

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Збільшення кількості досліджуваних з 200 до 380 для включення у клінічне випробування в Україні; Зміна відповідального дослідника:	
	БУЛО	СТАЛО
	к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ	к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО 3 ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 2094 від 13.12.2024	
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження фази 3 для оцінки впливу препарату Балцинренон/Дапагліфлозин порівняно лише з Дапагліфлозином на ризик виникнення явищ серцевої недостатності та серцево-судинної смерті у пацієнтів із серцевою недостатністю та порушенням функції нирок», D6402C00012, версія 3.0 від 21 липня 2025 року	
Заявник, країна	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»	
Спонсор, країна	AstraZeneca AB, Sweden	

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 2
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Оновлена брошура дослідника по препарату Баксдростат (Baxdrostat), версія 8.0 від 24 лютого 2026 року англійською мовою; Відео для пацієнтів з інструкцією щодо відкриття блістеру з препаратом – скріншоти. Баксдростат (Baxdrostat), версія 1.0 від 13 лютого 2026 року, супровідний текст документа англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу Баксдростат (Baxdrostat) – Дані попереднього клінічного випробування та досвід застосування на людях (клінічна фармакологія, клінічна фармакокінетика, вплив на людину та співвідношення користь/ризик), версія від 05 березня 2026 року, англійською мовою; Розділ 2.6.4 Письмове резюме з Фармакокінетики, лікарська речовина Баксдростат + Дапагліфлозин (Baxdrostat + Dapagliflozin), версія від 12 березня 2026 року англійською мовою; Розділ 2.6.6 Письмове резюме з Токсикології, лікарська речовина Баксдростат + Дапагліфлозин (Baxdrostat + Dapagliflozin), версія від 19 березня 2026 року англійською мовою; Зміна відповідального дослідника:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>БУЛО</th> <th>СТАЛО</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ</td> <td>к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ</td> </tr> </tbody> </table>	БУЛО	СТАЛО	к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ	к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ
БУЛО	СТАЛО				
к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ	к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО з ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ				
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 481 від 20.03.2024				
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження фази 3 для оцінки ефективності, безпеки та переносимості Баксдростату в комбінації з Дапагліфлозином у порівнянні з монотерапією Дапагліфлозином щодо прогресування хронічної хвороби нирок (ХХН) у учасників із ХХН та високим кров'яним тиском», D6972C00003, версія 6.0 від 06 листопада 2025 року				
Заявник, країна	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»				
Спонсор, країна	AstraZeneca AB, Sweden				

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про затвердження
суттєвих поправок до протоколів
клінічних випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Оновлена брошура дослідника по препарату Баксдростат (Baxdrostat), версія 8.0 від 24 лютого 2026 року, англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу Баксдростат (Baxdrostat) – Дані попереднього клінічного випробування та досвід застосування на людях (клінічна фармакологія, клінічна фармакокінетика, вплив на людину та співвідношення користь/ризик), версія від 05 березня 2026 року, англійською мовою; Оновлення розділів Досьє з доклінічних даних щодо досліджуваних лікарських засобів Баксдростат та Дапагліфлозин (Baxdrostat + Dapagliflozin), англійською мовою: Розділ 2.6.4 Письмове резюме з фармакокінетики, версія від 12 березня 2026 року; Розділ 2.6.6 Письмове резюме з токсикології, версія від 19 березня 2026 року; Відеоінструкція для пацієнтів: відкриття блістера з препаратом Баксдростат (Baxdrostat) - скріншоти, версія 1.0 від 13 лютого 2026 року; супровідний текст документа англійською мовою; Картка для пацієнта: ознаки можливої серцевої недостатності, версія 1.0 від 10.09.2025 року, для України українською мовою; Інформаційний лист сімейному лікарю щодо участі пацієнта в дослідженні BaxDuo Prevent-HF, версія 2.0 від 04.02.2026 року, для України українською мовою; Зміна відповідального дослідника:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>БУЛО</th> <th>СТАЛО</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ</td> <td>к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ</td> </tr> </tbody> </table>	БУЛО	СТАЛО	к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ	к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ
БУЛО	СТАЛО				
к.м.н. Романова О.М. Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДФІЛД», м. Київ	к.м.н. Нудченко О.О. ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «МЕДФІЛД», м. Київ				
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 2072 від 10.12.2024				
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, кероване подіями дослідження фази 3 для оцінки впливу Баксдростату в комбінації з Дапагліфлозином порівняно лише з Дапагліфлозином на ризик розвитку випадків вперше виявленої серцевої недостатності та серцево-судинної смерті в учасників із підвищеним ризиком розвитку серцевої				

