA, JNJ-40411813-AAA-G061, R600737; JNJ-40411813); таблетки; 25 мг; Janssen Pharmaceutica NV, Бельгія; Shanghai STA Pharmaceutical Product Co., Ltd, КНР; Catalent CTS, LLC, США; Catalent Pharma Solutions LLC, США; Fisher Clinical Services, США; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; JNJ-40411813 (JNJ-40411813, JNJ-40411813-AAA, JNJ-40411813-AAA-G046, R600737; JNJ-40411813); таблетки; 50 мг; Janssen Pharmaceutica NV, Бельгія; Shanghai STA Pharmaceutical Product Co., Ltd, КНР; Catalent CTS, LLC, США; Catalent Pharma Solutions LLC, США; Fisher Clinical Services, США; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; Плацебо до JNJ-40411813 (лактози моногідрат, сіліфікована мікрокристалічна целюлоза, колоїдний безводний діоксид кремнію, магнію стеарат), таблетки; Janssen Pharmaceutica NV, Бельгія; Shanghai STA Pharmaceutical Product Co., Ltd, КНР; Catalent CTS, LLC, США; Catalent Pharma Solutions LLC, США; Fisher Clinical Services, США; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) д.м.н., проф. Дубенко А.Є.Комунальне некомерційне підприємство Харківської обласної ради «Обласна клінічна психіатрична лікарня №3», лікувально-діагностичний центр для хворих на епілепсію з психіатричною патологією, м. Харків2) к.м.н. Денисов Є.М.Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна психіатрична лікарня Кіровоградської |

2 продовження додатка 10

|  |  |
| --- | --- |
|  |  обласної ради», психоневрологічне диспансерне відділення, смт. Нове, м. Кропивницький, Кіровоградська обл.3) зав. від. Вітебська Т.В.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська психоневрологічна лікарня №2» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), консультативне відділення, м. Київ4) д.м.н. Мороз С.М.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», обласний центр психосоматичних розладів на базі психоневрологічного відділення, м. Дніпро |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | мобільні телефони BlueBird SF550 |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 11

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «58-тижневе відкрите дослідження Тавападону у пацієнтів з хворобою Паркінсона (дослідження TEMPO-4)», код дослідження CVL-751-PD-004, версія 3.0 від 07 серпня 2020 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | Серевел Терап'ютікс, ЛЛС, США [Cerevel Therapeutics, LLC, USA] |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Тавападон (CVL-751) 0,25 мг (CVL-751; PF-06649751, Tavapadon (CVL-751)); таблетки; 0,25 мг; Halo Pharmaceutical, Inc. d/b/a Cambrex Whippany, США; Anderson Brecon Inc, d/b/a Packaging Coordinators, Inc (PCI), США; Biotec Services International Ltd (A PCI Pharma Services Company), United Kingdom; Millmount Healthcare Limited (A PCI Pharma Services Company), Ірландія; Pfizer Inc, США; Тавападон (CVL-751) 1,0 мг (CVL-751; PF-06649751, Tavapadon (CVL-751)); таблетки; 1,0 мг; Halo Pharmaceutical, Inc. d/b/a Cambrex Whippany, США; Anderson Brecon Inc, d/b/a Packaging Coordinators, Inc (PCI), США; Biotec Services International Ltd (A PCI Pharma Services Company), United Kingdom; Millmount Healthcare Limited (A PCI Pharma Services Company), Ірландія; Pfizer Inc, США; Тавападон (CVL-751) 5,0 мг (CVL-751; PF-06649751, Tavapadon (CVL-751)); таблетки; 5,0 мг; Halo Pharmaceutical, Inc. d/b/a Cambrex Whippany, США; Anderson Brecon Inc, d/b/a Packaging Coordinators, Inc (PCI), США; Biotec Services International Ltd (A PCI Pharma Services Company), United Kingdom; Millmount Healthcare Limited (A PCI Pharma Services Company), Ірландія; Pfizer Inc, США;Плацебо до Тавападону (CVL-751) 0,25 мг; Тавападону (CVL-751) 1,0 мг; Тавападону (CVL-751) 5,0 мг; таблетки; Halo Pharmaceutical, Inc. d/b/a Cambrex Whippany, США; Anderson Brecon Inc, d/b/a Packaging Coordinators, Inc (PCI), США; Biotec Services International Ltd (A PCI Pharma Services Company), United Kingdom; Millmount Healthcare Limited (A PCI Pharma Services Company), Ірландія |

2 продовження додатка 11

|  |  |
| --- | --- |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) к.м.н. Мороз О.М.Клініка Державної установи «Український державний науково-дослідний інститут медико-соціальних проблем інвалідності Міністерства охорони здоров'я України», відділ медико-соціальної експертизи та реабілітації при внутрішніх, нервових хворобах та психосоматичних розладах на базі відділення неврології та пограничних станів, м. Дніпро2) к.м.н. Черкез А.М.Комунальне некомерційне підприємство «Запорізька обласна клінічна лікарня» Запорізької обласної ради, неврологічне відділення №1, м. Запоріжжя3) зав. від. Скрипченко І.Р.Комунальне некомерційне підприємство Харківської обласної ради «Обласна клінічна лікарня», неврологічне відділення №1, м. Харків4) д.м.н., проф. Міщенко Т.С.Державна установа «Інститут неврології, психіатрії та наркології Національної академії медичних наук України», клініка відділу судинної патології головного мозку, м. Харків5) к.м.н. Томах Н.В.Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №2» Запорізької міської ради, неврологічне відділення, м. Запоріжжя6) д.м.н., проф. Карабань І.М.Клініка державної установи «Інститут геронтології імені Д.Ф. Чеботарьова Національної академії медичних наук України», Відділ клінічної фізіології та патології екстрапірамідної нервової системи на базі відділення екстрапірамідних захворювань нервової системи, м. Київ7) д.м.н., проф. Московко С.П.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Салютем», лікувально-профілактичний відділ, м. Вінниця8) к.м.н. Кальбус О.І.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення неврології №1, Дніпровський державний медичний університет, кафедра неврології, м. Дніпро9) к.м.н. Нерянова Ю.М.Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №9» Запорізької міської ради, відділення неврології, м. Запоріжжя10) к.м.н. Саноцький Я.Є. |

3 продовження додатка 11

|  |  |
| --- | --- |
|  | Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», неврологічне відділення, м. Львів11) член-кор. НАМН України, д.м.н., проф. Дзяк Л.А.Медичний центр Дніпровського державного медичного університету, Дніпровський державний медичний університет, кафедра нервових хвороб та нейрохірургії факультету післядипломної освіти, м. Дніпро |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 12

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, відкрите, контрольоване, багатоцентрове дослідження фази 3 препарату занделісиб (ME-401) у комбінації з ритуксимабом у порівнянні зі стандартною імунохіміотерапією у пацієнтів з рецидивуючою індолентною неходжкінською лімфомою (iНХЛ) — дослідження COASTAL», код дослідження ME-401-004, поправка 1 від 11 листопада 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | «МЕІ Фарма, Інк.»/MEI Pharma, Inc., США |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Занделісиб (ME-401; Занделісиб, ME-401, zandelisib; Занделісиб (zandelisib)); капсули; 60 мг; Millmount Healthcare Limited, Ірландія; PCI Pharma Services (Biotec Services International Limited), Велика Британія; UPM Pharmaceuticals Inc., США; Quality Chemical Laboratories, США; PCI Pharma Services (ANDERSONBRECON INCORPORATED), США; Труксима (Rituximab; Truxima®; Труксима®; ритуксимаб; Rituximab); концентрат для розчину для інфузій; 100 мг; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; Baxter Oncology GmbH, Німеччина; EGIS PLC, Угорщина; Millmount Healthcare, City North site, Ірландія; Труксима (Rituximab; Truxima®; Труксима®; ритуксимаб; Rituximab); концентрат для розчину для інфузій; 500 мг; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; Baxter Oncology GmbH, Німеччина; EGIS PLC, Угорщина; Millmount Healthcare, City North site, Ірландія |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) лікар Ногаєва Л.І.Комунальне некомерційне підприємство «Черкаський обласний онкологічний диспансер Черкаської обласної ради», обласний лікувально-діагностичний гематологічний центр, м. Черкаси2) 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 |

