

## Про затвердження Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань і Типового положення про комісії з питань етики

**Наказ Міністерства охорони здоров'я України**  
**від 23 вересня 2009 року N 690**

**Зареєстровано в Міністерстві юстиції України**  
 **29 жовтня 2009 р. за N 1010/17026**

Із змінами і доповненнями, внесеними  
 наказами Міністерства охорони здоров'я України  
 від 12 липня 2012 року N 523,  
від 6 травня 2014 року N 304,  
 від 18 грудня 2014 року N 966,  
 від 1 жовтня 2015 року N 639,  
від 25 листопада 2021 року N 2609,  
від 28 березня 2022 року N 538,  
від 31 січня 2023 року N 190,  
від 7 червня 2023 року N 1034,  
від 6 жовтня 2023 року N 1745  
*(враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 16 жовтня 2023 року N 1803),  
від 26 січня 2024 року N 138  
*(враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19 лютого 2024 року N 272),  
від 24 травня 2024 року N 894  
*(враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13 червня 2024 року N 1021),  
від 30 грудня 2024 року N 2197  
*(враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18 січня 2025 року N 117)

Додатково див. рішення  
 Державної служби України з питань регуляторної політики та розвитку підприємництва  
 від 26 лютого 2014 року N 23

Відповідно до статей 7, 8 Закону України "Про лікарські засоби", Директиви Європейського Парламенту та Ради 2001/20/ЄС "Про наближення законів, підзаконних актів та адміністративних положень держав-членів стосовно запровадження належної клінічної практики при проведенні клінічних випробувань лікарських засобів для вживання людиною" від 4 квітня 2001 року (із змінами), а також з метою досягнення гармонізації з міжнародними правилами проведення клінічних випробувань лікарських засобів **НАКАЗУЮ**:

1. Затвердити Порядок проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, що додається.

2. Затвердити Типове положення про комісії з питань етики.

3. Визнати такими, що втратили чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 13.02.2006 N 66 "Про затвердження Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань і Типового положення про комісію з питань етики", зареєстрований у Міністерстві юстиції України 10.03.2006 за N 252/12126, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 17.05.2007 N 245 "Про затвердження Порядку визначення спеціалізованих лікувально-профілактичних закладів, у яких можуть проводитись клінічні випробування лікарських засобів", зареєстрований у Міністерстві юстиції України 17.08.2007 за N 950/14217, та наказ Міністерства охорони здоров'я України від 11.08.2006 N 560 "Про затвердження Переліку лікувально-профілактичних закладів, в яких можуть проводитись клінічні випробування лікарських засобів".

4. Директору Департаменту регуляторної політики у сфері обігу лікарських засобів та продукції в системі охорони здоров'я Ю. Б. Константінову забезпечити в установленому порядку державну реєстрацію цього наказу в Міністерстві юстиції України.

5. Контроль за виконанням наказу покласти на заступника Міністра З. М. Митника.

6. Наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування.

|  |  |
| --- | --- |
| **Міністр** | **В. М. Князевич** |
| **ПОГОДЖЕНО:** |  |
| **Голова Державного комітету** **України з питань регуляторної** **політики та підприємництва** | **О. Кужель** |
| **Президент АМН України,** **академік НАН і АМН України** | **О. Ф. Возіанов** |
| **В. о. Голови Антимонопольного** **комітету України** | **О. Мельниченко** |

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони здоров'я України  
від 23 вересня 2009 р. N 690  
(у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України  
від 12 липня 2012 р. N 523)

Зареєстровано  
в Міністерстві юстиції України  
 29 жовтня 2009 р. за N 1010/17026

### ПОРЯДОК проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

|  |
| --- |
| (У тексті Порядку та додатках до нього слова "українською", "досліджуваний", "спонсор" у всіх відмінках та числах замінено словами "державною", "суб'єкт дослідження", "спонсор клінічного випробування" у відповідних відмінках та числах, крім слова "досліджуваний" у словосполученні "досліджуваний лікарський засіб" згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24 травня 2024 року N 894, *враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства охорони здоров'я України від 13 червня 2024 року N 1021) |

### I. Загальні положення

1.1. Цей Порядок розроблений відповідно до статей 7, 8 Закону України "Про лікарські засоби", Закону України "Про захист персональних даних" з урахуванням вимог Директив 2001/20/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 04 квітня 2001 року про наближення законів, підзаконних актів та адміністративних положень держав-членів, що стосуються впровадження належної клінічної практики при проведенні клінічних випробувань лікарських засобів для використання людиною, 2001/83/ЄС від 06 листопада 2001 року про Кодекс Співтовариства щодо лікарських засобів призначених для застосування людиною (Додаток I, частина IV (Лікарські засоби для передової терапії)), Регламент (ЄС) N 536/2014 Європейського Парламенту та Ради від 16 квітня 2014 року про клінічні випробування лікарських засобів для використання людиною та про скасування Директиви 2001/20/ЄС, Регламент (ЄС) N 1901/2006 Європейського Парламенту та Ради від 12 грудня 2006 року про лікарські засоби для педіатричного використання та внесення змін до Регламенту (ЄЕС) N 1768/92, Директиви 2001/20/ЄС, Директиви 2001/83/ЄС і Регламент (ЄС) N 726/2004, Регламент (ЄС) N 1902/2006 Європейського Парламенту та Ради від 20 грудня 2006 року про внесення змін до Регламенту 1901/2006 щодо лікарських засобів для педіатричного використання, Регламент (ЄС) N 1394/2007 Європейського Парламенту та Ради від 13 листопада 2007 року про лікарські засоби передової терапії та внесення змін до Директиви 2001/83/ЄС та Регламенту (ЄС) N 726/2004, Директива Комісії 2005/28/ЄС від 08 квітня 2005 року, що встановлює принципи та детальні вказівки для належної клінічної практики щодо досліджуваних лікарських засобів для використання людиною, а також вимоги щодо дозволу на виробництво або імпорт таких продуктів, Директива 2004/23/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 31 березня 2004 року про встановлення стандартів якості та безпеки для донорства, отримання, тестування, обробки, збереження, зберігання та розподілу тканин і клітин людини, Настанова з належної клінічної практики, що стосується лікарських препаратів передової терапії C(2019) 7140 остаточна версія від 10 жовтня 2019, ICH GCP, ICH GLP, GTP/cGTP, міжнародних етичних принципів біомедичних досліджень із залученням людини та етичного кодексу лікаря.

1.2. Цей Порядок встановлює основні вимоги до проведення клінічних випробувань в Україні лікарських засобів, в тому числі лікарських засобів передової терапії (біологічного походження), які включають лікарські засоби генної терапії, соматичної клітинної терапії, тканинної інженерії; комбіновані лікарські засоби, що включають як складову частину тканини та/або клітини, та одне або кілька медичних виробів, які можуть проводитись за участю пацієнтів (здорових добровольців) за повного або скороченою програмою, у тому числі до випробувань біодоступності/біоеквівалентності, міжнародних багатоцентрових клінічних випробувань.

1.3. Цей Порядок поширюється на всі види клінічних випробувань лікарських засобів, в тому числі лікарських засобів передової терапії, за винятком неінтервенційних досліджень.

Цей Порядок не поширюється на клінічні випробування:

цільної крові людини;

трансплантатів, мінімально оброблених, та призначених для виконання тієї ж функції (функцій) в організмі реципієнта як у донора (гомологічне використання);

незмінені, з огляду на свої біологічні характеристики, гемопоетичні стовбурові клітини / клітини-попередники з пуповинної крові, периферичної крові або кісткового мозку, що застосовуються для формування та поповнення лімфогематопоетичної системи.

Діяльність, пов'язана з трансплантацією гемопоетичних стовбурових клітин / клітин-попередників, здійснюється відповідно до Закону України "Про застосування трансплантації анатомічних матеріалів людині" та Порядку отримання та надання гемопоетичних стовбурових клітин та обміну інформацією щодо наявних анатомічних матеріалів людини, призначених для трансплантації, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2020 року N 257.

1.4. Проведення експертизи матеріалів клінічних випробувань, а також проведення клінічного аудиту клінічного випробування лікарських засобів та лікарських засобів передової терапії покладено на державне підприємство "Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України" (далі - Центр).

1.5. За бажанням заявника Центром безкоштовно надаються консультації з питань якості планування та проведення клінічних випробувань лікарських засобів, в тому числі лікарських засобів передової терапії, відповідно до нормативно-правових актів та правил Належної клінічної практики (GCP).

(розділ I із змінами внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 31.01.2023 р. N 190,  
у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

### II. Визначення термінів

2.1. У цьому Порядку терміни вживаються у такому значенні:

багатоцентрове клінічне випробування (дослідження) - випробування лікарського засобу відповідно до єдиного протоколу клінічного випробування, що проводиться більш ніж в одному місці проведення дослідження;

білок - будь-який полімер альфа-амінокислоти зі специфічною визначеною послідовністю, розмір якої перевищує 40 амінокислот. Коли два або більше амінокислотних ланцюгів у амінокислотному полімері пов'язані один з одним у спосіб, який зустрічається в природі, розмір полімеру амінокислоти базуватиметься на загальній кількості амінокислот у цих ланцюгах і не обмежуватиметься кількістю амінокислот у безперервній послідовності;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом третім згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци третій - сорок другий  
 вважати відповідно абзацами четвертим - сорок третім)

біодоступність - швидкість та ступінь, з якими діюча речовина або її активний компонент абсорбується (усмоктується) з лікарської форми і стає доступною в місці дії;

біоеквівалентність - два лікарських засоби вважаються біоеквівалентними, якщо вони є фармацевтично еквівалентними або фармацевтично альтернативними і якщо їхні біодоступності після введення в одній і тій самій молярній дозі подібні до такого ступеня, що ефекти цих препаратів щодо ефективності та безпечності будуть по суті однаковими;

біологічний лікарський засіб - лікарський засіб, що містить АФІ біологічного походження (речовину або речовини, вироблені біологічним джерелом або з біологічного джерела, для оцінки та визначення якості якої (яких) необхідне проведення фізико-хіміко-біологічних випробувань у поєднанні із технологічною оцінкою виробничого процесу та його контролем).

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом шостим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

До біологічних лікарських засобів належать лікарські засоби передової терапії, імунологічні лікарські засоби та лікарські засоби, які одержують з крові або плазми крові людини, а також лікарські засоби, вироблені за допомогою одного з таких біотехнологічних процесів:

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сьомим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

технологія рекомбінантних ДНК;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом восьмим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

контрольована експресія генів, що кодують біологічно активні білки у прокаріотів та еукаріотів, включаючи трансформовані клітини ссавців;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом дев'ятим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

методи гібридоми та моноклональних антитіл;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом десятим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци шостий - сорок третій вважати  
 відповідно абзацами одинадцятим - сорок восьмим)

близькі родичі **-** фізичні особи, природний зв'язок між якими ґрунтується на походженні один від одного або від спільних предків і має правове значення у випадках, передбачених законодавством. Близькими родичами є чоловік/дружина, батьки, діти, рідні брати і сестри;

брошура дослідника - реферативний виклад доклінічних та клінічних даних про досліджуваний лікарський засіб, які мають значення для його вивчення на людині;

виробник лікарського засобу - юридична особа, яка здійснює хоча б один з етапів виробництва лікарського засобу, уключаючи пакування;

гомологічне використання (однакова основна функція / функції) - використання за концепцією того, що основні функції клітин або тканин у пацієнта однакові або дуже подібні до їхніх функцій у донора;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом чотирнадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци чотирнадцятий - сорок восьмий  
 вважати відповідно абзацами п'ятнадцятим - сорок дев'ятим)

суб'єкт дослідження (пацієнт, здоровий доброволець) - особа, яка бере участь у клінічному випробуванні або приймає досліджуваний лікарський засіб, або включається до групи контролю;

(абзац п'ятнадцятий пункту 2.1 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

досліджуваний лікарський засіб - лікарська форма активної субстанції або плацебо, що вивчається або використовується для порівняння у клінічних випробуваннях, уключаючи препарати, на які вже видане реєстраційне посвідчення, але вони використовуються або виготовляються (складені або упаковані) в інший спосіб порівняно із зареєстрованою лікарською формою, або використовуються за незареєстрованими показами, або ж використовуються для отримання додаткової інформації про зареєстровану форму лікарського засобу;

дослідник/співдослідник - лікар, який має достатню професійну підготовку та досвід лікування пацієнтів, знає правила належної клінічної практики та відповідні нормативно-правові акти. Дослідник несе відповідальність за проведення у місці дослідження клінічного випробування лікарського засобу. Якщо клінічне випробування проводиться групою осіб у певному місці проведення дослідження, один із дослідників визначається відповідальним керівником дослідницької групи і може називатися відповідальним дослідником;

досьє досліджуваного лікарського засобу **-** інформація щодо якості кожного досліджуваного лікарського засобу, у тому числі препаратів порівняння та плацебо, а також дані доклінічних досліджень та відомості про попередні клінічні випробування або клінічне застосування досліджуваного лікарського засобу;

експертиза матеріалів клінічного випробування - попередня та спеціалізована експертизи документів (матеріалів) клінічного випробування лікарського засобу з метою підготовки висновків щодо проведення клінічного випробування / щодо суттєвої поправки;

(абзац дев'ятнадцятий пункту 2.1 розділу II у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

заклад охорони здоров'я (лікувально-профілактичний заклад) (далі - ЛПЗ) - юридична особа будь-якої форми власності та організаційно-правової форми або її відокремлений підрозділ, основними завданнями яких є забезпечення медичного обслуговування населення на основі відповідної ліцензії та професійної діяльності медичних (фармацевтичних) працівників;

законні представники - батьки, усиновлювачі, батьки-вихователі, опікуни, піклувальники, представники закладів, які виконують обов'язки опікунів та піклувальників;

заявник клінічного випробування - фізична або юридична особа (наприклад спонсор клінічного випробування, контрактна дослідницька організація), яка подає заяви про проведення клінічного випробування лікарського засобу / погодження Комісії з питань етики щодо проведення клінічного випробування / суттєвої поправки до центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я (далі - ЦОВВ), а інші матеріали клінічного випробування - до Центру. Заявник, якщо він не є спонсором клінічного випробування, може подавати відповідні заяви лише за наявності доручення, виданого спонсором клінічного випробування, з чітко визначеними делегованими повноваженнями;

(абзац двадцять другий пункту 2.1 розділу II у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 31.01.2023 р. N 190)

звіт про клінічне випробування - надані в письмовій формі результати клінічного випробування та їх аналіз;

ідентифікаційний код суб'єкта дослідження/номер - унікальний ідентифікатор, що присвоюється дослідником кожному суб'єкту випробування для забезпечення його анонімності та використовується замість прізвища у матеріалах клінічного випробування;

індивідуальна реєстраційна форма (далі - ІРФ) - друкований, електронний або оптичний документ, призначений для внесення в нього всієї передбаченої протоколом клінічного випробування інформації, яка підлягає передачі спонсору клінічного випробування, щодо кожного суб'єкта дослідження;

інформована згода - рішення взяти участь у клінічному випробуванні, яке має бути задокументовано у паперовій або електронній формі, датоване та підписане власноруч або електронним підписом, приймається добровільно після належного поінформування про характер клінічного випробування, його значення, вплив та ризик, відповідним чином документально оформляється особою, яка спроможна дати згоду, або її законним представником (близьким родичем); у виняткових випадках, якщо відповідна особа неспроможна писати, вона може дати усну згоду в присутності щонайменше одного свідка, який засвідчує згоду суб'єкта дослідження в письмовій інформованій згоді у паперовій або електронній формі;

(абзац двадцять шостий пункту 2.1 розділу ІІ у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

клінічне випробування (дослідження) лікарського засобу **-** науково-дослідницька робота, метою якої є будь-яке дослідження за участю людини як суб'єкта дослідження, призначене для виявлення або підтвердження клінічних, фармакокінетичних, фармакодинамічних та/або інших ефектів, у тому числі для вивчення усмоктування, розподілу, метаболізму та виведення одного або кількох лікарських засобів та/або виявлення побічних реакцій на один або декілька досліджуваних лікарських засобів з метою оцінки його (їх) безпечності та/або ефективності;

клінічний аудит клінічного випробування - процедура офіційної перевірки Центром матеріалів (документів) клінічного випробування, приміщень, устаткування та обладнання, записів, систем гарантії безпеки, якості та інших ресурсів, які мають відношення до клінічного випробування і які можуть міститися у лікувально-профілактичному закладі, лабораторіях, приміщеннях спонсора клінічного випробування або контрактно-дослідницької організації тощо;

комісія з питань етики при лікувально-профілактичному закладі (далі - комісія з питань етики) - незалежний орган, що діє при закладі охорони здоров'я (лікувально-профілактичному закладі), де проводяться клінічні випробування, який включає медичних/наукових спеціалістів, осіб інших спеціальностей, представників громадськості, які здійснюють нагляд за дотриманням прав, безпекою, благополуччям суб'єктів дослідження пацієнтів (здорових добровольців), етичних та морально-правових принципів проведення клінічного дослідження.

