Додаток 1

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений Протокол, остаточна версія 7.0 від 12 вересня 2022 р., англійською мовою; Поправка до Протоколу номер 13, остаточна версія 1.0 від 12 вересня 2022 р. до Протоколу, остаточна версія 6.0 від 19 лютого 2021 р., англійською мовою; Доповнення І до протоколу NN8640-4172: глобальний перелік ключових співробітників, відповідних відділів та залучених клінічних установ, остаточна версія 16.0 від 01 вересня 2022 р.; Доповнення ІІ Україна: перелік ключових співробітників і відповідних відділів, фінальна версія 6.0-UA від 30 січня 2023 р., англійською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для батьків (когорти ІІ та ІІІ), остаточна версія 3.0-UA(UK) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для батьків (когорти II та ІІІ), остаточна версія 3.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для батьків (когорта І) остаточна версія 6.0-UA(UK) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для батьків (когорта І) остаточна версія 6.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма згоди на участь для дітей 6–11 років (когорта І), фінальна версія 4.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма згоди на участь для дітей 6–11 років (когорта І), фінальна версія 4.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма згоди на участь для дітей 6–11 років (когорти ІІ та ІІІ), фінальна версія 3.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма згоди на участь для дітей 6–11 років (когорти ІІ та ІІІ), фінальна версія 3.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей 12-13 років, (когорта І), фінальна версія 1.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей 12-13 років, (когорта І), фінальна версія 1.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей 12-13 років, (когорта ІІІ), фінальна версія 4.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей 12-13 років, (когорта ІІІ), фінальна версія 4.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., |

 2 продовження додатка 1

|  |  |
| --- | --- |
|  |  російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей та підлітків 14-17 років, (когорта І), фінальна версія 1.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей та підлітків 14-17 років, (когорта І), фінальна версія 1.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей та підлітків 14-17 років, (когорта ІІІ), фінальна версія 4.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди для дітей та підлітків 14-17 років, (когорта ІІІ), фінальна версія 4.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди когорта III (Для пацієнтів які досягли 18 років і більше), фінальна версія 4.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація для учасника та форма інформованої згоди когорта III (Для пацієнтів які досягли 18 років і більше), фінальна версія 4.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація і форма згоди на участь для партнера учасниці дослідження у разі перебігу вагітності з відхиленнями або народження дитини з порушенням стану здоров'я, фінальна версія 2.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація і форма згоди на участь для партнера учасниці дослідження у разі перебігу вагітності з відхиленнями або народження дитини з порушенням стану здоров'я, фінальна версія 2.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Інформація і форма згоди на участь для партнерки учасника дослідження у разі перебігу вагітності з відхиленнями або народження дитини з порушенням стану здоров'я, фінальна версія 2.0-UA(UК) від 30 січня 2023 р., українською мовою; Інформація і форма згоди на участь для партнерки учасника дослідження у разі перебігу вагітності з відхиленнями або народження дитини з порушенням стану здоров'я, фінальна версія 2.0-UA(RU) від 30 січня 2023 р., російською мовою; Скриншот Щоденника «Subject Facing Core Screenshots LogPad N5» від 24 березня 2015 р, українською мовою; Скриншот Щоденника «Subject Facing Core Screenshots LogPad N5» від 24 березня 2015 р, російською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 88 від 11.02.2016  |

 3 продовження додатка 1

|  |  |
| --- | --- |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, міжнародне, з активним контролем, (відкрите), (подвійне сліпе) дослідження з підбору дози в паралельних групах, з оцінки ефективності та безпечності застосування препарату NNC0195-0092 один раз на тиждень у порівнянні з щоденним застосуванням препарату гормону росту (Нордітропін® ФлексПро) у дітей препубертатного віку з дефіцитом гормону росту, у яких раніше не проводилася терапія препаратами гормону росту», NN8640-4172, остаточна версія 6.0 від 19 лютого 2021 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Ново Нордіск Україна» |
| Спонсор, країна | Novo Nordisk A/S, Denmark |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 2

