|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 1  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604 | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений Протокол клінічного дослідження 1VIT17044 від 20 квітня 2017 р. з інкорпорованою Поправкою 2 від 13 березня 2019 року; Мемо від 20 травня 2019 року до оновленого Протоколу клінічного дослідження 1VIT17044 від 20 квітня 2017 р. з інкорпорованою Поправкою 2 від 13 березня 2019 року; Зміна назви компанії спонсора з «Лутполд Фармасьютикалз, Інк.» (Luitpold Pharmaceuticals, Inc.), США на «Амерікан Реджент, Інк.» (American Regent, Inc.); Зміна назви клінічного випробування:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | «Багатоцентрове, рандомізоване, контрольоване за допомогою активного препарату дослідження для оцінки ефективності та безпеки карбоксимальтози заліза для внутрішньовенного введення у дітей із залізодефіцитною анемією» | «Багатоцентрове, багатонаціональне, рандомізоване, контрольоване за допомогою активного препарату дослідження для оцінки ефективності та безпеки карбоксимальтози заліза для внутрішньовенного введення у дітей із залізодефіцитною анемією» |   Інформація і форма інформованої згоди для батьків пацієнта на участь у клінічному дослідженні, для України українською та російською мовами, версія 3.0 від 15 травня 2019 р., на основі англійської Мастер версії 2.0 від 3 квітня 2019 р.; Інформація і форма інформованої згоди для малолітніх пацієнтів віком 12-14 років на участь у клінічному дослідженні, для України українською та російською мовами, версія 3.0 від 15 травня 2019 р., на основі англійської Мастер версії 2.0 від 3 квітня 2019 р.; Інформація і форма інформованої згоди для неповнолітніх пацієнтів віком 14-17 років на участь у клінічному дослідженні, для України українською та російською мовами, версія 3.0 від 15 травня 2019 р., на основі англійської Мастер версії 2.0 від 3 квітня 2019 р.; Інформація і форма інформованої згоди для дорослих учасників клінічного дослідження, для України українською та російською мовами, версія 2.0 від 15 травня 2019 р., на основі англійської Мастер версії 2.0 від 3 квітня 2019 р.; Інформація і форма інформованої згоди для малолітніх пацієнтів віком ≥6 до <12 років на участь у клінічному дослідженні, для України українською та російською мовами, версія 1.0 від 15 травня 2019 р., на основі англійської Мастер версії 2.0 від 12 квітня 2019 р.; Зразки зовнішнього та внутрішнього маркування на досліджуваний лікарський засіб Карбоксимальтоза заліза (Інжектафер®), версія 03 від 04.04.19; Зразки зовнішнього та внутрішнього маркування на препарат порівняння Моногідрат сульфату заліза двовалентний – 65 мг (Eisensulfat Lomapharm® 65 mg), версія 03 від 04.04.19 | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 540 від 07.03.2019 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, рандомізоване, контрольоване за допомогою активного препарату дослідження для оцінки ефективності та безпеки карбоксимальтози заліза для внутрішньовенного введення у дітей із залізодефіцитною анемією», код дослідження 1VIT17044, поправка 1 від 14 вересня 2017 | |
| Заявник, країна | ТОВ «КЦР Україна» | |
| Спонсор, країна | «Лутполд Фармасьютикалз, Інк.» (Luitpold Pharmaceuticals, Inc.), США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 2  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604 | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу Тезепелумаб (MEDI9929, AMG157) версія від лютого 2019 року. Збільшення терміну придатності досліджуваного лікарського засобу Тезепелумаб (MEDI9929, AMG157) з 30 до 36 місяців. Оновлена брошура версія 4.2 досліджуваного лікарського засобу Тезепелумаб (MEDI9929, AMG157) версія від 22 лютого 2019 року. Інструкція по використанню лікарського засобу супутньої терапії для пацієнтів українською мовою Преднізон ацис® 5 мг таблетки (преднізон), на основі оригінальної інструкції німецькою мовою Преднізон ацис® 5 мг таблетки (преднізон), версія 1.0. Інструкція по використанню лікарського засобу супутньої терапії для пацієнтів російською мовою Преднізон ацис® 5 мг таблетки (преднізон), на основі оригінальної інструкції німецькою мовою Преднізон ацис® 5 мг таблетки (преднізон), версія 1.0. Залучення додаткового лікарського засобу для супутньої терапії: Преднізон ацис® 5 мг у таблетках (преднізон). 1 таблетка містить 5 мг преднізону 50 таблеток в упаковці; виробники: mibe GmbH Arzneimittel, Germany, Delfarma Sp. z o.o., Poland. Маркування лікарського засобу для супутньої терапії: Преднізон ацис® 5 мг у таблетках (преднізон). 