

«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, розглянутих на засіданні НТП № 23 від 06.07.2023, на які були отримані позитивні висновки експертів»

1. Оновлений протокол клінічного випробування SL-372A досліджуваного лікарського засобу SULGEN® Spray D. pteronyssinus, версія 2.0 від 24.01.2023 року, англійською мовою; Оновлений синопсис протоколу клінічного випробування SL-372A досліджуваного лікарського засобу SULGEN® Spray D. pteronyssinus, версія 2.0 від 24.01.2023 року, українською мовою; Оновлена Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу SULGEN® Spray D. pteronyssinus, версія 02 від 25.01.2023 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Фаза II-III випробування для оцінки ефективності та безпеки сублінгвальної імунотерапії у пацієнтів, що страждають алергією на кліща домашнього пилу», код дослідження **SL-372A**, версія 1.0 від 05.10.2022 р.; спонсор - РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина
Заявник - РОКСАЛЛ Медіцин ГмбХ, Німеччина

2. Оновлений протокол клінічного дослідження MS200662_0001, версія 14.0 від 03 листопада 2022 року, англійською мовою; Зміна назви протоколу дослідження: Було: «Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою» Стало: «Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 як монотерапії з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням препарату TL-895 як монотерапії та у рамках комбінованої терапії разом із навтемадліном у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою»; Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди: MS200662_0001 ФІЗ для основного дослідження, частина 2, для України, редакція 4.0 від 09 лютого 2023 р. (MS200662_0001 Шаблон ФІЗ, редакція 10.0 від 08 листопада 2022р.), українською, російською, англійською мовами до протоколу клінічного випробування «Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою», код дослідження **MS200662_0001**, версія 13.0 від 02 червня 2022 року; спонсор - «Теліос Фарма, Інк» [Telios Pharma, Inc.], США
Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»

БУЛО	СТАЛО
«Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою»	«Фаза I/II, дослідження першого застосування у людей препарату TL-895 як монотерапії з ескалацією дози у пацієнтів з рецидивними/рефрактерними В-клітинними злоякісними захворюваннями та із подальшим застосуванням препарату TL-895 як монотерапії та у рамках комбінованої терапії разом із навтемадліном у пацієнтів з хронічним лімфоцитарним лейкозом або дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою, які раніше не отримували лікування, та пацієнтів з рецидивним/рефрактерним хронічним лімфоцитарним лейкозом або рецидивною/рефрактерною дрібноклітинною лімфоцитарною лімфомою».

**3. Зміна назви раніше затвердженого місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного випробування «Дослідження впливу семаглутиду на серцево-судинні ускладнення у пацієнтів з цукровим діабетом 2-го типу (SOUL)», код дослідження EX9924-4473, фінальна версія 3.0, від 17 листопада 2020 р.; спонсор - Novo Nordisk A/S, Denmark
Заявник - ТОВ «Ново Нордіск Україна»**

БУЛО	СТАЛО
к.м.н. Олексик О.Т. Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака, відділення ендокринології, м. Ужгород	к.м.н. Олексик О.Т. Комунальне некомерційне підприємство «Закарпатська обласна клінічна лікарня імені Андрія Новака» Закарпатської обласної ради, відділення ендокринології, м. Ужгород