Комісія з питань етики при закладі охорони здоров'я (лікувально-профілактичному закладі) на підставі оцінки етичних та морально-правових принципів погоджує проведення клінічного випробування безпосередньо у місці його проведення, що розташовується на базі ЛПЗ, при якому створена і діє ця комісія;

контрактна дослідницька організація - фізична або юридична особа, яка в рамках угоди зі спонсором клінічного випробування виконує одну чи більше його функцій (повноважень) у клінічному випробуванні й діє на підставі доручення, виданого спонсором клінічного випробування, з чітко визначеними делегованими повноваженнями;

комбіновані лікарські засоби передової терапії - лікарські засоби передової терапії, що містять один або декілька медичних виробів, як невід'ємну частину препарату.

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять другим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

Комбінований лікарський засіб передової терапії має відповідати наступним умовам:

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять третім згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

має включати як невід'ємну частину препарату один чи декілька медичних виробів у значенні статті 1(2)(а) Директиви 93/42/ЄЕС від 14 червня 1993 року щодо питання медичного обладнання або один чи декілька активних імплантованих медичних виробів у значенні статті 1 (2)(с) Директиви 90/385/ЄЕС від 20 червня 1990 року про наближення законодавства держав-членів стосовно активних медичних пристроїв, що імплантуються;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять четвертим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

його частина, представлена клітинами або тканинами, має містити життєздатні клітини або тканини, або

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять п'ятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

його частина, представлена клітинами або тканинами, що містить нежиттєздатні клітини або тканини, має бути здатна виявляти в організмі людини дію, яку можна вважати первинною стосовно дії зазначених пристроїв;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять шостим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци тридцять другий - сорок дев'ятий  
 вважати відповідно абзацами тридцять сьомим - п'ятдесят четвертим)

лікарський засіб - будь-яка речовина або комбінація речовин, представлена як така, що має властивості для лікування або профілактики захворювання у людей; або будь-яка речовина або комбінація речовин, що може використовуватися людьми або вводитися їм з метою відновлення, корекції або зміни фізіологічних функцій шляхом здійснення фармакологічної, імунологічної чи метаболічної дії, або для встановлення медичного діагнозу;

(абзац тридцять сьомий пункту 2.1 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

лікарський засіб генної терапії - біологічний лікарський засіб, якому властиві такі характеристики:

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять восьмим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

АФІ такого лікарського засобу містить або складається з рекомбінантної нуклеїнової кислоти, що використовується або вводиться людині з метою впорядкування, відновлення, заміни, додавання або вилучення генетичної послідовності;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом тридцять дев'ятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

терапевтична, профілактична або діагностична дія лікарського засобу пов'язана безпосередньо з послідовністю рекомбінантної нуклеїнової кислоти, яку він містить, або з продуктом генетичної експресії такої послідовності.

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сороковим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

До лікарських засобів генної терапії не належать вакцини для профілактики інфекційних захворювань.

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок першим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

Продукти генної терапії включають невірусні (плазміди, мРНК, на основі ДНК) і вірусні вектори, які використовуються in vivo, а також клітини, які були модифіковані таким вектором ex vivo;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок другим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

лікарський засіб, вироблений з крові або плазми крові людини - лікарський засіб, вироблений на основі компонентів крові промисловим способом. До таких лікарських засобів належать, зокрема, альбумін, фактори згортання крові, імуноглобуліни людського походження;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок третім згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

лікарський засіб передової терапії - лікарський засіб генної терапії або соматичної клітинної терапії, тканинної інженерії;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок четвертим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

лікарський засіб соматичної клітинної терапії (лікарський засіб соматоклітинної терапії) - біологічний лікарський засіб, якому властиві такі характеристики:

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок п'ятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

містить або складається з клітин чи тканин, біологічні характеристики, фізіологічні функції або структурні властивості яких є важливими для клінічного застосування, були змінені у результаті суттєвих маніпуляцій, або з клітин чи тканин, не призначених для використання з тією самою метою у донора або реципієнта;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок шостим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

представлений як такий, що має властивості, застосовується або вводиться людині з метою лікування, профілактики або діагностики захворювання шляхом фармакологічної, імунологічної або метаболічної дії його клітин або тканин;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок сьомим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

лікарський засіб тканинної інженерії - лікарський засіб, що містить або складається з клітин чи тканин, створених шляхом клітинної або тканинної інженерії, представлений як засіб, що має властивості, застосовується або вводиться людині з метою регенерації, відновлення або заміни людської тканини. Лікарські засоби тканинної інженерії можуть містити клітини чи тканини людського та/або тваринного походження, що є життєздатними або нежиттєздатними, а також додаткові речовини, зокрема продукти клітин, біологічні молекули, біоматеріали, хімічні речовини, клітинні матриці або скаффолди;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом сорок восьмим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци тридцять восьмий - п'ятдесят четвертий  
 вважати відповідно абзацами сорок дев'ятим - шістдесят п'ятим)

місце проведення випробування (далі - МПВ) - місце, де безпосередньо проводиться основна діяльність, пов'язана з клінічним випробуванням (включення пацієнтів, лікування, спостереження тощо), у лікувально-профілактичному закладі;

монітор - особа, призначена спонсором клінічного випробування або контрактною дослідницькою організацією, яка контролює проведення клінічного випробування відповідно до протоколу клінічного випробування;

неінтервенційне дослідження - дослідження, у якому лікарські засоби призначаються звичайним способом відповідно до затвердженої інструкції з медичного застосування. Залучення пацієнта в групу з визначеним методом лікування в протоколі клінічного дослідження заздалегідь не передбачено, а призначення лікарського засобу диктується сучасною практикою і не залежить від рішення включити пацієнта у випробування. Не застосовують додаткових діагностичних або моніторингових процедур щодо пацієнтів, а для аналізу зібраних даних використовують епідеміологічні методи;

непередбачувана побічна реакція - побічна реакція, характер або тяжкість якої не узгоджується з наявною інформацією про лікарський засіб (наприклад, з брошурою дослідника для незареєстрованого лікарського засобу або з інструкцією з медичного застосування / короткою характеристикою для зареєстрованого лікарського засобу);

пацієнт (здоровий доброволець) - особа, яка може бути залучена як суб'єкт дослідження до клінічного випробування лікарського засобу;

первинні медичні документи - оригінальні документи, дані і записи в паперовій або в електронній формі (включаючи документи, що створені, зберігаються та передаються з використанням електронної інформаційної системи) (наприклад, медичні карти стаціонарних хворих, медичні карти амбулаторних хворих, лабораторні записи, службові записки, щоденники суб'єктів дослідження або опитувальники, журнали видачі лікарських препаратів, роздруківки приладів, верифіковані та засвідчені копії або розшифровки фонограм, мікрофіші, фотографічні негативи, мікроплівки або магнітні носії, рентгенівські знімки, адміністративні документи, записи, що зберігаються в аптеці, лабораторії та у відділенні інструментальної діагностики), осіб, які беруть участь у клінічному випробуванні тощо);

(абзац п'ятдесят четвертий пункту 2.1 розділу ІІ у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

побічна реакція **-** у межах клінічного випробування лікарського засобу (оригінального/генеричного) або його вивчення за новим використанням, особливо в разі, якщо терапевтичні дози лікарського засобу не встановлені, до побічних реакцій на лікарський засіб треба відносити всі негативні та непередбачувані відповіді на введення лікарського засобу будь-якої дози. Термін "відповідь на введення лікарського засобу" означає, що існує принаймні припустима вірогідність причинно-наслідкового зв'язку між застосуванням лікарського засобу та побічною реакцією, тобто взаємозв'язок не можна виключити.

Щодо зареєстрованих лікарських засобів цей термін означає всі негативні або непередбачувані реакції, пов'язані із застосуванням лікарського засобу у звичайних дозах з метою профілактики, діагностики або лікування захворювань, відновлення, корекції або впливу на фізіологічні функції;

побічне явище - будь-який несприятливий медичний прояв у суб'єкта дослідження, який не обов'язково має причинний зв'язок із застосуванням лікарського засобу. Побічним явищем може бути будь-який небажаний та непередбачуваний прояв (у тому числі зміни лабораторних даних), симптом або захворювання, які збігаються за часом із застосуванням (досліджуваного) лікарського засобу, незалежно від того, пов'язано це з прийомом (досліджуваного) лікарського засобу чи ні;

попередня експертиза - перевірка комплектності та повноти даних у документах (матеріалах) заявленого клінічного випробування / суттєвої поправки відповідно до вимог цього Порядку;

(пункт 2.1 розділу ІІ доповнено новим абзацом п'ятдесят восьмий згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
у зв'язку з цим абзаци п'ятдесят восьмий - шістдесят третій  
 вважати відповідно абзацами п'ятдесят дев'ятим - шістдесят четвертим)

поправка до протоколу клінічного випробування - письмовий опис змін або формальне роз'яснення тексту протоколу клінічного випробування;

протокол клінічного випробування - документ, який описує завдання, методологію, процедури, статистичні аспекти та організацію клінічного випробування, а також, як правило, раніше отримані дані щодо досліджуваного лікарського засобу та обґрунтування клінічного випробування;

серйозна побічна реакція або серйозне побічне явище - будь-який несприятливий медичний прояв при застосуванні лікарського засобу (незалежно від дозування), який призводить до смерті; являє загрозу життю; вимагає госпіталізації або продовження терміну існуючої госпіталізації; призводить до довготривалої або значної непрацездатності чи інвалідності, до вроджених аномалій чи вад розвитку;

спеціалізована експертиза - оцінка відповідності та аналіз якості документів (матеріалів) клінічного випробування лікарського засобу з метою складання висновків щодо проведення клінічного випробування або затвердження суттєвої поправки;

(пункт 2.1 розділу ІІ доповнено новим абзацом шістдесят другий згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
у зв'язку з цим абзаци шістдесят другий - шістдесят четвертий  
 вважати відповідно абзацами шістдесят третім - шістдесят п'ятим)

спонсор клінічного випробування - юридична або фізична особа, яка несе відповідальність за ініціювання та організацію клінічного випробування лікарського засобу та/або фінансування такого випробування;

(абзац шістдесят третій пункту 2.1 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

суттєві маніпуляції - маніпуляції, яких зазнали клітини або тканини, щоб були досягнуті біологічні характеристики, фізіологічні функції або структурні властивості, необхідні для регенерації, відновлення чи заміни, для яких вони призначені. Суттєві маніпуляції включають, але не обмежуються, наприклад: культивування (культура клітин); диференціювання клітин чи тканин in vitro; генетична модифікація; ферментативна дисоціація / розщеплення тканин; поміщення клітин у медичний виріб; змішування демінералізованої кістки з клітинними та/або тканинними препаратами, та отримання клітин або тканин зі зміненими характеристиками.

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом шістдесят четвертим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

Маніпуляції, такі як розрізання, подрібнення, формування, центрифугування, замочування в антибіотичних чи антимікробних розчинах, стерилізація, опромінення, поділ клітин, концентрування або очищення, фільтрація, ліофілізація, заморожування, кріоконсервація, вітрифікація, не вважаються суттєвими;

(пункт 2.1 доповнено новим абзацом шістдесят п'ятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
у зв'язку з цим абзаци шістдесят четвертий, шістдесят п'ятий  
 вважати відповідно абзацами шістдесят шостим, шістдесят сьомим)

суттєва поправка до протоколу клінічного випробування - поправка до протоколу клінічного випробування вважається суттєвою, якщо вона може мати істотний вплив на безпеку або фізичний чи психічний стан пацієнта (здорового добровольця), що бере участь у клінічному випробуванні, або вплинути на наукове значення дослідження;

уповноважена особа з якості (виробника) - фізична особа, призначена виробником, яка відповідає за гарантію того, що кожна серія лікарського засобу вироблена з дотриманням основних принципів належної виробничої практики, проконтрольована відповідно до специфікацій на препарат і дає дозвіл на реалізацію або на клінічні дослідження кожної серії лікарського засобу.

2.2. Інші терміни у цьому Порядку вживаються у значеннях, наведених в Основах законодавства України про охорону здоров'я, Законі України "Про лікарські засоби", Сімейному кодексі України та інших нормативно-правових актах.

### III. Загальні принципи проведення клінічних випробувань

3.1. Усі клінічні випробування проводяться відповідно до міжнародних етичних принципів із забезпеченням захисту прав, безпеки та благополуччя суб'єктів дослідження. Клінічне випробування може проводитись тільки в тому випадку, якщо очікувана користь виправдовує ризик.

3.2. Клінічні випробування лікарських засобів проводяться з метою встановлення або підтвердження ефективності та нешкідливості лікарського засобу. Вони можуть проводитися в ЛПЗ, які визначаються ЦОВВ, за наявності рішення про проведення клінічних випробувань ЦОВВ (далі - рішення ЦОВВ), що приймається на підставі позитивного висновку експертизи матеріалів щодо проведення клінічного випробування, який надається Центром (далі - Висновок).

(пункт 3.2 розділу ІІІ у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства внутрішніх справ України від 01.03.2023 р. N 141)

3.3. Усі особи, які долучаються до проведення клінічного випробування, повинні мати належну освіту, професійну підготовку й досвід для виконання функцій та обов'язків, пов'язаних з клінічним випробуванням.

3.4. Вибір дослідників та ЛПЗ покладається на спонсора клінічного випробування. Вимоги до дослідників та ЛПЗ наведено в розділі V цього Порядку.

Спонсор клінічного випробування може делегувати будь-які або всі свої функції контрактній дослідницькій організації. При цьому спонсор клінічного випробування залишається відповідальним за ініціацію та проведення клінічного випробування та за інформацію, яка була зібрана в результаті клінічного випробування.

3.5. Усі клінічні випробування розпочинаються після прийняття рішення ЦОВВ, отримання протоколу(ів) комісії(й) з питань етики при ЛПЗ, де безпосередньо має проводитися клінічне випробування щодо погодження цього клінічного випробування, що є підставою для початку його проведення, та укладення договору страхування відповідальності спонсора клінічного випробування перед третіми особами на випадок заподіяння шкоди життю та здоров'ю суб'єктів дослідження (пацієнтів, здорових добровольців) під час їх участі у клінічному випробуванні за класом страхування 13 відповідно до статті 4 Закону України "Про страхування" у порядку, передбаченому законодавством.

(пункт 3.5 розділу ІІІ у редакції наказів Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

3.6. Забезпечення конфіденційності документів, що можуть ідентифікувати особу суб'єкта дослідження, є необхідною умовою для захисту прав суб'єкта дослідження.