1 таблетка містить 5 мг преднізону, 50 таблеток в упаковці, українською мовою. Інструкція по використанню лікарського засобу супутньої терапії для пацієнтів українською мовою (Енкортон, 1 мг, 5 мг, 10 мг або 20 мг, таблетки (преднізон)), на основі оригінальної інструкції польською мовою (Енкортон, 1 мг, 5 мг, 10 мг або 20 мг, таблетки (преднізон)), версія 1.0. Інструкція по використанню лікарського засобу супутньої терапії для пацієнтів російською мовою (Енкортон, 1 мг, 5 мг, 10 мг або 20 мг, таблетки (преднізон)), на основі оригінальної інструкції польською мовою (Енкортон, 1 мг, 5 мг, 10 мг або 20 мг, таблетки (преднізон)), версія 1.0. Залучення додаткового лікарського засобу для супутньої терапії: Енкортон (преднізон) 1 мг у таблетках. 1 таблетка містить 1 мг преднізону, 20 таблеток в упаковці; виробники: Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. Poland; Delfarma Sp. z o.o., Poland. Маркування лікарського засобу для супутньої терапії: Енкортон (преднізон) 1 мг у таблетках. 1 таблетка містить 1 мг преднізону, 20 таблеток в упаковці | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1265 від 05.06.2019 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, фази 3, подовжене дослідження з метою оцінки безпеки та переносимості Тезепелумабу в дорослих та підлітків з важкою неконтрольованою астмою (DESTINATION)»; код дослідження D5180C00018, версія 1.0 від 20 серпня 2018 | |
| Заявник, країна | Товариство з обмеженою відповідальністю «АСТРАЗЕНЕКА УКРАЇНА» | |
| Спонсор, країна | AstraZeneca AB, Sweden | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 3  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604 | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна назви місць проведення клінічного випробування:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | лікар Пилипенко Г.В.  КЗ «Черкаський обласний онкологічний диспансер» Черкаської обласної ради, обласний лікувально-діагностичний гематологічний центр, м. Черкаси | лікар Пилипенко Г.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Черкаський обласний онкологічний диспансер» Черкаської обласної ради, обласний лікувально-діагностичний гематологічний центр, м. Черкаси |  |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | д.м.н., проф. Скрипник І.М.  Полтавська обласна клінічна лікарня імені М.В. Скліфосовського, гематологічне відділення, ВДНЗУ «Українська медична стоматологічна академія», кафедра внутрішньої медицини №1, м. Полтава | д.м.н., проф. Скрипник І.М.  Комунальне підприємство «Полтавська обласна клінічна лікарня імені М.В. Скліфосовського Полтавської обласної ради», гематологічне відділення, Українська медична стоматологічна академія, кафедра внутрішньої медицини №1, м. Полтава | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Клінічне дослідження 3 фази порівняння Даратумумабу, Бортезомібу та Дексаметазону (DVd) з Бортезомібом та Дексаметазоном (Vd) у пацієнтів з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою», код дослідження 54767414MMY3004, з поправкою INT-4 від 05.12.2018 р. | |
| Заявник, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія. | |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 4  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Розділ досьє: МК-3475 (APD-1) 3.2. P. Лікарський продукт, версія 05509S від 29 січня 2019 року, англійською мовою; Залучення додаткової виробничої потужності для препарату ФЛУОРОУРАЦИЛ (FLUOROURACIL), 50 мг/мл, розчин для ін’єкцій: Bendalis GbmH, Німеччина; Залучення додаткової виробничої потужності для препарату КАПЕЦИТАБІН АККОРД (CAPECITABINE ACC), 150 мг та 500 мг, таблетки вкриті плівковою оболонкою: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, Великобританія | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 9 від 02.01.2019 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе клінічне дослідження фази 3 пембролізумабу (MK-3475) у комбінації з хіміотерапією у порівнянні з плацебо у комбінації з хіміотерапією в якості лікування першої лінії у пацієнтів з HER2-негативною, попередньо нелікованою, неоперабельною або метастатичною аденокарциномою шлунку або гастроезофагеального з’єднання (KEYNOTE-859)», код дослідження MK-3475-859, з інкорпорованою поправкою 01 від 20 листопада 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «МСД Україна» | |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA) | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 5  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Включення додаткового місця проведення випробування:   |  |  | | --- | --- | | №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника,  Назва місця проведення клінічного випробування | | 1. | д.м.н., проф. Дубинська Г.М.  Комунальне підприємство «Полтавська обласна клінічна інфекційна лікарня Полтавської обласної ради», відділення повітряно-крапельних інфекцій, Українська медична стоматологічна академія, кафедра інфекційних хвороб з епідеміологією, м. Полтава | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження фази 3 з оцінки ефективності та безпечності препарату пімодівір у поєднанні зі стандартною терапією в пацієнтів підліткового, дорослого та похилого віку, з інфекцією грипу А, яких було госпіталізовано», код дослідження 63623872FLZ3001 з поправкою 1/UKR-1 від 28 лютого 2019 року | |