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Стисла характеристика досліджуваного лікарського засобу Стелара® від 09 листопада 2022 року, англійською мовою; Інформація для пацієнта дослідження та Форма Інформованої згоди для використання в Україні, версія 9.0 українською мовою від 27 лютого 2023 року; Інформація для пацієнта дослідження та Форма Інформованої згоди для використання в Україні, версія 9.0 російською мовою від 27 лютого 2023 року; Зміна місць проведення клінічного випробування; Зміна назви місць проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Іванов В.П. Вінницький обласний клінічний госпіталь ветеранів війни, терапевтичне відділення №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця | д.м.н., проф. Іванов В.П. Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька міська клінічна лікарня №1», гастроентерологічне відділення, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця |
| к.м.н. Данилюк С.В. Комунальний заклад Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня»**,** гастроентерологічне відділення, м. Київ | к.м.н. Данилюк С.В. Комунальне некомерційне підприємство Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня», гастроентерологічне відділення клінічного центру терапевтичного профілю, м.Київ |
| д.м.н. Головченко О.І. Медичний клінічний дослідницький центр Медичного центру товариства з обмеженою відповідальністю «Хелс Клінік», відділ гастроентерології, гепатології та ендокринології, м. Вінниця | д.м.н. Головченко О.І. Товариство з обмеженою відповідальністю «Медичний центр Хелс Клінік», Медичний клінічний дослідницький центр, відділ гастроентерології, гепатології та ендокринології,  м. Вінниця |

 |

 2 продовження додатка 2

|  |  |
| --- | --- |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2372 від 04.12.2019  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, Рандомізоване, Подвійне сліпе, Плацебо- та Активно- Контрольоване Дослідження ІІІ Фази для Оцінки Ефективності та Безпечності Застосування Мірікізумабу у Пацієнтів із Хворобою Крона Помірного та Тяжкого Перебігу», I6T-MC-AMAM, з інкорпорованою поправкою (e) від 23 лютого 2022 року |
| Заявник, країна | «Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія  |
| Спонсор, країна | Елі Ліллі енд Компані, США |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 3

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу MK-1026, версія 2.0 від 13 липня 2022 року, англійською та українською мовами; Зразок спрощеного маркування зареєстрованого в Україні лікарського засобу, який застосовується в клінічному випробуванні для протоколу МК-1026-003, версія 2.0 від 12 серпня 2022 р., українською мовою; Зміна назви та адреси Спонсора дослідження:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США, (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA), Адреса: Мерк Драйв, 1, поштова скринька 100, м. Вайтхаус-Стейшн, штат Нью-Джерсі, 08889-0100, США (One Merck Drive, P.O. Box 100, Whitehouse Station, New Jersey, 08889-0100, USA) | ТОВ Мерк Шарп енд Доум (Merck Sharp & Dohme LLC),Адреса: 126 Іст Лінкольн авеню, п/с 2000, Равей, Нью Джерсі, 07065, США (126 East Lincoln Ave., P.O. Box 2000, Rahway, NJ 07065, USA) |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1966 від 15.09.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Дослідження II фази оцінки ефективності та безпечності MK-1026 у пацієнтів з гематологічними злоякісними захворюваннями», MK-1026-003, з інкорпорованою поправкою 02 від 01 грудня 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) |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 4

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного дослідження MOR208C310, остаточна редакція 8.0 від 22 лютого 2023 р.; Синопсис оновленого протоколу дослідження, остаточна редакція 8.0 від 22 лютого 2023 р., переклад з англійської мови на українську мову від 16 березня 2023 р.; Лист-обґрунтування видалення проміжного аналізу для оцінки доцільності подальшого проведення дослідження MOR208C310 від 07 березня 2023 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 516 від 22.03.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази з метою оцінки ефективності та безпечності лікування тафаситамабом у поєднанні з леналідомідом додатково до хіміотерапії за схемою R-CHOP у порівнянні з хіміотерапією за схемою R-CHOP у пацієнтів з уперше виявленою дифузною В-крупноклітинною лімфомою (ДВКЛ), які раніше не проходили лікування за цим показанням і входять до групи високого проміжного або високого ризику», MOR208C310, остаточна редакція 7.0 від 28 жовтня 2022 р. |
| Заявник, країна | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | «МорфоСис АГ» [MorphoSys AG], Німеччина |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 5