2 продовження додатка 12

|  |  |
| --- | --- |
|  | 3) д.м.н. Самура Б.Б.Комунальне некомерційне підприємство «Запорізька обласна клінічна лікарня» Запорізької обласної ради, гематологічне відділення, м. Запоріжжя4) зав. від. Шевня С.П. Комунальне некомерційне підприємство «Подільський регіональний центр онкології Вінницької обласної Ради», відділення хіміотерапії, м. Вінниця |
| Препарати порівняння, виробник та країна | Бендамустин (Bendamustin; Bendamustin Hikma®; Bendamustine Hydrochloride; Bendamustin; Бендамустин; Бендамустин Гікма®; бендамустину гідрохлорид); порошок для концентрату для розчину для інфузій; 2,5 мг/мл; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; Thymoorgan Pharmazie GmbH, Thymoorgan Plant, Німеччина; Ендоксан (Циклофосфамід; циклофосфаміду моногідрат; Cyclophosphamide Monohydrate; Ендоксан; Endoxan; ENDOXAN®; Cyclophosphamide); порошок для розчину для ін’єкцій; 1 г; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; Baxter Oncology GmbH, Німеччина; ДОКСО-селл (Doxorubicin Hydrochloride; DOXO-cell®; ДОКСО-селл®; доксорубіцину гідрохлорид; Doxorubicin Hydrochloride); розчин для ін’єкцій; 2 мг/мл; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; STADAPHARM GmbH, Німеччина; Селлкрістин (Селлкрістин®; Сellcristin®; вінкрістину сульфат; Vincristine Sulfate); розчин для ін’єкцій; 1 мг/мл; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; STADAPHARM GmbH, Німеччина; Преднізон ГЕКСАЛ (Преднізон ГЕКСАЛ®; Prednisone HEXAL®; преднізон; Prednisone); таблетки; 20 мг; Parexel International GmbH EuDC - European Distribution Center, Німеччина; Hexal AG, Німеччина |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 13

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Кошикове дослідження фази 2 застосування перорального інгібітора TRK ларотректінібу у пацієнтів з пухлинами, позитивними за злиттям генів NTRK», код дослідження BAY 2757556 / 20289, версія 10.0 від 16 грудня 2020 |
| Заявник, країна | ТОВ «Байєр», Україна |
| Спонсор, країна | Байєр Консьюмер Кер АГ, Швейцарія |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | BAY 2757556; Ларотректініб; LOXO-101; VITRAKVI (BAY 2757556; Larotrectinib sulfate); Тверда капсула; 25 мг (міліграм); Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Німеччина; Фішер Клінікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія; Пен Фармасьютикал Сервісес Лімітед (PCI; Penn Pharmaceutical Services Ltd), Сполучене Королівство; Байєр АГ (Bayer AG) Німеччина; Оріон Оій (Orion Oyj), Фінляндія; Капсужель Плоермель САС, Плоермель, Франція; BAY 2757556; Ларотректініб; LOXO-101; VITRAKVI (BAY 2757556; Larotrectinib sulfate); Розчин для внутрішнього застосування у плящці 50 мл; 20 мг/мл (міліграм/мілілітр; Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина; Фішер Клінікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія; Пен Фармасьютикал Сервісес Лімітед (PCI; Penn Pharmaceutical Services Ltd), Сполучене Королівство; Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина; BAY 2757556; Ларотректініб; LOXO-101; VITRAKVI (BAY 2757556 ; Larotrectinib sulfate); Тверда капсула; 100 мг (міліграм); Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина; Фішер Клікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Німеччина; Фішер Клінікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія; Пен Фармасьютикал Сервісес Лімітед (PCI; Penn Pharmaceutical Services Ltd), Сполучене Королівство; Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина; Оріон Оій (Orion Oyj), Фінляндія; Капсужель Плоермель САС, Плоермель, Франція; BAY 2757556; Ларотректініб; LOXO-101; VITRAKVI (BAY 2757556; Larotrectinib sulfate); Розчин для внутрішнього застосування у плящці 100 мл; 20 мг/мл (міліграм/мілілітр); Байєр АГ (Bayer AG), |

2 продовження додатка 13

|  |  |
| --- | --- |
|  |  Німеччина; Фішер Клінікал Сервісес ГМБХ (Fisher Clinical Services GmbH), Швейцарія; Пен Фармасьютикал Сервісес Лімітед (PCI; Penn Pharmaceutical Services Ltd), Сполучене Королівство; Байєр АГ (Bayer AG), Німеччина  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) к.м.н. Кукушкіна М.М.Національний інститут раку, науково-дослідне відділення пухлин шкіри та м’яких тканин на базі відділення онкоортопедії та пухлин шкіри і м’яких тканин, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | лабораторні набори Мозаік Лабораторіс (Mosaic Laboratories LLC), США;Компанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: ТОВ «Агенція «СМО-УКРАЇНА» |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 14

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | TALAPRO-3: РАНДОМІЗОВАНЕ, ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ 3, ЩО ПРОВОДИТЬСЯ З МЕТОЮ ПОРІВНЯННЯ ТАЛАЗОПАРИБУ В КОМБІНАЦІЇ З ЕНЗАЛУТАМІДОМ ТА ПЛАЦЕБО В КОМБІНАЦІЇ З ЕНЗАЛУТАМІДОМ У ЧОЛОВІКІВ ІЗ МЕТАСТАТИЧНИМ ГОРМОНОЧУТЛИВИМ РАКОМ ПЕРЕДМІХУРОВОЇ ЗАЛОЗИ З МУТАЦІЄЮ ГЕНА DDR, код дослідження C3441052, остаточна версія протоколу від 28 січня 2021 року |
| Заявник, країна | Пфайзер Інк., США |
| Спонсор, країна | Пфайзер Інк., США |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Талазопариб або Талазопаріб (Talazoparib) (PF-06944076; талазопарибу тозилат; PF-06944076; SUB183862; капсули; 0,1 мг, міліграм(и); Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; Плацебо до Талазопариб або Талазопаріб 0,1 мг (Talazoparib), капсули; Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; Талазопариб або Талазопаріб (Talazoparib) (PF-06944076; талазопарибу тозилат, PF-06944076; SUB183862; капсули; 1 мг, міліграм(и); Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; Плацебо до Талазопариб або Талазопаріб 1 мг (Talazoparib), капсули; Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; Талазопариб або Талазопаріб (Talazoparib) (PF-06944076; талазопарибу тозилат; PF-06944076; SUB183862); капсули; 0,25 мг, міліграм(и); Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; Плацебо до Талазопариб або Талазопаріб 0,25 мг (Talazoparib), капсули; Pfizer Limited, United Kingdom; Excella GmbH & Co. KG, Germany; |

2 продовження додатка 14

|  |  |
| --- | --- |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) зав. від. Налбандян Т.А.Комунальне некомерційне підприємство «Обласний центр онкології», онкоурологічне відділення, м. Харків2) лікар Гоцуляк Я.В.Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», відділення урології, м. Івано-Франківськ3) д.м.н., проф. Стусь В.П.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення урології №2 (онкологічне), м. Дніпро4) лікар Куляба Я.М.Медичний центр Товариства з обмеженою відповідальністю «Асклепіон», стаціонарний підрозділ, Київська область, Києво-Святошинський район, с. Ходосівка5) к.м.н. Адамчук Г.А.Комунальне підприємство «Криворізький онкологічний диспансер» Дніпропетровської обласної ради», хіміотерапевтичне відділення, м. Кривий Ріг6) к.м.н. Риспаєва Д.Е.Лікувально-діагностичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медікс-рей Інтернешнл Груп» Лікарня ізраїльської онкології «LISOD», відділення клінічних та наукових досліджень, Київська обл., Обухівський р-н, с. Плюти7) д.м.н., проф. Стаховський Е.О.Національний інститут раку, науково-дослідне відділення пластичної та реконструктивної онкоурології, м. Київ |
| Препарати порівняння, виробник та країна | Кстанді (Xtandi) (Ензалутамід; Ензалутамід 160 мг на добу); м’які желатинові капсули; 40 мг, міліграм(и); Pfizer Limited, United Kingdom; Catalent Pharma Solutions, USA;  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | Компанія, яка діє за довіреністю, що надав спонсор: ТОВ «С.М.О. - Україна»; ТОВ «СМО - ГРУП Україна».Лабораторні набори CLI (FMI) та ICONLab з супровідними матерiaлами, електронні опитувальники, друковані матеріали. |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 15

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | Дослідження Ib/ІІ фази комбінованої терапії з пембролізумабом (МК-3475) при лікуванні метастатичного кастраційно-резистентного раку передміхурової залози (мКРРПЗ) (KEYNOTE-365), код дослідження МК-3475-365, версія з інкорпорованою поправкою 09 від 16 квітня 2021 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна» |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA) |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | КІТРУДА®; KEYTRUDA® (Пембролізумаб, Pembrolizumab), MK-3475 (MK-3475, MK-3475 (aPD-1); SCH/900475; SCH/900475 (Anti-PD-1); MK3; 02P106; ORG 307448-0; Anti-PD1; MK-3475 (Anti-PD1); MK-3475, пембролізумаб, pembrolizumab); cтерильний розчин для внутрішньовенних інфузій; 25 мг/мл; MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Carlow), Ireland; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; Ленватиніб, Lenvatinib, Lenvima®, Kisplyx® (E7080; MK-7902; Ленватиніб мезилат, Lenvatinib mesilate; Lenvatinib, Ленватиніб); капсули; 10 мг; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; Patheon Inc., Canada; Eisai Co., Ltd., Kawashima Pilot Plant, Japan; Eisai Co., Ltd., Kawashima Plant, Japan; Fuji Chemical Industries Co., Ltd. Gohkakizawa Factory, Japan; Catalent Pharma Solutions LLC (Philadelphia), USA; Catalent UK Packaging Ltd., United Kingdom; Sharp Clinical Services (UK) Limited, United Kingdom; Sharp Clinical Services (UK) Limited, United Kingdom; Ленватиніб, Lenvatinib, Lenvima®, Kisplyx® (E7080; MK-7902; Ленватиніб мезилат, Lenvatinib mesilate; Lenvatinib, Ленватиніб); капсули; 4 мг; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, |