4. Оновлений Протокол клінічного випробування MOG001, з інкорпорованою поправкою 2 від 14 березня 2022 року; Оновлений Протокол клінічного випробування MOG001, з інкорпорованою поправкою 3 від 03 жовтня 2022 року; Оновлений Протокол клінічного випробування MOG001, з інкорпорованою поправкою 4 від 17 березня 2023 року; Брошура дослідника для Розаноліксизумаб від 06 вересня 2022 року; Зміна назви місця проведення випробування; Залучення додаткових виробників Плацебо до досліджуваного лікарського засобу Розаноліксизумаб, розчин для інфузій, натрію хлориду розчин 0.9% (NaCl 0.9% w/v saline), а саме: - B. Braun Melsungen AG, Німеччина; - B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd, Малайзія; Матеріали для пацієнтів: Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди на участь у науковому клінічному дослідженні MOG001, модель для України, версія 4.0 від 20 квітня 2023 року, українською та російською мовами; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди на участь у генетичному дослідженні, модель для України, версія 2.0 від 12 травня 2022 року, українською та російською мовами; Інформація та Форма інформованої згоди на проведення тесту на вагітність та спостереження за перебігом вагітності, модель для України, версія 2.0 від 12 травня 2022 року, українською та російською мовами; Повідомлення з метою інформування про дослідження cosMOG, версія 1.1 від 02 грудня 2022 року, українською та російською мовами; Роздрук змісту вебсайту MOG001_Study Website_UKR UKR/UKR_RUS_V1_29Jun22, версія 1 від 29 червня 2022 року, українською та російською мовами; Картка MOG001_Thank You Card (Randomization)_UKR UKR/ UKR_RUS_V1_19Nov21, версія 1 від 19 листопада 2021 року, українською та російською мовами; Картка MOG001_Thank You Card (Screen Failure)_UKR UKR/ UKR_RUS_V1_19Nov21, версія 1 від 19 листопада 2021 року, українською та російською мовами; Брошура MOG001_Patient Information Brochure_UKR UKR/UKR_RUS_V1_19Nov21, версія 1 від 19 листопада 2021 року, українською та російською мовами; Опитувальник myUCB_Pex_CloseOut_31JUL2020_Ukrainian (Ukraine)/Russian (Russia)_v1, версія 1 від 31 липня 2020 року, українською та російською мовами; Опитувальник myUCB_Pex_Intro_31JUL2020_Ukrainian (Ukraine)/Russian (Russia)_v1, версія 1 від 31 липня 2020 року, українською та російською мовами; Опитувальник myUCB_Pex_Middle_31JUL2020_Ukrainian (Ukraine)/Russian (Russia)_v1, версія 1 від 31 липня 2020 року, українською та російською мовами; Інструкція «Умови користування веб-сайтом» [UCB Website terms and conditions_myUCB_Experience_Survey_final_Ukrainian (Ukraine)/Russia (Russian)_v1], версія 1, українською та російською мовами; Інструкція UCB cosMOG (MOG001) Patient Portal, Protocol Amd 3 (03-Oct-2022), Ukrainian/Russian v1.0, версія 1.0 від 29 березня 2023 року, [UCB cosMOG (MOG001) Patient Portal Amd 3 29-Mar-2023 v1.0 Ukrainian/Russian], українською та російською мовами; Керівництво «Політика конфіденційності стосовно клінічного досвіду пацієнта веб-сайту myUCB» [Політика щодо конфіденційності і файлів «cookie»/Політика конфиденциальности и использования файлов cookie, Website Privacy Policy and Cookie Policy_myUCB_Pex_FINAL_Ukrainian (Ukraine)/ Russian (Russia)_v1], версія 1, українською та російською мовами; Лист-перелік матеріалів, які будуть надані пацієнтам для використання [MOG001_PatientAppreciationItems_v1.0_03Nov2021], версія 1 від 03 листопада 2021 року; Керівництво «Welcome to the Virtual Visit Site Guide», [Longboat Global Virtual Visits Guide 20200612 1.0 All Languages], версія 1.0 від 12 червня 2020 року до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження фази 3 з продовженим відкритим періодом лікування для оцінки ефективності та безпечності препарату розаноліксизумаб у дорослих з мієлін-олігодендропатією глікопротеїн (MOG)-IgG-асоційованим демієлінізуючим захворюванням», код дослідження **MOG001, з поправкою 1 від 07 вересня 2021 року; спонсор - ЮСiБi Біофарма ЕсАрЕл, Бельгія / UCB Biopharma SRL, Belgium
Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»**