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна контрактної дослідницької організації, відповідальної за виконання важливих завдань під час клінічного випробування згідно з Протоколом NB-ND021(NM21-1480)-101 «Дослідження фази 1/2 препарату NM21-1480 (тріспеціфічне антитіло до PDL-1/4-1BB/САЛ) у дорослих пацієнтів із розповсюдженими солідними пухлинами»: Було: «ТОВ Клінічні дослідження АЙКОН» [«ICON Clinical Research LLC»], Україна; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: вул. Польова 24, 1-й поверх, 03056, Київ, Україна [24 Polova St., 24, 4th floor, 03056, Kyiv, Ukraine]; Стало: ТОВ «Медпейс Україна» [Medpace Ukraine LLC, Ukraine], Україна; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: Юридична адреса: вул. Шовковична, б. 38-A, Печерський р-н, м. Київ, 01004, Україна [38A Shovkovychna Street, Pechersk District, Kyiv, 01004, Ukraine]; Фізична адреса: вул. Ярославів Вал, 14А, 01034, Київ, Україна [14A Yaroslaviv Val St., Kyiv, 01034, Ukraine]; Зміна адреси спонсора дослідження: Було: «Нумаб Терап’ютікс АГ» [Numab Therapeutics AG]; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: Айнзідлерштрассе 34, CH-8820, Веденсвіль, Швейцарія [Einsiedlerstrasse 34, CH-8820 Wädenswil, Switzerland]; Стало: «Нумаб Терап’ютікс АГ» [Numab Therapeutics AG]; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: Бахтобельштрассе, 5CH-8810, Хорген, Швейцарія [Bachtobelstrasse 5CH-8810, Horgen, Switzerland]  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2426 від 05.11.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Дослідження фази 1/2 препарату NM21-1480 (тріспеціфічне антитіло до PDL-1/4-1BB/САЛ) у дорослих пацієнтів із розповсюдженими солідними пухлинами», NB-ND021 (NM21-1480)-101, остаточна версія 5.0 від 01 вересня 2021 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | Numab Therapeutics AG, Switzerland /Нумаб Терап’ютікс АГ, Швейцарія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 6

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна відповідальних дослідників в місцях проведення випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| к.м.н. Корольова О.С.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр »Допомога-плюс», м. Київ | лікар Селюк О.В.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Допомога Плюс», м. Київ |
| д.м.н., проф. Бачинська Н.Ю.ДУ «Інститут геронтології імені Д.Ф. Чеботарьова НАМН України», відділ вікової фізіології та патології нервової системи, м. Київ | керівник відділу Холін В.О. ДУ «Інститут геронтології імені Д.Ф. Чеботарьова НАМН України», відділ вікової фізіології та патології нервової системи, м. Київ |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1924 від 21.08.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, з подвійною імітацією, контрольоване активним препаратом, дослідження ІІІ фази, що проводиться в паралельних групах з оцінки ефективності та безпечності евобрутиніба у порівнянні з терифлуномідом в учасників із рецидивуючим розсіяним склерозом», MS200527\_0082, версія 5.0 від 08 грудня 2022 року |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» |
| Спонсор, країна | Merck Healthcare KGaA, Німеччина |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 7

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

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

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| к.м.н. Вижга Ю.В. Вінницька обласна дитяча клінічна лікарня,відділення педіатрії №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра педіатрії №2, м. Вінниця | к.м.н. Звенігородська Г.Ю.Комунальне некомерційне підприємство «Вінницька обласна дитяча клінічна лікарня Вінницької обласної Ради», відділення педіатрії №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра педіатрії №2, м. Вінниця |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 248 від 09.03.2017  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Довготривале, відкрите дослідження з періодом подальшого спостереження, яке проводиться для вивчення препарату тофацитиніб при лікуванні ювенільного ідіопатичного артриту (ЮІА)», А3921145, з інкорпорованою поправкою 12 від 06 травня 2022 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | Пфайзер Інк [Pfizer Inc], США |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 8

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | CP-MGD019-01, Поправка 5 до протоколу від 31 жовтня 2022 р.; Включення альтернативної назви Lorigerlimab до досліджуваного лікарського засобу MGD019; Брошура дослідника для MGD019, версія 5.0 від 09 грудня 2022 р.; CP-MGD019-01, Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди – розширення когорти, для України, фінальна версія 4.0 від 27 січня 2023 р. українською мовою, на основі майстер-версії англійською мовою для Європи, фінальна версія 7.0 від 18 січня 2023 р.; CP-MGD019-01, Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди – розширення когорти, для України, фінальна версія 4.0 від 27 січня 2023 р. російською мовою, на основі майстер-версії англійською мовою для Європи, фінальна версія 7.0 від 18 січня 2023 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2147 від 04.10.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите дослідження І фази, що вперше проводиться на людині з ескалацією дози MGD019 та розширенням когорти, біспецифічного DART® протеїна, що зв'язує PD-1 та CTLA-4 у пацієнтів з неоперабельними або метастатичними новоутвореннями», CP-MGD019-01, Поправка 4 до протоколу від 02 червня 2021 р. |
| Заявник, країна | ТOB «КЦР Україна» |
| Спонсор, країна | МакроДженікс, Інк. (MacroGenics, Inc.), США |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 9