2 продовження додатка 15

|  |  |
| --- | --- |
|  |  United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; Patheon Inc., Canada; Eisai Co., Ltd., Kawashima Pilot Plant, Japan; Eisai Co., Ltd., Kawashima Plant, Japan; Fuji Chemical Industries Co., Ltd. Gohkakizawa Factory, Japan; Catalent Pharma Solutions LLC (Philadelphia), USA; Catalent UK Packaging Ltd., United Kingdom; Sharp Clinical Services (UK) Limited, United Kingdom; Sharp Clinical Services (UK) Limited, United Kingdom; MK-7684A 10/10 мг/мл (MK-3475 10мг/мл /MK-7684 10мг/мл), 20 мл стерильного розчину для внутрішньовенної інфузії, флакон; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; КАРБОПЛАТИН (КАРБОПЛАТИН КАБІ, CARBOPLATIN KABI) (Карбоплатин (Carboplatin); Carboplatinum); концентрат для розчину для інфузій; 10мг/мл; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Germany;ЕТОПОЗИД (ЕТОПОЗИД АКОРД, ETOPOSIDE ACCORD) (Етопозид (Etoposide); Етопозид); концентрат для розчину для інфузій; 20 мг/мл; Werthenstein BioPharma GmbH, Switzerland; Merck Sharp and Dohme Corp., USA; Fisher Clinical Services Inc., USA; Fisher Clinical Services UK Limited, United Kingdom; Fisher Clinical Services GmbH, Switzerland; Almac Clinical Services Ltd, United Kingdom; Almac Clinical Services, USA; Accord Healthcare Limited, United Kingdom |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) 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. Дніпро2) зав. від. Налбандян Т.А.Комунальне некомерційне підприємство «Обласний центр онкології», онкоурологічне відділення, м. Харків3) д.м.н., проф. Стусь В.П.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради, відділення урології №2 (онкоурологічне), м. Дніпро |

3 продовження додатка 15

|  |  |
| --- | --- |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ―  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - лабораторні набори;- min/max термометри;- сканери для зчитування штрих-кодів (Barcode scanners);- інфузомати.Компанія, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор чи заявник на ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів: ТОВ «Агенція «С.М.О.-Україна» |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 16

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите, рандомізоване, контрольоване, 3 фази дослідження енфортумабу ведотину в комбінації з пембролізумабом у порівнянні з лише хіміотерапією при раніше не лікованому місцевопоширеному або метастатичному уротеліальному раку», код дослідження SGN22E-003, поправка 3 від 10 лютого 2021 року. |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | «Сіджен Інк.»/ Seagen Inc., США |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Енфортумаб ведотин (ASG-22CE; Енфортумаб ведотін; Enfortumab vedotin; Enfortumab vedotin (ASG-22CE); ASY-012 DP (ASG-22CE 30 mg); ENFORTUNAB VEDOTIN); порошок для концентрату для розчину для інфузій 1,25 мг/кг; 10 мг/мл (міліграм/мілілітр); Fisher Clinical Services GmbH, Німеччина; Fisher Clinical Services UK Limited, Велика Британія; Fisher Clinical Services GmbH, Швейцарія; Baxter Oncology GmbH, Німеччина; Lonza AG, Швейцарія; SGS Lab Simon S.A., Бельгія; Almac Clinical Services Limited, Велика Британія; Пембролізумаб (MK-3475; Pembrolizumab; Pembrolizumab (MK-3475); Keytruda®; КІТРУДА®; PEMBROLIZUMAB SFI 100MG/VIAL N2(BIB/CLW; Pembrolizumab); розчин для внутрішньовенного вливання 200 мг; 25 мг/мл (міліграм/мілілітр); Almac Clinical Services Limited, Велика Британія; Almac Clinical Services (Ireland) Limited, Ірландія  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) лікар Сінєльніков І.В.Комунальне підприємство «Волинський обласний медичний центр онкології» Волинської обласної ради, онкологічне хіміотерапевтичне відділення, м. Луцьк2) 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. Дніпро3) лікар Куляба Я.М.Медичний центр Товариства з обмеженою відповідальністю «Асклепіон», стаціонарний підрозділ, |

2 продовження додатка 16

|  |  |
| --- | --- |
|  |  с. Ходосівка, Києво-Святошинський р-н, Київська обл.4) к.м.н. Адамчук Г.А.Комунальне підприємство «Криворізький онкологічний диспансер» Дніпропетровської обласної ради», хіміотерапевтичне відділення, м. Кривий Ріг5) д.м.н., проф. Стусь В.П.Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення урології №2 (онкологічне), м. Дніпро6) д.м.н., проф. Чорнобай А.В.Комунальне підприємство «Полтавський обласний клінічний онкологічний диспансер Полтавської обласної ради», урологічне відділення, м. Полтава7) зав. від. Шевня С.П. Комунальне некомерційне підприємство «Подільський регіональний центр онкології Вінницької обласної Ради», відділення хіміотерапії, м. Вінниця8) д.м.н. Ковальов О.О.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Юліс», м.Запоріжжя9) зав.відд. Дробнер І.Г.Комунальне некомерційне підприємство «Хмельницький обласний протипухлинний центр» Хмельницької обласної ради, відділення новоутворень грудної залози, шкіри, м’яких тканин та кісток, м. Хмельницький10) лікар Жолудєва Л.О.Комунальне некомерційне підприємство «Закарпатський протипухлинний центр» Закарпатської обласної ради, хіміотерапевтичне відділення, м. Ужгород11) зав. від. Налбандян Т.А.Комунальне некомерційне підприємство «Обласний центр онкології», онкоурологічне відділення, м. Харків12) зав. від. Сандурський О.П.Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня Івано-Франківської обласної ради», урологічне відділення, м. Івано-Франківськ |

3 продовження додатка 16

|  |  |
| --- | --- |
| Препарати порівняння, виробник та країна | Цисплатин (CISPLATIN; Cisplatin; Cisplatin injection 1mg/ml, 100 ml; Cisplatin injection BB, 1 mg/ml, 100 ml; Cisplatin 1mg/mL Concentrate for Solution for Infusion, Accord 100 mg/100mL by 1 vial); концентрат розчину для вливання 70 мг/м2; 1 мг/мл (міліграм/мілілітр); Almac Clinical Services Limited, Велика Британія; Almac Clinical Services (Ireland) Limited, Ірландія; Карбоплатин (Carboplatin; Carboplatin; CARBOPLATIN; Carboplatin 10mg/ml, Accord, Concentrate for Solution for Infusion, 450mg/45ml, by 1 vial); концентрат розчину для вливання 4,5 мг; 5 мг; 10 мг/мл (міліграм/мілілітр); Almac Clinical Services Limited, Велика Британія; Almac Clinical Services (Ireland) Limited, Ірландія; Гемцитабін (GEMCITABINE; Gemcitabine; GEMCITABINE; GEMCITABINE INJECTION 1 GM/VIAL (UK)); порошок для концентрату для розчину для інфузій 1000 мг/м2; 38 мг/мл (міліграм/мілілітр); Almac Clinical Services Limited, Велика Британія; Almac Clinical Services (Ireland) Limited, Ірландія  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 17

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, відкрите, рандомізоване дослідження з порівняльної оцінки ефективності та переносимості препарату Бринзоламід+Бримонідину тартрат, краплі очні, суспензія 10 мг/мл+2 мг/мл, виробництва АТ «Фармак», Україна та препарату Сімбринза®, краплі очні, виробництва «Алкон-Куврьор», Бельгія у пацієнтів з відкритокутовою глаукомою або очною гіпертензією», код дослідження FM-BMN-BZN-20, версія №2 від 25.06.2021 |
| Заявник, країна | АТ «Фармак», Україна |
| Спонсор, країна | АТ «Фармак», Україна |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | Бринзоламід+Бримонідину тартрат, краплі очні суспензія 10 мг/мл+2 мг/мл (Бринзоламід (Brinzolamide); Бримонідину тартрат (Brimonidine tartrate)); краплі очні; 1 мл суспензії містить бринзоламіду 10 мг та бримонідину тартрату 2 мг; мг/мл (міліграм/мілілітр); АТ «Фармак», Україна;  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) к.м.н. Саламін О.С.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №14 ім. проф. Л.Л. Гіршмана» Харківської міської ради, IV мікрохірургічне відділення лікування глаукоми та катаракти, м. Харків2) к.м.н. Повх В.Л.Приватне підприємство приватна виробнича фірма «Ацинус», лікувально-діагностичний центр, м. Кропивницький3) лікар Комаргородська І.Л.Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька міська клінічна лікарня №3», відділення «Міський центр мікрохірургії ока», м. Вінниця4) лікар Кір'ян П.М.Комунальне некомерційне підприємство «Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради», офтальмологічне відділення, м. Черкаси |