БУЛО	СТАЛО
д.м.н., проф. Шкробот С.І. Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська обласна клінічна психоневрологічна лікарня» Тернопільської обласної ради, неврологічне відділення №1, Тернопільський національний медичний університет імені І.Я. Горбачевського Міністерства охорони здоров'я України, кафедра неврології, м. Тернопіль	д.м.н., проф. Шкробот С.І. Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська обласна клінічна психоневрологічна лікарня» Тернопільської обласної ради, неврологічне відділення №1, м. Тернопіль

5. Оновлена брошура дослідника на досліджуваний лікарський засіб Дурвалумаб (MEDI4736) видання 18 від 01 листопада 2022 року; Оновлена брошура дослідника на досліджуваний лікарський засіб Олапаріб (Olaparib), видання 22.0 від 26 січня 2023 року; Оновлений розділ 2.3 «Clinical Study and Previous Human Experience Data» Досьє препарату порівняння (IMPD) Olaparib, видання 21 від 08 лютого 2023 року; Оновлені рекомендації щодо усунення токсичності для Дурвалумабу та Трелеліумабу, версія від 28 жовтня 2022 р.; Інформація про дослідження та Форма інформованої згоди для дорослих, версія 10.0 від 10 квітня 2023 року англійською мовою; Інформація про дослідження та Форма інформованої згоди для дорослих, версія 10.0 від 10 квітня 2023 року. Перекладено українською мовою для України 14 квітня 2023 р.; Інформація про дослідження та Форма інформованої згоди для дорослих, версія 10.0 від 10 квітня 2023 року. Перекладено на російську мову для України 14 квітня 2023 р. до протоколу клінічного дослідження «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)», код дослідження **D9102C00001**, версія 5.0 від 09 грудня 2021 року; спонсор - AstraZeneca AB, Швеція
Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»

6. Оновлений протокол клінічного випробування M16-191, версія 7.0 від 23 березня 2023 року; Інформація для пацієнта та інформована згода на участь у науковому дослідженні та необов'язковому дослідженні, версія 6.0 для України від 19 квітня 2023 року, українською та російською мовами до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження 3 фази з вивчення **навітоклаксу** в поєднанні з руксолітинібом порівняно з руксолітинібом у пацієнтів із мієлофіброзом (TRANSFORM-1)», код дослідження **M16-191**, версія 6.0 від 31 березня 2022 року; спонсор - «ЕббВі Інк», США / AbbVie Inc., USA
Заявник - «ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія

7. Оновлений протокол з Поправкою 3 від 09.02.2023 р.; Брошура дослідника CJNJ-67652000 (niraparib/abiraterone acetate fixed-dose combination), видання 3 від 11.08.2022 р.; Брошура дослідника CJNJ-67652000 (niraparib/abiraterone acetate fixed-dose combination), видання 4 від 04.01.2023 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 67652000PCR3002, версія 7.0 українською мовою для України від 05.05.2023 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 67652000PCR3002, версія 7.0 російською мовою для України від 05.05.2023 р.; Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу Нірапаріб, 100 мг, капсули; Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу CJNJ67652000 (G010), фіксована комбінація дози 100/500 мг, таблетки вкриті оболонкою; Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу Абіратерона Ацетат, 250 мг, таблетки; Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу CJNJ67652000 (G009), фіксована комбінація дози 50/500 мг, таблетки вкриті оболонкою; Зміна назви місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження 3 фази препарату **Нірапаріб** в комбінації з абіратерона ацетатом та преднізоном у порівнянні з абіратерона ацетатом та преднізоном для лікування пацієнтів з метастатичним кастрат-чутливим раком передміхурової залози (mCSPC) зі шкідливою гермінальною або соматичною мутацією генів, що відповідають за репарацію шляхом гомологічної рекомбінації (HRR)», код дослідження **67652000PCR3002**, з Поправкою 2 від 25.10.2021 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія
Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

