**Додаток**

**«Перелік суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, розглянутих на засіданні НТР № 30 від 02.09.2021, на які були отримані позитивні висновки експертів.»**

1. Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу E7080 (Lenvatinib), редакція 28, від квітня 2021 року, версія 06CQ3G, від 03 травня 2021 р., англійською мовою; Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу E7080, ленватиніб (LENVIMA®, KISPLYX®), редакція 18 від 30 червня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Відкрите клінічне дослідження II фази, що проводиться в одній групі для оцінки пембролізумабу в комбінації з ленватинібом в якості першої лінії лікування в учасників з розповсюдженою / метастатичною несвітлоклітинною нирково-клітинною карциномою нирки (нскНККН) (KEYNOTE-B61)», код дослідження MK-3475-B61, з інкорпорованою поправкою 01 від 15 квітня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

2. Оновлений щоденник пацієнта для реєстрації прийому препарату: алектиніб, Версія 2.1, від 19 березня 2021 р. українською та російською мовами; Оновлені розділи досьє досліджуваного лікарського засобу Алектиніб тверді капсули по 150 мг: 2.1.S.2.1 Manufacturer(s) (cmc376453), 2.1.S.2.3 Control of Materials (cmc380348), 2.1.S.4.4 Batch Analyses (cmc379896), 2.1.P.3.1 Manufacturer(s) (cmc389881) до протоколу клінічного випробування «Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для оцінки ефективності та безпеки алектинібу в якості ад'ювантної терапії в порівнянні з ад'ювантною хіміотерапією препаратами на основі платини у пацієнтів з недрібноклітинним раком легень стадії IB (пухлини ≥ 4 см) - IIIA, позитивним щодо кінази анапластичної лімфоми, з повною резекцією пухлини», код дослідження ВО40336, версія 6 від 10 березня 2021р.; спонсор - Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»

3. Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу E7080 (Lenvatinib), редакція 28, від квітня 2021 р., версія 06CQ3G від 03 травня 2021 р., англійською мовою; Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу E7080 (Lenvatinib Placebo), редакція 11, від квітня 2021 р., версія 06CQ64 від 03 травня 2021 р., англійською мовою; Оновлена Секція 3.2.P DRUG PRODUCT (Lenvatinib capsules) Досьє досліджуваного лікарського засобу Lenvatinib, версія 05КМSJ від 19 серпня 2020 р., англійською мовою; Оновлена Секція 3.2.P DRUG PRODUCT (Lenvatinib capsules and matching placebo); Досьє досліджуваного лікарського засобу Lenvatinib Placebo, версія 05КМSH від 19 серпня 2020 р., англійською мовою; Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу E7080, ленватиніб (LENVIMA®, KISPLYX®), редакція 18 від 30 червня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, контрольоване за допомогою активного препарату клінічне дослідження ІІІ фази для оцінки безпеки та ефективності ленватинібу (E7080/MK-7902) з пембролізумабом (MK-3475) у поєднанні з трансартеріальною хіміоемболізацією (TACE) порівняно з проведенням тільки TACE у учасників з невиліковною / неметастатичною гепатоцелюлярною карциномою (LEAP-012)», код дослідження MK-7902-012, з інкорпорованою поправкою 03 від 28 травня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

4. Брошура дослідника Е7080 (ленватиніб), видання 18 від 30 червня 2021 року, англійською мовою; Оновлене Досьє досліджуваного лікарського засобу Е7080 (ленватиніб), видання 28, від квітня 2021 року, версія 06CQ3G, від 03 травня 2021 р., англійською мовою; Розділ 3.2.P Досьє досліджуваного лікарського засобу Ленватиніб, версія 05КМSJ від 19 серпня 2020 р., англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Дослідження Ib/ІІ фази комбінованої терапії з пембролізумабом (МК-3475) при лікуванні метастатичного кастраційно-резистентного раку передміхурової залози (мКРРПЗ) (KEYNOTE-365)», код дослідження МК-3475-365, версія з інкорпорованою поправкою 09 від 16 квітня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

5. Додаткова форма інформованої згоди на збір фармакокінетичних зразків під час завершальної фази виведення досліджуваного препарату, версія 1.0 для України від 23 липня 2021 року, українською та російською мовами; Залучення додаткової виробничої ділянки F. Hoffmann-La Roche AG, Switzerland для препарату порівняння ПЕГАСІС (пегільований інтерферон альфа-2а), розчин для ін’єкцій у попередньо наповнених шприцах, 180 мкг/0,5 мл; Збільшення кількості досліджуваних в Україні з 20 до 50 осіб до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, частково подвійне сліпе, матричне дослідження III фази з вивчення ефективності та безпеки 50 мг лонафарнібу/100 мг ритонавіру двічі на добу в поєднанні з пегільованим інтерфероном альфа-2а у дозі 180 мкг або без нього протягом 48 тижнів у порівнянні із монотерапією пегільованим інтерфероном альфа-2а та лікуванням плацебо у пацієнтів з хронічною інфекцією вірусу гепатиту дельта, стан яких підтримується за допомогою нуклеозидної (нуклеотидної) анти-HBV терапії (D-LIVR)», код дослідження EIG-LNF-011, поправка 02 від 12 лютого 2020; спонсор - «Ейгер БіоФармасьютікалз, Інк.» (Eiger BioPharmaceuticals, Inc.), USA

Заявник - «Біорасі, Ел-Ел-Сі», США

6. Оновлений Протокол клінічного дослідження QL1205-002, версія протоколу 4.0 від 4 червня 2021 року; Зменшення кількості пацієнтів у світі з 656 до 580 осіб; Зміна назви заявника клінічного випробування з ТОВ «ІНС Ресерч Україна» на ТОВ «Сінеос Хелс Україна» до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване подвійне сліпе багатоцентрове дослідження фази 3 в паралельних групах для оцінки ефективності та безпечності препарату QL1205 у порівнянні з препаратом Луцентіс® у пацієнтів з ексудативною формою вікової макулярної дегенерації», код дослідження QL1205-002, версія протоколу 3.0. від 10 листопада 2020 року; спонсор - Квілу Фармасьютікал Ко., Лтд., Китай [Qilu Pharmaceutical Co., Ltd., China]

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| ТОВ «ІНС Ресерч Україна» | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |

7. Доповнення до протоколу клінічного випробування – ФК, версія 1.0 від 09 червня 2021 року; Форма інформованої згоди на необов’язкове фармакокінетичне тестування версія 1.0 для України від 05 липня 2021 року на основі майстер-версії ФІЗ на необов’язкове фармакокінетичне тестування версія 1.0 від 28 червня 2021 року. Переклад українською мовою від 14 липня 2021 р.; Форма інформованої згоди на необов’язкове фармакокінетичне тестування версія 1.0 для України від 05 липня 2021 року на основі майстер-версії ФІЗ на необов’язкове фармакокінетичне тестування версія 1.0 від 28 червня 2021 року. Переклад російською мовою від 14 липня 2021 р.; Сценарій навчального курсу для учасників Дослідження GALACTIC-1 - Ідіопатичний легеневий фіброз, версія 2.0 від 31 жовтня 2018 р., українською мовою. Сценарій тренінгу для учасників ГАЛАКТИК-1 - Ідіопатичний легеневий фіброз, версія 2.0 від 31 жовтня 2018 р., російською мовою. Зміна відповідального дослідника до протоколу клінічного дослідження «GALACTIC–1 – Рандомізоване, подвійне сліпе, багатоцентрове, паралельне, плацебо-контрольоване дослідження фази 2b в учасників із ідіопатичним легеневим фіброзом (ІЛФ), що вивчає ефективність та безпеку GB0139, інгаляційного інгібітора галектину-3, що вводиться через сухопорошковий інгалятор (СПІ) протягом 52 тижнів», код дослідження GALACTIC-1, версія 6.9 від 01 квітня 2021 року; спонсор - «Галекто Біотех АБ» (Galecto Biotech AB), Данія

Заявник - «Біорасі, Ел-Ел-Сі», США

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| лікар Кутник Н.В.  Медичний центр «Ок!Клінік+» товариства з обмеженою відповідальністю «Міжнародний інститут клінічних досліджень», стаціонарне відділення, відділ пульмонології,  м. Київ | лікар Свіріденко Д.О.  Медичний центр «Ок!Клінік+» товариства з обмеженою відповідальністю «Міжнародний інститут клінічних досліджень», стаціонарне відділення, відділ пульмонології, м. Київ |

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |
|  | |

8. Зміна заявника з «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія на ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»); Картка учасника клінічного дослідження для України – версія 2.0 – 06 травня 2021 р. англійською, українською та російською мовами, на основі Мастер картки учасника клінічного дослідження, в.1.0, 18 квітня 2017 р. англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване багатоцентрове клінічне дослідження 3 фази порівняння підшкірного та внутрішньовенного введення Даратумумабу у пацієнтів з рецидивною чи рефрактерною множинною мієломою», код дослідження 54767414MMY3012, з поправкою Amendment 4 від 01.04.2020 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ФАРМАСЬЮТІКАЛ РІСЕРЧ АССОУШИЕЙТС УКРАЇНА» (ТОВ «ФРА УКРАЇНА»)

9. Матеріали для учасників дослідження: Стисла інструкція для запуску G2 - версія 6.0 від 28 квітня 2021 року, українською та російською мовами; Включення додаткових місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2b, що проводиться в паралельних групах з метою визначення діапазону доз, оцінки ефективності, безпечності та переносимості Зіботентану і Дапагліфлозину у пацієнтів з хронічною хворобою нирок з оцінюваною швидкістю клубочкової фільтрації (оШКФ) від 20 мл/хв/1,73 м2 до 60 мл/хв/1,73 м2», код дослідження D4325C00001, версія 1.0 від 14 вересня 2020 року; спонсор - «АстраЗенека АБ», Швеція / AstraZeneca AB, Sweden