2 продовження додатка 17

|  |  |
| --- | --- |
| Препарати порівняння, виробник та країна | Сімбринза® (Simbrinza®) (Бринзоламід (Brinzolamide); Бримонідину тартрат (Brimonidine tartrate)); краплі очні; 1 мл суспензії містить бринзоламіду 10 мг та бримонідину тартрату 2 мг; мг/мл (міліграм/мілілітр); Алкон-Куврьор (Alcon-Couvreur NV), Бельгія;  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 18

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Порівняльне, рандомізоване, подвійне сліпе, перехресне, з двома періодами і двома послідовностями, з періодом відмивання 5 діб дослідження І фази гіперінсулінемічного еуглікемічного клемпу з використанням одноразових підшкірних доз кандидата-біосиміляра Хумодар Б100Р в порівнянні з референтним лікарським засобом Хумулін НПХ», код дослідження IN01-H, версія 1.4 від 19 лютого 2021 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Верум Клінікал Рісерч», Україна  |
| Спонсор, країна | Приватне акціонерне товариство «По виробництву інсулінів «Індар», Україна |
| Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна | ХУМОДАР® Б 100Р (інсулін людини рекомбінантний (100 % кристалічного протамін-інсуліну)); суспензія для ін’єкцій; 100 МО; ПрАТ «По виробництву інсулінів «Індар», Україна;  |
| Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні  | 1) к.м.н. Олексик О.Т.Комунальне некомерційне підприємство «Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака» Закарпатської обласної ради, ендокринологічне відділення, м. Ужгород2) Агнєшка ЦибульскіSYNLAB Analytics & Services Switzerland AG, м. Бірсфельден, 4127, Швейцарія (проведення біоаналітичної частини КВ) |
| Препарати порівняння, виробник та країна | ХУМУЛІН НПХ (ізофан-інсулін людський (ДНК-рекомбінантний)); суспензія для ін'єкцій; 100 МО; Ліллі Франс, Франція (LILLY FRANCE)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ― / ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 19

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного дослідження, версія 6, поправка 5 від 04 березня 2021р.; Спрощене досьє досліджуваного лікарського засобу: S-649266 порошок для розчину для інфузій, 1 г/флакон, Секція 2 Якість, Версія 011-5 від 09 квітня 2021р., англійською мовою; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу S-649266 порошок для розчину для інфузій, 1 г/флакон до 60 місяців; Зміна назви заявника клінічного випробування з ТОВ «ІНС Ресерч Україна» на ТОВ «Сінеос Хелс Україна»  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1849 від 11.08.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | Відкрите непорівняльне дослідження для оцінки безпеки, переносимості та фармакокінетики разових і багаторазових доз цефідероколу у госпіталізованих педіатричних пацієнтів віком від 3 місяців до менше ніж 18 років із підозрюваними або підтвердженими аеробними грамнегативними бактеріальними інфекціями., 1802R2135, версія 4, поправка 3 від 28 квітня 2020 р |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | Шіоноджі Бі.Ві. [Shionogi B.V.], Нідерланди |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 20

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол D5290C00004 інкорпорований поправкою 1 від 1 лютого 2021 р., англійською мовою; Необов’язкова додаткова форма інформованої згоди учасника дослідження на альтернативні заходи для зв’язку через COVID-19, версія V2.0UKR(uk)1.0 від 02 червня 2021 року, переклад українською мовою від 17 червня 2021 року; Необов’язкова додаткова форма інформованої згоди учасника дослідження на альтернативні заходи для зв’язку через COVID-19, версія V2.0UKR(ru)1.0 від 02 червня 2021 року, переклад російською мовою від 17 червня 2021 року; Лист-уточнення щодо візитів додому під час пандемії COVID-19, версія V02 від 05 квітня 2021 року, переклад українською мовою від 25 травня 2021 року; Досьє досліджуваного лікарського засобу: Розділ «Дані з якості», від березня 2021, англійською мовою; Подовження терміну придатності ДЛЗ MEDI8897 (Nirsevimab) до 48 місяців; Зміна назви підприємства, що здійснює випуск препарату – з MedImmune Pharma B.V., Netherlands на AstraZeneca Nijmegen B.V., Netherlands  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2333 від 25.11.2019 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки безпечності та ефективності препарату MEDI8897, моноклонального антитіла до респіраторно-синцитіального вірусу з подовженим періодом напіввиведення, у здорових пізніх недоношених та доношених немовлят (MELODY)», D5290C00004, фінальна версія від 05 квітня 2019 року |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» |

2 продовження додатка 20

|  |  |
| --- | --- |
| Спонсор, країна | MedImmune, LLC, США |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 21

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлені розділи 3.2.P. Досьє досліджуваного лікарського засобу JNJ-67896062-AAA, таблетки, вкриті оболонкою, 10 мг, 37,5 мг та 75 мг та відповідного плацебо від 12.04.2021 р.; Залучення додаткового виробника досліджуваного лікарського засобу JNJ-67896062, мацітентан, таблетки, вкриті оболонкою, 10 мг, 37,5 мг та 75 мг та відповідного плацебо - Catalent Germany Schorndorf GmbH, Німеччина; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу JNJ-67896062, мацітентан, таблетки вкриті оболонкою, 37,5 мг та 75 мг до 30 місяців; Додаток 1 до Брошури Дослідника, видання 18, від 21.05.2021 р.; Зміна місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| Було | Стало |
| д.м.н., проф. Целуйко В.Й. Комунальне некормерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №8» Харківської міської ради, кардіологічне відділення для хворих на інфаркт міокарда №2, Харківська медична академія післядипломної освіти, кафедра кардіології та функціональної діагностики, м. Харків | д.м.н., проф. Целуйко В.Й.Комунальне некормерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №8» Харківської міської ради, кардіологічне відділення для хворих на інфаркт міокарда №2,  м. Харків |

Зміна назви місць проведення клінічного випробування:  |

2 продовження додатка 21

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |

|  |  |
| --- | --- |
| Було | Стало |
| зав. від. Кулик А.В. Комунальне некомерційне підприємство «Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради», кардіологічне відділення,  м. Черкаси | зав. від. Кулик А.В. Комунальне некомерційне підприємство «Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради», кардіоревматологічне відділення, м. Черкаси |
| д.м.н., проф. Сіренко Ю.М. Державна установа «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені академіка М.Д.Стражеска» Національної академії медичних наук України», відділення симптоматичних артеріальних гіпертензій,   м. Київ | д.м.н., проф. Сіренко Ю.М. Державна установа «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені академіка М.Д.Стражеска» Національної академії медичних наук України», відділ вторинних і легеневих гіпертензій,  м. Київ |
| к.м.н. Васильєва Л.І. Комунальне підприємство «Дніпропетровський обласний клінічний центр кардіології та кардіохірургії» Дніпропетровської обласної ради», відділення кардіології, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров‘я України», кафедра внутрішньої медицини №3, м. Дніпро | к.м.н. Васильєва Л.І. Комунальне підприємство «Дніпропетровський обласний клінічний центр кардіології та кардіохірургії» Дніпропетровської обласної ради», відділення кардіології, Дніпровський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Дніпро |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1849 від 11.08.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Проспективне, багатоцентрове, подвійне сліпе, з подвійною імітацією, рандомізоване, з активним контролем, в паралельних групах, з послідовним включенням груп, адаптивне, контрольоване за подіями клінічне дослідження третьої фази для порівняння ефективності, безпечності та переносимості мацітентана 75 мг з мацітентаном 10 мг у пацієнтів з легеневою артеріальною гіпертензією з подальшим періодом відкритого лікування мацітентаном 75 мг», AC-055-315, поправка 2, версія 3 від 6 серпня 2020 р. |

3 продовження додатка 21

|  |  |
| --- | --- |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 22

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Досьє досліджуваного лікарського засобу Melflufen (IMPD): Розділ «Якість Лікарська Субстанція / Quality Drug Substance», редакція від 15 червня 2021 р.; Розділ «Якість Лікарській препарат / Quality Medicinal Product», редакція від 15 червня 2021 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1849 від 11.08.2020№ 1143 від 15.05.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване контрольоване, відкрите дослідження ІІІ фази з метою порівняльної оцінки мелфлуфену, що застосовується в поєднанні з даратумумабом, і даратумумабу при лікуванні пацієнтів із рецидивною або рецидивною та рефрактерною множинною мієломою», OP-108, редакція 2.1, Поправка 2 від 25 листопада 2020 р.; «Рандомізоване перехресне дослідження ІІ фази, що проводиться у два етапи з метою порівняння фармакокінетичних характеристик й оцінки безпечності та переносимості мелфлуфену при внутрішньовенному введенні в периферичні та центральні вени при лікуванні пацієнтів із рецидивною та рефрактерною множинною мієломою», OP-109, редакція 2.2, Поправка 3 від 10 березня 2021 р. |
| Заявник, країна | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | «Онкопептайдс АБ» [Oncopeptides AB], Швеція |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 23

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол версія 1.0 з поправкою 5 від 24 лютого 2021 року, англійською мовою; Xbrane\_XBR1001\_\_ Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди\_ Україна \_Номер версії: 3.1\_Дата: 25 березня 2021 р., українською та російською мовами; Xbrane\_XBR1001\_ ФІЗ вагітної партнерки\_Україна\_Номер версії: 3.1\_Дата: 25 березня 2021 р., українською та російською мовами; Зміна адреси спонсора клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Banvaktsvagen 22 SE-171 48 Solna | Retzius vag 8, SE-171 65 Solna |