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Слободін Т.М.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр «Допомога-плюс»,Медичний центр, м. Київ | д.м.н., проф. Слободін Т.М. Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Медичний центр«Добробут-Поліклініка»,неврологічне відділення, м. Київ |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1360 від 10.06.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, контрольоване активним препаратом, подвійне сліпе, подвійне масковане клінічне дослідження в паралельних групах із вивчення ефективності, безпечності та переносимості безперервної підшкірної інфузії препарату ND0612 порівняно з пероральним прийомом IR-LD/CD у пацієнтів із хворобою Паркінсона, у яких розвиваються моторні флуктуації (BouNDless)», ND0612-317, версія 3.0 від 11 лютого 2021 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |
| Спонсор, країна | NeuroDerm Ltd., Israel (Ізраїль) |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 10

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформація для учасника і Форма згоди на участь для дорослих фінальна версія 5.0-UA(UK) від 07-Березня-2023, українською мовою; Інформація для учасника і Форма згоди на участь для дорослих фінальна версія 5.0-UA(RU) від 07-Березня-2023, російською мовою; Інформація для учасника і Форма згоди на участь для батьків фінальна версія 6.0-UA(UK) від 07-Березня-2023, українською мовою; Інформація для учасника і Форма згоди на участь для батьків фінальна версія 6.0-UA(RU) від 07-Березня-2023, російською мовою; Інформація для учасника та Форма згоди на участь у дослідженні для підлітків (14–17 років) фінальна версія 5.0-UA(UK) від 07-Березня-2023, українською мовою; Інформація для учасника та Форма згоди на участь у дослідженні для підлітків (14–17 років) фінальна версія 5.0-UA(RU) від 07-Березня-2023, російською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 38 від 11.01.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Ефективність та безпека профілактичного застосування Концизумабу у пацієнтів з гемофілією А чи Б, не ускладненою інгібіторами», NN7415-4307, фінальна версія 5.0 від 25 березня 2021 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Ново Нордіск Україна» |
| Спонсор, країна | Novo Nordisk A/S (Данія) |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 11

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника, препарат Ньюнорм, видання 03 від 12 грудня 2022 року, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1773 від 20.08.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Проспективне відкрите непорівняльне багатоцентрове дослідження ІІІ фази для оцінки фармакокінетики, ефективності, переносимості та безпечності препарату імуноглобулін людини для підшкірного введення (Ньюнорм) у пацієнтів із первинними імунодефіцитними захворюваннями», NORM-01, версія 04 від 23 серпня 2021 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Прем’єр Ресерч Україна» |
| Спонсор, країна | «Октафарма Фармацевтика ПродуктіонсҐес м.б.Х» (Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.), Австрія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 12

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування, версія 7 від 07 лютого 2023 р.; Форма інформованої згоди для частини 2 дослідження (для підтвердження дози), версія 4.0 для України українською та російською мовами від 27 лютого 2023 р. На основі майстер-версії форми інформованої згоди для дослідження BP40657, Частина 2, версія 6 від 03 лютого 2023 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 187 від 05.02.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, фази IB/III дослідження фармакокінетики, ефективності та безпечності застосування підшкірної форми атезолізумабу у порівнянні з внутрішньовенною формою атезолізумабу у пацієнтів із раніше лікованим місцевопоширеним або метастатичним недрібноклітинним раком легень», BP40657, версія 6 від 25 лютого 2022 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна» |
| Спонсор, країна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 13