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Мартинюк Л.П.  Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська університетська лікарня» Тернопільської обласної ради, відділення нефрології, Тернопiльський національний медичний університет iменi I.Я. Горбачeвського МОЗ України, кафедра внутрішньої медицини №3, м. Тернопіль |
| 2 | д.м.н, проф. Фуштей І.М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №10» Запорізької міської ради, терапевтичне відділення, м. Запоріжжя |

10. Зміна назв та місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження III фази для порівняння пембролізумабу з плацебо у комбінації з неоад'ювантною хіміотерапією та ад'ювантною ендокринною терапією при лікуванні раку молочної залози з наявністю рецепторів до естрогенів і відсутністю людських рецепторів епідермального фактора росту 2 (ER+ / HER2-) на ранній стадії при високому ступені ризику (KEYNOTE-756)», код дослідження MK-3475-756, з інкорпорованою поправкою 04 від 22 квітня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Бондаренко І.М.  Комунальний заклад «Дніпропетровська міська багатопрофільна клінічна лікарня №4» Дніпропетровської обласної ради», відділення хіміотерапії, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров’я України», кафедра онкології і медичної радіології, м. Дніпро | д.м.н., проф. Бондаренко І.М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, хіміотерапевтичне відділення з денним стаціонаром, Дніпровський державний медичний університет, кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро |
| д.м.н., проф. Крижанівська А.Є.  Комунальний заклад «Прикарпатський клінічний онкологічний центр», мамологічне відділення, Державний вищий навчальний заклад «Івано-Франківський національний медичний університет», кафедра онкології, м. Івано-Франківськ | д.м.н., проф. Крижанівська А.Є.  Комунальне некомерційне підприємство «Прикарпатський клінічний онкологічний центр Івано-Франківської обласної ради», хірургічне відділення №3 гормонозалежних пухлин у жінок, Івано-Франківський національний медичний університет, кафедра онкології, м. Івано-Франківськ |

11. Зміна відповідального дослідника в місці проведення клінічного випробування; Розділ P.5 «CONTROL OF DRUG PRODUCT» Досьє досліджуваного лікарського засобу MK-8591А, версія 06DSFH від 24 червня 2021 року, англійською мовою; Розділ P.8 «STABILITY» Досьє досліджуваного лікарського засобу MK-8591А, версія 06DSFH від 24 червня 2021 року, англійською мовою; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу MK-8591А до 36 місяців до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, клінічне дослідження ІІІ фази у ВІЛ-1-інфікованих пацієнтів, яким проводилася інтенсивна терапія, для оцінки антиретровірусної активності сліпого лікування іслатравіром, доравірином або доравірином/іслатравіром при порівнянні кожної групи лікування з плацебо, а також для оцінки антиретровірусної активності, безпеки та переносимості відкритого лікування доравірином/іслатравіром», код дослідження MK-8591A-019, з інкорпорованою поправкою 03 від 29 жовтня 2020 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Недужко О.О.  Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний центр соціально значущих хвороб» Одеської обласної ради», амбулаторно-поліклінічне відділення,  м. Одеса | Єсипенко С.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний центр соціально значущих хвороб» Одеської обласної ради», амбулаторно-поліклінічне відділення, м. Одеса |

12. Включення додаткових місць проведення клінічного дослідження; Зміна відповідального дослідника та зміна назви місця проведення клінічного дослідження до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, 52-тижневе базове дослідження, яке проводять у паралельних групах для оцінки ефективності, безпечності та переносимості дупілумабу в пацієнтів із хронічним обструктивним захворюванням легень (ХОЗЛ) від помірного до тяжкого ступеня із запаленням 2 типу», код дослідження EFC15805, з поправкою 01, версія 1 від 29 вересня 2020р.,; спонсор - sanofi-aventis recherche & developpement, France (Санофі-Авентіс решерш е девелопман, Франція)

Заявник - ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | д.м.н., проф. Коваленко С.В.  Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецька обласна клінічна лікарня», підрозділ пульмонології, м. Чернівці |
| 2. | д.м.н., проф. Андрейчин С.М.  Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільська комунальна міська лікарня № 2», терапевтичне відділення №1, Тернопiльський національний медичний університет iменi I.Я. Горбачeвського Міністерства охорони здоров'я України, кафедра пропедевтики внутрішньої медицини та фтизіатрії, м. Тернопіль |

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| к.м.н. Кулинич О.В.  Комунальна установа «Запорізька обласна клінічна лікарня» Запорізької обласної ради, відділення пульмонології, м. Запоріжжя | зав. від. Фолуменова О.П.  Комунальне некомерційне підприємство «Запорізька обласна клінічна лікарня» Запорізької обласної ради, відділення інтервенційної пульмонології,  м. Запоріжжя |

13. Зміна назви заявника клінічного випробування з ТОВ «ІНС Ресерч Україна» на ТОВ «Сінеос Хелс Україна»; Включення додаткового місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Клінічне дослідження фази 1b з багатократним уведенням зростаючої дози препарату EQ001 у пацієнтів із системним червоним вовчаком із активним проліферативним люпус-нефритом чи без нього», код дослідження EQ001-19-002, версія 3.0 від 22 липня 2020 року; спонсор - «Еквілліум, Інк.» (Equillium, Inc.), США

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | зав. від. Галущак О.В.  Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення діалізу (хронічного гемодіалізу та амбулаторного гемодіалізу), м. Дніпро |

14. Опитувальник загального стану здоров’я, версія 1.2 від 15 січня 2021 р. українською мовою та версія 1.2 від 27 лютого 2018 р. російською мовою; Опитувальник щодо тривоги, втоми та порушень, пов’язаних зі сном, версія 1.0 від 19 квітня 2021 р. українською мовою та версія 1.0 від 02 квітня 2021 р. російською мовою; Опитувальник загальної оцінки учасника дослідження, версія 1.0 від 02 лютого 2021 р. українською мовою та версія 1.0 від 11 грудня 2020 р. російською мовою; Опитувальник щодо стану здоров’я (EQ 5D 5L), українською та російською мовами; Опитувальник зі шкалою набряків CureGN, версія 1.0 від 15 лютого 2021 р. українською та російською мовами; Транскрипт анімаційного відеоролика про збір зразків сечі, версія 1 від 08 квітня 2020 р. українською мовою та версія 1 від 08 липня 2020 р. російською мовою; Перелік супутніх матеріалів для покращення комфорту учасника випробування під час візитів, версія від 26 лютого 2021 р. англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване, відкрите, з активним препаратом порівняння в якості контролю, багатоцентрове дослідження фази ІІІ для оцінки ефективності та безпечності застосування обінутузумабу у пацієнтів з первинною мембранозною нефропатією», код дослідження WA41937, версія 1 від 17 серпня 2020 р.; спонсор - Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»

15. Додаток до форми інформованої згоди для України англійською мовою для дослідження BP41743 про виконання візитів дослідження службою медичної допомоги з догляду на дому під час пандемії коронавірусної інфекції COVID-19, версія 1.0 від 13 серпня 2021 р.; Додаток до форми інформованої згоди для України українською мовою для дослідження BP41743 про виконання візитів дослідження службою медичної допомоги з догляду на дому під час пандемії коронавірусної інфекції COVID-19, версія 1.0 від 13 серпня 2021 р.; Додаток до форми інформованої згоди для України російською мовою для дослідження BP41743 про виконання візитів дослідження службою медичної допомоги з догляду на дому під час пандемії коронавірусної інфекції COVID-19, версія 1.0 від 13 серпня 2021 р.; BP41743 Інформаційний бюлетень для пацієнта та особи, яка здійснює догляд, українською мовою для України, версія 1.0 від 24 червня 2021 р.; BP41743 Інформаційний бюлетень для пацієнта та особи, яка здійснює догляд, російською мовою для України, версія 1.0 від 24 червня 2021 р. до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, у паралельних групах, плацебо-контрольоване дослідження фази ІІ для оцінки ефективності та безпечності препарату RO6889450 (Ралмітаронт) у порівнянні з плацебо у пацієнтів із шизофренією або з шизоафективним розладом у стадії загострення», код дослідження BP41743, версія 4 від 03 червня 2021р.; спонсор - Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (F. Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland)

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»

16. Знімки екранів електронного щоденнику (EORTC QLQ-C30 Version 3.0), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (PROMIS – fatigue), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Шкала оцінки загального враження пацієнта про зміни стану PGIC), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Ранковий щоденник прийому препарату TL-895), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Вечірній щоденник прийому препарату TL-895), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Щоденнник прийому препарату KRT-232), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Форма оцінки симптомів мієлофіброзу (щоденник) редакція 4.0 2010-2016), версія знімків екрану 1.00 від 03 червня 2021, українською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Форма оцінки симптомів мієлофіброзу (щоденник) редакція 4.0 2010-2016), версія знімків екрану 1.00 від 27 травня 2021, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Сигнали), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Знімки екранів електронного щоденнику (Віконце нагадування), версія знімків екрану 1.00 від 08 квітня 2021, українською, російською, англійською мовами; Досьє досліджуваного лікарського засобу, TL-895, версія 4.0, 10 травня 2021 року, англійською мовою; Залучення додаткових виробників ДЛЗ TL-895: Catalent Micron Technologies, Inc., США (місцезнаходження: 333 Phoenixville Pike Malvern, PA 19355, USA) та Fisher Clinical Services, Німеччина (місцезнаходження: Marie Curie Str. 16 79618 Rheinfelden, Germany); Інформаційний листок для пацієнта та форма інформованої згоди: «Картос Терап'ютікс, Інк.»\_KRT-232-114\_Основна ФІЗ, майстер-версія\_ Версія 2.0, 02 липня 2021 року\_УКР\_Версія 2.0\_07 липня 2021 року, українською, російською, англійською мовами; Уточнення стосовно назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного випробування «Відкрите, багатоцентрове дослідження 2 фази для оцінки безпечності та ефективності препарату KRT-232 або TL-895 у пацієнтів з мієлофіброзом, які раніше не отримували лікування інгібіторами янус-кіназ», код дослідження KRT-232-114, версія від 17 липня 2020 року; спонсор - «Картос Терап'ютікс, Інк.» [Kartos Therapeutics, Inc], США