Зразок етикетки з інформацією про препарат українською мовою: Xlucane або Lucentis® первинне пакування, версія 2.0 від 19 березня 2021р.; Зразок етикетки з інформацією про препарат українською мовою: Xlucane або Lucentis® вторинне пакування, версія 2.0 від 19 березня 2021р.; Подовження терміну проведення клінічного випробування в Україні до 15 січня 2022 року; Доповнення 1 від лютого 2021р. до Розділу 2.1 Досьє досліджуваного лікарського засобу (Xlucane (Ranibizumab), версія від грудня 2020 р., англійською мовою; Зміна назви заявника клінічного випробування з ТОВ «ІНС Ресерч Україна» на ТОВ «Сінеос Хелс Україна»; Уточнення до назви спонсора клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Іксбрейн Біофарма, Швеція [Xbrane Biopharma, Sweden]  | Іксбрейн Біофарма Ей.Бі., Швеція [Xbrane Biopharma AB, Sweden]  |

Уточнення до назви протоколу клінічного випробування: |

2 продовження додатка 23

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| «Xplore: подвійне сліпе багатоцентрове дослідження ІІІ фази, що проводиться у паралельних групах, з порівняння ефективності та безпечності застосування препарату Xlucane порівняно з препаратом Lucentis® у пацієнтів з неоваскулярною формою вікової макулярної денегерації» | «Xplore: подвійне сліпе багатоцентрове дослідження ІІІ фази, що проводиться у паралельних групах, з порівняння ефективності та безпечності застосування препарату Xlucane порівняно з препаратом Lucentis® у пацієнтів з неоваскулярною формою вікової макулярної дегенерації» |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2107 від 17.10.2019 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Xplore: подвійне сліпе багатоцентрове дослідження III фази, що проводиться у паралельних групах, з порівняння ефективності та безпечності застосування препарату Xlucane порівняно з препаратом Lucentis® у пацієнтів з неоваскулярною формою вікової макулярної денегерації», XBR1001, версія 1.0 з поправкою 4 від 26 листопада 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | Іксбрейн Біофарма, Швеція [Xbrane Biopharma, Sweden] |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 24

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Протокол клінічного дослідження CT-P42 3.1, версія 2.0 від 06 травня 2021 року; Брошура дослідника (CT-P42), версія 2.0 від 13 травня 2021 року; Основна форма інформованої згоди для України, версія 2.1.0 від 11 травня 2021 року українською та російською мовами; Залучення нового виробника для ДЛЗ Айлія – Bayer Pharma AG, Germany; Спрощене досьє для ДЛЗ Айлія, версія 2.0 від 07 травня 2021 року  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 762 від 20.04.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, контрольоване за активним препаратом, подвійне масковане дослідження фази 3 в паралельних групах з оцінки ефективності та безпечності препарату CT-P42 у порівнянні з препаратом Айлія у пацієнтів з діабетичним макулярним набряком», CT-P42 3.1, версія 1.0 від 22 жовтня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | «Селлтріон, Інк.» (Celltrion, Inc.), Республіка Корея |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 25

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування з Поправкою 1.0 від 03 березня 2021 року, англійською мовою; Синопсис протоколу клінічного випробування з Поправкою 1.0 від 03 березня 2021 року, українською мовою; Лист-роз’яснення до протоколу стосовно критерію включення №8 від 10 травня 2021 року, англійською та українською мовами. Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди, версія 2.1 для України від 30 березня 2021 р., англійською мовою, переклад українською та російською мовами; Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди для фази відкритого розширеного дослідження, версія 1.1 для України від 20 березня 2021 р., англійською мовою, переклад українською та російською мовами; Додаток до Розділу 2.1.S.7 «Стабільність» та Розділу 2.1.P.8 «Стабільність» до Досьє досліджуваного лікарського засобу (Памревлумаб), версія 3.1 від січня 2020 року, англійською мовою; Подовження терміну придатності лікарської субстанції памревлумаб до 36 місяців та лікарського засобу памревлумаб до 42 місяців; Зразок маркування коробки для фази ВРД від 15 січня 2021 року, українською мовою; Зразок маркування флакону для фази ВРД від 15 січня 2021 року, українською мовою; Брошура для залучення пацієнтів у дослідження, англійською мовою, переклад українською та російською мовами; Збільшення кількості досліджуваних в Україні з 16 до 24 осіб; Залучення додаткового місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Кірєєва Т.В.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №16» Дніпровської міської ради, терапевтичне відділення, Дніпровський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини 1, м. Дніпро Дніпро |

 |

2 продовження додатка 25

|  |  |
| --- | --- |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 80 від 19.01.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Зефірус II: Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження фази 3 з метою оцінки ефективності та безпеки препарату памревлумаб у пацієнтів з ідіопатичним легеневим фіброзом (ІЛФ)», FGCL-3019-095, протокол від 11 лютого 2020 року  |
| Заявник, країна | ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР» |
| Спонсор, країна | «ФіброГен, Інк.» (FibroGen, Inc.), Сполучені Штати Америки |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 26

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлення протоколу клінічного випробування MDCO-PCS-17-02 (CKJX839A12302), версія 01 від 08 жовтня 2020 року; Зміна спонсора клінічного випробування з «Зе Медесінс Компані», США (The Medicines Company, USA) на Новартіс Фарма АГ, Швейцарія / Novartis Pharma AG, Switzerland; Зміна заявника з ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР», Україна на ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»; Зміна кодованого номеру протоколу з MDCO-PCS-17-02 на MDCO-PCS-17-02 (CKJX839A12302); Додання кодованого номеру та назв досліджуваного лікарського засобу Inclisiran, а саме: KJX839; Інклізиран; Інклізиран натрій; Оновлення брошури дослідника: Брошура дослідника (KJX839 (Inclisiran)), видання 14 від 17 серпня 2020 року; Брошура дослідника (KJX839 (Inclisiran)), видання 15 від 23 грудня 2020 року; Оновлення Досьє досліджуваного лікарського засобу Inclisiran, версія 9.1 від вересня 2020 року; Оновлення Зразків маркування [зовнішньої (коробка) та внутрішньої (флакон) упаковок] досліджуваного лікарського засобу Інклізиран для ін’єкції або плацебо (Інклізиран 284 мг (інклізиран натрій 300 мг) або плацебо на 1,5 мл), розчин для ін’єкції для підшкірного введення, українською мовою; Інформація для пацієнтів: Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди, Версія v01.02.1 від 04 листопада 2020 року, українською та російською мовами; Інформаційний листок для учасника дослідження і форма інформованої згоди на участь у необов'язковому генетичному дослідженні, версія 01.02.1 від 13 січня 2021 року, українською та російською мовами; Інформована згода на проведення подальшого спостереження за вагітністю для вагітних учасниць, версія v01.00.1 від 04 листопада 2020 року, українською та російською мовами  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 230 від 30.01.2019 |

2 продовження додатка 26

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове дослідження, що складається з двох частин (подвійно сліпа, плацебо-контрольована частина та відкрита частина), для оцінки безпеки, переносимості та ефективності інклісирану у пацієнтів із гомозиготною сімейною гіперхолестеринемією (ГСГХ)», MDCO-PCS-17-02, версія оригінал від 18 червня 2018 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | The Medicines Company, United States |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 27

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування М14-465 з інкорпорованою Адміністративною Зміною 1 та Поправками 0.01, 0.01.01, 1, 2, 2.02, 3, 3.01, 4, 4.03, 5, 6 та 7 від 20 листопада 2020 року; Інформація для пацієнта та інформована згода на участь у науковому дослідженні та необов’язковому дослідженні, версія 11.0 для України від 17 травня 2021 року, українською та російською мовами; Оновлена Коротка характеристика лікарського засобу Хуміра (адалімумаб) 40 мг, розчин для ін’єкцій у попередньо наповненому шприці від 06 травня 2021 року; Зміна адреси заявника клінічного випробування – «ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Нейхофштрассе 23, 6341 м. Баар, Швейцарія (Neuhofstrasse 23, 6341 Baar, Switzerland) | Альте Штайнхаузерштрассе 14, 6330 Хам, Швейцарія (Alte Steinhauserstrasse 114, 6330 Cham, Switzerland) |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 403 від 04.05.2016 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження, ІІІ фази, для порівняння препарату Упадацитиніб (АВТ-494) з плацебо та з адалімумабом, у пацієнтів з середньотяжкою або тяжкою формами активного ревматоїдного артриту, що отримують стабільну базисну терапію метотрексатом та не досягли адекватної відповіді на неї», M14-465, з інкорпорованою Адміністративною Зміною 1 та Поправками 0.01, 0.01.01, 1, 2, 2.02, 3, 3.01, 4, 4.03, 5 та 6 від 22 квітня 2020 року |
| Заявник, країна | «ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія |
| Спонсор, країна | AbbVie Inc., USA |