	недостатності», D6973C00001, версія 4.0 від 03 листопада 2025 року
Заявник, країна	ТОВ «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА»
Спонсор, країна	AstraZeneca AB, Sweden

В.о. начальника Фармацевтичного управління

_____ (підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

_____ (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 4
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Зміна заявника клінічного випробування в Україні з ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТИКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА») на «Янссен Фармацевтика НВ», Бельгія; Брошура дослідника JNJ-56021927 (апалутамід), видання 20 від 30.03.2026 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 56021927PCR3002, версія 15.0 українською мовою для України від 24.03.2026 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 56021927PCR3002, версія 15.0 російською мовою для України від 24.03.2026 р.; Картка учасника клінічного дослідження – Протокол 56021927PCR3002, версія українською мовою від 05.03.2026 р.; Картка учасника клінічного дослідження – Протокол 56021927PCR3002, версія російською мовою від 05.03.2026 р.
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 621 від 24.09.2015
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе, клінічне дослідження 3 фази препарату Апалутамід в поєднанні з андрогенною деприваційною терапією (АДТ) у порівнянні з АДТ у пацієнтів з метастатичним гормон-чутливим раком передміхурової залози (mHNPC)», 56021927PCR3002, з Amendment 5 від 16.03.2020 р.
Заявник, країна	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія
Спонсор, країна	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 5
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Протокол клінічного дослідження TNT119-ІТР-201, поправка 2 від 18 березня 2026 року, англійською мовою; TNT119-ІТР-201 Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 4.0 від 27 березня 2026 р.; TNT119-ІТР-201 Інформація для пацієнта та форма інформованої згоди для України, українською мовою, версія 4.0 від 27 березня 2026 р.; Збільшення кількості пацієнтів, які беруть участь у клінічному дослідженні в Україні до 50 осіб
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 854 від 22.05.2025
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Відкрите дослідження фаз 1b/2a з послідовним формуванням когорт, введенням підвищуваних доз і розширенням когорти встановленої дози для визначення безпечності, переносимості, фармакокінетики, фармакодинаміки та попередньої клінічної ефективності препарату Будопрутуг (TNT119) у пацієнтів з імунною тромбоцитопенією (ІТП)», TNT119-ІТР-201, поправка 1 від 23 травня 2025 року
Заявник, країна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПіПіді ЮКРЕЙН», Україна
Спонсор, країна	Climb Bio, Inc., USA (Клаймб Біо, Інк., США)

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЩЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 6
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Оновлений протокол клінічного дослідження EFC18359, з поправкою 02, версія 1 від 13 січня 2026 року; Інформація для учасника дослідження та форма інформованої згоди, остаточна редакція 2.0 для України від 02 квітня 2026 р., остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 06 квітня 2026 р.; Інформація для учасника дослідження та форма інформованої згоди (супутнє відкрите додаткове дослідження), остаточна редакція 2.0 для України від 02 квітня 2026 р., остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 06 квітня 2026 р.; Форма інформованої згоди на участь у програмі спостереження за вагітністю, остаточна редакція 2.0 для України від 16 лютого 2026 р. Остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 28 лютого 2026 р.; Матеріали для пацієнтів: Посібник учасника дослідження STARSCAPE-1, [EFC18359, Посібник учасника дослідження. Версія 3.0, 24 лютого 2026 р., українська, Україна], версія 3.0 від 24 лютого 2026 року (українською мовою); Посібник учасника для застосунку myMedidata [Версія 1.0 — посібник учасника для застосунку myMedidata Дата: 13 березня 2026 р. Українська (UK)], версія 1.0 від 13 березня 2026 року (українською мовою); Інформаційна листівка «Чи відповідаєте Ви критеріям участі?», [EFC18325/59_Patient Leaflet_Version 2.0_18 February 2026_Ukrainian_Ukraine], версія 2.0 від 18 лютого 2026 року (українською мовою); Інформаційний постер «Живете з виразковим колітом?», [EFC18325/59_Patient Poster_Version 2.0_18 February 2026_Ukrainian_Ukraine], версія 2.0 від 18 лютого 2026 року (українською мовою); Лист-подяка учаснику дослідження SUNSCAPE-2, [EFC18359_Patient Thank You Let-ter_Version 2.0_18 February 2026_Ukrainian_Ukraine], версія 2.0 від 18 лютого 2026 року (українською мовою)</p>
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 54 від 15.01.2026
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Багатоцентрове міжнародне рандомізоване подвійно сліпе плацебо-контрольоване дослідження III фази з оцінки ефективності та безпечності підтримувальної терапії дувакитугом в учасників із середньотяжким або тяжким перебігом виразкового коліту в активній формі», EFC18359, з поправкою 01, версія 1 від 01 вересня 2025 року

