



# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

## НАКАЗ

Київ

№

### **Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів, затвердження суттєвих поправок та внесення змін до додатка № 2 до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 лютого 2026 року № 131**

Відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року № 523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за № 1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 13.02.2026 № 464/4.2-26,

### **НАКАЗУЮ:**

1. Дозволити проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 3).

2. Затвердити суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 4 – 17).

3. Внести зміни до додатка № 2 до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 лютого 2026 року № 131 «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» виклавши позицію «Назва клінічного випробування, код, версія та дата» у такій редакції:



СЕД АСКОД Міністерство охорони здоров'я України  
ДОКУМЕНТ № 215 від 19.02.2026  
Сертифікат 04AF212836405D99040000001D9A2D008362EC00  
Підписувач Ляшко Віктор Кирилович  
Дата підписання: 19.02.2026  
Дійсний з 30.12.2025 0:00:00 по 29.12.2027 23:59:59

«

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази в паралельних групах для оцінки впливу препарату AZD0780 на рівень холестерину ліпопротеїдів низької щільності у учасників з підвищеним рівнем холестерину ліпопротеїдів низької щільності та клінічним атеросклеротичним серцево-судинним захворюванням або з ризиком виникнення першої події атеросклеротичного серцево-судинного захворювання», D7960C00012, версія 2.0 від 22 серпня 2025 року
--	---

».

4. Фармацевтичному управлінню (Олександрю Гріценку) забезпечити оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

5. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Євгенія Гончара.

**Міністр**

**Віктор ЛЯШКО**



СЕД АСКОД Міністерство охорони здоров'я України  
ДОКУМЕНТ № 215 від 19.02.2026  
Сертифікат 04AF212836405D99040000001D9A2D008362EC00  
Підписувач Ляшко Віктор Кирилович  
Дата підписання: 19.02.2026  
Дійсний з 30.12.2025 0:00:00 по 29.12.2027 23:59:59