3.7. Планування, проведення та звітність усіх клінічних випробувань, у тому числі досліджень з оцінки біоеквівалентності, здійснюються з дотриманням вимог та принципів Належної клінічної практики (GCP).

Кожне клінічне випробування лікарського засобу повинно бути внесене до переліку клінічних випробувань, який розміщується на офіційному сайті ЦООВ до включення першого суб'єкта дослідження. Внесення клінічного випробування до переліку носить інформаційний характер та не повинно перешкоджати його початку й проведенню.

(пункт 3.7 розділу III доповнено абзацом другим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639,  
абзац другий пункту 3.7 із змінами внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

3.8. Якщо досліджуваний лікарський засіб належить до наркотичних засобів, психотропних речовин або прекурсорів, проведення клінічного випробування здійснюється також з дотриманням вимог законодавства про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори.

3.9. Для забезпечення якості усіх аспектів клінічного випробування використовується система певних процедур.

3.10. Реєстрація, обробка і збереження отриманої під час клінічного випробування інформації мають забезпечувати коректне надання, інтерпретацію і верифікацію даних, незалежно від форми створення, використання електронної інформаційної системи, способу передачі та зберігання.

(абзац перший пункту 3.10 розділу ІІІ у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

Перелік основних документів клінічного випробування, які зберігаються у ЛПЗ / місці проведення випробування та у спонсора клінічного випробування, наведено в додатку 1 до цього Порядку. Ці документи мають зберігатися не менш ніж 25 років після завершення клінічного випробування в архіві в паперовій/електронній формі.

(абзац другий пункту 3.10 розділу III у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

3.11. Виробництво та збереження досліджуваного лікарського засобу, а також поводження з ним здійснюються у встановленому законодавством порядку з дотриманням вимог Належної виробничої практики (GMP) та Належної клінічної практики (GCP), Належної лабораторної практики (GLP), для лікарського засобу передової терапії - також і з дотриманням вимог Належної тканинної практики (GTP/cGTP), Настанови "Належна виробнича практика. Спеціальні правила належної виробничої практики лікарських засобів передової терапії" (СТ-Н МОЗУ 42-4.9:2020).

(абзац перший пункту 3.11 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

Основні вимоги до маркування досліджуваного лікарського засобу наведені у розділі VI цього Порядку. Досліджуваний лікарський засіб використовується тільки відповідно до затвердженого протоколу клінічного випробування.

3.12. На будь-якому етапі клінічного випробування або після його завершення Центр може провести клінічний аудит клінічного випробування на предмет дотримання Належної клінічної практики (GCP) відповідно до розділу XIII цього Порядку.

(пункт 3.12 розділу III у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

### IV. Основні вимоги до захисту суб'єктів дослідження

### 1. Загальні положення про захист суб'єктів дослідження

1.1. Захист суб'єктів дослідження забезпечується шляхом оцінки співвідношення ризик/користь як перед проведенням кожного клінічного випробування, в тому числі на підставі попередніх проведених досліджень, так і під час його проведення шляхом нагляду з боку Центру та комісій з питань етики при ЛПЗ.

1.2. Забезпечується особливий захист пацієнтів, які неспроможні дати інформовану згоду на участь у клінічному випробуванні. Такі пацієнти не включаються в клінічне дослідження, якщо його можна провести за участю осіб, які спроможні особисто надати інформовану згоду.

Пацієнти, які неспроможні дати інформовану згоду, включаються в клінічне випробування тільки тоді, коли є підстави очікувати, що застосування досліджуваного лікарського засобу принесе безпосередню користь пацієнту і вона буде перевищувати ризик.

У випадках, коли до клінічного випробування залучаються пацієнти, які в силу свого клінічного стану неспроможні особисто дати інформовану згоду, необхідно отримати інформовану згоду законного представника, а у разі його відсутності - близьких родичів. У протоколі клінічного дослідження або в поправці до нього повинна бути описана процедура отримання інформованої згоди пацієнта після того, як у нього буде відновлена спроможність особисто дати інформовану згоду.

1.3. Клінічне випробування може проводитися у разі, коли:

1.3.1 очікуваний ризик і незручності були зважені стосовно очікуваної користі для суб'єктів дослідження (пацієнтів/здорових добровольців);

1.3.2 суб'єкт дослідження або, якщо він не здатний особисто дати інформовану згоду, його законний представник, а в разі відсутності законного представника у пацієнтів, які перебувають у критичному та невідкладному станах, - близький родич мав можливість під час розмови з відповідальним дослідником / дослідником, відповідальним за отримання інформованої згоди, зрозуміти мету, ризик і незручності клінічного випробування, а також умови, за яких воно буде проводитися;

1.3.3 права суб'єкта дослідження на фізичне і психічне благополуччя, таємницю особистого життя і захист персональних даних забезпечені відповідно до вимог законодавства;

1.3.4 у виняткових випадках, якщо особа не в змозі писати/читати, то нею може бути дана усна згода в присутності мінімум одного свідка, який письмово засвідчує згоду пацієнта в інформованій згоді;

1.3.5 за бажанням суб'єкт дослідження (законний представник / близький родич, що підписав інформовану згоду) у будь-який час може без будь-якої шкоди для себе (суб'єкт дослідження) припинити участь у клінічному випробуванні;

1.3.6 підпункт 1.3.6 пункту 1.3 глави 1 розділу IV виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони  
 здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

1.4. При виникненні будь-якої побічної реакції, що може розцінюватися як страховий випадок, відповідальний дослідник / дослідник має невідкладно, але не пізніше ніж протягом двох календарних днів з дати отримання інформації про виникнення побічної реакції, інформувати про це спонсора клінічного випробування.

1.5. Спонсор клінічного випробування протягом 7 календарних днів з дати, коли про це стало відомо, направляє відповідне повідомлення до страхової компанії.

(пункт 1.5 глави 1 розділу IV із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

1.6. Суб'єкт дослідження або законний представник / близькі родичі можуть й ініціативно (що має бути зазначено в інформованій згоді) протягом 9 календарних днів повідомити відповідну страхову компанію про факт настання побічної реакції для оцінки її як страхового випадку.

### 2. Надання інформації пацієнтам (здоровим добровольцям) про клінічне випробування та одержання від них інформованої згоди

2.1. Пацієнти (здорові добровольці), яких планується залучити до клінічного випробування, мають отримати достатньо інформації про мету та суть клінічного випробування. Відповідальний дослідник / дослідник, відповідальний за отримання інформованої згоди, інформує пацієнта (здорового добровольця), а якщо той неспроможний самостійно дати інформовану згоду, його законного представника / близького родича, щодо всіх аспектів клінічного випробування.

2.2. Рішення пацієнта (здорового добровольця) або його законного представника / близького родича щодо прийняття участі або продовження участі в клінічному випробуванні має бути прийняте ним самостійно й вільно, без будь-якого тиску на нього.

2.3. Письмова та усна інформація про клінічне випробування не повинні містити висловлювань, що змушують пацієнта (здорового добровольця), а також його законного представника / близького родича відмовитись від своїх прав, що звільняють дослідника, спонсора клінічного випробування від відповідальності за заподіяну шкоду.

2.4. Письмові матеріали та усна інформація про клінічне випробування не повинні містити спеціальних термінів і мають бути зрозумілі пацієнту (здоровому добровольцю) або законному представнику / близькому родичу.

2.5. Дослідник надає пацієнту (здоровому добровольцю) або законному представнику / близькому родичу достатню кількість часу для прийняття рішення про участь у клінічному випробуванні. Пацієнт (здоровий доброволець) або законний представник / близький родич повинен одержати вичерпні відповіді на всі питання щодо клінічного випробування.

2.6. Вимоги до письмової та усної інформації, що надається пацієнту (здоровому добровольцю) або законному представнику / близькому родичу, наведені у додатку 2 до цього Порядку:

(абзац перший пункту 2.6 глави 2 розділу IV у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

дослідницького характеру клінічного випробування;

завдань клінічного випробування;

досліджуваного лікарського засобу, в тому числі стосовно вірогідності побічних реакцій та можливості залучення до однієї з груп клінічного випробування;

процедур проведення клінічного випробування;

прав та обов'язків суб'єкта дослідження;

незручностей для суб'єкта дослідження, а також очікуваного ризику та очікуваної користі;

клінічного випробування, яке не носить лікувального характеру;

інших видів медикаментозного або немедикаментозного лікування, що можуть бути призначені суб'єкту дослідження;

компенсації та/або лікування, на які суб'єкт дослідження може розраховувати у разі завдання шкоди його здоров'ю під час клінічного випробування;

розміру виплат суб'єкту дослідження, якщо такі передбачені;

витрат суб'єкта дослідження, якщо такі очікуються, пов'язані з його участю в клінічному випробуванні;

добровільної участі у клінічному випробуванні і що суб'єкт дослідження може відмовитися від неї в будь-який момент без пояснень, без будь-яких санкцій або обмежень його прав;

прав представників Центру, комісії з питань етики та спонсора клінічного випробування стосовно безпосереднього доступу до інформації у первинній медичній документації суб'єкта дослідження для перевірки процедур та/або даних клінічного випробування та/або її обробки, не порушуючи при цьому анонімності суб'єкта дослідження;

своєчасності ознайомлення суб'єкта дослідження або його законного представника з новою інформацією, що може вплинути на бажання суб'єкта дослідження продовжити участь у клінічному випробуванні;

осіб, до яких можна звернутися для одержання додаткової інформації про клінічне випробування і права суб'єкта дослідження, а також фізичних та/або юридичних осіб, з якими суб'єкт дослідження може зв'язатися у разі завдання шкоди його здоров'ю під час клінічного випробування;

обставин та/або причин, через які участь суб'єкта дослідження у клінічному випробуванні може бути припинена;

тривалості участі суб'єкта дослідження у клінічному випробуванні;

приблизної кількості суб'єктів дослідження, що братимуть участь у клінічному випробуванні.

Відомості про суб'єкт дослідження зберігаються в таємниці та обробляються в межах клінічного випробування у знеособленому вигляді.

2.7. До початку участі в клінічному випробуванні пацієнт (здоровий доброволець) або його законний представник / близький родич, а також відповідальний дослідник/дослідник, відповідальний за отримання інформованої згоди, підписують та власноручно датують два примірники інформованої згоди у паперовій формі або підписують електронним підписом інформовану згоду в електронній формі. Інформована згода роздруковується у двох примірниках, по одному примірнику для відповідального дослідника / дослідника та суб'єкта дослідження. Обов'язково має бути зазначено, що згода надана суб'єктам дослідження/законним представником/близьким родичем добровільно на підставі одержаної повної інформації про клінічне випробування.

(пункт 2.7 глави 2 розділу ІV у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

2.8. При залученні до клінічного випробування (терапевтичного або нетерапевтичного) осіб, на участь яких обов'язково потрібне погодження їх батьків/законного представника/близького родича (наприклад, малолітні або неповнолітні, недієздатні особи), ці особи інформуються в межах їх розуміння, а неповнолітні власноруч підписують і датують інформовану згоду, або підписують електронним підписом інформовану згоду в електронній формі.

(пункт 2.8 глави 2 розділу ІV у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

2.9. Один примірник підписаної та датованої інформованої згоди зберігається у відповідального дослідника /дослідника, а після завершення випробування - в архіві ЛПЗ (у паперовій та/або електронній формі) протягом не менше 15 років після завершення відповідного клінічного випробування.

(пункт 2.9 глави 2 розділу ІV у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

2.10. Якщо пацієнт перебуває в критичному або невідкладному стані, що не дає можливості отримати у нього інформовану згоду на участь у клінічному випробуванні, така згода отримується у його законного представника / близького родича.

У разі неможливості одержання інформованої згоди у пацієнта і відсутності його законного представника / близького родича залучення таких пацієнтів до клінічного випробування не допускається, їм має надаватися медична допомога у встановленому порядку.

2.11. Інформована згода має також містити згоду пацієнта (здорового добровольця) або його законного представника / близького родича на обробку його персональних данних, а саме інформацію щодо:

мети обробки персональних даних;

складу та змісту персональних даних;

володільця персональних даних пацієнта;

доступу до персональних даних третіх осіб.

2.12. Уся інформація в інформованій згоді викладається зрозумілою пацієнту або здоровому добровольцю / законному представнику / близькому родичу мовою.

2.13. Порядок надання інформації про клінічне випробування пацієнту (здоровому добровольцю) / законному представнику / близькому родичу, а також отримання інформованої згоди від нього можуть перевірятися Центром, комісією з питань етики при ЛПЗ та спонсором клінічного випробування.

2.14. Суб'єкт дослідження (законний представник / близький родич) у разі порушення прав суб'єкта дослідження під час проведення клінічного випробування може звернутися до спонсора клінічного випробування, Центру, комісії з питань етики при ЛПЗ, ЦОВВ або до суду в установленому законодавством порядку.

2.15. Інтереси суб'єкта дослідження (пацієнтів / здорових добровольців) завжди переважають над інтересами науки і суспільства.

### 3. Клінічні випробування за участю малолітніх та неповнолітніх дітей

3.1. Клінічні випробування за участю малолітніх (до 14 років) та неповнолітніх (від 14 до 18 років) дітей проводяться у разі:

а) отримання інформованої згоди у паперовій або електронній формі обох батьків;

(підпункт "а" пункту 3.1 глави 3 розділу ІV у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

б) надання доступної для розуміння малолітньою та неповнолітньою дитиною письмової та усної інформації про клінічне дослідження. Якщо малолітній спроможний, він усно дає свою згоду на участь у клінічному дослідженні.

Неповнолітній пацієнт особисто підписує та датує інформовану згоду у паперовій або електронній формі, або підписує електронним підписом інформовану згоду в електронній формі.

(абзац другий підпункту "б" пункту 3.1 глави 3 розділу ІV у редакції  
 наказу Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

Відповідальний дослідник / дослідник, відповідальний за отримання інформованої згоди, ураховує явне бажання малолітньої та неповнолітньої дитини взяти участь, або відмовитися від участі в клінічному дослідженні, або вийти з нього в будь-який час;

в) відсутності використання будь-яких заохочень або стимулів, крім компенсації у разі завдання шкоди здоров'ю під час клінічного випробування;

г) малолітні та неповнолітні діти одержать безпосередню користь від участі у клінічному випробуванні, якщо:

клінічне випробування необхідне для підтвердження даних, отриманих під час інших клінічних випробувань, які проводились на дорослих, або для підтвердження даних, отриманих за допомогою інших методів дослідження;

клінічне випробування стосується захворювань, від яких страждають малолітні та неповнолітні діти;

клінічне випробування має такі особливості, що його можна проводити тільки за участю малолітніх та неповнолітніх дітей;

ґ) планування клінічних випробувань здійснено таким чином, що мінімізовані біль, дискомфорт, страх і ризик. Поріг ризику і ступінь дискомфорту, болю чітко визначаються і постійно відстежуються.

3.2. Інформація про залучення до клінічних випробувань малолітніх та неповнолітніх дітей надається в довільній формі, але з обов'язковим зазначенням прізвища, імені та по батькові, віку дитини, прізвищ, імен та по батькові батьків, місця проживання дитини, наявності інформованої згоди, короткого викладення суті клінічного випробування та з обов'язковою позначкою, що інформація, яка надається, є конфіденційною. Ця інформація направляється відповідальним дослідником / дослідником до органів опіки та піклування за місцем постійного проживання дитини протягом доби з дати отримання інформованої згоди на участь у клінічному випробуванні відповідно до підпунктів "а", "б" пункту 3.1 цієї глави.

3.3. Забороняється проведення клінічних випробувань лікарських засобів за участю малолітньої або неповнолітньої дитини, яка позбавлена батьківського піклування, усиновленої дитини або дитини-сироти.

3.4. Інтереси малолітніх та неповнолітніх дітей переважають над інтересами науки і суспільства.