| Заявник, країна | Підприємство з 100% іноземною інвестицією «АЙК’ЮВІА РДС Україна» | |
| Спонсор, країна | «Янссен Фармасьютіка Ен.Ві.», Бельгія (Janssen Pharmaceutica NV, Belgium) | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 6  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника JNJ-54179060 Імбрувіка (Ібрутиніб), видання 12 від 11.12.2018 р.; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 54179060LYM3003, версія українською мовою для України від 22.04.2019, версія 8.0; Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди – Протокол 54179060LYM3003, версія російською мовою для України від 22.04.2019, версія 8.0; Картка подяки – Протокол 54179060LYM3003, ENG03 INT-4 версія 1.0, від 13.04.2018, версія українською мовою; Картка подяки – Протокол 54179060LYM3003, ENG03 INT-4 версія 1.0, від 13.04.2018, версія російською мовою; Оновлена коротка характеристика на лікарський засіб базової терапії Мабтера®, MabThera, Ритуксимаб, Rituximab, концентрат для розчинення, 10 мг/мл | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1205 від 09.11.2016 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване відкрите клінічне дослідження безпеки та ефективності Ібрутинібу у педіатричних та молодих дорослих пацієнтів з рецидивною або рефрактерною зрілою В-клітинною неходжкінською лімфомою», код дослідження 54179060LYM3003 з поправкою Amendment 4 від 13.04.2018 р. | |
| Заявник, країна | «Янссен Фармацевтика НВ», Бельгія | |
| Спонсор, країна | «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 7  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інформаційний листок для пацієнта та форма інформованої згоди на участь у науковому дослідженні, майстер версія від 27 лютого 2019 р./версія для України 3.0 від 27 березня 2019 р., англійською, українською та російською мовами; A3921288 – Інформаційний листок пацієнта щодо збирання калу вдома (Інструкція зі збирання калу вдома), версія 2.0 від 14 лютого 2019 року, українською та російською мовами; Довідник пацієнта з візитів дослідження А3921288, Поправка 1, від 30 листопада 2018 року, версія для України 2 від 14 лютого 2019 року, українською та російською мовами; Щоденник з прийому препарату в дослідженні А3921288, Поправка 1, від 30 листопада 2018 року, версія для України 2 від 14 лютого 2019 року, українською та російською мовами; Магніт «Поправка 1 до Нагадування щодо прийому препарату», від 30 листопада 2018 року, версія для України 2 від 14 лютого 2019 року, українською та російською мовами | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 342 від 26.02.2018 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване, у паралельних групах дослідження фази 3B/4 препарату Тофацитиніб (CP-690,550) у пацієнтів з виразковим колітом в стійкій ремісії», код дослідження A3921288, фінальна версія з інкорпорованою поправкою 1, від 30 листопада 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна | |
| Спонсор, країна | Файзер Інк., США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 8  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604 | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Скорочене Досьє досліджуваного лікарського засобу Leukine/Лейкін (Sargramostim/Сарграмостім), редакція 1.1 від 11 лютого 2019 р.; Зразок спрощеної етикетки для ондансетрону (що використовується як препарат супутньої терапії), редакція 1.0 для України від 11 березня 2019 р., переклад з англійської мови на українську від 19 березня 2019 р. | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1287 від 25.11.2016 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійно сліпе, плацебо-контрольоване клінічне дослідження 2 фази, спрямоване на оцінку безпечності й ефективності препарату GL-0817 (при застосуванні з циклофосфамідом) для профілактики рецидивів захворювання в пацієнтів, позитивних за HLA-A2, із плоскоклітинною карциномою ротової порожнини високого ризику», код дослідження GL0817-01, редакція з Поправкою 02 від 02 січня 2018 р. | |
| Заявник, країна | ТОВ «ПІ ЕС АЙ - УКРАЇНА» | |