Заявник, країна	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»
Спонсор, країна	Sanofi-Aventis Recherche & Developpement, France (Санофі-Авентіс Решерш е Девелопман, Франція)

В.о. начальника Фармацевтичного управління

_____ (підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

_____ (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 7
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Україна, МК-7240-008 – Дослідження 1, Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, версія 1.01 від 01 квітня 2026 р., українською мовою; Україна, МК-7240-008 – Дослідження 2, Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, версія 1.02 від 01 квітня 2026 р., українською мовою; Оновлені зразки зовнішнього та внутрішнього маркування досліджуваного лікарського засобу: МК-7240 200 мг/мл або плацебо, 1.2 мл стерильний розчин для підшкірних ін'єкцій/ 2 автоін'єктори, Outer Package, від 21 січня 2026 року, англійською та українською мовами; МК-7240 200 мг/мл або плацебо, 1.2 мл стерильний розчин для підшкірних ін'єкцій/Автоін'єктор 1, Immediate container, від 21 січня 2026 року, англійською та українською мовами; МК-7240 200 мг/мл або плацебо, 1.2 мл стерильний розчин для підшкірних ін'єкцій/Автоін'єктор 2, Immediate container, від 21 січня 2026 року, англійською та українською мовами; Зміна назви місця проведення клінічного випробування:</p>				
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>БУЛО</th> <th>СТАЛО</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <p>к.м.н. Леошик О.В. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», проктологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра хірургії №1, м. Львів</p> </td> <td> <p>к.м.н. Леошик О.В. Університетська лікарня Державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, проктологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, м. Львів</p> </td> </tr> </tbody> </table>	БУЛО	СТАЛО	<p>к.м.н. Леошик О.В. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», проктологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра хірургії №1, м. Львів</p>	<p>к.м.н. Леошик О.В. Університетська лікарня Державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, проктологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, м. Львів</p>
БУЛО	СТАЛО				
<p>к.м.н. Леошик О.В. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», проктологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра хірургії №1, м. Львів</p>	<p>к.м.н. Леошик О.В. Університетська лікарня Державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, проктологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, м. Львів</p>				
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 1598 від 17.09.2024				
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Програма рандомізованих, подвійних сліпих, плацебо-контрольованих досліджень III фази для оцінки ефективності та безпеки тулісокібарту в учасників із середньо-тяжкою хворобою Крона в активній формі», МК-7240-008, з інкорпорованою поправкою 02 від 18 лютого 2025 року				

Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»
Спонсор, країна	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРИЗВИЩЕ)