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлене маркування досліджуваного лікарського засобу Олапариб (Olaparib), таблетки для перорального застосування (bottle label), версія 4.0 від 13 грудня 2022 року; Залучення додаткової виробничої ділянки для досліджуваного лікарського засобу Олапариб (Оlaparib), таблетки вкриті плівковою оболонкою по 100 мг та 150 мг: AstraZeneca AB, Швеція  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 727 від 04.04.2019  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійно сліпе, міжнародне дослідження II фази для вивчення ефективності та безпечності комбінованої терапії дурвалумабом із олапарібом у порівнянні з монотерапією дурвалумабом у якості підтримувальної терапії у пацієнтів з недрібноклітинним раком легенів IV стадії, які отримували терапію першої лінії, в яких хвороба не прогресувала після стандартної хіміотерапії препаратом платини з дурвалумабом (дослідження ORION)», D9102C00001, версія 5.0 від 09 грудня 2021 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | AstraZeneca AB, Швеція  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 14

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Додаток до протоколу «Настанови щодо проведення дослідження під час серйозного перебою» від 19.09.2022 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, версія 10.0 українською мовою для України від 19.01.2023; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, версія 10.0 російською мовою для України від 19.01.2023; Щоденник пацієнта для реєстрації введення досліджуваного препарату, CNTO1959UCO3001-UKR20, версія 2.1 від 12.09.2022 р. українською мовою; Щоденник пацієнта для реєстрації введення досліджуваного препарату, CNTO1959UCO3001-RUU20, версія 2.1 від 12.09.2022 р. російською мовою; Зміна назви місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н. Головченко О.І.Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Хелс Клінік», відділ гастроентерології, гепатології та ендокринології медичного клінічного дослідницького центру,м. Вінниця | д.м.н. Головченко О.І.Товариство з обмеженою відповідальністю «Медичний Центр Хелс Клінік», Медичний клінічний дослідницький центр, відділ гастроентерології, гепатології та ендокринології,м. Вінниця |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 767 від 02.04.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження 2b / 3 фази в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності гуселькумабу в пацієнтів із середнього ступеню тяжкості та тяжким активним неспецифічним виразковим колітом», CNTO1959UCO3001, з поправкою 3 від 12.09.2022 р. |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 15

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Лист-роз’яснення від 14 лютого 2023 року до Протоколу клінічного випробування BJT-778-001, версія 1.0 від 28 жовтня 2022 року, англійською мовою; Лист-роз’яснення від 22 лютого 2023 року до Протоколу клінічного випробування BJT-778-001, версія 1.0 від 28 жовтня 2022 року, англійською мовою; Лист-роз’яснення від 01 березня 2023 року до Протоколу клінічного випробування BJT-778-001, версія 1.0 від 28 жовтня 2022 року, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 742 від 17.04.2023  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Фаза 1/2a, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження для оцінки безпеки, переносимості, фармакокінетики та противірусної активності препарату BJT-778 у здорових добровольців та пацієнтів із хронічною інфекцією вірусу гепатиту В, включаючи пацієнтів із хронічною інфекцією вірусу гепатиту D», BJT-778-001, версія 1.0 від 28 жовтня 2022 року |
| Заявник, країна | ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна |
| Спонсор, країна | Блюджей Терапьютікс, Інк. [Bluejay Therapeutics, Inc.], США |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 16

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлена Брошура дослідника IgPro20, Імуноглобулін людини G(human immunoglobulin G) / Хізентра (Hizentra®) / IgPro20, версія 13.0 від 10 лютого 2023, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2266 від 12.11.2019  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Дослідження з оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики при застосуванні препарату IgPro20 (імуноглобуліну для підшкірного введення, Хізентра®) у дорослих пацієнтів із дерматоміозитом (ДМ) - дослідження RECLAIIM», IgPro20\_3007, поправка 4 від 20 жовтня 2022 р. |
| Заявник, країна | ТОВ «Адвансед Клінікал», Україна |
| Спонсор, країна | CSL Behring LLC, USA / СіЕсЕл Берінг ЕлЕлСі, США |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 17

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлена Форма інформованої згоди, версія 5.0 для України українською мовою від 20 березня 2023 р. На основі майстер-версії форми інформованої згоди для дослідження BN42082, версія 3, від 27 жовтня 2021 р.; Зміна відповідального дослідника у місці проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н. Кириченко А.Г. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №16» Дніпровської міської ради, неврологічне відділення, м. Дніпро | лікар Захарова Л.А. Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №16» Дніпровської міської ради, неврологічне відділення, м. Дніпро |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 3059 від 29.12.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване дослідження фази ІІІb для оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики вищих доз окрелізумабу у дорослих пацієнтів з рецидивуючим розсіяним склерозом», BN42082, версія 3 від 27 жовтня 2021 р. |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна» |
| Спонсор, країна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 18