| Спонсор, країна | «Глікнік Інкорпорейтед», США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | Додаток 9  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлене досьє досліджуваного лікарського засобу REGN475, версія 5.4 від 15 січня 2019 р., англійською мовою; Впровадження нової виробничої ділянки: SanaClis s.r.o., Stare Grunty 61, 841 04 Bratislava, Slovakia; Зміна назви виробничої ділянки: було Cook Pharmica LLC, стало Catalent Indiana, LLC | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1339 від 30.10.2017 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, дослідження фази 3, що контролюється плацебо та напроксеном, для оцінки ефективності та безпечності різних доз фасинумабу при застосуванні у пацієнтів з болем, викликаним остеоартритом колінного чи кульшового суглоба», код дослідження R475-ОА-1611, поправка 5 глобальна від 11 липня 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна | |
| Спонсор, країна | Редженерон Фармасьютікалc, Інк., США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 10  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлена Брошура дослідника PF-06651600, версія від лютого 2019 р., англійською мовою; Інформаційний листок пацієнта та форма інформованої згоди на участь у науковому дослідженні, майстер-версія від 19 березня 2019 р., версія для України 4.0 від 11 квітня 2019 р., англійською, українською та російською мовами; Інформаційний листок вагітної партнерки та форма інформованої згоди на розкриття інформації, версія 2.0 для України від 11 квітня 2019 року, основана на майстер-версії від 25 березня 2019 року англійською, українською та російською мовами; Оновлене досьє досліджуваного лікарського засобу PF-06651600, версія від 11 березня 2019 р., англійською мовою; Оновлене досьє досліджуваного лікарського засобу PF-06700841, версія від 20 березня 2019 р., англійською мовою; Залучення нових виробничих ділянок: - Eumedica NV, Бельгія - Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Ірландія - Fisher Clinical Services GmbH, Німеччина; Зміна назви виробничої ділянки:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | Almac Group, 9 Charlestown Road, Seagoe Industrial Estate, Craigavon BT63 5PW United Kingdom | Almac Clinical Services Limited, Seagoe Industrial Estate, 9 Charlestown Road, Craigavon BT63 5PW United Kingdom |   Зміна Відповідального дослідника та назви місця проведення дослідження:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | к.м.н. Даценко О.Б.  Комунальний заклад охорони здоров’я «Харківська міська клінічна лікарня №2 імені професора О.О. Шалімова», проктологічне відділення, м. Харків | к.м.н. Даценко О.Г.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №2 імені професора О.О. Шалімова» Харківської міської ради, проктологічне відділення, м. Харків | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 792 від 12.07.2017 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження у паралельних групах фази 2B з метою підбору оптимальної дози пероральної форми препаратів PF-06651600 і PF-06700841 в якості індукційної і тривалої терапії у пацієнтів з виразковим колітом середнього або тяжкого ступеня тяжкості», код дослідження В7981005, фінальна версія з інкорпорованою поправкою 5, від 16 серпня 2018 р. | |
| Заявник, країна | ТОВ «Клінічні дослідження Айкон», Україна | |
| Спонсор, країна | Файзер Інк., США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 11  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Інструкція із застосування пристрою для проколювання Accu‑Chek Softclix, українською та російською мовами | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | - | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «26-тижневе, рандомізоване, відкрите дослідження в паралельних групах, для порівняння препаратів SAR341402 Мікс 70/30 та НовоМікс®30 у дорослих пацієнтів з цукровим діабетом, які застосовують готові суміші аналогів інсуліну», код дослідження EFC15082, версія 1 від 25 вересня 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» | |