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Дягіль І.С.  Державна установа «Національний науковий центр радіаційної медицини НАМН України», відділення радіаційної онкогематології та трансплантації стовбурових клітин відділу гематології і трансплантології Інституту клінічної радіології, відділення радіаційної гематології,  м. Київ | д.м.н., проф. Дягіль І.С.  Державна установа «Національний науковий центр радіаційної медицини НАМН України», відділення радіаційної онкогематології та трансплантації стовбурових клітин відділу гематології і трансплантології Інституту клінічної радіології на базі відділення радіаційної гематології клініки Державної установи «Національний науковий центр радіаційної медицини Національної академії медичних наук України», м. Київ |

17. Знімки екрану електронного щоденника пацієнта Touch, версія 4 для України від 20 жовтня 2020 року українською та російською мовами; Щоденник введення досліджуваного препарату та проведення тесту на вагітність вдома, фінальна версія 3 від 06 червня 2021 року українською та російською мовами до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване 52-тижневе дослідження підтримуючої та відкритої продовженої терапії для оцінки ефективності та безпечності рісанкізумабу у пацієнтів з хворобою Крона», код дослідження M16-000, з інкорпорованими адміністративними змінами 1, 2, 4 та поправками 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 та 8 від 30 листопада 2020 року; спонсор - AbbVie Inc., USA

Заявник - «ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ», Швейцарія

18. Включення додаткового місця проведення клінічного дослідження до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване контрольоване дослідження ІІІ фази з метою порівняльної оцінки пакритинібу та препарату за вибором лікаря при лікуванні пацієнтів із первинним мієлофіброзом або мієлофіброзом, що розвинувся після справжньої поліцитемії чи есенціальної тромбоцитемії, в яких відзначається тяжка тромбоцитопенія (рівень тромбоцитів <50 000/мкл)», код дослідження PAC303, редакція 1 від 10 лютого 2020 р.; спонсор - «Сі Ті Ай БіоФарма Корпорейшн» [CTI BioPharma Corp.], США

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Клименко С.В.  Товариство з обмеженою відповідальністю «СІТІ ДОКТОР», амбулаторно-поліклінічне відділення, м. Київ |

19. Брошура дослідника Lenvatinib (МК-7902), видання 18 від 30 червня 2021 року, англійською мовою; Оновлено Розділи 2.3.Р.2, 2.3.Р.3.1, 2.3.Р.3.2, 2.3.Р.3.3, 2.3.Р.3.4, 2.3.Р.4.1, 2.3.Р.7.1, 2.3.Р.8.1, 2.3.Р.8 Досьє досліджуваного лікарського засобу MK-6482, версія 06F856 від 15 липня 2021 року, англійською мовою; Подовження терміну придатності досліджуваного лікарського засобу MK-6482, 40 мг таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з 24 до 30 місяців до протоколу клінічного дослідження «Відкрите, рандомізоване дослідження III фази для оцінки ефективності та безпечності пембролізумабу (MK-3475) у комбінації з белзутифаном (MK-6482) та ленватинібом (MK-7902), або MK-1308A у комбінації з ленватинібом порівняно з пембролізумабом і ленватинібом в якості першої лінії терапії для учасників з розповсюдженою світлоклітинною нирково-клітинною карциномою», код дослідження MK-6482-012, з інкорпорованою поправкою 01 від 26 січня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

20. Оновлений протокол клінічного дослідження MOR208C310, остаточна редакція 4.0 від 17 червня 2021 р.; Синопсис оновленого протоколу дослідження, остаточна редакція 4.0 від 17 червня 2021 р., переклад з англійської мови на українську мову від 05 липня 2021 р.; Інформаційний листок пацієнта і форма інформованої згоди (на основі редакції 4.0), остаточна редакція 2.0 англійською мовою для України від 09 липня 2021 р., остаточна редакція 2.0 українською мовою для України від 09 липня 2021 р., остаточна редакція 2.0 російською мовою для України від 09 липня 2021 р.; Інформаційний листок і форма інформованої згоди для факультативного генетичного та геномного дослідження (на основі редакції 2.0), остаточна редакція 2.0 англійською мовою для України від 08 липня 2021 р., остаточна редакція 2.0 українською мовою для України від 08 липня 2021 р., остаточна редакція 2.0 російською мовою для України від 08 липня 2021 р.; Досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD) тафаситамаб (Tafasitamab): Розділ 2.1 Якість / Quality (Розділ 2.1.S Субстанція лікарського засобу / Drug Substance від 31 травня 2021 р.; Розділ 2.1.P Лікарський засіб / Medicinal Product від 31 травня 2021 р.; Розділ 2.1.A Додатки / Appendices від 31 травня 2021 р.); Скорочене досьє досліджуваного лікарського засобу (sIMPD): Леналідомід (Lenalidome), тверді капсули: Розділ 2.1 Якість / Quality (Розділ 2.1.P Лікарський засіб / Medicinal Product) від 31 травня 2021 р.; Стисла характеристика лікарського засобу (SmPC): Леналідомід (Zelvina) тверді капсули 10 мг, 15 мг, 25 мг від листопада 2020 р.; Досьє досліджуваного лікарського засобу (IMPD): Плацебо до Леналідоміду (Lenalidomide Placebo): Розділ 2.1 Якість / Quality (Розділ 2.1.PL / Плацебо до Лікарського засобу / Placebo Product) від 31 травня 2021 р.; Збільшення запланованої кількості досліджуваних для включення у випробування в Україні з 27 до 36 осіб до протоколу клінічного дослідження «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», код дослідження MOR208C310, остаточна редакція 2.0, поправка 1, від 09 листопада 2020 р.; спонсор - «МорфоСис АГ» [MorphoSys AG], Німеччина

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

21. Інформація для пацієнта і Форма інформованої згоди, Модель для України, Версія 2.0 від 16 липня 2021 року, українською та російською мовами до протоколу клінічного випробування «Pандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження 3b фази з метою оцінки ефективності та безпечності підшкірного введення гуселькумабу для зменшення ознак і симптомів та сповільнення рентгенологічної прогресії у пацієнтів з активним псоріатичним артритом», код дослідження CNTO1959PSA3004, поправка 1 від 07 квітня 2021 року; спонсор - Janssen Pharmaceutica NV, Belgium / Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

22. Оновлений протокол клінічного дослідження TAK-079-1004, версія із поправкою 4 від 05 травня 2021 р., англійською мовою; Зміна назви та контактних даних Спонсора; TAK-079-1004 Основна інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Основна інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, українською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Основна інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, російською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження А, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження А, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, українською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження А, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, російською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження Б, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, англійською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження Б, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, українською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Відкрите продовження дослідження Б, Інформація для пацієнта і форма інформованої згоди для України, російською мовою, версія 5.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Дозвіл на збір даних про вагітну партнерку учасника дослідження і новонароджену дитину для України, англійською мовою, версія 4.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Дозвіл на збір даних про вагітну партнерку учасника дослідження і новонароджену дитину для України, українською мовою, версія 4.0 від 12 липня 2021 р.; TAK-079-1004 Дозвіл на збір даних про вагітну партнерку учасника дослідження і новонароджену дитину для України, російською мовою, версія 4.0 від 12 липня 2021 р.; Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу TAK-079, видання 7 від 14 травня 2021 року, англійською мовою; TAK-079-1004\_Короткий опис дослідження, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Короткий опис дослідження, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Інформаційна Брошура клінічного дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Інформаційна Брошура клінічного дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Презентація для Колег, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Презентація для Колег, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Соціальні публікації та графічні матеріали для спеціалістів сфери охорони здоров’я, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Соціальні публікації та графічні матеріали для спеціалістів сфери охорони здоров’я, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Графічна схема форми інформованої згоди, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Графічна схема форми інформованої згоди, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Цільова сторінка, версія 1.0, від 03 червня 2021, українською мовою; TAK-079-1004\_Цільова сторінка, версія 1.0 від 03 червня 2021, російською мовою; TAK-079-1004\_Картка вдячності учасникам клінічного дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Картка вдячності учасникам клінічного дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Лист головного дослідника пацієнту, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Лист головного дослідника пацієнту, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Лист головного дослідника лікарю загальної практики, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Лист головного дослідника лікарю загальної практики, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Брошура для набору пацієнтів, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Брошура для набору пацієнтів, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Плакат для набору пацієнтів, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Плакат для набору пацієнтів, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Короткий огляд дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Короткий огляд дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Буклет дослідження, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Буклет дослідження, версія 1.0, версія 1.0 від 03 червня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Папка дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Папка дослідження, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_ Картка вдячності дослідницькому центру, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_ Картка вдячності дослідницькому центру, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; TAK-079-1004\_Довідник із виконання візитів, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, українською мовою; TAK-079-1004\_Довідник із виконання візитів, версія 1.0 від 22 квітня 2021 року, російською мовою; Зразок маркування картонної упаковки досліджуваного лікарського засобу TAK-079 або плацебо для України, від 19 травня 2021 р., українською мовою; Зразок маркування ампули досліджуваного лікарського засобу TAK-079 або плацебо для України, від 19 травня 2021 р., українською мовою; Зразок спрощеного маркування лікарських засобів, що будуть надаватися пацієнтам місцями проведення клінічного випробування згідно локальної практики для проведення дослідження за протоколом TAK-079-1004, українською мовою; Лист до сімейного лікаря для України, версія 2.0 від 01 липня 2021 р., англійською мовою; Лист до сімейного лікаря для України, версія 2.0 від 01 липня 2021 р, переклад українською мовою від 08 липня 2021 р; Зразок згоди на проведення телевізиту через додаток Televisit App компанії «Медабл» (Medable), від 26 травня 2020 р, англійською мовою; Зразок згоди на проведення телевізиту через додаток Televisit App компанії «Медабл» (Medable), від 26 травня 2020 р, українською мовою; Зразок згоди на проведення телевізиту через додаток Televisit App компанії «Медабл» (Medable), від 26 травня 2020 р, російською мовою; Зразки зображення додатку Televisit App на екрані електронного пристрою для пацієнта, версія 2.0 від 20 липня 2021, українською мовою; Зразки зображення додатку Televisit App на екрані електронного пристрою для пацієнта, версія 1.0 від 21 липня 2021, російською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2 для оцінки безпечності, переносимості та ефективності препарату TAK-079 у пацієнтів із персистуючою/хронічною первинною імунною тромбоцитопенією», код дослідження TAK-079-1004, версія із поправкою 3 від 18 грудня 2020 р.; спонсор - Мілленніум Фармасьютікалз, Інк., США (Millennium Pharmaceuticals, Inc., USA)