### 4. Клінічні випробування за участю недієздатних суб'єктів дослідження, які неспроможні самостійно дати інформовану згоду

4.1. Клінічні випробування за участю недієздатних пацієнтів проводяться, якщо:

отримано інформовану згоду законного представника / близького родича (згода може бути в будь-який момент відкликана без негативних для суб'єкта дослідження наслідків);

недієздатним пацієнтом одержано інформацію про клінічне випробування, пов'язані з ним ризик і користь у формі, доступній для його розуміння;

відповідальним дослідником / дослідником, відповідальним за отримання інформованої згоди, враховано бажання недієздатного пацієнта узяти участь, або відмовитися від участі в клінічному випробуванні, або вийти з нього в будь-який момент;

не використовуються будь-які заохочення або стимули, крім компенсації у разі завдання шкоди здоров'ю суб'єкта дослідження під час клінічного випробування;

клінічне випробування має значення для підтвердження інформації, отриманої під час інших клінічних випробувань або отриманої іншими методами дослідження;

клінічне випробування безпосередньо стосується захворювання, на яке страждає суб'єкт дослідження;

клінічні випробування сплановані таким чином, щоб мінімізувати біль, дискомфорт, страх і ризик. Поріг ризику і ступінь дискомфорту, болю повинні бути чітко визначені і постійно відстежуватися;

є підстави очікувати, що застосування досліджуваного лікарського засобу принесе суб'єкту дослідження користь, що перевищує ризик або не призведе до жодного ризику.

4.2. Інтереси недієздатного суб'єкта дослідження переважають над інтересами науки і суспільства.

### V. Вимоги до дослідників та ЛПЗ / місця проведення клінічного випробування

5.1. Дослідники, які братимуть участь у клінічному дослідженні, повинні:

мати достатню професійну підготовку, досвід лікування пацієнтів відповідного профілю;

бути обізнаними з міжнародними вимогами належної клінічної практики та нормативно-правовими актами щодо проведення клінічних випробувань в Україні, зокрема брати участь у відповідних семінарах, які проводить Центр;

працювати в ЛПЗ, де планується проведення клінічного випробування (у разі якщо відповідальний дослідник / дослідник є працівником кафедри вищого медичного навчального закладу, необхідна наявність договору про співпрацю між вищим медичним навчальним закладом та ЛПЗ);

дослідники, які будуть залучатися до проведення клінічних випробувань I фази та біоеквівалентності лікарських засобів, крім основних навичок, повинні мати досвід проведення клінічних випробувань, що підтверджується інформацією, наведеною в автобіографіях (curriculum vitae).

5.2. ЛПЗ залучається до проведення клінічного дослідження у разі, якщо:

при ЛПЗ створена та діє комісія з питань етики;

наявна необхідна база для надання екстреної медичної допомоги суб'єктів дослідження у разі виникнення ускладнень під час проведення клінічного випробування (для стаціонарів - наявність реанімаційного відділу або відділення / блоку інтенсивної терапії або палат(и) / ліжок інтенсивної терапії);

у підрозділах ЛПЗ (лабораторії, відділенні функціональної діагностики), які можуть залучатися до проведення клінічних випробувань, регулярно здійснюється метрологічний контроль засобів вимірювальної техніки у строки і в порядку, що передбачені законодавством;

є умови для зберігання досліджуваних лікарських засобів (відповідно до умов зберігання, зазначених при маркуванні лікарських засобів чи у протоколі клінічного дослідження) та документації, яка належить до клінічного дослідження;

є можливість залучати необхідну кількість суб'єктів дослідження відповідно до протоколу клінічного дослідження;

первинна медична документація ведеться відповідно до вимог законодавства та є можливості її зберігання (в архівному приміщенні/електронній інформаційній системі) не менше ніж 15 років після завершення клінічного випробування.

(абзац сьомий пункту 5.2 глави 5 розділу V у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

5.3. ЛПЗ може залучатися до проведення клінічного дослідження I фази та біоеквівалентності лікарських засобів у разі, якщо ЛПЗ відповідає вимогам, наведеним у пункті 5.2 цього розділу, а також наявні:

окремі палати для суб'єктів дослідження - здорових добровольців та умови, необхідні для цілодобового спостереження за їх станом;

окрема маніпуляційна, кімната-їдальня та санітарна кімната для суб'єктів дослідження;

умови зберігання біологічних зразків при проведенні клінічних випробувань.

5.4. Лабораторія для проведення фармакокінетичних досліджень, що залучається до клінічних випробувань, повинна відповідати вимогам Належної лабораторної практики (GLP).

5.5. Пункт 5.5 розділу V виключено

(розділ V доповнено пунктом 5.5 згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639,  
пункт 5.5 розділу V виключено згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 30.12.2024 р. N 2197,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.01.2025 р. N 117)

### VI. Основні вимоги до маркування досліджуваного лікарського засобу

6.1. Маркування досліджуваного лікарського засобу має бути таким, щоб ідентифікувати досліджуваний лікарський засіб та клінічне випробування.

6.2. Необхідна інформація викладається державною мовою та англійською мовою (для міжнародних клінічних випробувань).

(абзац перший пункту 6.2 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

На етикетках повинна бути зазначена така інформація:

а) найменування юридичної особи / прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - спонсора клінічного випробування, місцезнаходження / місце проживання та номер телефону спонсора клінічного випробування, контрактної дослідницької організації або відповідального дослідника / дослідника (інформація про контактну особу для термінового розкодування лікарського засобу);

б) лікарська форма, шлях введення, кількість дозованих одиниць (у разі відкритих клінічних випробувань - назва/ідентифікатор та сила дії / активність);

в) номер серії та/або код для ідентифікації вмісту та операцій з пакування;

г) номер (код) клінічного випробування, що дозволяє ідентифікувати випробування, місце проведення клінічного випробування, відповідального дослідника / дослідника та спонсора клінічного випробування (якщо це не зазначено в іншому місці);

ґ) ідентифікаційний номер суб'єкта дослідження / номер призначеного лікування суб'єкта клінічного випробування та, за потреби, номер візиту;

д) прізвище та ім'я відповідального дослідника / дослідника, якщо вони не зазначені в інформації, визначеній підпунктами "а" або "г" цього пункту;

е) інструкції із застосування (може бути наведене посилання на листок-вкладку, інструкцію для медичного застосування або інший документ, який призначений для суб'єкта дослідження або особи, яка буде вводити досліджуваний лікарський засіб);

є) позначення "тільки для клінічних випробувань" або аналогічне формулювання;

ж) умови зберігання;

з) період використання ("використати до", строк придатності, дата повторного контролю, що прийнята), визначений у форматі "місяць/рік" та у спосіб, що виключає неоднозначність трактування;

и) позначення "зберігати у недоступному для дітей місці" (за винятком випадків, коли досліджуваний лікарський засіб призначений для застосування в клінічних випробуваннях, у яких суб'єкти дослідження не беруть препарат додому).

Місцезнаходження та номер телефону основної контрактної особи для інформації щодо препарату, клінічного випробування та термінового розкодування можуть не міститися на етикетці, якщо суб'єкту випробування надані листок-вкладка або картка, де вказані ці дані, з попередженням тримати їх при собі увесь час.

У разі відсутності зовнішньої упаковки уся необхідна інформація зазначається на внутрішній упаковці.

6.3. Якщо досліджуваний лікарський засіб буде надаватись суб'єкту дослідження або особі, яка його застосовує, у первинній упаковці разом із зовнішньою упаковкою (вони мають зберігатися разом), на зовнішній упаковці має міститися інформація відповідно до пункту 6.2 цього розділу.

Маркування внутрішньої упаковки (або будь-якої первинної упаковки закупореного дозувального пристрою) включає таку інформацію:

а) найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи - спонсора клінічного випробування / виробника / прізвище та ім'я відповідального дослідника / дослідника;

б) лікарську форму, шлях введення (можна не зазначати для твердих лікарських форм для внутрішнього застосування), кількість одиниць дозування та у разі відкритих випробувань - назву/ідентифікатор та силу дії / активність;

в) серію або кодовий номер досліджуваного лікарського засобу для ідентифікації складу та операцій з пакування;

г) посилання на код клінічного випробування, що дозволяє ідентифікувати його, місце проведення клінічного дослідження, дослідника та спонсора клінічного випробування, якщо це не зазначено в іншому місці;

ґ) ідентифікаційний код суб'єкта дослідження / номер призначеного лікування та у відповідних випадках номер візиту.

6.4. Якщо внутрішня упаковка має форму блістерів або є невеликого розміру (наприклад, ампули тощо), де неможливо розмістити інформацію, зазначену в пункті 6.2 цього розділу, досліджуваний лікарський засіб забезпечується зовнішньою упаковкою, на якій міститься повна інформація. При цьому внутрішня упаковка має містити таку скорочену інформацію:

а) найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи - спонсора клінічного випробування / заявника / прізвище та ім'я дослідника;

б) спосіб уведення (можна не зазначати для твердих лікарських форм для внутрішнього застосування) та силу дії / активність;

в) серію або кодовий номер досліджуваного лікарського засобу для ідентифікації складу та операцій з пакування;

г) посилання на код клінічного випробування, що дозволяє ідентифікувати випробування, місце проведення випробування, відповідального дослідника / дослідника та спонсора клінічного випробування, якщо це не зазначено в іншому місці;

ґ) ідентифікаційний код суб'єкта дослідження / код призначеного лікування та у відповідних випадках номер візиту.

6.5. При маркуванні можуть використовуватись символи та піктограми для уточнення вищезазначеної інформації. Можливе включення також додаткової інформації, застереження та/або інструкції щодо поводження з препаратом.

6.6. Допускається спрощене маркування досліджуваних лікарських засобів у разі, якщо вони призначені для клінічних випробувань з такими характеристиками:

планування клінічного випробування не потребує здійснення спеціальних процесів виробництва або пакування;

клінічне випробування проводиться з лікарськими засобами, які зареєстровані в Україні в установленому законодавством порядку;

досліджувані лікарські засоби мають ті самі характеристики, що й показання для застосування, згідно з яким лікарський засіб зареєстровано в Україні.

У цьому випадку маркування оригінальної упаковки доповнюється інформацією, що не повинна закривати оригінальне маркування:

а) найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи - спонсора клінічного випробування / виробника / прізвище та ім'я відповідального дослідника / дослідника;

б) посилання на код клінічного випробування, що дозволяє ідентифікувати випробування, місце проведення клінічного випробування, дослідника та спонсора клінічного випробування.

6.7. У разі якщо необхідно змінити дату "використати до", на упаковку може бути прикріплена додаткова етикетка із зазначенням нової дати "використати до" та номера серії. Її можна накласти на стару дату "використати до", але не на оригінальний номер серії. Ця процедура за необхідності може проводитись дослідником під контролем особи, яка проводить моніторинг клінічного випробування та пройшла спеціальну підготовку. Додаткове маркування відповідним чином зазначається в документації клінічного випробування.

### VII. Експертиза матеріалів щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу

(назва розділу VII у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

7.1. Для проведення клінічних випробувань лікарських засобів заявник подає в паперовій або електронній формі до ЦОВВ документи (матеріали) клінічного випробування, зазначені в підпунктах 7.1.1 та 7.1.2 цього пункту, а до Центру - зазначені у підпунктах 7.1.3 - 7.1.21 цього пункту включно. Документи (матеріали) клінічного випробування можуть подаватися заявником в електронній формі за наявності технічної можливості.

(абзац перший пункту 7.1 розділу VII у редакції наказів  
 Міністерства охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
від 25.11.2021 р. N 2609)

Документи (матеріали) клінічного випробування включають:

(пункт 7.1 розділу VII доповнено абзацом другим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 25.11.2021 р. N 2609)

7.1.1. Супровідний лист за формою, наведеною у додатку 3 до цього Порядку.

(підпункт 7.1.1 пункту 7.1 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.1.2. Заяву про проведення клінічного випробування лікарського засобу/погодження комісії з питань етики при ЛПЗ щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу за формою, наведеною в додатку 4 до цього Порядку.

(підпункт 7.1.2 пункту 7.1 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
 у редакції наказу Міністерства охорони  
 здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

7.1.3. Протокол клінічного випробування лікарського засобу з усіма наявними поправками до нього, що повинен містити інформацію, наведену у розділі 6 Належної клінічної практики (GCP).

7.1.4. Короткий виклад змісту (синопсис) протоколу державною мовою.

7.1.5. Індивідуальну реєстраційну форму (крім міжнародних клінічних випробувань).

7.1.6. Брошуру дослідника, що повинна містити інформацію, наведену у розділі 7 Належної клінічної практики (GCP).

7.1.7. Досьє досліджуваного лікарського засобу.

Повне досьє досліджуваного лікарського засобу надається за формою, наведеною у додатку 5 до цього Порядку, якщо досліджуваний лікарський засіб в Україні не зареєстрований.

(абзац другий підпункту 7.1.7 пункту 7.1 розділу VII із змінами,  
 внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України  
 від 06.05.2014 р. N 304)

Спрощене досьє досліджуваного лікарського засобу надається, якщо повне досьє уже надавалося до Центру цим заявником разом із заявою для отримання Висновку щодо клінічного випробування даного лікарського засобу.

Коротка характеристика на лікарський засіб надається як досьє на досліджуваний лікарський засіб, якщо лікарський засіб уже зареєстрований в Україні.

Для препаратів порівняння та плацебо надається спрощене досьє або коротка характеристика лікарського засобу.

7.1.8. Сертифікат серії досліджуваного лікарського засобу, що буде використаний для клінічного випробування. Сертифікат серії (сертифікат аналізу, сертифікат якості) досліджуваного лікарського засобу - документ, що видається виробником і супроводжує кожну серію лікарського засобу з метою підтвердження його якості (за специфікацією).

При проведенні клінічних досліджень з оцінки біоеквівалентності або терапевтичної еквівалентності, - у випадку закупівлі спонсором клінічного випробування на території країн Європейського Союзу досліджуваного лікарського засобу, що використовується у якості порівняння, - заявник замість сертифікату серії (сертифікат аналізу, сертифікат якості) може надати сертифікат відповідності виробництва закупленої у країні Європейського Союзу серії досліджуваного лікарського засобу принципам належної виробничої практики, виданого уповноваженою особою з якості (виробника).

Якщо під час клінічного випробування буде використана інша серія досліджуваного лікарського засобу, який ввозиться в Україну, то заявник клінічного випробування повинен в строк до 10 календарних днів після завершення митного оформлення досліджуваного лікарського засобу надати в Центр сертифікат даної серії разом із супровідним листом.

(підпункт 7.1.8 пункту 7.1 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

7.1.9. Підпункт 7.1.9 пункту 7.1 виключено

(згідно з наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021,  
у зв'язку з цим підпункти 7.1.10 - 7.1.21  
 вважати відповідно підпунктами 7.1.9 - 7.1.20)

7.1.9. Результати попередніх експертиз та/або Висновків Центру, що стосуються доклінічного вивчення та клінічного випробування лікарського засобу (за наявності).

7.1.10. Перелік уповноважених компетентних органів інших країн, до яких також подавались заявки щодо клінічного випробування, і докладна інформація про прийняті ними рішення (за наявності). Для клінічних випробувань з застосуванням досліджуваного лікарського засобу передової терапії надати копію документа строгого регуляторного органу про класифікацію лікарського засобу передової терапії, а для вітчизняних виробників - від Центру щодо отриманої наукової консультації про класифікацію лікарського засобу передової терапії.

(підпункт 7.1.10 пункту 7.1 розділу VII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

7.1.11. Доручення, видане спонсором клінічного випробування, з чітко визначеними делегованими повноваженнями, якщо заявник клінічного випробування не є спонсором клінічного випробування.

7.1.12. Проект інформованої згоди та інша письмова інформація, яку планується надавати пацієнту (здоровому добровольцю) (державною мовою та англійською мовою (для міжнародних клінічних випробувань)). Проектом має бути передбачена згода пацієнта на використання його персональних даних для обробки результатів дослідження.