| Спонсор, країна | sanofi-aventis recherche & développement, France (Санофі-Авентіс решерш е девелопман, Франція) | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 12  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування МК-7625А-034, з інкорпорованою поправкою 02 від 26 квітня 2019 року, англійською мовою; Брошура дослідника MK-7625А (Сeftolozane/tazobactam), видання 11 від 22 квітня 2019 року, англійською мовою; MK-7625A-034 Інформація та документ про інформовану згоду для батьків пацієнта, версія 4.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-034 Інформація та документ про інформовану згоду для батьків пацієнта, версія 4.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-034 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 6 - 11 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-034 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 6 - 11 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-034 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 12 - 14 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-034 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 12 - 14 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-034 Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнтів-підлітків віком з 14 до 18 років, версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-034 Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнтів-підлітків віком з 14 до 18 років, версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1962 від 29.10.2018 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе клінічне дослідження II фази, з активним препаратом в якості контролю, з вивчення ефективності і безпеки Цефтолозану/Тазобактаму (MK-7625A) в порівнянні з Меропенемом у педіатричних пацієнтів з ускладненою інфекцією сечових шляхів, в тому числі пієлонефритом», код дослідження МК-7625А-034, версія з інкорпорованою поправкою 01 для України від 30 квітня 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «МСД Україна» | |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA) | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 13  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Брошура дослідника лікарського засобу BAY 59-7939, версія 27.0 від 19 березня 2019 р. англійською мовою; Зміна офіційного представника спонсора в Україні з метою проведення клінічного випробування: з ТОВ «Кованс Клінікал енд Періепрувал Сервісез» [Covance Clinical and Periapproval Services LLC], Україна, Київ, 03038, вул. М. Грінченка, 4, бізнес-центр «Регус Горизонт Парк», 2 поверх, на ТОВ «Чілтерн Інтернешнл Україна» [Chiltern International Ukraine LLC], Україна, Київ, 04112, вул. Олени Теліги, будинок 6, корпус 6 | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 494 від 31.05.2016 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Міжнародне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження ІІІ фази для вивчення ефективності та безпечності рівароксабану для зниження ризику серйозних тромботичних судинних ускладнень у пацієнтів з симптоматичними захворюваннями периферійних артерій, які проходять процедури реваскуляризації нижніх кінцівок», код дослідження BAY 59-7939/17454, версія 3.0 від 21 березня 2017 року з поправкою 5 | |
| Заявник, країна | ТОВ «Чілтерн Інтернешнл Україна» | |
| Спонсор, країна | «Байєр АГ» [Bayer AG], Німеччина | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |  |
| --- | --- |
| Додаток 14  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604 | |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна відповідального дослідника; Зміна назви місця проведення випробування:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | к.м.н. Даценко О.Б.  Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківська міська клінічна лікарня №2 імені проф. О.О. Шалімова», проктологічне відділення, м. Харків | к.м.н. Даценко О.Г.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №2 імені проф. О.О. Шалімова» Харківської міської ради, проктологічне відділення, м. Харків | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 423 від 12.04.2017 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Комбіновані, подвійно-сліпі, рандомізовані, плацебо-контрольовані дослідження фази 3 для оцінки ефективності й безпечності філготінібу для стимулювання та збереження ремісії у пацієнтів із хворобою Крона середнього та тяжкого ступеня активності», код дослідження GS-US-419-3895, з інкорпорованою поправкою 6 від 07 лютого 2019 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «ФРА УКРАЇНА» | |
| Спонсор, країна | Gilead Sciences, Inc., США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |
| --- |
| Додаток 15  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Зміна відповідального дослідника; Зміна назви місця проведення випробування:   |  |  | | --- | --- | | Було | Стало | | к.м.н. Даценко О.Б.  Комунальний заклад охорони здоров'я «Харківська міська клінічна лікарня №2 імені проф. О.О. Шалімова», проктологічне відділення, м. Харків | к.м.н. Даценко О.Г.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №2 імені проф. О.О. Шалімова» Харківської міської ради, проктологічне відділення, м. Харків | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 423 від 12.04.2017 | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Довгострокове подовжене дослідження для оцінки безпеки філготінібу у пацієнтів із хворобою Крона», код дослідження GS-US-419-3896, з інкорпорованою поправкою 5 від 09 листопада 2018 року | |