2 продовження додатка 27

|  |  |
| --- | --- |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 28

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений Протокол клінічного випробування MS200569\_0004, версія 3.0, від 05 травня 2021 року, англійською мовою; Інформаційний листок та форма згоди версія 3.0 для України від 20 травня 2021 року, адаптована на основі майстер-версії основної ФІЗ, версії 3.0 від 18 травня 2021 року, «Мерк Хелскеа КГаА», Протокол MS200569-0004, англійською та українською мовами; Додаток до Інформаційного листка та форми згоди версія 3.0 для України від 20 травня 2021 року, адаптована на основі майстер-версії основної ФІЗ, версії 3.0 від 18 травня 2021 року, «Мерк Хелскеа КГаА», Протокол MS200569-0004, англійською та українською мовами |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2777 від 02.12.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження Ib фази для оцінки безпечності та фармакокінетики препарату M5049 при пероральному застосуванні у багатократних зростаючих дозах в учасників з системним червоним вовчаком та з шкірним червоним вовчаком, які отримують стандартне лікування», MS200569\_0004, версія 2.0, від 15 січня 2021 року |
| Заявник, країна | ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна |
| Спонсор, країна | Merck Healthcare KGaA, Darmstadt, Germany / «Мерк Хелскеа КГаА», Дармштадт, Німеччина |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 29

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформація для вагітної партнерки учасника дослідження та Форма Інформованої Згоди - Протокол 40411813EPY2001, версія українською мовою для України від 29.04.2021, версія 1.0; Інформація для вагітної партнерки учасника дослідження та Форма Інформованої Згоди - Протокол 40411813EPY2001, версія російською мовою для України від 29.04.2021, версія 1.0; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди для участі у необов’язковій частині дослідження - Протокол 40411813EPY2001, версія українською мовою для України від 29.04.2021, версія 1.0; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди для участі у необов’язковій частині дослідження - Протокол 40411813EPY2001, версія російською мовою для України від 29.04.2021, версія 1.0; Картка призначення візитів пацієнта - Протокол 40411813EPY2001, версія українською мовою для України від 07.05.2021, версія 1.0; Картка призначення візитів пацієнта - Протокол 40411813EPY2001, версія російською мовою для України від 07.05.2021, версія 1.0  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | ― |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, багатоцентрове клінічне випробування для оцінки ефективності, безпечності та переносимості JNJ-40411813, як додаткового лікування у пацієнтів з судомними нападами з фокальним початком з недостатньою відповіддю на леветирацетам», 40411813EPY2001, з поправкою INT-1 від 18.01.2021 р. |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 30

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Включення додаткових місць проведення клінічного випробування в Україні:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Макарчук О.М.Комунальне некомерційне підприємство «Івано-Франківський обласний перинатальний центр Івано-Франківської обласної ради», центр планування сім'ї, Івано-Франківський національний медичний університет, кафедра акушерства і гінекології післядипломної освіти, м. Івано-Франківськ  |
| 2 | д.м.н., проф. Бойчук А.В.Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська комунальна міська лікарня №2», гінекологічне відділення, м. Тернопіль |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | ― |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Довгострокове подальше дослідження для оцінки мінеральної щільності кісткової тканини у пацієнток з міомою матки, які завершують дослідження фази 3 із застосуванням лінзаголікса, PRIMROSE 1 або PRIMROSE 2», 20-OBE2109-007, остаточна версія 1.0, 22.01.2021 |
| Заявник, країна | «Скоуп Інтернешнл АГ», Німеччина |
| Спонсор, країна | ObsEva S.A., Швейцарія |

2 продовження додатка 30

|  |  |
| --- | --- |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 31

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Залучення додаткових місць проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Винниченко І.О. Комунальне некомерційне підприємство Сумської обласної ради Сумський обласний клінічний онкологічний диспансер, онкоторакальне відділення, Сумський державний університет, кафедра онкології та радіології, м. Суми |
| 2 | зав. від. Войтко Н.Л.Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський клінічний онкологічний центр» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), хіміотерапевтичне відділення № 2, м. Київ |
| 3 | д.м.н., проф. Колеснік О.П.Медичний центр Товариства з обмеженою відповідальністю «Онколайф», відділення денного стаціонару, м. Запоріжжя |
| 4 | лікар Куляба Я.М.Медичний центр Товариства з обмеженою відповідальністю «Асклепіон», стаціонарний підрозділ, с. Ходосівка, Києво-Святошинський р-н, Київська обл.  |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1326 від 02.07.2021 |

2 продовження додатка 31

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для вивчення ефективності Тислелізумабу (BGB-A317), моноклонального антитіла до PD-1, у поєднанні з препаратом BGB-A1217, моноклональним антитілом до TIGIT, в порівнянні з Тислелізумабом у поєднанні з плацебо як терапії другої лінії в пацієнтів із неоперабельною, місцево-поширеною, рецидивуючою або метастатичною плоскоклітинною карциномою стравоходу з експресією PD-L1 (візуально-оцінюваний комбінований показник позитивності vCPS ≥10%)», BGB-A317-A1217-203, версія 0.0 від 16 вересня 2020 року  |
| Заявник, країна | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА») |
| Спонсор, країна | BeiGene, Ltd. c/o BeiGene USA, Inc., США |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 32

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформація для пацієнта та Форма згоди на участь у дослідженні, фінальна версія 6.0-UA(UK), від 30 квітня 2021 р., українською мовою; Інформація для пацієнта та Форма згоди на участь у дослідженні, фінальна версія 6.0-UA(RU), від 30 квітня 2021 р., російською мовою; Зміна назви місць проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| Було | Стало |
| зав. від. Руденко Л.В.Київська міська клінічна лікарня швидкої медичної допомоги, інфарктне відділення, м. Київ | зав. від. Руденко Л.В.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня швидкої медичної допомоги» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), кардіологічне відділення (для хворих на інфаркт міокарду), м. Київ |
| зав. від. Кушнір М.О.Комунальна установа «Обласна клінічна лікарня ім. О.Ф. Гербачевського» Житомирської обласної ради, кардіологічне відділення, м. Житомир | зав. від. Кушнір М.О. Комунальне некомерційне підприємство «Обласна клінічна лікарня ім. О.Ф. Гербачевського» Житомирської обласної ради, кардіологічне відділення, м. Житомир |
| к.м.н. Вишнивецький І.І. Комунальна установа «Центральна міська лікарня №1 м. Житомир», Консультативно-лікувальне відділення «Науково-дослідницький центр», м. Житомир | к.м.н. Вишнивецький І.І. Комунальне підприємство «Лікарня №1» Житомирської міської ради, консультативно-лікувальне відділення «Науково-дослідницький центр», м. Житомир |

 |

2 продовження додатка 32

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |

|  |  |
| --- | --- |
| лікар Горошко О.С.Комунальний заклад Київської обласної ради «Київська обласна лікарня №2», терапевтичне відділення №2, м. Київ | лікар Горошко О.С. Комунальне некомерційне підприємство Київської обласної ради «Київська обласна лікарня», консультативно-лікувальне відділення, м. Київ |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1962 від 29.10.2018 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «SELECT - вплив семаглутиду на серцево-судинні ускладнення у людей з надлишковою вагою або ожирінням», EX9536-4388, фінальна версія 6.0 від 04 січня 2021 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Ново Нордіск Україна» |
| Спонсор, країна | Novo Nordisk A/S (Данія) |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 33

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника для досліджуваного лікарського засобу Веліпариб (АВТ-888), видання 15 від 06 травня 2021 року. |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване плацебо -контрольоване дослідження фази 3 карбоплатину та паклітакселу з ПАРП інгібітором веліпарибом та без ПАРП інгібітору веліпарибу (АВТ-888) при HER2-негативному метастатичному або локально поширеному неоперабельному BRCA-асоційованому раку молочної залози», M12-914 , з інкорпорованими Адміністративними змінами 1, 2 , 3 та 4 і поправками 1, 2, 3 та 4 від 23 липня 2020 року |
| Заявник, країна | «ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія |
| Спонсор, країна | AbbVie Inc., США |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 34

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Повторна батарея для оцінки нейропсихологічного статусу (UA-RBANS): Українська дослідницька версія, RBANS RF A (RV)\_Ukrainian-UA\_v.1.0\_2021-03-18, українською мовою; Повторна батарея для оцінки нейропсихологічного статусу: дослідницька версія, RBANS Form A (RV)\_Russian-UA\_v.1.0\_2021-03-18, російською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване клінічне дослідження, що вивчає ефективність та безпеку застосування перорального семаглутиду у пацієнтів із початковою стадією хвороби Альцгеймера (EVOKE plus)», NN6535-4725, фінальна версія 1.0 від 30 жовтня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Ново Нордіск Україна» |
| Спонсор, країна | Novo Nordisk A/S, Denmark |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 35