БУЛО	СТАЛО
д.м.н., проф. Стаховський Е.О. Національний інститут раку , науково-дослідне відділення пластичної та реконструктивної онкоурології, м. Київ	д.м.н., проф. Стаховський Е.О. Державне некомерційне підприємство «Національний інститут раку» , науково-дослідне відділення пластичної та реконструктивної онкоурології, м. Київ
директор Парамонов В.В. Комунальне некомерційне підприємство « Черкаський обласний онкологічний диспансер Черкаської обласної ради », Обласний центр пластичної реконструктивної та малоінвазивної онкоурології, м. Черкаси	директор Парамонов В.В. Комунальне некомерційне підприємство « Клінічний центр онкології, гематології, трансплантології та паліативної допомоги Черкаської обласної ради », Обласний центр пластичної, реконструктивної та малоінвазивної онкоурології, м. Черкаси
проф., д.м.н. Сакало В.С. Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський клінічний онкологічний центр» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), урологічне відділення, ДУ «Інститут урології НАМН України» , відділ онкоурології, м. Київ	проф., д.м.н. Сакало В.С. Комунальне некомерційне підприємство «Київський міський клінічний онкологічний центр» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), урологічне відділення, Державна установа «Інститут урології імені академіка О.Ф. Возіанова Національної академії медичних наук України» , відділ онкоурології, м. Київ

8. Оновлений протокол клінічного випробування С4221016, остаточна версія протоколу, Поправка 4 від 14 лютого 2023 року, англійською мовою; Сторінка підпису протоколу С4221016 з поправкою 4, підписана спонсором 14 лютого 2023 року, англійською мовою; Синопис протоколу клінічного дослідження С4221016 з інкорпорованою поправкою 4 від 14 лютого 2023 року, англійською мовою; Синопис протоколу клінічного дослідження С4221016 з інкорпорованою поправкою 4 від 14 лютого 2023 року, українською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване подвійне сліпе дослідження фази 3 енкорafenібу та бініметінібу в поєднанні з пембролізумабом у порівнянні до плацебо в поєднанні з пембролізумабом у пацієнтів із метастатичною або неоперабельною місцево поширеною меланою, позитивною до мутацій BRAF V600E/K», код дослідження **С4221016, остаточна версія протоколу, Поправка 3 від 08 червня 2022 року; спонсор - Пфайзер Інк., США
Заявник - Пфайзер Інк., США**

9. Зміна місця проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване дослідження фази IIIb для оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики вищих доз окрелізумабу у дорослих з первинним прогресуючим розсіяним склерозом», код дослідження **BN42083, версія 3 від 28 жовтня 2021 р.; спонсор - Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія
Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»**

БУЛО	СТАЛО
керівник центру Дроботенко В.І. Комунальне некомерційне підприємство « Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради », обласний центр діагностики та лікування розсіяного склерозу на базі неврологічного відділення, м. Черкаси	зав. від. Дроботенко В.І. Комунальне некомерційне підприємство « П'ятий Черкаський міський центр первинної медико-санітарної допомоги », клінічне відділення відновного лікування та нейрореабілітації з Центром розсіяного склерозу та відділом клінічних випробувань, м. Черкаси

10. Оновлені розділи Досьє досліджуваного лікарського засобу LY3527723, версія від квітня 2023 року: S.4.1 «Специфікації», S.5 «Стандартний зразок або матеріали», S.7 «Стабільність»; P.3.1 «Виробники», P.8 «Стабільність», англійською мовою; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу LY3527723, капсули для перорального застосування, до 48 місяців до протоколів клінічних досліджень: «LIBRETTO-431: Багатоцентрове, рандомізоване,

відкрите дослідження III фази порівняння терапії препаратом **Селперкатиніб** з терапією препаратами на основі похідних платини в поєднанні з пеметрекседом в або без комбінації з прийомом пембролізумаба в якості першої лінії лікування поширеного чи метастазуючого недрібноклітинного раку легені з наявністю гібридного гена RET», код дослідження **J2G-MC-JZJC**, версія з інкорпорованою поправкою (d) від 18 листопада 2020 року; «LIBRETTO 432: Плацебо-контрольоване подвійне сліпе рандомізоване дослідження 3 фази для оцінки ад'ювантної терапії **селперкатинібом** після радикальної локорегіонарної терапії у пацієнтів з недрібноклітинним раком легені стадії ІВ–ІІІА з наявністю гібридного гена RET», код дослідження **J2G-MC-JZJX**, версія з поправкою (f) від 03 серпня 2022 року; спонсор - Елі Ліллі енд Компані, США / Eli Lilly and Company, USA
Заявник - «Елі Ліллі Восток СА», Швейцарія