(підпункт 7.1.12 пункту 7.1 із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

7.1.13. Короткі відомості про всі поточні клінічні випробування, які проводяться із застосуванням даного досліджуваного лікарського засобу (за наявності).

7.1.14. Раніше надану експертну оцінку клінічного випробування (за наявності). Для клінічних випробувань з застосуванням в якості досліджуваного лікарського засобу передової терапії надати копію експертної оцінки строгого регуляторного органу.

(підпункт 7.1.14 пункту 7.1 розділу VII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

7.1.15. Заяву відповідального дослідника за формою, наведеною у додатку 6 до цього Порядку.

(підпункт 7.1.15 пункту 7.1 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.1.16. Інформацію про ЛПЗ та місце проведення клінічного випробування за формою, наведеною у додатку 7 до цього Порядку, станом на час подання документів (матеріалів).

(підпункт 7.1.16 пункту 7.1 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.1.17. Інформацію про відповідального дослідника / дослідника (*Curriculum vitae*, далі - CV), яка повинна містити такі відомості: П. І. Б., рік народження, освіту, місце роботи, посаду, стаж роботи, науковий ступінь, наукові праці, досвід участі в клінічних випробуваннях (із зазначенням, яких саме).

CV співдослідників необхідно надавати, якщо до клінічного випробування необхідно залучати лікарів різних спеціальностей.

7.1.18. На досліджуваний лікарський засіб надається підтвердження, що роботи на виробничій ділянці або на об'єкті, який зайнятий виробництвом даного лікарського засобу, проводяться з дотриманням принципів належної виробничої практики з наданням сертифіката GMP, або письмової офіційної заяви Уповноваженої особи з якості (виробника), або копії документа, виданого Державною службою України з лікарських засобів, що підтверджує відповідність умов виробництва вимогам Належної виробничої практики (GMP) (для вітчизняних виробників - копія чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів).

Якщо вищезазначені документи внесено до бази даних EudraGMP, заявник надає посилання на цю базу даних. При цьому копію документа з додатками (за наявності) засвідчує заявник.

(підпункт 7.1.18 пункту 7.1 розділу VII доповнено абзацом згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

7.1.19. Зразок маркування досліджуваного лікарського засобу державною мовою та англійською мовою (для міжнародних клінічних випробувань).

(підпункт 7.1.19 пункту 7.1 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

7.1.20. Додаткову інформацію щодо досліджуваного лікарського засобу (за потреби): дослідження з вірусної безпеки; відповідні документи на проведення досліджень або на препарати з особливими властивостями (за наявності), заяву про відповідність виробництва діючої біологічної речовини вимогам Належної виробничої практики (GMP).

7.1.22 підпункт 7.1.22 пункту 7.1 розділу VII виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони  
 здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.1.23 підпункт 7.1.23 пункту 7.1 розділу VII виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони  
 здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.1.24 підпункт 7.1.24 пункту 7.1 розділу VII виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони  
 здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

7.2. За результатами розгляду заяви про проведення клінічного випробування лікарського засобу ЦОВВ протягом трьох календарних днів надсилає до Центру лист-направлення разом із цією заявою, про що повідомляє заявника.

Заявником протягом 30 днів з дня надходження до Центру листа-направлення ЦОВВ подаються до Центру документи (матеріали) клінічного випробування, зазначені в підпунктах 7.1.3 - 7.1.21 пункту 7.1 цього розділу, у трьох примірниках (за необхідності Центр може запросити додатковий(і) примірник(и)).

(пункт 7.2 розділу VII у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

7.3. Між Центром та заявником укладається договір про проведення експертизи. Експертиза матеріалів клінічного випробування підлягає оплаті (без урахування кількості місць проведення дослідження та поправок до протоколу, що супроводжують заяву).

7.4. Документи (матеріали) клінічного випробування підлягають експертизі в Центрі з обов'язковим врахуванням етичних та морально-правових аспектів клінічного випробування після їх надходження до Центру в повному обсязі відповідно до пункту 7.1 цього розділу. Строк проведення експертизи Центром - не більше 30 календарних днів.

Експертиза документів (матеріалів) клінічного випробування лікарського засобу включає етапи попередньої та спеціалізованої експертиз.

Попередня експертиза матеріалів клінічного випробування лікарського засобу починається з дати отримання Центром документів (матеріалів) клінічного випробування лікарського засобу після сплати рахунку вартості експертних робіт в повному обсязі.

Строк проведення попередньої експертизи Центром - не більш ніж 5 календарних днів.

Під час попередньої експертизи Центр може одноразово надати заявнику зауваження в письмовій формі щодо комплектності та повноти заповнення поданих документів (матеріалів) клінічного випробування. Після отримання відповіді на зауваження, Центр протягом двох календарних днів повідомляє заявника про те, чи відповідає надана заява про проведення клінічного випробування лікарського засобу та комплект документів (матеріалів) вимогам цього Порядку та чи можуть вони бути направлені на спеціалізовану експертизу. Якщо Центр не повідомив заявника у строк, передбачений для проведення попередньої експертизи, то заява та комплект документів (матеріалів) клінічного випробування вважається повним згідно вимог Порядку.

Час, потрібний для відповіді на зауваження, не входить до строку проведення попередньої експертизи.

Якщо заявник протягом 20 календарних днів з наступного дня після дати отримання такого повідомлення не надає відповіді на зауваження щодо комплектності або не надає документів (матеріалів) до Центру або листа з обґрунтуваннями строків, необхідних для їх доопрацювання, документи (матеріали) клінічного випробування знімаються з розгляду, про що письмово повідомляється заявник та ЦОВВ.

Спеціалізована експертиза матеріалів клінічного випробування розпочинається у разі позитивних результатів попередньої експертизи за наявності усіх документів, передбачених підпунктами 7.1.3 - 7.1.21 пункту 7.1 цього розділу з обов'язковим врахуванням етичних та морально-правових аспектів клінічного випробування. Строк проведення спеціалізованої експертизи Центром - не більш ніж 23 календарних днів.

У разі виникнення надзвичайної ситуації у сфері охорони здоров'я, що має міжнародне значення (подію, яка становить ризики для здоров'я громадян інших держав, через міжнародне поширення хвороби та/або потенційно вимагає скоординованих міжнародних заходів у відповідь) експертиза документів (матеріалів) клінічних випробувань лікарських засобів, а також вакцин або інших медичних імунобіологічних препаратів для лікування та специфічної профілактики інфекційних та неінфекційних захворювань, здійснюється Центром у строк не більше 5 календарних днів (попередня експертиза Центром - 1 календарний день; спеціалізована експертиза Центром - 4 календарних дні).

(абзац дев'ятий пункту 7.4 розділу VII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

(пункт 7.4 розділу VII у редакції наказів Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
від 31.01.2023 р. N 190,  
від 07.06.2023 р. N 1034)

Строк проведення експертизи матеріалів клінічного випробування із застосуванням досліджуваного лікарського засобу передової терапії становить 79 календарних днів.

(пункт 7.4 розділу VII доповнено абзацом десятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац десятий пункту 7.4 із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Строк проведення попередньої експертизи Центром - не більш ніж 15 календарних днів.

(пункт 7.4 розділу VII доповнено абзацом одинадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац одинадцятий пункту 7.4 із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Строк проведення спеціалізованої експертизи Центром - не більш ніж 64 календарні дні.

(пункт 7.4 розділу VII доповнено абзацом дванадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац дванадцятий пункту 7.4 із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Центр може продовжити період експертизи ще на 50 календарних днів для клінічних випробувань із застосуванням досліджуваного лікарського засобу передової з метою консультацій з фахівцями, про що повідомляється заявник.

(пункт 7.4 розділу VII доповнено абзацом тринадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

7.5. Під час проведення спеціалізованої експертизи матеріалів клінічного випробування Центр на підставі зауважень та коментарів експертів одноразово може запитати в письмовій формі у заявника додаткові матеріали.

(абзац перший пункту 7.5 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства внутрішніх справ України від 07.06.2023 р. N 1034)

Час, потрібний для їх підготовки, не входить до строку проведення спеціалізованої експертизи. Якщо заявник протягом 60 календарних днів не надає Центру додаткових матеріалів або листа з обґрунтуванням строків, необхідних для їх доопрацювання, матеріали клінічного випробування знімаються з розгляду.

(абзац другий пункту 7.5 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства внутрішніх справ України від 07.06.2023 р. N 1034)

Про прийняте рішення Центр письмово повідомляє заявника. При цьому вартість проведення експертних робіт заявникові не повертається. Надалі, на бажання заявника, матеріали подаються для одержання Висновку Центру в установленому порядку.

7.6. За результатами проведеної експертизи Центр надає ЦОВВ Висновок: позитивний, негативний. На підставі Висновку Центру ЦОВВ приймає рішення про проведення клінічних випробувань або про відмову в проведенні клінічних випробувань із зазначенням обґрунтованих підстав для прийняття рішення про відмову в проведенні клінічного випробування. Строк прийняття рішення ЦОВВ - не більше 5 календарних днів.

(абзац перший пункту 7.6 розділу VII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства внутрішніх справ України від 01.03.2023 р. N 141)

Рішенням про проведення клінічного випробування затверджуються назва клінічного випробування, код дослідження, версія та дата протоколу, спонсор клінічного випробування, заявник та/або юридична або фізична особа, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор клінічного випробування чи заявник на ввезення досліджуваних (зареєстрованих або незареєстрованих) лікарських засобів та супутніх матеріалів, відповідальний дослідник, місце проведення дослідження, перелік досліджуваних лікарських засобів, препаратів порівняння та супутніх матеріалів.

(абзац другий пункту 7.6 розділу VII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

(пункт 7.6 розділу VII у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

7.7. У разі незгоди з рішенням ЦОВВ про відмову у проведенні клінічних випробувань заявник має право протягом 30 календарних днів після отримання цього рішення звернутися до ЦОВВ із заявою про перегляд такого рішення з поданням додаткових матеріалів, що обґрунтовують такий перегляд. Зазначена заява розглядається не більше 30 календарних днів з дати її одержання до винесення остаточного рішення. Остаточне рішення з відповідним обґрунтуванням надсилається заявнику в письмовій формі.

Заявник має право звернутися за захистом своїх прав до суду в установленому законодавством порядку.

(пункт 7.7 розділу VII у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

### VIII. Оцінка етичних та морально-правових аспектів клінічного випробування

8.1. Оцінка етичних та морально-правових аспектів клінічного випробування здійснюється комісіями з питань етики при ЛПЗ, де проводяться клінічні випробування.

8.2. Позитивна оцінка комісії з питань етики оформлюється відповідним протоколом її засідання та є погодженням проведення клінічного випробування в конкретному ЛПЗ, де безпосередньо розташоване(і) місце(я) проведення випробування.

8.3. Комісії з питань етики також забезпечують дотримання виконання етичних норм під час проведення клінічних випробувань у конкретному ЛПЗ.

8.4. Для одержання оцінки етичних аспектів клінічного випробування заявник подає до комісії з питань етики при ЛПЗ такі документи в паперовій або електронній формі:

(абзац перший пункту 8.4 розділу VІІІ у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

8.4.1. Супровідний лист за формою, наведеною у додатку 3 до цього Порядку.

(підпункт 8.4.1 пункту 8.4 розділу VIII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

8.4.2. Заяву для одержання висновку Державного експертного центру МОЗ України / погодження комісії з питань етики при ЛПЗ щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу за формою, наведеною у додатку 4 до цього Порядку.

(підпункт 8.4.2 пункту 8.4 розділу VIII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

8.4.3. Протокол клінічного випробування лікарського засобу з усіма наявними поправками до нього, що повинен містити інформацію, наведену в розділі 6 Належної клінічної практики (GCP), викладені мовою оригіналу, та коротке викладення змісту (синопсис) протоколу клінічного випробування державною мовою.

(підпункт 8.4.3 пункту 8.4 розділу VIII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

8.4.4. Брошуру дослідника, що повинна містити інформацію, наведену у розділі 7 Належної клінічної практики (GCP).

8.4.5. Копію Висновку Центру, затвердженого ЦОВВ (за наявності).

8.4.6. Доручення, видане спонсором клінічного випробування, з чітко визначеними делегованими повноваженнями, якщо заявник клінічного випробування не є спонсором клінічного випробування.

8.4.7. Проект інформованої згоди та іншу письмову інформацію, яку планується надавати пацієнту (здоровому добровольцю) (державною мовою та англійською мовою (для міжнародних клінічних випробувань)).

(підпункт 8.4.7 пункту 8.4 із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

8.4.8. Інформацію щодо заходів з набору суб'єктів дослідження (матеріали інформаційного та рекламного характеру, які використовуватимуться для залучення суб'єктів дослідження до клінічного випробування (за наявності)).

8.4.9. Короткі відомості про всі поточні клінічні випробування, що проводяться із застосуванням даного досліджуваного лікарського засобу (за наявності).

8.4.10. Заяву відповідального дослідника за формою, наведеною у додатку 6 до цього Порядку. Надається в ЛПЗ за місцезнаходженням комісії з питань етики.

(підпункт 8.4.10 пункту 8.4 розділу VIII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

8.4.11. Інформацію про ЛПЗ та місце проведення клінічного випробування за формою, наведеною у додатку 7 до цього Порядку, станом на час подання документів (матеріалів).

(підпункт 8.4.11 пункту 8.4 розділу VIII із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

8.4.12. Інформацію про відповідального дослідника / дослідника (CV), що повинна містити такі відомості: П. І. Б., рік народження, освіта, місце роботи, посада, стаж роботи, науковий ступінь, наукові праці, досвід участі в клінічних випробуваннях (із зазначенням, яких саме).

CV співдослідників необхідно надавати, якщо до клінічного випробування залучаються лікарі різних спеціальностей.

8.4.13. Інформацію, що визначає умови сплати винагороди або компенсації суб'єктам дослідження за участь у клінічному випробуванні (якщо це передбачено протоколом клінічного випробування), що може міститися у супровідному листі, з посиланням на відповідний документ, яким це передбачається.

8.4.14. Інструкцію спонсора клінічного випробування/заявника для відповідального дослідника / дослідника щодо дій у разі виникнення події, що може бути трактована як страховий випадок під час проведення клінічного випробування відносно завдання можливої шкоди здоров'ю та життю суб'єктів дослідження.

8.4.15. Копію сертифіката до договору страхування відповідальності спонсора клінічного випробування перед третіми особами на випадок заподіяння шкоди життю та здоров'ю суб'єктів дослідження (пацієнтів, здорових добровольців) під час їх участі у клінічному випробуванні.

(пункт 8.4 розділу VIII доповнено підпунктом 8.4.15 згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639,  
підпункт 8.4.15 пункту 8.4 у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

8.5. Матеріали клінічного випробування подаються до комісії з питань етики в одному примірнику. Заява у повному обсязі за формою, наведеною у додатку 4 до цього Порядку, додається на електронному носії.

(пункт 8.5 розділу VIII із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

8.6. Комісія з питань етики після отримання повного комплекту документів здійснює оцінку морально-етичних та правових аспектів матеріалів клінічного дослідження, за результатами якої погоджує проведення клінічного випробування в конкретному ЛПЗ або надає мотивовану відмову.

8.7. Під час здійснення оцінки морально-етичних та правових аспектів матеріалів клінічних випробувань комісія з питань етики одноразово може запитати в письмовій формі у заявника додаткові матеріали та/або запросити на засідання комісії представника заявника для надання додаткових пояснень. Строк для надання додаткових матеріалів/пояснень не повинен перевищувати 30 календарних днів.

Строк для оцінки етичних та морально-правових аспектів не повинен перевищувати 30 календарних днів з дати отримання комісією заяви (без врахування часу, необхідного для підготовки запитаних додаткових матеріалів/пояснень).

8.8. Про прийняте рішення комісія з питань етики письмово повідомляє заявника.