Додаток 8
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Оновлений Протокол клінічного дослідження SHR8735-303, версія 3.0 від 21 січня 2026 року, англійською мовою; SHR8735-303, Інформація та Форма інформованої згоди на участь в основному дослідженні, версія 2.0 від 25 березня 2026 року, для України, на основі Глобальної майстер-версії ФІЗ на участь в основному дослідженні, версія 1.0 від 22 жовтня 2025 року, англійською та українською мовами
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 299 від 09.03.2026
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Фаза III, рандомізоване, багаточентрове, подвійне сліпе дослідження з оцінки ефективності та безпеки препарату Гетромбопаг оламін у формі таблеток у порівнянні з плацебо у пацієнтів із тромбоцитопенією, викликаною хіміотерапією», SHR8735-303, версія 2.0 від 10 вересня 2025 року
Заявник, країна	ТОВ «АРЕНСІЯ ЕКСПЛОРАТОРИ МЕДІСІН», Україна
Спонсор, країна	Цзянсу Хенжуй Фармасьютікалз Ко. Лтд., Китай/ Jiangsu Hengrui Pharmaceuticals Co. Ltd., China

В.о. начальника Фармацевтичного управління

_____ (підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

_____ (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 9
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Оновлений протокол клінічного випробування SPY002-072-201, версія 2.0 від 17 грудня 2025 року; 290931 SPY002-072-201, Україна, Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, версія 2.0 від 15 січня 2026 року, на основі майстер-версії Форми інформованої згоди для участі в цьому дослідженні, версія 2.0 від 18 грудня 2025 року (українською мовою); Досьє досліджуваного лікарського засобу SPY002-072, версія 7.0 від 13 березня 2026 року; Збільшення кількості пацієнтів з 67 до 130; Зміна місця проведення 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), відділення терапії, 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 з курсом кардіології та ревматології, м. Київ
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 385 від 23.03.2026	
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Дослідження фази 2 для оцінки ефективності та безпеки препарату SPY002-072 у дорослих з активним ревматологічним захворюванням від помірного до високого ступеня», SPY002-072-201, версія 1.0 від 20 червня 2025 року	
Заявник, країна	ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»	
Спонсор, країна	Spurge Therapeutics, Inc., USA (Спайер Терапьютікс, Інк., США)	

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРИЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 10
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Зразок маркування для первинної упаковки для Нірапарібу (Niraparib), таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 100 мг, від 29 грудня 2025 року українською мовою
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 415 від 18.02.2019
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, подвійно сліпе дослідження фази 3 порівняння платиновмісної терапії із препаратом TSR-042 та нірапарібом зі стандартною платиновмісною терапією в якості 1-ї лінії лікування немущинозного епітеліального раку яєчників III або IV стадії», 3000-03-005/ENGOT-OV44, версія 12.0 від 08 серпня 2025 року
Заявник, країна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТИКАЛ РІСЕРЧ АССОУШІЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)
Спонсор, країна	TESARO, Inc., США

В.о. начальника Фармацевтичного управління

_____ (підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

_____ (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 11
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Картка учасника клінічного дослідження – Протокол 64091742PCR3001, версія українською мовою від 16.10.2025 р.; Картка учасника клінічного дослідження – Протокол 64091742PCR3001, версія російською мовою від 16.10.2025 р.; Зміна назви місць проведення клінічного випробування:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>БУЛО</th> <th>СТАЛО</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <p>к.м.н. Личковський О.Е. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», урологічне відділення з кабінетом літотрипсії, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра урології, м. Львів</p> </td> <td> <p>к.м.н. Личковський О.Е. Університетська лікарня державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, урологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, Державне некомерційне товариство «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра урології факультету післядипломної освіти, м. Львів</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>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. Дніпро</p> </td> <td> <p>д.м.н., проф. Стусь В.П. Комунальне некомерційне товариство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення урології №2 (онкологічне), м. Дніпро</p> </td> </tr> </tbody> </table>	БУЛО	СТАЛО	<p>к.м.н. Личковський О.Е. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», урологічне відділення з кабінетом літотрипсії, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра урології, м. Львів</p>	<p>к.м.н. Личковський О.Е. Університетська лікарня державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, урологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, Державне некомерційне товариство «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра урології факультету післядипломної освіти, м. Львів</p>	<p>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. Дніпро</p>	<p>д.м.н., проф. Стусь В.П. Комунальне некомерційне товариство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення урології №2 (онкологічне), м. Дніпро</p>
БУЛО	СТАЛО						
<p>к.м.н. Личковський О.Е. Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», урологічне відділення з кабінетом літотрипсії, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра урології, м. Львів</p>	<p>к.м.н. Личковський О.Е. Університетська лікарня державного некомерційного товариства «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», клініка хірургії, урологічне відділення кампусу імені Мар'яна Панчишина, Державне некомерційне товариство «Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького», кафедра урології факультету післядипломної освіти, м. Львів</p>						
<p>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. Дніпро</p>	<p>д.м.н., проф. Стусь В.П. Комунальне некомерційне товариство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення урології №2 (онкологічне), м. Дніпро</p>						
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 636 від 22.03.2019						
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження 3 фази препарату Нірапариб у комбінації з Абіратерона Ацетатом та Преднізоном у порівнянні з						