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Спонсор: Мілленніум Фармасьютікалз, Інк., США (Millennium Pharmaceuticals, Inc., USA); П.І.Б. контактної особи: Michael Cronin; Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: 40 Landsdowne Street, Cambridge, МА, 02139, USA; Контактний телефон: 001 617 588 8674; Адреса електронної пошти: Michael.Cronin@Takeda.com | Спонсор: Такеда Девелопмент Сентер Амерікас, Інк., США (Takeda Development Center Americas Inc., USA); П І.Б. контактної особи: Tanya Manor;  Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: 95 Hayden Avenue, Lexington, MA, 02421, United States; Контактний телефон: 001 857 529 2504; Адреса електронної пошти: tanya.manor@Takeda.com |

23. Оновлена версія протоколу, версія 7.0 від 15 липня 2021; Оновлена Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, версія 6.0 від 23 липня 2021 р. на основі англомовної версії 6.0 від 15 липня 2021 (українською та російською мовами) до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, проспективне, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази, що проводиться протягом 24 тижнів з можливістю подовження терміну лікування, у двох паралельних групах з рандомізацією пацієнтів у співвідношенні 1:1, з метою оцінки ефективності та безпеки перорального масітинібу у порівнянні з плацебо при лікуванні пацієнтів з повільно прогресуючим системним та індолентним системним мастоцитозом з тяжкими симптоматичними проявами, резистентним до оптимальної симптоматичної терапії», код дослідження AB15003, версія 5.0 від 18 грудня 2019; спонсор - AB Science, Франція

Заявник - ТОВ «Сінерджи Групп Україна», Україна

24. Брошура дослідника (Palbociclib (PD-0332991)), версія 14 від березня 2021 року до протоколів клінічних випробувань: «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійно сліпе дослідження фази 3 препарату PD-0332991 (перорального інгібітора циклін-залежних кіназ (CDK) 4 та 6) із летрозолом у порівнянні з комбінацією плацебо і летрозолу для лікування жінок у періоді постменопаузи, хворих на рак молочної залози, що є позитивним стосовно рецепторів до естрогена [ER (+)] і негативним стосовно рецепторів до епідермального фактора росту 2 типу [HER2 (-)], які раніше не отримували жодного системного протиракового лікування з приводу прогресування хвороби», код дослідження A5481008, з поправкою 8 від 21 травня 2018 року; «Фаза 3, багатоцентрове рандомізоване подвійне сліпе плацебо-контрольоване дослідження фулвестранту (Фазлодекс®) з чи без PD-0332991 (палбоцикліб) ± гозерелін у жінок з гормон-рецептор-позитивним, HER2-негативним метастатичним раком молочної залози, з прогресуванням захворювання після попередньої ендокринної терапії», код дослідження A5481023, з інкорпорованою поправкою 3 від 20 жовтня 2015 року; спонсор - «Файзер Інк.»/ Pfizer Inc., США

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

25. Брошура дослідника E7080, ленватиніб (LENVIMA®, KISPLYX®), видання 18 від 30 червня 2021 року, англійською мовою; Досьє досліджуваного лікарського засобу Ленватиніб (Lenvatinib (Е7080)), видання 28 від квітня 2021 р., версія 06CQ3G, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, відкрите дослідження ІІІ фази пембролізумабу (MK-3475) у поєднанні з ленватинібом (E7080 / MK-7902) у порівнянні з хіміотерапією першої лінії лікування при розповсюдженій або рецидивуючій карциномі ендометрія (LEAP-001)», код дослідження MK-7902-001, з інкорпорованою поправкою 05 від 17 березня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

26. Збільшення кількості досліджуваних в Україні з 10 до 24 осіб (додатково 14 осіб) до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне сліпе, у паралельних групах, пошукове, Фаза 2, дослідження ефективності і безпечності препарату AMT-101 для перорального застосування у поєднанні з адалімумабом у пацієнтів з виразковим колітом середнього або тяжкого ступеня», код дослідження AMT-101-203, версія 2.0 від 30 вересня 2020 року.; спонсор - Applied Molecular Transport Inc. /«Еплайд Молекьюлар Тренспорт Інк.», США

Заявник - ТОВ «Біомапас», Україна

27. Україна, МК-3475-587, версія 00 від 22 липня 2021 р. українською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на необов’язкову зміну схеми введення; Україна, МК-3475-587, версія 00 від 22 липня 2021 р. російською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на необов’язкову зміну схеми введення; Україна, МК-3475-587 версія 00 від 22 липня 2021 р. українською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на взяття необов’язкових зразків; Україна, МК-3475-587 версія 00 від 22 липня 2021 р. російською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на взяття необов’язкових зразків; Україна, МК-3475-587 версія 00 від 22 липня 2021 р. українською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на взяття необов’язкових зразків калу; Україна, МК-3475-587 версія 00 від 22 липня 2021 р. російською мовою, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на взяття необов’язкових зразків калу; включення додаткового місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, відкрите, розширене дослідження III фази для вивчення довгострокової безпеки та ефективності у учасників з розповсюдженими пухлинами, які у даний час перебувають на лікуванні або під спостереженням у дослідженні із застосуванням пембролізумабу», код дослідження MK-3475-587, версія з інкорпорованою поправкою 03 від 19 квітня 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Трухін Д.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний онкологічний диспансер» Одеської обласної ради», стаціонар денного перебування диспансерно-поліклінічного відділення, м. Одеса |

28. Брошура дослідника Палбоцикліб (PD-0332991), версія 14 від березня 2021 р.; Подовження терміну проведення клінічного випробування в Україні до 31 грудня 2021 р.; Зміна відповідального дослідника у місці проведення клінічного випробування та зміна назви місця проведення клінічного випробування; Зміна заявника клінічного випробування в Україні з ТОВ «ІНВЕНТІВ ХЕЛС УКРАЇНА» на ТОВ «Сінеос Хелс Україна» до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, багатоцентрове, подвійне сліпе дослідження ІІ фази палбоциклібу та цетуксимабу в порівнянні з цетуксимабом при лікуванні папіломавірус-негативних пацієнтів із рецидивуючою/метастазуючою плоскоклітинною карциномою голови та шиї, що раніше не отримували лікування цетуксимабом, після неефективності однієї попередньої схеми хіміотерапії, що включала препарати платини», код дослідження А5481044, з інкорпорованою поправкою 2 від 31 березня 2016 року; спонсор - Пфайзер Інк. [Pfizer Inc.], США

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| к.м.н., доц. Гонца А.О.  Комунальна установа «Чернівецький обласний клінічний онкологічний диспансер», відділення денного стаціонару, м. Чернівці | лікар Семеген Ю.В.  Обласне комунальне некомерційне підприємство «Буковинський клінічний онкологічний центр», структурний підрозділ денного стаціонару, м. Чернівці |

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| ТОВ «ІНВЕНТІВ ХЕЛС УКРАЇНА» | ТОВ «Сінеос Хелс Україна» |

29. Брошура дослідника: Цефідерокол (S-649266), версія 09 від 27 травня 2021р. англійською мовою; Зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного випробування «Відкрите непорівняльне дослідження для оцінки безпеки, переносимості та фармакокінетики разових і багаторазових доз цефідероколу у госпіталізованих педіатричних пацієнтів віком від 3 місяців до менше ніж 18 років із підозрюваними або підтвердженими аеробними грамнегативними бактеріальними інфекціями.», код дослідження 1802R2135, версія 6, поправка 5 від 04 березня 2021р.; спонсор - Шіоноджі Бі.Ві. [Shionogi B.V.], Нідерланди

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Дігтяр В.А.  **Комунальний заклад** «Дніпропетровська обласна дитяча клінічна лікарня» Дніпропетровської обласної ради, відділення ендовідеохірургії, **Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров’я України»**, **кафедра дитячої хірургії, травматології та ортопедії**, м. Дніпро | д.м.н., проф. Дігтяр В.А.  **Комунальне підприємство** «Дніпропетровська обласна дитяча клінічна лікарня» Дніпропетровської обласної ради», відділення ендовідеохірургії, **Дніпровський державний медичний університет, кафедра дитячої хірургії, ортопедії та травматології**, м. Дніпро |