8.9. У разі негативної оцінки етичних та морально-правових аспектів клінічного випробування заявник протягом 30 календарних днів після одержання рішення може повторно надати матеріали з аргументацією їх перегляду, що мають бути розглянуті в строк до 30 календарних днів з винесенням остаточної оцінки етичних та морально-правових аспектів цього клінічного випробування.

### IX. Проведення клінічного випробування

9.1. Клінічне випробування може розпочинатися в кожному конкретному МПВ за наявності позитивного рішення ЦОВВ, витягу з протоколу комісії з питань етики при ЛПЗ щодо погодження цього клінічного випробування і за умови оформлення договірних відносин між усіма юридичними та фізичними особами, які залучені до проведення клінічного випробування, та після укладення договору страхування відповідальності спонсора клінічного випробування перед третіми особами на випадок заподіяння шкоди життю та здоров'ю суб'єктів дослідження (пацієнтів, здорових добровольців) під час їх участі у клінічному випробуванні за класом страхування 13 відповідно до статті 4 Закону України "Про страхування" у порядку, передбаченому законодавством.

(абзац перший пункту 9.1 розділу IX у редакції наказів  
 Міністерства охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
 від 01.10.2015 р. N 639,  
від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Спонсор клінічного випробування (контрактна дослідницька організація за дорученням спонсора клінічного випробування) укладає із ЛПЗ договори щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів відповідно до вимог законодавства.

Якщо в клінічному випробуванні бере участь науково-дослідна установа або вищий навчальний медичний заклад, що не мають своєї клінічної бази, у такому випадку має бути передбачено підписання тристороннього договору між спонсором клінічного випробування (контрактною дослідницькою організацією за дорученням спонсора клінічного випробування) та ЛПЗ і науково-дослідною установою або вищим навчальним медичним закладом.

Оплата додатково виконаної роботи / наданих послуг відповідальних дослідників / дослідників, яка не пов'язана із виконанням ними своїх посадових обов'язків у ЛПЗ, або науково-дослідної установи, або вищого медичного навчального закладу III - IV рівнів акредитації здійснюється спонсором клінічного випробування або контрактною дослідницькою організацією (за дорученням спонсора клінічного випробування) на підставі окремого договору, що укладається з відповідальним дослідником / дослідником (за потреби - із співдослідниками) відповідно до вимог законодавства.

Цим договором має бути передбачено чітке розмежування функцій ЛПЗ та відповідального дослідника / дослідника / співдослідника, що повинні виконуватися ним у свій неробочий час та пов'язані, як правило, з виконанням інтелектуальної роботи (аналітичної, інформаційної, експертно-консультативної, складання звітів клінічного випробування тощо). Якщо під час виконання такої роботи / надання послуг відповідальний дослідник / дослідник / співдослідник використовують матеріально-технічну базу ЛПЗ, відповідні витрати ЛПЗ мають бути відшкодовані ЛПЗ спонсором клінічного випробування (контрактною дослідницькою організацією за дорученням спонсора клінічного випробування) відповідно до укладеного ним договору з ЛПЗ, який, зокрема, повинен містити окреме положення про таке зобов'язання спонсора клінічного випробування (контрактної дослідницької організації за дорученням спонсора клінічного випробування), або відповідальним дослідником / дослідником / співдослідником за окремим договором, укладеним між ним та ЛПЗ.

Ввезення досліджуваних лікарських засобів та супутніх матеріалів може здійснюватися спонсором клінічного випробування, заявником та/або юридичною або фізичною особою, яка діє за довіреністю, яку надав спонсор клінічного випробування чи заявник на ввезення досліджуваних (зареєстрованих або незареєстрованих) лікарських засобів та супутніх матеріалів (медичних виробів, медичного обладнання тощо), що призначені для використання в межах проведення цього клінічного випробування.

(пункт 9.1 розділу IX доповнено абзацом шостим згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

9.2. Ввезення/вивезення на/з територію(ї) України, облік та зберігання досліджуваного лікарського засобу та супутніх матеріалів, призначених для проведення клінічного випробування, біологічних зразків для лабораторних аналізів здійснюються у порядку, визначеному законодавством.

Якщо досліджуваний лікарський засіб належить до наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, здійснення експортно-імпортних операцій можливе після отримання відповідного дозволу Комітету з контролю за наркотиками.

9.3. Після початку клінічного випробування (підписання першим пацієнтом (здоровим добровольцем) інформованої згоди) відповідно до протоколу клінічного випробування спонсор клінічного випробування або його уповноважена особа надсилає до Центру у строк до 10 календарних днів повідомлення за формою, наведеною в додатку 8 до цього Порядку.

(абзац перший пункту 9.3 розділу IX із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

Абзац другий пункту 9.3 розділу IX виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони  
 здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
у зв'язку з цим абзац третій вважати абзацом другим)

У випадку виключення спонсором клінічного випробування дослідника / МПВ, схваленого Центром та затвердженого ЦОВВ, спонсор клінічного випробування або уповноважена ним особа інформує Центр та комісію з питань етики при ЛПЗ листом довільної форми про прийняте рішення не пізніше 30 календарних днів з дня його прийняття.

9.4. Протягом клінічного випробування та після його закінчення у разі потреби Центр та комісія з питань етики при ЛПЗ можуть запитати в дослідника/спонсора клінічного випробування додаткові матеріали стосовно клінічного випробування.

9.5. Відповідальний дослідник / дослідник повинен проводити клінічне випробування відповідно до протоколу клінічного випробування. Відповідальний дослідник / дослідник може відхилитися від протоколу клінічного випробування лише у разі необхідності усунення небезпеки, що безпосередньо загрожує суб'єктам дослідження, без попереднього затвердження Центром. Таке відхилення від протоколу клінічного випробування дослідник зобов'язаний задокументувати. Опис допущеного відхилення, його причини та (за потреби) пропозиції щодо внесення поправок до протоколу клінічного випробування повинні бути надані спонсору клінічного випробування.

9.6. Комісії з питань етики при ЛПЗ здійснюють нагляд за дотриманням прав, безпеки, благополуччя пацієнтів (здорових добровольців), суб'єктів дослідження, етичних та морально-правових принципів проведення клінічних випробувань.

### X. Зміни та доповнення, що вносяться під час проведення клінічного випробування

### 1. Внесення поправок під час проведення клінічного випробування

1.1. При проведенні клінічного випробування до матеріалів клінічного випробування можуть бути внесені зміни та доповнення. Такі зміни та доповнення розглядаються як поправки, які можуть бути суттєвими або несуттєвими.

1.2. Поправки до матеріалів клінічного випробування вважаються суттєвими, якщо вони можуть вплинути: на безпеку або фізичне чи психічне благополуччя суб'єкта дослідження; на наукову цінність клінічного випробування; на проведення клінічного випробування або керівництво ним; на якість або безпечність досліджуваного лікарського засобу, що застосовується у клінічному випробуванні, а також якщо пропонують зміну відповідального дослідника або додатково залучити до клінічного випробування нового дослідника / нове місце проведення дослідження в Україні за формою, наведеною у додатку 9 до цього Порядку.

(пункт 1.2 глави 1 розділу X із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

1.3. Якщо поправки мають суттєвий характер, спонсор клінічного випробування повідомляє Центр і комісію(ї) з питань етики про причини і зміст поправок.

1.4. Для затвердження суттєвої поправки заявник в паперовій або електронній формі подає до ЦОВВ супровідний лист за формою, наведеною у додатку 10 до цього Порядку, заяву про суттєву поправку/погодження комісією з питань етики при ЛПЗ суттєвої поправки за формою, наведеною у додатку 11 до цього Порядку, а до Центру - матеріали суттєвої поправки (витяги з документів, що містять стару і нову редакцію тексту, або нову версію змінених документів, яку можна ідентифікувати за її новим номером і датою; додаткову інформацію, що включає резюме даних (за наявності), оновлену загальну оцінку ризику і користі (за наявності), можливі наслідки для суб'єктів дослідження, що включені в клінічне випробування, можливі наслідки для оцінки результатів клінічного випробування).

(пункт 1.4 глави 1 розділу X із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
 у редакції наказів Міністерства охорони  
 здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
 від 01.10.2015 р. N 639,  
від 28.03.2022 р. N 538)

1.5. Якщо суттєва поправка стосується більше ніж одного протоколу клінічного випробування для досліджуваного лікарського засобу, спонсор клінічного випробування може зробити узагальнене подання до Центру за умови, що в супровідному листі та заяві зазначено перелік усіх протоколів клінічних випробувань, яких стосується ця поправка.

1.6. Якщо поправки несуттєві (наприклад, зміна контактного телефону, найменування заявника або дослідника у будь-якій країні, крім України, тощо) відповідно до аспектів, зазначених у додатку 9 до цього Порядку, та якщо вони не мають прямого стосунку до проведення клінічного випробування в Україні, такі зміни не підлягають експертизі в Центрі. У цьому випадку заявник письмово повідомляє Центр про внесення несуттєвих поправок у документацію клінічного випробування.

(пункт 1.6 глави 1 розділу X із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

1.7. Дослідник продовжує клінічне випробування відповідно до внесеної(их) суттєвої(их) поправки(ок) до протоколу клінічного випробування тільки в разі прийняття рішення ЦОВВ щодо суттєвої(их) поправки(ок) та якщо немає заперечень з боку комісії з питань етики (стосується конкретного місця проведення клінічного випробування).

За результатами розгляду заяви ЦОВВ протягом трьох календарних днів надсилає до Центру лист-направлення разом із матеріалами, зазначеними в пункті 1.4 цієї глави.

(пункт 1.7 глави 1 розділу Х у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

1.8. Якщо в період проведення клінічного випробування відбувається подія, пов'язана з проведенням клінічного випробування або розробкою досліджуваного лікарського засобу, яка здатна вплинути на безпеку суб'єктів дослідження, спонсор клінічного випробування та/або дослідник здійснюють негайні заходи для забезпечення безпеки суб'єктів дослідження. Спонсор клінічного випробування негайно сповіщає Центр і комісію(ї) з питань етики про подію, що відбулася, і заходи з її усунення.

### 2. Проведення експертизи суттєвих поправок у Центрі

2.1. Центр надає Висновок щодо суттєвих поправок на підставі їх експертизи.

2.2. Центр проводить експертизу (попередню та спеціалізовану) наданих документів (матеріалів) з метою складання обґрунтованого Висновку щодо можливості проведення клінічного випробування відповідно до внесених поправок до матеріалів клінічного випробування.

Між Центром та заявником укладається договір про проведення експертних робіт щодо суттєвої поправки. Оплаті підлягає експертиза змін, викладених у поправках до матеріалів клінічного випробування, що супроводжують заяву про суттєву поправку. Строк проведення експертизи Центром - не більше 25 календарних днів.

Попередня експертиза матеріалів суттєвої поправки починається з дати отримання Центром повного комплекту документів (матеріалів) суттєвої поправки та після сплати рахунку вартості експертних робіт в повному обсязі.

Строк проведення попередньої експертизи Центром - не більше 4 календарних днів.

Під час попередньої експертизи Центр може одноразово надати заявнику зауваження в письмовій формі щодо комплектності поданих матеріалів суттєвої поправки. Після отримання відповідей на зауваження у повному обсязі Центр протягом одного календарного дня повідомляє заявника про передачу матеріалів на спеціалізовану експертизу. Якщо Центр не повідомив заявника у строк, передбачений для проведення попередньої експертизи, то заява та комплект матеріалів суттєвої поправки вважається повним згідно вимог Порядку.

Час, потрібний для відповіді на зауваження, не входить до строку проведення попередньої експертизи.

Якщо заявник протягом 15 календарних днів з наступного дня після дати отримання такого повідомлення не надає відповіді на зауваження щодо комплектності та/або не надає комплект документів (матеріалів) до Центру або листа з обґрунтуваннями строків, необхідних для їх доопрацювання, матеріали суттєвої поправки знімаються з розгляду, про що письмово повідомляється заявник та ЦОВВ.

При наявності повного комплекту матеріалів суттєвої поправки розпочинається спеціалізована експертиза в Центрі. Строк проведення спеціалізованої експертизи Центром - не більш ніж 20 календарних днів.

У разі виникнення надзвичайної ситуації у сфері охорони здоров'я, що має міжнародне значення (подію, яка становить ризики для здоров'я громадян інших держав, через міжнародне поширення хвороби та/або потенційно вимагає скоординованих міжнародних заходів у відповідь) експертиза документів (матеріалів) суттєвої поправки клінічного випробування лікарських засобів, а також вакцин або інших медичних імунобіологічних препаратів для лікування та специфічної профілактики інфекційних та неінфекційних захворювань, здійснюється Центром у строк не більше 5 календарних днів (попередня експертиза Центром - 1 календарний день; спеціалізована експертиза Центром - 4 календарних Дні).

(абзац дев'ятий пункту 2.2 глави 2 розділу X у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

(пункт 2.2 глави 2 розділу Х із змінами, внесеними  
 згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України  
 від 18.12.2014 р. N 966,  
від 31.01.2023 р. N 190,  
у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

Строк проведення експертизи суттєвої поправки із застосуванням досліджуваного лікарського засобу передової терапії становить не більш ніж 68 календарних днів.

(пункт 2.2 глави 2 розділу X доповнено абзацом десятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац десятий пункту 2.2 глави 2 розділу X у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Строк проведення попередньої експертизи Центром - не більш ніж 11 календарних днів.

(пункт 2.2 глави 2 розділу X доповнено абзацом одинадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац одинадцятий пункту 2.2 глави 2 розділу X у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Строк проведення спеціалізованої експертизи Центром - не більш ніж 57 календарних днів.

(пункт 2.2 глави 2 розділу X доповнено абзацом дванадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272,  
абзац дванадцятий пункту 2.2 глави 2 розділу X у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Центр може продовжити період експертизи ще на 50 календарних днів для клінічних випробувань із застосуванням досліджуваного лікарського засобу передової з метою консультацій з фахівцями, про що повідомляється заявник.

(пункт 2.2 глави 2 розділу X доповнено абзацом тринадцятим згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26.01.2024 р. N 138,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 19.02.2024 р. N 272)

2.3. Під час проведення експертизи поправок з метою складання Висновку щодо суттєвої поправки Центр одноразово може запитати в письмовій формі у заявника додаткові матеріали. Строк, потрібний для їх підготовки, не входить до строку проведення експертизи.

Якщо заявник протягом 30 календарних днів не надає Центру запитаних додаткових матеріалів або листа з обґрунтуванням строків, необхідних для їх доопрацювання, то поправки знімаються з розгляду. Про прийняте рішення Центр письмово повідомляє заявника. При цьому вартість проведення експертних робіт заявникові не повертається. Надалі заявник може повторно подати матеріали для одержання Висновку Центру.

2.4. За результатами проведеної експертизи Центр надає ЦОВВ Висновок щодо суттєвої поправки (позитивний, негативний). На підставі Висновку ЦОВВ приймає рішення про затвердження суттєвої поправки або про відмову в затвердженні суттєвої поправки із зазначенням обґрунтованих підстав для прийняття рішення про відмову в затвердженні суттєвої поправки. Строк прийняття рішення ЦОВВ - не більше 5 календарних днів.

(пункт 2.4 глави 2 розділу Х у редакції наказу  
Міністерства охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966,  
із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства внутрішніх справ України від 01.03.2023 р. N 141)

2.5. У разі незгоди з рішенням Центру щодо зняття суттєвої поправки з розгляду або незгоди із Висновком щодо суттєвої поправки заявник може подати аргументовану заяву відповідно керівництву Центру або ЦОВВ. Належним чином обґрунтована заява подається заявником протягом 30 календарних днів після одержання відповідного рішення. Заява для винесення остаточного рішення розглядається не більше 30 календарних днів з моменту її одержання. Остаточне рішення з відповідним обґрунтуванням надсилається заявнику в письмовій формі. Якщо заявник вважає, що його права порушені, він має право звернутися до суду в установленому законодавством порядку.