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника лікарського засобу SAR442168 (Толебрутиніб), версія №11 від 02 березня 2023р., англійською мовою; Основна інформація про дослідження та форма інформованої згоди, версія 9 від 27 лютого 2023р., англійською мовою; Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди, версія для України №8 від 14 березня 2023р. (на основі Основної інформації про дослідження та форми інформованої згоди, версія 9 від 27 лютого 2023р.), українською мовою; Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди, версія для України №8 від 14 березня 2023р. (на основі Основної інформації про дослідження і форми інформованої згоди, версія 9 від 27 лютого 2023р.), російською мовою; Зміна назви місця проведення випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| к.м.н. Хавунка М.Я. Комунальне некомерційне підприємство «5-а міська клінічна лікарня м. Львова», неврологічне відділення, м. Львів | к.м.н. Хавунка М.Я. Комунальне некомерційне підприємство «Львівське територіальне медичне об’єднання «Клінічна лікарня планового лікування, реабілітації та паліативної допомоги», відокремлений підрозділ «5-а Лікарня», неврологічне відділення з медичною реабілітацією, м. Львів |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2487 від 17.12.2019  |
| 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 07, версія 1 від 12 грудня 2022 року |
| Заявник, країна | ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» |
| Спонсор, країна | Genzyme Corporation, USA (Джензайм Корпорейшн, США) |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 19

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника JNJ-67896049 / ACT-293987 / NS-304 UPTRAVI® (selexipag), видання 18 від 03.02.2023 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 310 від 23.02.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, з одним рукавом лікування, відкрите, довготривале клінічне дослідження спостереження безпечності Селексіпагу у учасників, які брали участь у попередньому клінічному дослідженні Селексіпагу», 67896049PUH3001, з Поправкою 2 від 26.10.2021 р. |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 20

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформаційний листок і форма інформованої згоди, остаточна редакція 9.0 для України від 29 вересня 2022 р., остаточний переклад з англійської мови на російську мову від 17 березня 2023 р.; Зміна місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Іванов В.П. Вінницький обласний клінічний госпіталь ветеранів війни, терапевтичне відділення №1, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця | д.м.н., проф. Іванов В.П. Комунальне некомерційне підприємство«Вінницька міська клінічна лікарня №1», гастроентерологічне відділення, Вінницький національний медичний університет ім. М.І. Пирогова, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Вінниця |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 838 від 10.12.2015  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите, багатоцентрове, розширене дослідження фази 3 для вивчення перорального застосування RPC1063 в якості терапії у пацієнтів з помірним або тяжким виразковим колітом», RPC01-3102, редакція 10.0 від 10 серпня 2022 р. |
| Заявник, країна | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | «Селджен Інтернешнл ІІ, Сарл» (Celgene International II, Sarl) («CIС II»), Швейцарія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 21

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу ARGX-113 (Efgartigimod), видання 11.0 від 13 грудня 2022 р., англійською мовою; Додаток 1 від 13 січня 2023 р. до Брошури дослідника досліджуваного лікарського засобу ARGX-113 (Efgartigimod), видання 11.0 від 13 грудня 2022 р., англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1360 від 10.06.2020  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите продовження дослідження ARGX-113-1802 для вивчення довгострокової безпечності, переносимості та ефективності препарату Ефгартігімод PH20 для підшкірного введення у пацієнтів із хронічною запальною демієлінізуючою полінейропатією (ХЗДП)», ARGX-113-1902, версія 4.0 від 07 січня 2021 р. |
| Заявник, країна | Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна» |
| Спонсор, країна | argenx BVBA, Belgium/ ардженкс БВБА, Бельгія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 22

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна назви місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Яременко О.Б. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №3» виконавчого органу київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), кардіологічне відділення з палатою інтенсивної терапії, в т. ч. з ліжками інфарктного та ревматологічного профілю, Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Київ | д.м.н., проф. Яременко О.Б.Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №3» виконавчого органу київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення терапії, Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Київ |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 1773 від 20.08.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо контрольоване клінічне дослідження 3b фази для оцінки ефективності та безпечності призначеного підшкірно гуселькумабу у пацієнтів з активним псоріатичним артритом, які раніше мали недостатню відповідь та/або непереносимість лікування одним з інгібіторів фактору некрозу пухлин альфа», CNTO1959PSA3005, з поправкою 1 від 12.05.2022 р. |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 23