30. Додаток 3, версія 1.0 від 12 липня 2021 р. до форми інформованої згоди для України українською та російською мовами від 06 лютого 2019 р., на основі майстер-версії Додатку 3 до майстер-версії № 11 форми інформованої згоди для дослідження WO29636, 19 лютого 2021 р. до протоколу клінічного випробування «Відкрите багатоцентрове рандомізоване дослідження III фази атезолізумабу (анти-PD-L1 антитіло) в якості ад’ювантної терапії у порівнянні зі спостереженням у пацієнтів з уротеліальною карциномою із проникненням у м’язовий шар з високим рівнем ризику після хірургічного видалення», код дослідження WO29636, версія 10 від 13 квітня 2020 р.; спонсор - Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «Рош Україна»

31. Включення додаткового місця проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе дослідження для оцінки безпечності, переносимості та фармакокінетики препарату NX-13 при пероральному застосуванні при виразковому коліті в активній фазі», код дослідження NX-13-1B, версія 1.1 з інкорпорованою поправкою 1 від 14 квітня 2021 року; спонсор - Landos Biopharma, Inc., USA

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

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | зав. від. Ходасенко О.М.  Комунальне підприємство «Дніпропетровська обласна клінічна лікарня ім. І.І. Мечникова» Дніпропетровської обласної ради», відділення гастроентерології та гепатології, м. Дніпро |

32. Збільшення запланованої кількості пацієнтів в Україні з 30 до 50 осіб; Оновлена Брошура дослідника ZN-c5, видання 5.0 від 24 червня 2021 року до протоколу клінічного дослідження «Фаза 1/2 відкрите багатоцентрове дослідження безпеки, переносимості, фармакокінетики та протипухлинної активності препарату ZN-C5, що буде застосовуватися, як у вигляді монотерапії, так і у комбінації з палбоциклібом, у пацієнтів з естроген-рецептор (ER) позитивним та рецептор 2 епідермального фактора росту людини (HER2) негативним, поширеним раком молочної залози», код дослідження ZN-c5-001, версія 6.0 від 20 квітня 2021 року; спонсор - «Зено Альфа Інк» [Zeno Alpha, Inc.], США

Заявник - «Ергомед ПіЕлСі», Сполучене Королівство

33. Брошура дослідника JNJ-40411813, Видання 10 від 13.07.2021 р. до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, багатоцентрове клінічне випробування для оцінки ефективності, безпечності та переносимості JNJ-40411813, як додаткового лікування у пацієнтів з судомними нападами з фокальним початком з недостатньою відповіддю на леветирацетам», код дослідження 40411813EPY2001, з поправкою INT-1 від 18.01.2021 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

34. Включення додаткових місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо контрольоване клінічне дослідження 4 фази для оцінки ефективності та безпечності призначеного підшкірно гуселькумабу у пацієнтів з активним аксіальним псоріатичним артритом, які ніколи не отримували біологічну терапію», код дослідження CNTO1959PSA4002, від 14.04.2021 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Ткаченко М.В.  Комунальне підприємство «Полтавська обласна клінічна лікарня ім. М.В.Скліфосовського Полтавської обласної ради», Обласний лікувально-діагностичний ревматологічний центр, Полтавський державний медичний університет, кафедра сімейної медицини і терапії, м. Полтава |
| 2 | д.м.н., проф. Рекалов Д.Г.  Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Сучасна клініка», лікувально-діагностичний підрозділ, м. Запоріжжя |
| 3 | зав. від. Кулик А.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Черкаська обласна лікарня Черкаської обласної ради», кардіоревматологічне відділення, м. Черкаси |
| 4 | к.м.н. Урсол Н.Б.  Комунальне некомерційне підприємство «Хмельницька обласна лікарня» Хмельницької обласної ради, ревматологічне відділення, м. Хмельницький |
| 5 | д.м.н. Головченко О.І.  Медичний центр Товариства з обмеженою відповідальністю «Хелс Клінік», відділ кардіології та ревматології медичного клінічного дослідницького центру, м. Вінниця |

35. Брошура дослідника, Wilate, видання 19 від 15 лютого 2021 р.; Щоденник пацієнта, для України, версія 2.0 від 04 травня 2021 року, українською та російською мовами; Залучення додаткового місця проведення випробування до протоколу клінічного дослідження «Клінічне дослідження для оцінки ефективності, фармакокінетики, імуногенності та безпечності препарату Вілате (Wilate) у пацієнтів віком до 6 років із важкою формою хвороби Віллебранда», код дослідження WIL-33, версія 01 від 15 січня 2021 р.; спонсор - Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Austria

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | к.м.н. Вільчевська К.В.  Національна дитяча спеціалізована лікарня «Охматдит» Міністерства охорони здоров'я України, центр патології гемостазу, м. Київ |

36. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, в паралельних групах, багатоцентрове клінічне випробування для оцінки ефективності, безпечності та переносимості JNJ-40411813, як додаткового лікування у пацієнтів з судомними нападами з фокальним початком з недостатньою відповіддю на леветирацетам», код дослідження 40411813EPY2001, з поправкою INT-1 від 18.01.2021 р.; спонсор - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

Заявник - «ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА НВ», Бельгія

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1 | д.м.н., проф. Мар'єнко Л.Б.  Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна лікарня», обласний протиепілептичний центр, неврологічне відділення, Львівський національний медичний університет імені Данила Галицького, кафедра неврології, м. Львів |

37. Оновлення Брошури дослідника для препарату каріпразин, версія 19 від 13 квітня 2021 року, англійською мовою; Збільшення запланованої кількості пацієнтів у дослідженні в Україні з 41 до 80 пацієнтів; Включення додаткових місць проведення клінічного випробування; Матеріали для дослідників: Шкала Сімпсона –Ангуса (SIMPSON-ANGUS SCALE), версія 3 від 09 березня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного випробування «Багатоцентрове відкрите 2-річне дослідження з оцінки безпечності та переносимості каріпразину з можливістю вибору дози при лікуванні шизофренії у підлітків», код дослідження RGH-188-203, версія з поправкою 1 від 18 квітня 2019 року; спонсор - Gedeon Richter Plc., Hungary (Угорщина)

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | д.м.н., проф. Фільц О.О.  Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна психіатрична лікарня», відділення №25, м. Львів |
| 2. | д.м.н. Мельник Е.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний медичний центр психічного здоров’я» Одеської обласної ради, відділення №9 (дитяче), м. Одеса |
| 3. | директор Паламарчук П.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Херсонський обласний заклад з надання психіатричної допомоги» Херсонської обласної ради, чоловіче психіатричне відділення №3 та жіноче психіатричне відділення №10, с. Степанівка, м. Херсон |
| 4. | к.м.н., зав. центру Блажевич Ю.А.  Комунальне некомерційне підприємство «Клінічна лікарня «ПСИХІАТРІЯ»» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації), Центр первинного психотичного епізоду та сучасних методів лікування, м. Київ |

38. Залучення додаткових місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «6-тижневе міжнародне багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження в паралельних групах з метою оцінки ефективності і безпечності карипразину при лікуванні пацієнтів-підлітків, хворих на шизофренію (пацієнтів у віці від 13 до 17 років)», код дослідження RGH-MD-20, з Поправкою 1 від 16 грудня 2020 р.; спонсор - «Гедеон Ріхтер Пі.ел.сі» (Gedeon Richter Plc.), Угорщина

Заявник - ТОВ «Сінеос Хелс Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | д.м.н., проф. Фільц О.О.  Комунальне некомерційне підприємство Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна психіатрична лікарня», відділення №25, м. Львів |
| 2. | д.м.н. Мельник Е.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Одеський обласний медичний центр психічного здоров’я» Одеської обласної ради, відділення №9 (дитяче), м. Одеса |
| 3. | директор Паламарчук П.В.  Комунальне некомерційне підприємство «Херсонський обласний заклад з надання психіатричної допомоги» Херсонської обласної ради, чоловіче психіатричне відділення №3 та жіноче психіатричне відділення №10, с. Степанівка, м.Херсон |

39. Оновлений протокол, версія 3.0 від 14 червня 2021; Інформація для батьків та Форма інформованої згоди (для країни) від 01 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS\_Версія: PP\_08\_UKR07. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_07 (27 липня 2021); Інформація та Форма інформованої згоди для пацієнта, що досягнув 18 років під час клінічного випробування (для країни) від 01 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: M\_08\_UKR07. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_07 (27 липня 2021); Інформація та Форма інформованої згоди для неповнолітніх віком від 14 до 17 років (для країни) від 01 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: PA\_06\_UKR08B. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_08 (27 липня 2021); Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди для дітей віком від 12 до 13 років (для країни) від 27 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: PA\_06 \_UKR07A. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_07 (27 липня 2021); Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди для дітей віком від 6 до 11 років (для країни) від 27 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія PC\_06\_UKR06. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_06 (27 липня 2021); Форма повторної згоди для батьків (для країни) від 01 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: RPP\_08\_UKR07. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_05 (27 липня 2021); Форма повторної згоди для пацієнта, що досягнув 18 років під час клінічного дослідження (для країни) від 27 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: RM\_08\_UKR07. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_05 (27 липня 2021); Форма повторної згоди для неповнолітніх (віком від 14 до 17 років) (для країни) від 01 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: RPA\_06\_UKR08B. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_06 (27 липня 2021); Форма повторної згоди для дітей віком від 12 до 13 років (для країни) від 27 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: RPA\_06 \_UKR07A. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_04 (27 липня 2021); Форма повторної згоди для дітей віком від 6 до 11 років (для країни) від 27 липня 2021. КВ №: 1199-0337. BICTMS Версія: RPC\_06\_ UKR06. Мова\_Версія та дата: українська та російська\_04 (27 липня 2021); Оновлене маркування досліджуваного лікарського засобу нінтеданібу/плацебо у м’яких желатинових капсулах по 25 мг, 100 мг та 150 мг; Зміна адреси заявника клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване дослідження для оцінювання впливу дози та безпечності перорального застосування нінтеданібу протягом 24 тижнів на фоні стандартного лікування, з подальшим відкритим лікуванням нінтеданібом різної тривалості у дітей та підлітків (віком від 6 до 17 років) з клінічно значущими фіброзуючими інтерстиційними захворюваннями легень» , код дослідження 1199-0337, версія 2.0 від 19 червня 2020; спонсор - Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, Австрія