	Абіратерона Ацетатом та Преднізоном для лікування пацієнтів з метастатичним раком передміхурової залози», 64091742PCR3001, з Поправкою 7 від 03.06.2024 р.
Заявник, країна	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія
Спонсор, країна	«ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

В.о. начальника Фармацевтичного управління

_____ (підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

_____ (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 12
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	Брошура дослідника з препарату циклосилікат цирконію натрію, видання 13 від 14 травня 2025 року англійською мовою; Довідкові картки дослідження, версія 11.0 від 19 вересня 2025 р. англійською мовою; Довідкові картки дослідження, версія 11.0 від 19 вересня 2025 р. українською мовою для України; Довідкові картки дослідження, версія 11.0 від 19 вересня 2025 р. російською мовою для України
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 1804 від 15.08.2019
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Відкрите дослідження для оцінки безпечності та ефективності ЦЦН у дітей з гіперкаліємією», D9481C00001, версія 8.0 від 14 листопада 2023 року
Заявник, країна	ТОВ «ФОРТРИА ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»
Спонсор, країна	АстраЗенека АБ, Швеція

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

Додаток 13
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про затвердження суттєвих
поправок до протоколів клінічних
випробувань»
14.05.2026 № 619

Ідентифікація суттєвої поправки	<p>Оновлений зразок маркування досліджуваного лікарського засобу МК-4482 400 мг або відповідного плацебо, Outer Package від 20 лютого 2026 р., англійською та українською мовами; Україна, МК-4482-023, Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, версія 03 від 27 березня 2026 р., українською мовою; Флаєр щодо набору пацієнтів: «МК4482-023_Recruitment Flyer_V2_Ukrainian-UA_21NOV2025», українською мовою; Плакат щодо набору пацієнтів: «МК4482-023_Recruitment Poster_V2_Ukrainian-UA_21NOV2025», українською мовою; Інформаційний лист про дослідження: «МК4482-023_Study Fact Sheet_V2_Ukrainian-UA_21NOV2025», українською мовою; Календар візитів: «МК4482-023_Visit Calendar_V3_Ukrainian-UA_21NOV2025», українською мовою; Зміна назви місця проведення клінічного випробування:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>БУЛО</th> <th>СТАЛО</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <p>доктор філософії Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p> </td> <td> <p>доктор філософії «Медицина» Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), Центр клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p> </td> </tr> </tbody> </table>	БУЛО	СТАЛО	<p>доктор філософії Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p>	<p>доктор філософії «Медицина» Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), Центр клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p>
БУЛО	СТАЛО				
<p>доктор філософії Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), відділення клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p>	<p>доктор філософії «Медицина» Карпенко О.О. Комунальне некомерційне підприємство «Київська міська клінічна лікарня №1» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), Центр клінічних досліджень спеціального фонду, м. Київ</p>				
Номер та дата наказу МОЗ про проведення клінічного випробування	№ 2012 від 03.12.2024				
Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе клінічне дослідження 3 фази для оцінки ефективності та безпеки молнупіравіру (МК-4482) у негоспіталізованих дорослих із COVID-19 з високим ризиком прогресування хвороби», МК-4482-023, з інкорпорованою поправкою 02 від 25 вересня 2025 року				
Заявник, країна	Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»				
Спонсор, країна	ТОВ Мерк Шарп енд Доум, США (Merck Sharp & Dohme LLC, USA)				

В.о. начальника Фармацевтичного управління

(підпис)

Олександр ГРІЦЕНКО

(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ)