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол ROR-PH-301 (APD811-301), з інкорпорованою поправкою 5 від 14 грудня 2022 року; Брошура дослідника Ралінепаг (APD811), видання 12 від 19 грудня 2022 року, англійською мовою; Інформаційний листок і форма згоди, версія V6.0UKR(uk)1.0 від 02 березня 2023 року, переклад українською мовою від 08 березня 2023 року; Інформаційний листок і форма згоди, версія V6.0UKR(ru)1.0 від 02 березня 2023 року, переклад російською мовою від 08 березня 2023 року  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 636 від 22.03.2019  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «ADVANCE OUTCOMES дослідження ефективності та безпечності ралінепагу, спрямоване на поліпшення результатів лікування пацієнтів із легеневою артеріальною гіпертензією», ROR-PH-301 (APD811-301), з інкорпорованою поправкою 4 від 25 червня 2021 року |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» |
| Спонсор, країна | «Юнайтед Терап’ютікс Корпорейшн» (United Therapeutics Corporation), United States |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 24

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Подовження тривалості проведення клінічного випробування в світі та в Україні до 31 грудня 2024 р.; Зразки етикеток для України, остаточна редакція 2.0 від 17 березня 2023 р., переклад з англійської мови на українську мову від 22 березня 2023 р.; Адміністративний лист-роз’яснення від 19 січня 2023 р. до Протоколу клінічного дослідження PTK0796-CABP-19302, редакція 5 від 19 листопада 2020 р., стосовно тривалості дослідження; Адміністративний лист-роз’яснення від 12 серпня 2022 р. до Протоколу клінічного дослідження PTK0796-CABP-19302, редакція 5 від 19 листопада 2020 р., та зразків етикеток досліджуваного лікарського засобу стосовно умов зберігання омадацикліну  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 3059 від 29.12.2020  |
| 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 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 25

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна відповідального дослідника у місці проведення клінічного випробування та зміна назви місця проведення клінічного випробування:

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Кияк Ю.Г. Комунальна міська клінічна лікарня швидкої медичної допомоги м. Львова, кардіологічне відділення для інфарктних хворих, Львівський Національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра сімейної медицини факультету післядипломної освіти, м. Львів | лікар Лабінська О.Є.Комунальне некомерційне підприємство «Львівське територіальне медичне об’єднання «Багатопрофільна клінічна лікарня інтенсивних методів лікування та швидкої медичної допомоги»,відділення кардіології та реперфузійної терапії, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра сімейної медицини факультету післядипломної освіти, м. Львів |

 |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2030 від 07.11.2018  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження третьої фази у паралельних групах для вивчення ефективності та безпеки препарату CSL112 у пацієнтів з гострим коронарним синдромом», CSL112\_3001, версія з поправкою 1 від 10 вересня 2019 року |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» |
| Спонсор, країна | CSL Behring LLC, United States |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 26

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника Durvalumab (MEDI4736), видання 18 від 01 листопада 2022 року, англійською мовою; Додаток до протоколу\_Рекомендації щодо контролю токсичності (TMGs), версія від 28 жовтня 2022 року, англійською мовою  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2487 від 17.12.2019  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите, багатоцентрове, міжнародне дослідження для оцінки довгострокової безпечності та ефективності у пацієнтів, які застосовують або раніше застосовували дурвалумаб за іншими протоколами (WAVE)», D910FC00001, версія 4.0 від 12 квітня 2022 року |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» |
| Спонсор, країна | AstraZeneca AB, Sweden |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |

 Додаток 27

до наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань»