Заявник - ТОВ «ДОКУМЕДС» («СІА ДОКУМЕДС»), Латвія

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| Alojas iela 6, Riga, LV-1013 (Латвія) | Riga, Katrinas dambis 20, LV-1045 (Латвія) |

40. Оновлений протокол клінічного випробування МК-3475-671 з інкорпорованою поправкою 09 від 23 червня 2021 року, англійською мовою; Україна, MK-3475-671, Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, версія 1.00 від 20 липня 2021 р. українською мовою; Україна, MK-3475-671, Інформація та документ про інформовану згоду для пацієнта, версія 1.00 від 20 липня 2021 р. російською мовою; Україна, MK-3475-671, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на майбутнє біомедичне дослідження, версія 01 від 08 липня 2021 р. українською мовою; Україна, MK-3475-671, Інформаційний листок і документ про інформовану згоду на майбутнє біомедичне дослідження, версія 01 від 08 липня 2021 р. російською мовою; зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване, подвійне-сліпе дослідження III фази двохкомпонентної хіміотерапії препаратами платини в комбінації з пембролізумабом (МК-3475) або без нього, в якості неоад'ювантної / ад’ювантної терапії для пацієнтів з операбельним недрібноклітинним раком легень II, IIIA та IIIВ (Т3-4N2) стадій (НДРЛ) (KEYNOTE-671)», код дослідження MK-3475-671, з інкорпорованою поправкою 05 від 18 липня 2019 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк Енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Бондаренко І.М.  Комунальний заклад «Дніпропетровська міська багатопрофільна клінічна лікарня №4» «Дніпропетровської обласної ради», відділення хіміотерапії, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров’я України», кафедра онкології і медичної радіології, м. Дніпро | д.м.н., проф. Бондаренко І.М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, хіміотерапевтичне відділення з денним стаціонаром, Дніпровський державний медичний університет, кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро |

41. Оновлений протокол клінічного дослідження C-935788-058, версія 4.0 від 23 березня 2021 р.; Оновлена Брошура дослідника (фостаматиніб, таблетки), версія 19 від 01 березня 2021 р.; Оновлена Брошура дослідника (фостаматиніб, таблетки), версія 20 від 12 червня 2021 р.; Інформація для пацієнта та форма згоди на участь у клінічному дослідженні для України, версія 3.0 від 22 червня 2021 р., переклад українською мовою від 12 липня 2021 р.; переклад російською мовою від 12 липня 2021 р. до протоколу клінічного випробування «Відкрите подовжене дослідження 3 фази застосування фостаматинібу динатрію в лікуванні аутоімунної гемолітичної анемії з синдромом теплових аглютинінів», код дослідження C-935788-058, версія 3.0 від 20 липня 2020 р.; спонсор - Райджел Фармасьютікалз, Інк., США (Rigel Pharmaceuticals, Inc., USA)

Заявник - ТОВ «МБ КВЕСТ», Україна

42. Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу RO7021610/efmarodocokin alfa, версія 8 від квітня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Відкрите продовжене дослідження фази ІІ з метою оцінки довгострокової безпечності та переносимості препарату UTTR1147A у пацієнтів із виразковим колітом від помірного до тяжкого ступеня або хворобою Крона», код дослідження GA40209, версія 6 від 15 грудня 2020 р.; спонсор - Genentech, Inc., USA/ Дженентек Інк., США

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»

43. Брошура дослідника досліджуваного лікарського засобу RO7021610/efmarodocokin alfa, версія 8 від квітня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, подвійне масковане, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження фази ІІ в паралельних групах з метою оцінки ефективності, безпечності та фармакокінетики препарату UTTR1147A у порівнянні з плацебо та в порівнянні з ведолізумабом у пацієнтів із виразковим колітом від помірного до тяжкого ступеня», код дослідження GA39925, версія 6 від 08 квітня 2020 р.; спонсор - Genentech, Inc., USA/ Дженентек Інк., США

Заявник - Товариство з Обмеженою Відповідальністю «Контрактно-Дослідницька Організація Іннофарм-Україна»

**44.** Інформаційний листок і форма інформованої згоди для вагітної партнерки, версія 1.1 для України від 20 липня 2021 року, англійською мовою, переклад українською та російською мовами до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, подвійне сліпе, рандомізоване дослідження, що проводиться у паралельних групах з метою вивчення фармакокінетики, ефективності, безпеки та імуногенності у пацієнтів з хронічним бляшковим псоріазом від помірного до тяжкого ступеня, які отримують препарат Хуміра®, та у пацієнтів (або порівняно з пацієнтами) з хронічним бляшковим псоріазом від помірного до тяжкого ступеня, які знаходяться у стадії повторного переходу від лікування препаратом Хуміра® на лікування препаратом AVT02 з наступною подовженою фазою вивчення безпеки AVT02 (ALVOPAD-X)», код дослідження AVT02-GL-302, версія 4.0 з інкорпорованою поправкою 3 від 11 травня 2021 р.; спонсор - «Алвотек Свісс АГ» (Alvotech Swiss AG), Швейцарія

Заявник - ТОВ «ВОРЛДВАЙД КЛІНІКАЛ ТРАІЛС УКР»

45. Включення додаткового місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження для оцінки безпеки та ефективності індивідуально титрованих пероральних доз рункацигуату у пацієнтів з клінічним діагнозом хронічної хвороби нирок з цукровим діабетом та/або гіпертензією, та хоча б однією серцево-судинною супутньою патологією», код дослідження No. BAY1101042 /18748, версія 2.0 з інтегрованою поправкою 1 від 03 вересня 2020р.; спонсор - Байєр АГ, Німеччина

Заявник - ТОВ «Байєр», Україна

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | к.м.н. Новаківський В.В.  Медичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Фрезеніус Медикал Кер Україна» у м. Черкаси, медичний центр, м. Черкаси |

46. Брошура дослідника для Зіботентан, видання 20 від 24 травня 2021 року до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 2b, що проводиться в паралельних групах з метою визначення діапазону доз, оцінки ефективності, безпечності та переносимості Зіботентану і Дапагліфлозину у пацієнтів з хронічною хворобою нирок з оцінюваною швидкістю клубочкової фільтрації (оШКФ) від 20 мл/хв/1,73 м2 до 60 мл/хв/1,73 м2», код дослідження D4325C00001, версія 1.0 від 14 вересня 2020 року; спонсор - «АстраЗенека АБ», Швеція / AstraZeneca AB, Sweden

Заявник - ТОВ «ПАРЕКСЕЛ Україна»

47. Зміна назви та місця проведення клінічного випробування; Зміна відповідального дослідника до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне-сліпе дослідження ІІІ фази для порівняння лікування пембролізумабом (МК-3475) у комбінації з препаратами хіміотерапії та лікування плацебо у комбінації з препаратами хіміотерапії у пацієнтів з раніше нелікованим місцево-рецидивуючим неоперабельним або метастатичним потрійно-негативним раком молочної залози (KEYNOTE-355)», код дослідження MK-3475-355, з інкорпорованою поправкою 05 від 04 жовтня 2019 року; спонсор - «Мерк Шарп Енд Доум Корп.», дочірнє підприємство» Мерк Енд Ко.,Інк.» (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc.), США

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Бондаренко І. М.  Комунальний заклад «Дніпропетровська міська багатопрофільна клінічна лікарня №4» Дніпропетровської обласної ради», відділення хіміотерапії, ДЗ «Дніпропетровська медична академія МОЗ України», кафедра онкології і медичної радіології, м. Дніпропетровськ | д.м.н., проф. Бондаренко І. М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, хіміотерапевтичне відділення з денним стаціонаром, Дніпровський державний медичний університет, кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро |

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н. Колеснік О.О.  Національний інститут раку, відділення малоінвазивної та ендоскопічної хірургії, інтервенційної радіології, м. Київ | к.м.н. Остапенко Ю.В.  Національний інститут раку, відділення малоінвазивної та ендоскопічної хірургії, інтервенційної радіології, м. Київ |

48. MK7684A-003\_Зображення на електронних щоденниках для пацієнта eCOA Tablet Screenshots (Навчальний модуль із користування планшетом, опитувальники EORTC QLQ-C30 version 3, EORTC QLQ-LC13; EQ-5D-5L Tablet version Анкета щодо стану здоров’я, Заява про конфіденційність, інструкції щодо налаштування облікового запису), для України, версія 3.00 від 10 травня 2021 року, українською мовою; MK7684A-003\_Зображення на електронних щоденниках для пацієнта eCOA Tablet Screenshots (Навчальний модуль із користування планшетом, опитувальники EORTC QLQ-C30 version 3, EORTC QLQ-LC13; EQ-5D-5L Tablet version Анкета щодо стану здоров’я, Заява про конфіденційність, інструкції щодо налаштування облікового запису), для України, версія 3.00 від 10 травня 2021 року, російською мовою до протоколу клінічного випробування «Багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе дослідження ІІІ фази комбінації MK-7684 з пембролізумабом (MK-7684A) порівняно з монотерапією пембролізумабом в якості першої лінії терапії для учасників з PD-L1-позитивним метастатичним недрібноклітинним раком легенів», код дослідження MK-7684A-003, з інкорпорованою поправкою 01 від 28 лютого 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