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування, версія 4 від 14 січня 2021 р.; Оновлена Форма інформованої згоди, версія 4.0 для України українською та російською мовами від 03 червня 2021 р. На основі майстер-версії форми інформованої згоди для дослідження YO42137, версія 4 від 29 січня 2021 р.; Оновлений Дозвіл на використання та передачу медичної інформації про вагітність, версія 3.0 для України українською та російською мовами від 03 червня 2021 р. На основі майстер-версії форми згоди на надання інформації вагітною партнеркою для дослідження YO42137, версія 3 від 29 січня 2021 р.; Оновлена картка учасника клінічного дослідження, версія 2.0 від 01 лютого 2021 р. українською та російською мовами; EQ-5D-5L Анкета щодо стану здоров’я, текст для телефонного інтерв'ю українською та російською мовами; Опитувальник для оцінки якості життя — Core 30, версія 3 (QLQ-C30), сценарій проведення телефонного інтерв’ю, версія 2.0 українською та російською мовами; Опитувальник для оцінки якості життя при раку стравоходу (QLQ-ОES18), модуль до QLQ-C30, тимчасовий сценарій проведення телефонного інтерв’ю, версія 1.0 українською та російською мовами; Зміна назви клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази III дослідження атезолізумабу в поєднанні з тіраголумабом (анти-TIGIT антитіло) або без тіраголумабу у пацієнтів із нерезектабельною місцево-поширеною плоскоклітинною карциномою стравоходу» | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази III дослідження атезолізумабу в поєднанні з тіраголумабом (анти-TIGIT антитіло) або без тіраголумабу у пацієнтів із нерезектабельною плоскоклітинною карциномою стравоходу, чия карцинома не прогресувала після радикальної хіміопроменевої терапії» |

 |

2 продовження додатка 35

|  |  |
| --- | --- |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2917 від 15.12.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване фази III дослідження атезолізумабу в поєднанні з тіраголумабом (анти-TIGIT антитіло) або без тіраголумабу у пацієнтів із нерезектабельною місцево-поширеною плоскоклітинною карциномою стравоходу», YO42137, версія 3 від 16 вересня 2020 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна» |
| Спонсор, країна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 36

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна відповідального дослідника у місці проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| лікар Кутник Н.В.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» Виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), терапевтичне відділення №2, м. Київ | лікар Свіріденко Д.О.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» Виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), терапевтичне відділення №2,  м. Київ |

|  |
| --- |
| Зміна назви місця проведення клінічного випробування: |
| Було | Стало |
| к.м.н. Бєлослудцева К.О.Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №6» Дніпровської міської ради, терапевтичне відділення з пульмоногічними ліжками, м. Дніпро | к.м.н. Бєлослудцева К.О. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №6» Дніпровської міської ради, терапевтичне відділення, Дніпровський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини 1, м. Дніпро |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 3059 від 29.12.2020 |

2 продовження додатка 36

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе порівняльне дослідження безпечності й ефективності омадацикліну та моксифлоксацину, що застосовуються внутрішньовенно або перорально при лікуванні дорослих пацієнтів із негоспітальною бактеріальною пневмонією (IIIb фаза клінічних випробувань)», PTK0796-CABP-19302, редакція 5 від 19 листопада 2020 р. |
| Заявник, країна | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | «Паратек Фармасьютікалз Інкорпорейтед» [Paratek Pharmaceuticals, Inc.], США |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 37

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлена Форма інформованої згоди, версія 2.0 для України українською та російською мовами від 11 червня 2021 р. На основі майстер-версії форми інформованої згоди для дослідження WO42633, версія 2 від 08 лютого 2021 р.; WO42633 Долаючи разом, версія журналу 1.0 від 15 січня 2021 року, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника EQ-5D-5L, версія 1.0, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника EQ-5D-5L, Текст для телефонного інтерв’ю, версія 1.0, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника EORTC IL46 Treatment Burden Item, версія 1.0, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника NCI PRO-CTCAE, версія 1.0, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника EORTC QLQ-C30, версія 1.0, українською та російською мовами; Зразки екранів опитувальника Other Subject Facing Text, версія 1.0, українською та російською мовами; Включення додаткового місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
|   1 | д.м.н., проф. Готько Е.С. Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська клінічна лікарня» Ужгородської міської ради, Міський онкологічний центр, терапевтичне відділення, Державний вищий навчальний заклад «Ужгородський національний університет», кафедра онкології та радіології факультету післядипломної освіти та доуніверситетської підготовки, м. Ужгород |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1012 від 24.05.2021 |

2 продовження додатка 37

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази ІІІ для оцінки ефективності та безпечності ад’ювантної терапії атезолізумабом або плацебо у комбінації з трастузумабом емтансином у пацієнтів із HER2-позитивним раком молочної залози з високим ризиком рецидиву після передопераційної терапії», WO42633, версія 1 від 14 жовтня 2020 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна» |
| Спонсор, країна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 38

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу CT-P42 (афліберсепт), версія з якості 2.2 від 14 травня 2021 р.; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу CT-P42 (афліберсепт) з 6 до 9 місяців; Зміна контактних даних Спонсора дослідження:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: «Селлтріон, Інк.» (Celltrion, Inc.), Республіка Корея;П І.Б. контактної особи: Sung Hyun Kim;Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: 23, Academy-ro, Yeonsu-gu, Incheon 22014, Republic of Korea;Контактний телефон: +82 32 8505778;Факс: +82 32 8371203;Адреса електронної пошти: SungHyun.Kim@celltrion.com | Найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: «Селлтріон, Інк.» (Celltrion, Inc.), Республіка Корея;П І.Б. контактної особи: Keum Young Ahn; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: 23, Academy-ro, 51beon-gil , Yeonsu-gu, Incheon, 22014, Republic of Korea;Контактний телефон: +82 32 8504190;Факс: +82 32 8371202;Адреса електронної пошти: KeumYoung.Ahn@celltrion.com  |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 762 від 20.04.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, контрольоване за активним препаратом, подвійне масковане дослідження фази 3 в паралельних групах з оцінки ефективності та безпечності препарату CT-P42 у порівнянні з препаратом Айлія у пацієнтів з діабетичним макулярним набряком», CT-P42 3.1, версія 1.0 від 22 жовтня 2020 року |

2 продовження додатка 38

|  |  |
| --- | --- |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | «Селлтріон, Інк.» (Celltrion, Inc.), Республіка Корея |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 39

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу Х842, версія 5.0 від 06 квітня 2021 року; Матеріали для учасників дослідження: Скріншот для мобільного додатку Engage (Application screenshots Engage At-Home-Ukrainian (Ukraine)-Android)), версія 1.0 для України від 17 травня 2021 року, українською мовою; Скріншот для мобільного додатку Engage (Application screenshots Engage At-Home-Russian (Ukraine)-Android)), версія 1.0 для України від 17 травня 2021 року, російською мовою; Скріншот для мобільного додатку Engage з інформацією щодо візитів (X-GERD), версія 1.0 від січня 2021 року, українською та російською мовами; Включення додаткового місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідникаНазва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Федів О.І. Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецька обласна клінічна лікарня», підрозділ гастроентерології, Буковинський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини та інфекційних хвороб, м. Чернівці |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 833 від 28.04.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, з подвійною імітацією та з активним контролем для підбору дози, подвійне сліпе дослідження у пацієнтів з рефлюкс-езофагітом ступеня C або D за Лос-Анджелеською класифікацією, а також у пацієнтів з принаймні частковими симптомами рефлюкс-езофагіту, але без загоєння за результатом ендоскопічного дослідження після отримання ними 8-тижневого курсу загоювальної стандартної терапії інгібітором протонної помпи (ІПП), задля вивчення безпечності та переносимості лікування, швидкості загоювання ерозій після застосування X842 або лансопразолу протягом 4 тижнів, а також характеру змін симптомів протягом наступного 4-тижневого періоду лікування лансопразолом», CX842A2201, версія 1.0 від 03 вересня 2020 року. |

2 продовження додатка 39

|  |  |
| --- | --- |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | «Сінклус Фарма АГ», Швейцарія/ Cinclus Pharma AG, Швейцарія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 40

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Подовження терміну проведення клінічного випробування в Україні до 31 грудня 2021 року; Збільшення кількості пацієнтів залучених у клінічне випробування в Україні з 165 до 210 осіб  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2266 від 12.11.2019 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження Каріпразину в якості додаткової терапії до антидепресантів при лікуванні пацієнтів з великим депресивним розладом, які не мали належної відповіді на лікування антидепресантами», 3111-301-001, з інкорпорованою поправкою 3 від 27 липня 2020 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | Allergan Limited, філія компанії Allergan Sales, LLC, Великобританія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 41

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформація для учасника дослідження і Форма інформованої згоди на участь у дослідженні TP0003 (myOpportunITy 1), модель для України, версія 4.0 від 01 червня 2021 року, українською та російською мовами; Матеріали для пацієнтів: Листок-вкладка в упаковку з вакциною Німенрикс (Nimenrix), Останнє оновлення: 04 березня 2021 року, українською та російською мовами; Листок-вкладка в упаковку з вакциною Пневмовакс 23 (Pneumovax 23), Останнє оновлення: 11 лютого 2021 року, українською та російською мовами; Листок-вкладка в упаковку з вакциною Превенар 13 (Prevenar 13), Останнє оновлення: 8 січня 2021 року, українською та російською мовами  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1246 від 26.05.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження 3 фази для оцінки ефективності, безпечності та переносимості препарату розаноліксізумаб у дорослих учасників дослідження з персистуючою або хронічною первинною імунною тромбоцитопенією (ІТП)», TP0003, з поправкою 2 від 29 вересня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна» |
| Спонсор, країна | ЮСіБі Біофарма ЕсАрЕл, Бельгія / UCB Biopharma SRL, Belgium |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 42