### 3. Оцінка суттєвих поправок комісією з питань етики при ЛПЗ

3.1. Відповідальний дослідник / дослідник повідомляє комісію з питань етики про причини і зміст суттєвих поправок.

3.2. Комісією з питань етики погоджуються лише ті суттєві поправки, що стосуються безпосередньо конкретного(их) МПВ та відповідального(их) дослідника(ів) конкретного ЛПЗ, при якому функціонує ця комісія.

3.3. Для проведення погодження суттєвих поправок відповідальний дослідник подає до комісії з питань етики при ЛПЗ в паперовій або електронній формі супровідний лист за формою, наведеною у додатку 10 до цього Порядку, заяву за формою, наведеною у додатку 11 до цього Порядку та документи (матеріали) згідно з вимогами пункту 1.4 глави 1 розділу X цього Порядку.

(абзац перший пункту 3.3 глави 3 розділу Х у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

Комісія з питань етики при ЛПЗ розглядає суттєві поправки протягом 15 календарних днів з дати отримання повного пакета документів. Про прийняте рішення комісія з питань етики при ЛПЗ письмово повідомляє відповідального дослідника.

(абзац другий пункту 3.3 глави 3 розділу X у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

3.4. У разі незгоди з рішенням комісії з питань етики відповідальний дослідник / дослідник може подати аргументовану заяву. Належним чином обґрунтована заява подається відповідальним дослідником / дослідником протягом 10 календарних днів після одержання відповідного рішення та має бути розглянута комісією у строк не більше 10 календарних днів з дати її отримання для винесення остаточного рішення. Остаточне рішення з відповідним обґрунтуванням надсилається відповідальному досліднику / досліднику в письмовій формі.

### XI. Завершення клінічного випробування

11.1. Спонсор клінічного випробування інформує Центр та комісію(ї) з питань етики про завершення клінічного випробування (дата останнього візиту останнього суб'єкта дослідження) в Україні протягом 90 календарних днів з дня його завершення відповідно до форми, наведеної в додатку 12 до цього Порядку.

(пункт 11.1 розділу XI із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

11.2. У разі проведення міжнародних багатоцентрових клінічних випробувань спонсор клінічного випробування додатково протягом 90 календарних днів інформує Центр і комісію(ї) з питань етики про повне завершення клінічного випробування в інших країнах.

11.3. У разі дострокового завершення клінічного випробування спонсор клінічного випробування інформує про це Центр і комісію(ї) з питань етики протягом 15 календарних днів з дати завершення із зазначенням причин дострокового завершення клінічного випробування.

11.4*.* Спонсор клінічного випробування періодично (не рідше одного разу на рік після початку клінічного випробування або, на вимогу, частіше) та у разі завершення клінічного дослідження письмово інформує Центр про стан проведення клінічного випробування в Україні відповідно до форми, наведеної в додатку 13 до цього Порядку.

(абзац перший пункту 11.4 розділу XI із змінами, внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304)

Відповідальний дослідник / дослідник періодично (не рідше одного разу на рік після початку клінічного випробування або, на вимогу, частіше) та у разі завершення клінічного випробування письмово інформує комісію з питань етики про стан проведення клінічного випробування у відповідному місці проведення дослідження за тією самою формою.

11.5. Не використані під час клінічного випробування досліджувані лікарські засоби знищуються відповідно до вимог законодавства або повертаються спонсору клінічного випробування.

11.6. Спонсор клінічного випробування повинен забезпечити підготовку заключного звіту про проведене клінічне випробування лікарського засобу за формою, наведеною в додатку 14 до цього Порядку.

Не пізніше одного року після повного завершення клінічного випробування (при проведенні міжнародних клінічних випробувань - після завершення клінічного випробування у всіх країнах) спонсор клінічного випробування надає стислу інформацію про клінічне випробування до Центру.

Заключний звіт про проведене клінічне випробування (у всіх країнах) супроводжується коротким письмовим описом (Резюме результатів клінічного випробування), викладеним простою та зрозумілою мовою для неспеціалістів. Короткий письмовий опис результатів клінічного випробування для неспеціалістів містить наступну інформацію: назву випробування, код протоколу; назва та контактні дані спонсора клінічного випробування/заявника; загальні дані про клінічне випробування (включаючи місце та час проведення випробування, його основні цілі та пояснення причини його проведення); популяція та кількість суб'єктів, включених у випробування в Україні та у світі; диференціювання груп за віком та статтю; критерії включення/невключення; досліджувані лікарські засоби, які були застосовані; опис побічних реакцій та частота їх появи; загальні результати клінічного випробування; коментарі стосовно результатів клінічного випробування; чи передбачене подальше спостереження; вказівка, де саме можна отримати додаткову інформацію.

Резюме результатів клінічного випробування надається англійською мовою та в перекладі державною мовою. Резюме результатів клінічного випробування розміщують в інформаційному ресурсі "Перелік клінічних випробувань лікарських засобів в Україні".

Не пізніше одного року після повного завершення клінічного випробування (при проведенні міжнародних клінічних випробувань - після завершення клінічного випробування у всіх країнах) відповідальний дослідник / дослідник надає стислу інформацію про клінічне випробування до комісії з питань етики.

(пункт 11.6 розділу XI із змінами, внесеними згідно з наказом  
Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

### XII. Повідомлення про побічні явища та реакції

### 1. Повідомлення, які надає відповідальний дослідник / дослідник

1.1. Під час проведення клінічного випробування відповідальний дослідник / дослідник негайно, але не пізніше ніж протягом 24 годин, коли це стало йому відомо, повідомляє спонсора клінічного випробування про всі серйозні побічні явища, крім тих, які у протоколі або брошурі дослідника визначені як такі, що не потребують негайного повідомлення. У первинних і наступних повідомленнях суб'єкти дослідження ідентифікуються за ідентифікаційним кодом суб'єкта дослідження, що їм був присвоєний під час дослідження.

(пункт 1.1 глави 1 розділу XII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
пункт 1.1 глави 1 розділу XII із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

1.2. Відповідальний дослідник / дослідник повідомляє спонсора клінічного випробування також про всі побічні явища та/або відхилення від норми лабораторних показників, визначених у протоколі клінічного випробування як критичні, для оцінки безпеки відповідно до вимог та в строки, зазначені спонсором клінічного випробування у протоколі клінічного випробування.

1.3. Відповідальний дослідник / дослідник документує і не пізніше 7 календарних днів з дати, коли це стало йому відомо, повідомляє комісію з питань етики про всі підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції, які стосуються досліджуваного лікарського засобу, що призвели до смерті або являли загрозу для життя суб'єкта дослідження, та які сталися у клінічному випробуванні у даному МПВ. Додаткова інформація щодо цього випадку надається комісії з питань етики протягом наступних 8 календарних днів. Вимоги до складання повідомлення про підозрювану непередбачувану серйозну побічну реакцію наведені в додатку 15 до цього Порядку.

(абзац перший пункту 1.3 глави 1 розділу XII із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Повідомлення про підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції, подаються до комісії з питань етики при ЛПЗ в паперовій або електронній формі на адресу електронної пошти комісії, або вносяться до електронної інформаційної системи.

Надання відповідальним дослідником / дослідником повідомлень з безпеки (звітний період) до спонсора клінічного випробування та комісії з питань етики починається з дати початку клінічного випробування у даному МПВ (підписання першим суб'єктом дослідження інформованої згоди) та завершується із закінченням клінічного випробування у даному МПВ (дата останнього візиту останнього суб'єкта дослідження), якщо інше не передбачено протоколом клінічного випробування.

(пункт 1.3 глави 1 розділу XII із змінами, внесеними згідно з  
наказами Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
від 28.03.2022 р. N 538,  
у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

1.4. Не пізніше 15 календарних днів з дати, коли це стало йому відомо, відповідальний дослідник / дослідник повідомляє комісію з питань етики про всі інші підозрювані серйозні непередбачувані побічні реакції, які стосуються досліджуваного лікарського засобу, та які сталися у клінічному випробуванні у даному МПВ.

(пункт 1.4 глави 1 розділу XII із змінами внесеними згідно з  
 наказами Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

1.5. У разі смерті суб'єкта дослідження відповідальний дослідник / дослідник надає спонсору клінічного випробування, Центру і комісії з питань етики всю витребувану ними додаткову інформацію.

### 2. Повідомлення, які надає спонсор клінічного випробування

2.1. Надання повідомлень про підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції в паперовій або електронній формі до Центру (звітний період) починається з дати затвердження ЦОВВ висновку Центру щодо проведення клінічного випробування та завершується із закінченням клінічного випробування в Україні, якщо інше не передбачено протоколом клінічного випробування.

Подання повідомлень про підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції та/або іншої інформації з безпеки досліджуваного лікарського засобу до Центру, комісії з питань етики при ЛПЗ, відповідальних дослідників відповідно до цього Порядку здійснюється в паперовій формі або в електронній формі на адресу електронної пошти Центру, комісії з питань етики при ЛПЗ, відповідальних дослідників, дійсну на дату звітування, або в електронній інформаційній системі.

(пункт 2.1 глави 2 розділу ХІІ у редакції наказів  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538,  
від 07.06.2023 р. N 1034)

2.2. Спонсор клінічного випробування негайно, але не пізніше 7 календарних днів з дати, коли це стало йому відомо, повідомляє Центр та відповідального дослідника / дослідника про всі підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції, що стосуються досліджуваного лікарського засобу, які призвели до смерті або являли загрозу для життя суб'єкта дослідження та сталися у клінічному дослідженні, затвердженому в Україні. Додаткова інформація щодо цього випадку надається Центру та відповідальному досліднику / досліднику протягом наступних 8 календарних днів. Вимоги до складання повідомлення про підозрювану непередбачувану серйозну побічну реакцію наведені в додатку 15 до цього Порядку.

(пункт 2.2 глави 2 розділу XII із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
у редакції наказу Міністерства охорони  
 здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

2.3. Не пізніше 15 календарних днів з дати, коли це стало йому відомо, спонсор клінічного випробування повідомляє Центр та відповідального дослідника / дослідника про всі інші підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції, які стосуються досліджуваного лікарського засобу, що сталися у клінічному дослідженні, затвердженому в Україні.

(пункт 2.3 глави 2 розділу XII із змінами внесеними згідно з  
 наказом Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

2.4. Спонсор клінічного випробування інформує всіх відповідальних дослідників/дослідників, які беруть участь у проведенні клінічного випробування даного досліджуваного лікарського засобу, та відповідні комісії з питань етики (де в МПВ розпочалось клінічне випробування), про всі виявлені випадки підозрюваних непередбачуваних серйозних побічних реакцій, які стосуються досліджуваного лікарського засобу, у вигляді періодичного переліку, який включає інформування про зміни профілю безпеки. Періодичність надання спонсором клінічного випробування переліків підозрюваних непередбачуваних серйозних побічних реакцій обумовлена особливостями клінічного випробування та обсягом отриманих спонсором клінічного випробування повідомлень про підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції, але не рідше 1 разу на пів року не пізніше 60 календарних днів з дня оформлення звіту.

(пункт 2.4 глави 2 розділу XII у редакції наказів  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034,  
від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

2.5. Спонсор клінічного випробування зберігає документацію про всі побічні явища, про які йому повідомляють відповідальні дослідники / дослідники.

2.6. При проведенні довгострокових клінічних випробувань спонсор клінічного випробування надає до Центру письмовий звіт з безпеки лікарських засобів, що перебувають у стадії розробки, в паперовій або електронній формі (на електронну адресу Центру) не рідше одного разу на рік не пізніше 60 календарних днів з дня оформлення звіту згідно з вимогами, наведеними в додатку 16 до цього Порядку.

(абзац перший пункту 2.6 глави 2 розділу XII із змінами,  
 внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України  
 від 06.05.2014 р. N 304,  
у редакції наказу Міністерства охорони  
 здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538)

При підготовці звіту спонсор клінічного випробування має звернути увагу на такі пункти: залежність побічної реакції від дози досліджуваного лікарського засобу, тривалості лікування; відновлення стану суб'єкта дослідження після відміни чи тимчасового припинення лікування; докази попередньої токсичності досліджуваного лікарського засобу для суб'єктів дослідження; підвищена частота випадків токсичності досліджуваного лікарського засобу; передозування досліджуваного лікарського засобу і його наслідки, подальше лікування; взаємодія лікарських засобів та інші пов'язані з цим ризики; специфічні зміни безпеки стосовно особливої популяції суб'єктів дослідження (особи похилого віку, діти, інші групи ризику); позитивні чи негативні дані застосування у вагітних та під час лактації; зловживання прийомом досліджуваного лікарського засобу (за наявності); ризики, виникнення яких пов'язане з дослідними та діагностичними процедурами; ризики, що можуть бути пов'язані з недостатньою якістю досліджуваного лікарського засобу; дані з безпеки та ефективності досліджуваного лікарського засобу, отримані з неклінічних досліджень.

(абзац другий пункту 2.6 глави 2 розділу XII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

При обґрунтованій підозрі щодо підвищення ризику для суб'єктів дослідження Центр може зобов'язати спонсора клінічного випробування надавати звіт щодо безпеки лікарських засобів, що перебувають у стадії розробки, частіше.

2.7. У разі проведення декількох клінічних випробувань з тим самим досліджуваним лікарським засобом спонсор клінічного випробування може надавати до Центру узагальнений звіт щодо безпеки досліджуваного лікарського засобу. Разом зі звітом спонсор клінічного випробування у супровідному листі зазначає перелік усіх клінічних випробувань, що проводяться в Україні або за участю України, яких стосується даний звіт. Строк формування та надання щорічного звіту в цьому випадку починається з дати отримання спонсором клінічного випробування першого дозволу на проведення клінічного випробування з цим досліджуваним лікарським засобом у будь-якій країні світу (міжнародна дата початку розробки).

(пункт 2.7 глави 2 розділу XII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

### 3. Реєстрація та аналіз повідомлень про підозрювані непередбачувані серйозні побічні реакції Центром

3.1. Центр реєструє всі випадки підозрюваних непередбачуваних серйозних побічних реакцій, що стосуються усіх клінічних випробувань, що проводяться в Україні, які стали йому відомі, та проводить їх аналіз.

(пункт 3.1 глави 3 розділу XII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

3.2. При підозрі щодо підвищення ризику для суб'єктів дослідження Центр запитує у спонсора клінічного випробування додаткову інформацію щодо безпеки підозрюваного досліджуваного лікарського засобу, яка має бути надана протягом 7 календарних днів з дня отримання запиту.

(абзац перший пункту 3.2 глави 3 розділу XII у редакції наказу  
 Міністерства охорони здоров'я України від 07.06.2023 р. N 1034)

Якщо спонсор клінічного випробування протягом цього строку не надає такої інформації або листа з обґрунтуванням строків, необхідних для її підготовки, Центр може прийняти рішення про тимчасове або повне зупинення даного клінічного випробування, про що письмово повідомляє спонсора клінічного випробування та дослідників.

### XIII. Проведення клінічного аудиту клінічного випробування лікарського засобу

13.1. Центр може проводити клінічні аудити клінічних випробувань лікарських засобів. Клінічний аудит клінічного випробування проводиться безкоштовно.

При проведенні клінічного аудиту Центром перевірці підлягають документи, записи, приміщення, устаткування та обладнання, система забезпечення якості та інші ресурси, які можуть зберігатися та знаходитись у ЛПЗ, лабораторіях (у тому числі фармакокінетичних), в офісах спонсора клінічного випробування та/або контрактної дослідницької організації або в інших місцях, що мають стосунок до клінічного випробування досліджуваного лікарського засобу.

13.2. Щоквартальний план проведення клінічних аудитів та їх результати оприлюднюються на офіційному сайті Центру.