49. Брошура дослідника Авелумаб (MSB0010718C), версія 11 від 04 червня 2021 року, англійською мовою; Спрощене досьє досліджуваного лікарського засобу Авелумаб (MSB0010718C), версія 9.0 від квітня 2021 року, Модуль 2 «Короткий огляд загальної технічної документації», англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Багатоцентрове, відкрите дослідження III фази застосування препарату авелумаб (MSB0010718C) у порівнянні із застосуванням двохкомпонентної комбінації на основі препаратів платини як терапії першої лінії при PD-L1-позитивному, рецидивуючому недрібноклітинному раку легені або недрібноклітинному раку легені IV стадії», код дослідження EMR 100070-005, версія 6.0 від 03 січня 2019 року; спонсор - Merck KGaA, Німеччина

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

50. Залучення додаткових місць проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, відкрите дослідження 2a фази з активним препаратом порівняння в якості контролю, для оцінки ефективності та безпеки ефінопегдутиду (MK-6024) у пацієнтів з неалкогольною жировою хворобою печінки», код дослідження MK-6024-001, з інкорпорованою поправкою 01 від 17 лютого 2021 року; спонсор - «Мерк Шарп енд Доум Корп.», дочірнє підприємство «Мерк енд Ко., Інк.», США (Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., USA)

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МСД Україна»

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | П.І.Б. відповідального дослідника  Назва місця проведення клінічного випробування |
| 1. | д.м.н., проф. Скрипник І.М.  Комунальне підприємство «Полтавська обласна клінічна лікарня ім. М.В. Скліфосовського Полтавської обласної ради», гастроентерологічний центр, Полтавський державний медичний університет, кафедра внутрішньої медицини №1, м. Полтава |
| 2. | д.м.н., проф. Гиріна О.М.  Лікувально-діагностичний центр товариства з обмеженою відповідальністю «Лікувально-діагностичний центр «Адоніс Плюс», амбулаторне відділення, м. Київ |

51. Збільшення кількості досліджуваних в Україні від попередньо запланованої з 420 до 550 осіб до протоколу клінічного дослідження «Подвійне сліпе, рандомізоване, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження для оцінки впливу еволокумабу на серйозні серцево-судинні ускладнення у пацієнтів з високим ризиком розвитку серцево-судинних захворювань без попередньо перенесеного інфаркту міокарда або інсульту», код дослідження 20170625, інкорпорований оновленою поправкою 3, від 30 жовтня 2020 року; спонсор - «Амжен Інк.» (Amgen Inc.), США

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

52. Лист пацієнту з бази даних, версія 1 від 16 квітня 2021 року українською мовою; Лист пацієнту з бази даних, версія 1 від 12 квітня 2021 року російською мовою; Інформаційна брошура про дослідження, версія 1 від 16 квітня 2021 року українською мовою; Інформаційна брошура про дослідження, версія 1 від 12 квітня 2021 року російською мовою; Інформаційна брошура про дослідження для друга або родича, версія 1 від 16 квітня 2021 року українською мовою; Інформаційна брошура про дослідження для друга або родича, версія 1 від 12 квітня 2021 року російською мовою; Лист пацієнту «Ласкаво просимо», версія 1 від 16 квітня 2021 року українською мовою; Лист пацієнту «Ласкаво просимо», версія 1 від 12 квітня 2021 року російською мовою; Оновлена Брошура дослідника з препарату RO7490677 (PRM-151; Recombinant Human Pentraxin-2) , версія 14 від червня 2021 р., англійською мовою; Зміна найменування заявника в Україні з ТОВ «КОВАНС КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» на ТОВ «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 для оцінки ефективності та безпечності застосування PRM-151 у пацієнтів з ідіопатичним легеневим фіброзом», код дослідження WA42293, версія 3 від 13 листопада 2020 року; спонсор - «Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд» [F. Hoffmann-La Roche Ltd.], Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| ТОВ «КОВАНС КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» | ТОВ «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА |

53. Брошура дослідника ABX464, видання 6.0 від 29 червня 2021 року, англійською мовою; Інформаційний листок і форма згоди, версія V4.0UKR(uk)1.0 від 06 липня 2021 року, переклад українською мовою від 21 липня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди, версія V4.0UKR(ru)1.0 від 06 липня 2021 року, переклад російською мовою від 21 липня 2021 року до протоколу клінічного випробування «Відкрите дослідження фази 2b для визначення ефективності та безпечності препарату ABX464 як підтримуючої терапії в пацієнтів із виразковим колітом середнього та тяжкого ступеня», код дослідження ABX464-104, версія 3.0 від 10 вересня 2020 року; спонсор - ABIVAX, Франція

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

54. Зміна назви місця проведення клінічного випробування до протоколу клінічного дослідження «Відкрите, з підбором режиму дозування і підтвердженням концепції, дослідження CX-072, PD-L1 Probody™ Therapeutic, в якості монотерапії та в комбінації з Yervoy® (Іпілімумаб) або із Zelboraf® (Вемурафеніб) у пацієнтів із прогресуючими чи рецидивуючими формами солідних пухлин або лімфомами», код дослідження CTMX-M-072-001, модуль протоколу від 19.08.2020 р., Модуль протоколу 09 від 19.08.2020 р. з інкорпорованою поправкою 09 від 19.08.2020 р.; спонсор - «ЦитомЕкс Терап’ютікс, Інк.» [CytomX Therapeutics, Inc.], США

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «МЕДПЕЙС УКРАЇНА»

|  |  |
| --- | --- |
| БУЛО | СТАЛО |
| д.м.н., проф. Бондаренко І. М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, відділення хіміотерапії, Державний заклад «Дніпропетровська медична академія Міністерства охорони здоров’я України», кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро | д.м.н., проф. Бондаренко І. М.  Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №4» Дніпровської міської ради, хіміотерапевтичне відділення з денним стаціонаром, Дніпровський державний медичний університет, кафедра онкології та медичної радіології, м. Дніпро |

55. Посібник із дослідження для пацієнта, версія [V03 UKR(uk)] від 30 червня 2021 року, українською мовою; Посібник із дослідження для пацієнта, версія [V03 UKR(ru)] від 30 червня 2021 року, російською мовою до протоколу клінічного дослідження «Відкрите розширене дослідження етрасімоду в пацієнтів із активним виразковим колітом від помірного до важкого ступеня тяжкості», код дослідження APD334-303, з інкорпорованою поправкою 2.0 від 07 лютого 2020 року; спонсор - «Арена Фармасьютікалз, Інк.» (Arena Pharmaceuticals, Inc.), United States

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

56. Брошура для лікаря щодо направлення пацієнтів, версія [V03 UKR(uk)] від 10 червня 2021 року, українською мовою; Лист до лікаря щодо направлення пацієнтів, версія [V03 UKR(uk)01] від 20 липня 2021 року, українською мовою; Плакат для дослідницького центру, версія [V02 UKR(uk)] від 7 травня 2021 року, українською мовою; Слайди з інформацією про дослідження, версія [V03 UKR(uk)] від 25 травня 2021 року, українською мовою до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження, що проводиться в паралельних групах, із застосуванням фіксованих доз для оцінки ефективності та безпечності препарату SEP-363856 у пацієнтів із шизофренією у гострому психотичному епізоді», код дослідження SEP361-302, версія 3.00 з інкорпорованою суттєвою поправкою 2.00 від 26 січня 2021 року; спонсор - «Суновіон Фармасьютікалс Інк.» (Sunovion Pharmaceuticals Inc.), США

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

57. Збільшення запланованої кількості досліджуваних для включення у випробування в Україні з 23 до 50 осіб; Зміна найменування заявника в Україні з ТОВ «КОВАНС КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» на ТОВ «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА» до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження фази 3 препарату даролутамід в доповнення до андрогендеприваційної терапії (АДТ) у порівнянні з плацебо плюс АДТ у чоловіків із метастатичним гормон-чутливим раком передміхурової залози (мГЧРПЗ)», код дослідження 21140, версія від 24 вересня 2020 р.; спонсор - Bayer Consumer Care AG, Швейцарія

Заявник - Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛАБКОРП КЛІНІКАЛ ДЕВЕЛОПМЕНТ УКРАЇНА»

58. Брошура для лікаря щодо направлення пацієнтів, версія [V03 UKR(uk)] від 10 червня 2021 року, українською мовою; Лист до лікаря щодо направлення пацієнтів, версія [V03 UKR(uk)01] від 21 липня 2021 року, українською мовою; Слайди з інформацією про дослідження, версія [V03 UKR(uk)] від 25 травня 2021 року, українською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження, що проводиться в паралельних групах, із застосуванням фіксованих доз для оцінки ефективності та безпечності препарату SEP-363856 у пацієнтів із шизофренією у гострому психотичному епізоді», код дослідження SEP361-301, версія 4.00 з інкорпорованою суттєвою поправкою 3.00 від 26 січня 2021 року; спонсор - «Суновіон Фармасьютікалс Інк.» (Sunovion Pharmaceuticals Inc.), США

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

59. Брошура дослідника AGEN1884 (Заліфрелімаб), видання 6.0 від 04 травня 2021 року, англійською мовою; Брошура дослідника AGEN2034 (Балстилімаб), видання 6 від березня 2021 року, англійською мовою; Інформаційний листок і форма згоди (дослідження розширеного застосування препарату фази 2), версія V10.0UKR(uk)1.0 від 08 липня 2021 року, переклад українською мовою від 20 липня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди (дослідження розширеного застосування препарату фази 2), версія V10.0UKR(ru)1.0 від 08 липня 2021року, переклад російською мовою від 20 липня 2021 року до протоколу клінічного випробування «Відкрите, багатогрупове дослідження фази 1/2 з метою вивчення безпечності, переносимості, фармакокінетики, біологічної та клінічної активності препарату AGEN1884 в комбінації з препаратом AGEN2034 у пацієнтів з метастатичними або місцево-розповсюдженими солідними пухлинами та розширення застосування на обрані види солідних пухлин», код дослідження C-550-01, з інкорпорованою поправкою 5 від 26 вересня 2019 року; спонсор - «Адженус Інк.» (Agenus Inc.), США