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Подовження терміну клінічного випробування в Україні до 31 грудня 2021; Зміна адреси заявника клінічного випробування ТОВ Докумедс («СІА Докумедс»), Латвія:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Alojas iela 6, Riga, LV-1013 (Латвія) | Riga, Katrinas dambis 20, LV-1045 (Латвія) |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 545 від 19.05.2017 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите рандомізоване контрольоване дослідження 3 фази, спрямоване на оцінку селінексору, бортезомібу та дексаметазону (схема SVd) в порівнянні з бортезомібом і дексаметазоном (схема Vd) у пацієнтів із рецидивуючою або рефрактерною множинною мієломою», KCP-330-023, редакція 4.0 з інкорпорованою поправкою 3 від 17 серпня 2018 |
| Заявник, країна | ТОВ «ДОКУМЕДС» («СІА ДОКУМЕДС»), Латвія |
| Спонсор, країна | «Каріофарм Терапьютикс Інкорпорейтед», США |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 43

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу RO5333787/ ENSPRYNG® (satralizumab), версія 12 від 15 квітня 2021 р., англійською мовою; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для дослідження WN42349, версія 2.0 для України англійською мовою від 06 червня 2021 р.; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для дослідження WN42349, версія 2.0 для України українською мовою від 06 червня 2021 р.; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для дослідження WN42349, версія 2.0 для України російською мовою від 06 червня 2021 р.; Зміна відповідального дослідника та місця проведення клінічного випробування:

|  |
| --- |
|  |
| Було | Стало |
| к.м.н. Костюченко А.В.Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька обласна клінічна психоневрологічна лікарня ім. акад. О.І. Ющенка Вінницької обласної ради», неврологічне відділення №3, м. Вінниця | к.м.н. Смолко Д.Г. Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька обласна клінічна психоневрологічна лікарня ім. акад. О.І. Ющенка Вінницької обласної ради», неврологічне відділення №3, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра нервових хвороб, м. Вінниця |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2777 від 02.12.2020 |

2 продовження додатка 43

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, непорівняльне, відкрите дослідження з метою оцінити довгострокову безпечність та ефективність препарату сатралізумаб у пацієнтів з розладом спектру оптиконейромієліту (РСОНМ)», WN42349, версія 1 від 28 липня 2020 року |
| Заявник, країна | Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна» |
| Спонсор, країна | «Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд» (F. Hoffmann-La Roche Ltd), Швейцарія  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 44

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Розділи «Лікарська субстанція», «Лікарський засіб» та «Плацебо» оновленого досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD - Quality data) Толебрутиніб (Тolebrutinib), таблетки, вкриті оболонкою, 60 мг, версія від червня 2021 року, англійською мовою; Розділи «Не модифікований лікарський засіб», «Плацебо» оновленого досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD - Quality data) Терифлуномід (Teriflunomide), таблетки, вкриті оболонкою, 14 мг, версія від червня 2021 року, англійською мовою; Залучення додаткових виробників досліджуваного лікарського засобу Толебрутиніб (SAR442168) та плацебо до нього, препарату порівняння Терифлуномід та плацебо до нього – Almac Clinical Services, Durham, USA; Almac Clinical Services, Souderton, USA. |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2554 від 09.11.2020№ 2243 від 05.10.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з терифлуномідом (Обаджіо®) в учасників з рецидивуючими формами розсіяного склерозу (GEMINI 2)», EFC16034, з поправкою 04, версія 1 від 14 квітня 2021р.; «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з терифлуномідом (Обаджіо®) в учасників з рецидивуючими формами розсіяного склерозу (GEMINI 1)», EFC16033, з поправкою 03, версія 1 від 28 серпня 2020р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» |

2 продовження додатка 44

|  |  |
| --- | --- |
| Спонсор, країна | Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 45

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Розділи «Лікарська субстанція», «Лікарський засіб» та «Плацебо» оновленого досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD - Quality data) Толебрутиніб (Тolebrutinib), таблетки, вкриті оболонкою, 60 мг, версія від червня 2021 року, англійською мовою; Залучення додаткових виробників досліджуваного лікарського засобу Толебрутиніб (SAR442168) та плацебо до нього – Almac Clinical Services, Durham, USA; Almac Clinical Services, Souderton, USA. |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2487 від 17.12.2019№ 2243 від 05.10.2020№ 2554 від 09.11.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Довгострокове розширене дослідження з оцінки безпеки та ефективності препарату SAR442168 у учасників дослідження з рецидивуючим розсіяним склерозом», LTS16004, з поправкою 04, версія 1 від 28 жовтня 2020 року; «Рандомізоване подвійне сліпе дослідження III фази з вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з плацебо серед учасників з вторинно-прогресуючим розсіяним склерозом без рецидивів (HERCULES)», EFC16645, з поправкою 03, версія 1 від 03 листопада 2020р.; «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження 3 фази для вивчення ефективності та безпечності препарату SAR442168 у порівнянні з плацебо в учасників з первинно-прогресуючим розсіяним склерозом (PERSEUS)», EFC16035, з поправкою 04, версія 1 від 02 листопада 2020р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» |

2 продовження додатка 45

|  |  |
| --- | --- |
| Спонсор, країна | Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 46

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Збільшення запланованої кількості досліджуваних для включення у клінічне випробування в Україні зі 125 до 200. |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 2554 від 09.11.2020 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «БАГАТОЦЕНТРОВЕ РАНДОМІЗОВАНЕ ПОДВІЙНЕ СЛІПЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ФАЗИ ІІІ У ПАРАЛЕЛЬНИХ ГРУПАХ З ПОДВІЙНИМ КОНТРОЛЕМ ПЛАЦЕБО ДЛЯ ОЦІНКИ ЕФЕКТИВНОСТІ ТА БЕЗПЕЧНОСТІ ФЕНЕБРУТИНІБУ ПОРІВНЯНО З ОКРЕЛІЗУМАБОМ У ДОРОСЛИХ ПАЦІЄНТІВ З ПЕРВИННИМ ПРОГРЕСУЮЧИМ РОЗСІЯНИМ СКЛЕРОЗОМ», GN41791, версія 3 від 09 вересня 2020 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна» |
| Спонсор, країна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 47

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Україна, МК-3475-A86 версія 00 від 25 червня 2021 р. українською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на майбутнє біомедичне дослідження; Україна, МК-3475-A86 версія 00 від 25 червня 2021 р. російською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на майбутнє біомедичне дослідження  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1326 від 02.07.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «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», MK-3475-A86, версія 00 від 26 березня 2021 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна» |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 48

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника JNJ-212082 ZYTIGA (абіратерона ацетат), видання 16 від 11.06.2021 р. |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, клінічне дослідження порівняння препарату Абіратерона ацетату плюс низькі дози преднізону плюс андрогенна деприваційна терапія (ADT) у порівнянні з тільки андрогенною деприваційною терапією у пацієнтів з вперше встановленим метастатичним раком передміхурової залози високого ризику, яким не проводилося попереднє гормональне лікування (mHNPC)», 212082PCR3011, з поправкою INT-4 від 15.02.2017 р.  |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 49

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол 67652000PCR1001, версія Поправка 2 від 19 квітня 2021 року, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 762 від 20.04.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите, рандомізоване дослідження для оцінки відносної біодоступності (БД) і біоеквівалентності (БЕ) препаратів у вигляді комбінації із фіксованою дозою (КФД) нірапарибу плюс абіратерону ацетат (АА) у порівнянні з нірапарибом і АА, що призначаються одночасно у вигляді монопрепаратів, у чоловіків з раком передміхурової залози», 67652000PCR1001, версія Поправка 1 від 06 жовтня 2020 року |
| Заявник, країна | ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна |
| Спонсор, країна | Янссен Фармацевтика НВ /Janssen Pharmaceutica NV, Бельгія |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ** Додаток 50

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок та внесення зміни до додатка 28 до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 23 червня 2021 року № 1265»

29.07.2021 № 1586

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування MK-3475-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053, з інкорпорованою поправкою 02 від 13 травня 2021 року, англійською мовою; Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, Україна, MK-3475-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053, версія 1.00 від 11 червня 2021 р., українською мовою; Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, Україна, MK-3475-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053, версія 1.00 від 11 червня 2021 р., російською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 80 від 19.01.2021 |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази для оцінки пембролізумабу порівняно з плацебо у комбінації з ад'ювантною хіміотерапією з або без променевої терапії для лікування пацієнток з недавно діагностованим раком ендометрія з високим ризиком після операції з лікувальною метою (KEYNOTE-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053)», MK-3475-B21 / ENGOT-en11 / GOG-3053, версія 00 від 09 вересня 2020 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна» |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)  |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | ―  |

**В.о. генерального директора Директорату**

**фармацевтичного забезпечення                                                                 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      Іван ЗАДВОРНИХ**