| Заявник, країна | ТОВ «ФРА УКРАЇНА» | |
| Спонсор, країна | Gilead Sciences, Inc., США | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |
| --- |
| Додаток 16  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування МК-7625А-035, з інкорпорованою поправкою 02 від 26 квітня 2019 року, англійською мовою; Брошура дослідника MK-7625А (Сeftolozane/tazobactam), видання 11 від 22 квітня 2019 року, англійською мовою; MK-7625A-035 Інформація та документ про інформовану згоду для батьків пацієнта, версія 4.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-035 Інформація та документ про інформовану згоду для батьків пацієнта, версія 4.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-035 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 6 -11 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-035 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 6 -11 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-035 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 12 - 14 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-035 Інформація для дитини і документ про згоду (вік 12 - 14 років), версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою; MK-7625A-035 Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнтів-підлітків віком з 14 до 18 років, версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, українською мовою; MK-7625A-035 Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнтів-підлітків віком з 14 до 18 років, версія 3.0 для України від 14 травня 2019 року, російською мовою | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 1962 від 29.10.2018 | | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе клінічне дослідження II фази, з активним  препаратом в якості контролю, з вивчення ефективності і безпеки комбінації Цефтолозану/Тазобактаму (MK-7625A) та Метронідазолу в порівнянні з Меропенемом у педіатричних пацієнтів з ускладненою внутрішньочеревною інфекцією», код дослідження МК-7625А-035, версія з інкорпорованою поправкою 01 для України від 30 квітня 2018 року | | |
| Заявник, країна | ТОВ «МСД Україна» | | |
| Спонсор, країна | «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA) | | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |
| --- |
| Додаток 17  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Подовження тривалості дослідження в Україні до 31 грудня 2021 року | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 225 від 02.03.2017 | | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Дослідження 1/2 фази з ескалацією дози щодо вивчення безпеки, фармакокінетики та ефективності багатократних внутрішньовенних інфузій гуманізованих моноклональних антитіл (SAR650984) до CD38 у пацієнтів з CD38+ гемобластозами», код дослідження TED10893, з поправкою 12, версія 1 від 12 липня 2017 р. | | |
| Заявник, країна | ТОВ «Санофі-Авентіс Україна» | | |
| Спонсор, країна | sanofi-aventis recherche & développement, France (Санофі-Авентіс решерш е девелопман, Франція) | | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський

|  |
| --- |
| Додаток 18  до наказу Міністерства охорони  здоров’я України  12.07.2019 № 1604\_ |
| Ідентифікація суттєвої поправки | Оновлений протокол клінічного випробування, 3.0 від 14.05.2019; Синопсис протоколу клінічного випробування, версія 3.0 від 14.05.2019 (українською мовою); Збільшення запланованої кількості досліджуваних з 160 до 180 пацієнтів; Продовження терміну тривалості клінічного випробування в Україні з 18 до 30 місяців | | |
| Номер та дата наказу МОЗ щодо затвердження клінічного випробування | № 713 від 13.04.2018 | | |
| Назва клінічного випробування, код, версія та дата | «Відкрите, із засліпленою оцінкою, рандомізоване контрольоване дослідження ефективності і безпечності застосування препарату Реосорбілакт®, розчин для інфузій (ТОВ «Юрія-Фарм», Україна), в порівнянні з препаратом Рінгер лактат, розчин для інфузій, в комплексному лікуванні пацієнтів з гнійним перитонітом», код дослідження RheoSTAT-CP0691, версія 2.1 від 14.08.2018 | | |
| Заявник, країна | ТОВ «Кромосфарма Україна» | | |
| Спонсор, країна | ТОВ «Юрія-Фарм», Україна | | |
| Супутні матеріали/препарати супутньої терапії | - | | |

Начальник відділу з питань фармацевтичної

діяльності Департаменту реалізації політик \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Т.М. Лясковський