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

60. Брошура дослідника GLPG3970, видання 3.0 від 5 липня 2021 року, англійською мовою до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження в паралельних групах для оцінки фармакодинаміки, фармакокінетики, безпечності та переносимості препарату GLPG3970 при пероральному застосуванні протягом 12 тижнів у дорослих пацієнтів з активним системним червоним вовчаком», код дослідження GLPG3970-CL-102, версія 2.0 від 18 травня 2021 року; спонсор - Galapagos NV, Belgium

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

61. Додаток до редакції 2.0 «Інформації для пацієнта та форми інформованої згоди», остаточна редакція 1.0 для України від 04 серпня 2021 р., остаточний переклад з англійської мови на українську мову від 09 серпня 2021 р., остаточний переклад з англійської мови на російську мову від 09 серпня 2021 р. до протоколу клінічного випробування «Рандомізоване перехресне дослідження ІІ фази, що проводиться у два етапи з метою порівняння фармакокінетичних характеристик й оцінки безпечності та переносимості мелфлуфену при внутрішньовенному введенні в периферичні та центральні вени при лікуванні пацієнтів із рецидивною та рефрактерною множинною мієломою», код дослідження OP-109, редакція 2.2, Поправка 3 від 10 березня 2021 р.; спонсор - «Онкопептайдс АБ» [Oncopeptides AB], Швеція

Заявник - ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ПІ ЕС АЙ-УКРАЇНА»

62. Оновлений протокол N01269, з інкорпорованою поправкою 2 від 29 березня 2021 року, англійською мовою; Розкадрування анімаційного відео\_версія V2.0UKR(uk), 30 листопада 2020 року, українською мовою; Розкадрування анімаційного відео\_версія V2.0UKR(ru), 30 листопада 2020 року, російською мовою; EpiTrackJunior Посібник, версія для України українською мовою від 16 жовтня 2020 року; EpiTrackJunior Посібник, версія для України російською мовою від 16 жовтня 2020 року; EpiTrackJunior Інтерференція, версія для України українською мовою від 16 жовтня 2020 року; EpiTrackJunior Інтерференція, версія для України російською мовою від 16 жовтня 2020 року; EpiTrackJunior Серії чисел у зворотному порядку, версія для України українською мовою від 16 жовтня 2020 року; EpiTrackJunior Серії чисел у зворотному порядку, версія для України російською мовою від 16 жовтня 2020 року; Ідентифікаційна картка учасника дослідження N01269, від 17 червня 2021 року [V02 UKR(uk)01], українською мовою; Ідентифікаційна картка учасника дослідження N01269, від 17 червня 2021 року [V02 UKR(ru)01], російською мовою; Інформаційний листок і форма згоди малолітнього пацієнта (у віці від 6 до 12 років), версія V1.0UKR(uk)2.0 від 07 травня 2021 року, переклад українською мовою від 11 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди малолітнього пацієнта (у віці від 6 до 12 років), версія V1.0UKR(ru)2.0 від 07 травня 2021 року, переклад російською мовою від 11 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди неповнолітнього пацієнта (у віці від 14 до 18 років), версія V3.0UKR(uk)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад українською мовою від 12 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди неповнолітнього пацієнта (у віці від 14 до 18 років), версія V3.0UKR(ru)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад російською мовою від 12 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди малолітнього пацієнта (у віці від 12 до 14 років), версія V3.0UKR(uk)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад українською мовою від 12 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди малолітнього пацієнта (у віці від 12 до 14 років), версія V3.0UKR(ru)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад російською мовою від 12 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди учасника дослідження, версія V4.0UKR(uk)1.0 від 07 травня 2021 року, переклад українською мовою від 13 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди учасника дослідження, версія V4.0UKR(ru)1.0 від 07 травня 2021 року, переклад російською мовою від 13 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди для батьків, версія V4.0UKR(uk)1.0 від 28 травня 2021 року, переклад українською мовою від 31 травня 2021 року; Інформаційний листок і форма згоди для батьків, версія V4.0UKR(ru)1.0 від 28 травня 2021 року, переклад російською мовою від 31 травня 2021 року; Брошура дослідника Бріварацетам (ucb 34714), від 26 лютого 2021 року, англійською мовою; Переклад українською мовою додатків зразків екрану електронного пристрою V1.0 від 03 березня 2021 року; Переклад російською мовою додатків зразків екрану електронного пристрою V1.0 від 23 лютого 2021 року; Посібник із дослідження для батьків, від 06 травня 2021 року [V03UKR(uk)01], українською мовою; Посібник із дослідження для батьків, від 06 травня 2021 року [V03UKR(ru)01], російською мовою; Посібник учасника дослідження, від 06 травня 2021 року [V03UKR(uk)01], українською мовою; Посібник для учасника дослідження, від 06 травня 2021 року [V03UKR(ru)01], російською мовою; Посібник із дослідження для дітей і підлітків, від 06 травня 2021 року [V03UKR(uk)01], українською мовою; Посібник із дослідження для дітей і підлітків, від 06 травня 2021 року [V03UKR(ru)01], російською мовою; Лист подання для електронної форми інформованої згоди українською мовою, версія 2.1 від 12 квітня 2021 року, переклад українською мовою від 02 червня 2021 року; Словник термінів для Форми інформованої згоди в електронному форматі, версія V02UKR(uk) від 22 квітня 2021 року, переклад українською мовою від 15 червня 2021 року; Словник термінів для Форми інформованої згоди в електронному форматі, версія V02UKR(ru) від 22 квітня 2021 року, переклад російською мовою від 15 червня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди малолітнього пацієнта (у віці від 6 до 12 років), версія V1.0UKR(uk)2.0 від 07 травня 2021 року, переклад українською мовою від 11 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди малолітнього пацієнта (у віці від 6 до 12 років), версія V1.0UKR(ru)2.0 від 07 травня 2021 року, переклад російською мовою від 11 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди неповнолітнього пацієнта (у віці від 14 до 18 років), версія V3.0UKR(uk)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад українською мовою від 12 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди неповнолітнього пацієнта (у віці від 14 до 18 років), версія V3.0UKR(ru)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад російською мовою від 12 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди малолітнього пацієнта (у віці від 12 до 14 років), версія V3.0UKR(uk)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад українською мовою від 12 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди малолітнього пацієнта (у віці від 12 до 14 років), версія V3.0UKR(ru)1.0 від 06 травня 2021 року, переклад російською мовою від 12 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди учасника дослідження, версія V4.0UKR(uk)1.0 від 07 травня 2021 року, переклад українською мовою від 13 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди учасника дослідження, версія V4.0UKR(ru)1.0 від 07 травня 2021 року, переклад російською мовою від 13 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди для батьків, версія V4.0UKR(uk)1.0 від 28 травня 2021 року, переклад українською мовою від 31 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди для батьків, версія V4.0UKR(ru)1.0 від 28 травня 2021 року, переклад російською мовою від 31 травня 2021 року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди вагітної партнерки, версія V1.0UKR(uk)1.0 від 22 липня 2020 року, переклад українською мовою від 27 жовтня 2020року; Зразок електронної форми інформаційного листка і форми згоди вагітної партнерки, версія V1.0UKR(ru)1.0 від 22 липня 2020 року, переклад російською мовою від 27 жовтня 2020року; Розкадрування вступного відеоролика для електронної інформованої згоди для дослідження із участю дітей [V03 UKR(uk)01] від 11 червня 2021 року, переклад українською мовою від 14 червня 2021 року; Розкадрування вступного відеоролика для електронної інформованої згоди для дослідження із участю дітей [V03 UKR(ru)01] від 11 червня 2021 року, переклад російською мовою від 14 червня 2021 року; Огляд системи та функції захисту безпеки даних, версія 3, від 10 червня 2020 року, переклад українською мовою від 08 червня 2021 року до протоколу клінічного дослідження «Рандомізоване, підтверджуюче, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване, багатоцентрове дослідження підбору оптимальної дози в паралельних групах із 2-етапним адаптивним дизайном і рандомізованою відміною для оцінки ефективності, безпечності та переносимості бріварацетаму в якості монотерапії в пацієнтів у віці від 2 до 25 років із дитячою абсансною епілепсією або ювенільною абсансною епілепсією», код дослідження N01269, з інкорпорованою поправкою 1 від 03 вересня 2020 року; спонсор - UCB Biopharma SRL, Belgium

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

63. Оновлена версія протоколу, версія 7.0 від 20 липня 2021; Оновлена Інформація для пацієнта та Форма інформованої згоди, версія 2.0 від 30 липня 2021 р. на основі англомовної версії 4.0 від 26 липня 2021 (українською та російською мовами) до протоколу клінічного дослідження «Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійне сліпе, плацебо-контрольоване дослідження III фази в паралельних групах, з метою оцінки ефективності та безпеки масітинібу у комбінації з рилузолом у порівнянні з плацебо у комбінації з рилузолом при лікуванні пацієнтів з бічним аміотрофічним склерозом (БАС)», код дослідження AB19001, версія 6.0 ROW від 09.03.2020; спонсор - AB Science, Франція

Заявник - ТОВ «Сінерджи Групп Україна», Україна