25.04.2023 № 774

|  |  |
| --- | --- |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений Протокол клінічного дослідження, версія 4 від 21 грудня 2022 р., англійською мовою; Зразок Посібнику з інформованої згоди для учасників дослідження, українською мовою, версія 2.0 від січня 2023р.; Зразок Керівництва по отриманню інформованої згоди для учасниць дослідження, російською мовою, версія 2.0 від січня 2023 р.; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 4.0 від 27 лютого 2023 р.; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для України, українською мовою, версія 4.0 від 27 лютого 2023 р.; Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для України, російською мовою, версія 4.0 від 27 лютого 2023 р.; GO42784 Форма інформованої згоди на використання та розкриття інформації про стан здоров’я під час вагітності, для України, англійською мовою, версія 3.0 від 22 лютого 2023 р.; GO42784 Форма інформованої згоди на використання та розкриття інформації про стан здоров’я під час вагітності, для України, українською мовою, версія 3.0 від 22 лютого 2023 р.; GO42784 Форма інформованої згоди на використання та розкриття інформації про стан здоров’я під час вагітності, для України, російською мовою, версія 3.0 від 22 лютого 2023 р.; Залучення лікарського засобу супутньої терапії Гозереліну ацетат (Золадекс, Zoladex, Goserelin acetate), імплантат у попередньо наповненому шприці, 3,6 мг (виробник: ASTRAZENECA UK LIMITED, Велика Британія); Залучення лікарського засобу супутньої терапії Лейпрореліну ацетат (Простап SR DCS, Prostap SR DCS, Leuprorelin acetate), порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій в попередньо наповненому шприці, 3,75 мг порошку та 1 мл стерильного розчинника (виробник DELPHARM NOVARA S.R.L., Італія); Залучення лікарського засобу супутньої терапії Триптореліну ацетат (Декапептил SR, Decapeptyl SR, Triptorelin acetate), порошок для приготування суспензії для ін’єкції, лікарська форма з уповільненим вивільненням, 3 мг і розчинник (виробник: IPSEN PHARMA BIOTECH, Франція); Коротка характеристика на лікарський засіб Zoladex, імплантат у попередньо наповненому шприці, 3,6 мг, від 13 травня 2021 р., англійською мовою; Коротка |

 2 продовження додатка 27

|  |  |
| --- | --- |
|  | характеристика на лікарський засіб Zoladex, імплантат у попередньо наповненому шприці, 3,6 мг, від 13 травня 2021 р., українською мовою; Коротка характеристика на лікарський засіб Prostap SR DCS, порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій в попередньо наповненому шприці, 3,75 мг порошку та 1 мл стерильного розчинника, від 24 серпня 2020 р., англійською мовою; Коротка характеристика на лікарський засіб Prostap SR DCS, порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій в попередньо наповненому шприці, 3,75 мг порошку та 1 мл стерильного розчинника, від 24 серпня 2020 р., українською мовою; Коротка характеристика на лікарський засіб Decapeptyl SR (Декапептил SR, Triptorelin acetate, Триптореліну ацетат), порошок для приготування суспензії для ін’єкції, лікарська форма з уповільненим вивільненням, 3 мг, від 27 квітня 2022 р., англійською мовою; Коротка характеристика на лікарський засіб Decapeptyl SR (Декапептил SR, Triptorelin acetate, Триптореліну ацетат), порошок для приготування суспензії для ін’єкції, лікарська форма з уповільненим вивільненням, 3 мг, від 27 квітня 2022 р., українською мовою; Зразок маркування лікарського засобу Гозереліну ацетат, імплантат у попередньо наповненому шприці, 3,6 мг, українською мовою, від 17 лютого 2022 р.; Зразок маркування лікарського засобу Лейпрореліну ацетат, порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій в попередньо наповненому шприці, 3,75 мг порошку та 1 мл стерильного розчинника, українською мовою, від 17 лютого 2022 р.; Зразок маркування лікарського засобу Триптореліну ацетат, порошок для приготування суспензії для ін’єкції, лікарська форма з уповільненим вивільненням, 3 мг і розчинник, українською мовою, від 30 серпня 2022 р.  |
| Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування | № 2237 від 18.10.2021  |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, відкрите, багатоцентрове дослідження фази III з оцінки ефективності та безпечності ад’ювантної терапії гіредестрантом порівняно з ад’ювантною ендокринною монотерапією за вибором лікаря в пацієнтів з естроген-рецептор-позитивним, HER2-негативним раком молочної залози на ранній стадії», GO42784, версія 3 від 30 червня 2022 р. |
| Заявник, країна | Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-дослідницька організація ІнноФарм-Україна» |
| Спонсор, країна | Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffman-La Roche Ltd., Switzerland) |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Начальник Фармацевтичного управління** |  |  | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |
|  | (підпис) |  | (Власне ім’я ПРІЗВИЩЕ) |