11. Збільшення кількості досліджуваних в Україні з 13 до 25 осіб; Зміна відповідального дослідника до протоколу клінічного дослідження «Відкрите багатоцентрове клінічне дослідження I фази без групи порівняння для оцінки безпеки, переносимості та фармакокінетики **цефтолозану/тазобактаму (МК-7625А)** у дітей з нозокоміальною пневмонією», код дослідження **МК-7625А-036**, з інкорпорованою поправкою 02 від 12 грудня 2022 року; спонсор - ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)
Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

БУЛО	СТАЛО
<p>д.м.н. Власов О.О. Комунальне підприємство «Регіональний медичний центр родинного здоров'я» Дніпропетровської обласної ради», відділення інтенсивної терапії новонароджених з виїзною неонатологічною бригадою, м. Дніпро</p>	<p>к.м.н. Капустіна О.Г. Комунальне підприємство «Регіональний медичний центр родинного здоров'я» Дніпропетровської обласної ради», відділення інтенсивної терапії новонароджених з виїзною неонатологічною бригадою, м. Дніпро</p>

12. Протокол клінічного випробування DF-006-1001, версія 8.0 від 25 травня 2023 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження 1 фази з першим застосуванням перорального препарату **DF-006** у людей для оцінки безпеки, переносимості і фармакокінетики після перорального прийому однократної дози і багатократних доз препарату DF-006 у здорових осіб (Частина 1 і Частина 2) та у пацієнтів з хронічним гепатитом В (Частина 3)», код дослідження **DF-006-1001**, версія 7.0 від 01 березня 2023 року; спонсор - Чжецзян Яо Юань Байотехнологі Лтд. (також відома як компанія «Драг Фарм»), Китай /Zhejiang Yao Yuan Biotechnology Ltd. (also known as Drug Farm), China
Заявник - ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРІ МЕДІСІН», Україна

13. Зміна місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, просте, відкрите, розширене додаткове дослідження для оцінки довгострокової безпечності та ефективності **окрелізумабу** у пацієнтів з розсіяним склерозом», код дослідження **MN43964**, версія 1 від 25 листопада 2021 року; спонсор - «Ф. ХОФФМАНН-ЛЯ РОШ ЛТД», Швейцарія (F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD, Switzerland)
Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»

БУЛО	СТАЛО
<p>д.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. Дніпро</p>	<p>д.м.н., проф., зав. кафедри Кальбус О.І. Відокремлений структурний підрозділ «Університетська клініка» Дніпровського державного медичного університету, відділення неврології, Дніпровський державний медичний університет, кафедра неврології, м. Дніпро</p>

14. Брошура дослідника, видання 8 від 20 квітня 2023 року, англійською мовою; зміна назви місця проведення випробування до протоколу клінічного випробування «Дослідження фази 2 застосування препарату **INCB086550** (інгібітора PD-L1 для перорального прийому) в учасників дослідження із вибраними солідними пухлинами, що раніше не отримували лікування інгібіторами імунних контрольних точок», код дослідження **INCB 86550-203**, версія 2 з інкорпорованою поправкою 1 від 08 березня 2021 року; спонсор - Incyte Corporation, United States

Заявник - Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК'ЮВІА РДС Україна»

БУЛО	СТАЛО
лікар Сінельников І.В. Комунальне підприємство «Волинський обласний медичний центр онкології» Волинської обласної ради, онкологічне хіміотерапевтичне відділення, м. Луцьк	лікар Сінельников І.В. Комунальне підприємство «Волинська обласна клінічна лікарня» Волинської обласної ради, Обласний медичний центр онкології, онкологічне хіміотерапевтичне відділення, м. Луцьк