13.3. Клінічний аудит випробування починається не раніше ніж через 14 календарних днів після надсилання попереднього повідомлення та узгодження із заявником клінічного випробування та з відповідальним дослідником / дослідником початку його проведення.

У разі якщо Центр має об'єктивні підстави припускати, що викладені в заяві для одержання висновку Центру умови не виконуються, або якщо Центр має у своєму розпорядженні дані, що ставлять під сумнів безпеку суб'єктів дослідження або наукову обґрунтованість клінічного випробування, або дані, які свідчать про фальсифікацію, можливе скорочення терміну між наданням попереднього повідомлення та проведенням клінічного аудиту клінічного випробування.

13.4. Клінічний аудит клінічного випробування здійснюють фахівці Центру, які володіють знаннями та мають досвід з питань організації та проведення клінічних випробувань і не беруть участі в їх проведенні, а також не залежать від спонсора клінічного випробування та дослідників.

13.5. За потреби до участі в проведенні клінічного аудиту клінічного випробування можуть залучатися інші фахівці (відповідно до особливостей протоколу дослідження та мети клінічного аудиту клінічного випробування).

13.6. Особи, які проводять клінічний аудит клінічного випробування, зберігають конфіденційність інформації, яку одержують під час його проведення, відповідно до вимог законодавства.

13.7. При проведенні клінічного аудиту клінічного випробування в місці проведення випробування обов'язковою умовою є присутність відповідального дослідника / дослідника (або особи, яка виконує його функції), а також можуть бути присутні представники спонсора клінічного випробування.

13.8. Під час проведення клінічного аудиту можуть бути висловлені критичні, суттєві або несуттєві зауваження.

13.8.1. До критичних належать зауваження у випадку виявлення порушень, що негативно впливають на права, безпеку або здоров'я суб'єктів дослідження та/або впливають на якість та цілісність даних клінічного дослідження. Критичні зауваження стосуються: невідповідності даних, фальсифікації даних, відсутності первинних медичних документів та чисельних суттєвих зауважень. Критичні зауваження є підставою для тимчасової або повної зупинки клінічного випробування. Про прийняте рішення та про підстави щодо тимчасової або повної зупинки клінічного випробування Центр письмово повідомляє заявника та дослідника.

13.8.2. До суттєвих належать зауваження щодо виявлення недоліків, які можуть негативно вплинути на права, безпеку та здоров'я суб'єктів дослідження та/або можуть вплинути на якість і цілісність даних клінічного дослідження. Суттєві недоліки включають у себе відхилення від протоколу клінічного випробування та/або чисельні несуттєві зауваження. Суттєві недоліки потребують вчасного їх виправлення у встановлені за результатами клінічного аудиту строки з наданням письмового повідомлення про їх усунення до Центру.

13.8.3. До несуттєвих належать зауваження щодо виявлення недоліків, які не впливають на права, безпеку та здоров'я суб'єктів дослідження та/або не можуть вплинути на якість та цілісність даних клінічного дослідження і мають бути виправлені та враховані в подальшій роботі.

13.9. За результатами клінічного аудиту клінічного випробування складаються звіт та акт, який підтверджує факт проведення клінічного аудиту, де зазначаються висловлені під час клінічного аудиту зауваження (за наявності) та встановлюються строки усунення виявлених порушень (недоліків). Акт, який підтверджує факт проведення клінічного аудиту, Центр надсилає заявнику та/або відповідальному досліднику клінічного випробування в термін до 30 календарних днів після повного завершення клінічного аудиту клінічного випробування.

13.10. У разі виявлених під час проведення клінічного аудиту клінічного випробування недоліків, які не вимагають тимчасової або повної зупинки клінічного випробування, відповідальному досліднику / досліднику та/або спонсору клінічного випробування необхідно їх усунути у встановлений Центром строк. Інформацію щодо усунення недоліків відповідальний дослідник / дослідник та/або заявник надсилає до Центру.

Якщо виявлені недоліки не були усунені (крім поважних причин та з незалежних обставин) у зазначений строк, Центр може повністю зупинити проведення клінічного випробування.

### XIV. Тимчасове або повне зупинення клінічного випробування

14.1. Клінічне випробування може бути тимчасово або повністю зупинене спонсором клінічного випробування, відповідальним дослідником / дослідником або Центром.

14.2. Спонсор клінічного випробування може тимчасово або повністю зупинити клінічне випробування, про що він сповіщає відповідальних дослідників / дослідників, ЛПЗ, комісію(ї) з питань етики та Центр.

При тимчасовому зупиненні за рішенням спонсора клінічного випробування відповідальний дослідник / дослідник припиняє набір нових пацієнтів, а ті, що вже залучені у клінічне випробування, переходять у фазу контролю за їх станом та подальшого спостереження і за необхідності надання стандартної медичної допомоги. Спонсор клінічного випробування повинен надати інструкції щодо подальшого уведення пацієнтам досліджуваного лікарського засобу. Спонсор клінічного випробування обов'язково повідомляє комісію з питань етики та Центр про причини тимчасового зупинення, строк, на який призупинено клінічне випробування, заходи, що планується вжити для усунення причин, через які дослідження було тимчасово зупинене, заходи, які вжиті для забезпечення захисту прав, безпеки та благополуччя пацієнтів. Після усунення причин, з яких клінічне випробування було тимчасово зупинене, та інформування комісії з питань етики та Центру спонсор клінічного випробування може поновити проведення клінічного випробування.

14.3. Відповідальний дослідник / дослідник має тимчасово зупинити клінічне випробування або окремі його етапи у разі підвищення ризику для здоров'я або життя суб'єктів дослідження та офіційно повідомити про це спонсора клінічного випробування, Центр та комісію з питань етики.

14.4. Центр може тимчасово або, за погодженням з ЦОВВ, зовсім зупинити клінічне випробування, якщо є об'єктивні підстави вважати, що викладені в заяві про одержання висновку Центру умови не виконуються, або якщо є дані, що ставлять під сумнів безпеку суб'єктів дослідження або наукову обґрунтованість клінічного випробування, або дані, що свідчать про фальсифікацію. Про своє рішення та про причини його прийняття Центр повідомляє спонсора клінічного випробування, відповідальних дослідників / дослідників / ЛПЗ та відповідну комісію з питань етики та оприлюднює його на офіційному сайті Центру.

14.5. Відновлення проведення клінічного випробування, що було тимчасово зупинено, можливе у разі повного усунення причин, що обумовили тимчасове зупинення, та інформування про це Центру та комісії з питань етики для прийняття ними відповідного рішення.

14.6. У разі повного зупинення клінічного випробування його відновлення можливе за наявності повторного позитивного Висновку Центру та повторного погодження комісією(ями) з питань етики при відповідному(их) ЛПЗ.

|  |  |
| --- | --- |
| **Начальник Управління розвитку** **фармацевтичного сектору галузі** **охорони здоров'я** | **Л. В. Коношевич** |

Додаток 1  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПЕРЕЛІК ОСНОВНИХ ДОКУМЕНТІВ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ, ЯКІ ЗБЕРІГАЮТЬСЯ У ЛПЗ ТА МІСЦІ ПРОВЕДЕННЯ ВИПРОБУВАННЯ ТА У СПОНСОРА КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **ЗБЕРІГАЄТЬСЯ В АРХІВІ (ФАЙЛІ)** | |
| дослідника/ЛПЗ | спонсора клінічного випробування |
| **1. До початку клінічного дослідження** | | |
| брошура дослідника | Х | Х |
| підписаний спонсором клінічного випробування та дослідником протокол клінічного випробування й поправки до нього (якщо такі є) | Х | Х |
| зразок індивідуальної реєстраційної форми | Х | Х |
| матеріали, що надаються пацієнтам (здоровим добровольцям): |  |  |
| інформована згода (включаючи необхідні переклади) | Х | Х |
| інша письмова інформація для пацієнта (здорового добровольця) | Х | Х |
| оголошення про набір суб'єктів дослідження (якщо використовуються) | Х |  |
| інформація щодо фінансових питань клінічного випробування | Х | Х |
| договір страхування (сертифікат до договору) | Х (копія сертифіката до договору страхування) | Х (договір страхування) |
| підписаний договір між сторонами: |  |  |
| дослідником/ЛПЗ і спонсором клінічного випробування | Х | Х |
| дослідником/ЛПЗ і контрактною дослідницькою організацією | Х | Х (якщо потрібно) |
| спонсором клінічного випробування та контрактною дослідницькою організацією |  | Х |
| датоване і документально оформлене погодження Комісії з питань етики при ЛПЗ матеріалів клінічного випробування | Х | Х |
| документ щодо складу комісії з питань етики при ЛПЗ | Х | Х (якщо потрібно) |
| Висновок Центру щодо проведення клінічного випробування | Х | Х |
| автобіографії дослідників (CV) та/або інші документи, що підтверджують їхню кваліфікацію | Х | Х |
| нормальні значення / границі норм для клінічних/лабораторних/інструментальних тестів/досліджень, передбачених протоколом клінічного випробування | Х | Х |
| клінічні/лабораторні/інструментальні тести/дослідження: сертифікація, або акредитація, або внутрішній і/або зовнішній контроль якості лабораторного обладнання, інші методи верифікації | Х | Х |
| зразок етикетки на упаковці досліджуваного лікарського засобу |  | Х |
| інструкція щодо поводження з досліджуваним лікарським засобом та необхідними витратними матеріалами (якщо не включена до протоколу клінічного випробування або брошури дослідника) | Х | Х |
| документація щодо постачання досліджуваного лікарського засобу та необхідних витратних матеріалів | Х | Х |
| сертифікат серії досліджуваного лікарського засобу |  | Х |
| процедура розкриття рандомізаційного коду при проведенні клінічного випробування "сліпим" методом | Х | Х |
| рандомізаційний список |  | Х |
| звіт монітора про попередній візит |  | Х |
| звіт монітора про початковий (стартовий) візит | Х | Х |
| **2. Під час проведення клінічного дослідження** | | |
| нові редакції: брошури дослідника; протоколу клінічного випробування та поправок до нього (якщо такі є); індивідуальної реєстраційної форми; інформованої згоди та письмової інформації для пацієнтів (здорових добровольців); оголошень про набір суб'єктів дослідження (якщо використовуються) | Х | Х |
| датоване і документально оформлене погодження комісії з питань етики при ЛПЗ: поправки(ок) до протоколу клінічного випробування; нової(их) редакції(й): інформованої згоди та письмової інформації для пацієнтів (здорових добровольців); оголошень про набір суб'єктів дослідження (якщо використовуються); результатів періодичного перегляду документації з клінічного випробування | Х | Х |
| Висновок Центру щодо суттєвих поправок до протоколу клінічного випробування | Х | Х |
| зміни нормальних значень/границь норм для клінічних/лабораторних/інструментальних тестів/досліджень, передбачених протоколом клінічного дослідження | Х | Х |
| автобіографії (CV) нового відповідального дослідника / дослідника / співдослідника | Х | Х |
| зміни в процедурах клінічних/лабораторних/інструментальних тестів/досліджень: сертифікація, або акредитація, або внутрішній і/або зовнішній контроль якості, інші методи верифікації | Х | Х |
| документація щодо постачання досліджуваного лікарського засобу і потрібних витратних матеріалів | Х | Х |
| сертифікати нових серій досліджуваного лікарського засобу |  | Х |
| звіти моніторів |  | Х |
| інформація щодо переговорів/листування, що пов'язані з клінічним випробуванням | Х | Х |
| підписані інформовані згоди | Х |  |
| первинні медичні документи | Х |  |
| заповнені, датовані та підписані індивідуальні реєстраційні форми суб'єктів дослідження | Х (копія) | Х (оригінал) |
| реєстрація виправлень в індивідуальних реєстраційних формах | Х (копія) | Х (оригінал) |
| повідомлення дослідників, що надані спонсору клінічного випробування, про серйозні побічні явища та відповідні звіти | Х | Х |
| повідомлення про підозрювані непередбачувані побічні реакції та/або інша інформація щодо безпеки досліджуваного лікарського засобу, які надає спонсор клінічного випробування до Центру | Х | Х |
| проміжні або річні звіти про стан клінічного випробування, що надаються Центру та комісії з питань етики при ЛПЗ | Х | Х (якщо потрібно) |
| повідомлення, що надає спонсор клінічного випробування досліднику про нову інформацію з безпеки досліджуваного засобу | Х | Х |
| журнал скринінгу суб'єктів дослідження | Х | Х (якщо потрібно) |
| список ідентифікаційних кодів суб'єктів дослідження | Х |  |
| журнал реєстрації залучених до випробувань суб'єктів дослідження | Х |  |
| облік досліджуваного лікарського засобу у місці проведення клінічного випробування | Х | Х |
| лист зразків підписів відповідального дослідника/дослідника(ів)/співдослідника(ів) | Х | Х |
| журнал обліку зразків біологічних рідин/тканин, залишених на збереження (якщо використовується) | Х | Х |
| **3. Після завершення клінічного дослідження** | | |
| облік досліджуваного лікарського засобу у місці проведення клінічного випробування | Х | Х |
| акт щодо знищення невикористаного досліджуваного лікарського засобу | Х (у разі якщо знищено у місці проведення клінічного випробування) | Х |
| підсумковий список ідентифікаційних кодів суб'єктів дослідження | Х |  |
| документ, що підтверджує факт аудиторської перевірки (якщо є) |  | Х |
| звіт монітора про заключний візит |  | Х |
| інформація про призначене лікування і розкриття кодів |  | Х |
| звіт про клінічне випробування | Х (якщо потрібно) | Х |

(додаток 1 із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Додаток 2  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ВИМОГИ ДО ІНФОРМОВАНОЇ ЗГОДИ\*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
\* В інтересах суб'єкта дослідження інформована згода має бути доповнена іншою протокол-специфічною інформацією.

У письмовій та усній інформації, що надається пацієнту (здоровому добровольцю) або законному представнику / близькому родичу, зазначається інформація щодо:

дослідницького характеру клінічного випробування;

завдань клінічного випробування;

досліджуваного лікарського засобу, в тому числі стосовно вірогідності побічних реакцій та можливості залучення до однієї з груп клінічного випробування;

процедур проведення клінічного випробування;

прав та обов'язків суб'єкта дослідження;

незручностей для суб'єкта дослідження, а також очікуваного ризику та очікуваної користі;

клінічного випробування, яке не має лікувального характеру;

інших видів медикаментозного або немедикаментозного лікування, що можуть бути призначені суб'єктам дослідження;

компенсації та/або лікування, на які суб'єкт дослідження може розраховувати у разі завдання шкоди його здоров'ю під час клінічного випробування, включаючи інформацію про договір страхування відповідальності спонсора клінічного випробування перед третіми особами на випадок заподіяння шкоди життю та здоров'ю суб'єктів дослідження (пацієнтів, здорових добровольців) під час їх участі у клінічному випробуванні із зазначенням найменування та місцезнаходження страхової компанії, номера та дати укладення договору\*\*;

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
\*\* Інформація щодо договору страхування та страхової компанії (найменування, адреса, контактна особа, телефон гарячої лінії/факс, електронна пошта тощо) заповнюється відповідальним дослідником / дослідником до підписання інформованої згоди пацієнтом у паперовій або електронній формі на підставі відповідної інформації від заявника клінічного випробування, або включається заявником у проект інформованої згоди, що подається для проведення експертизи Центром.

розміру та умов виплат суб'єкту дослідження, якщо такі передбачені (окрім страхових);

витрат суб'єкта дослідження, якщо такі очікуються, пов'язаних з його участю в клінічному випробуванні;

добровільної участі у клінічному випробуванні і що суб'єкт дослідження може відмовитися від неї в будь-який момент без пояснень, без будь-яких санкцій або обмежень його прав;

прав представників Центру, комісії з питань етики та спонсора клінічного випробування стосовно безпосереднього доступу до інформації у первинній медичній документації суб'єкта дослідження для перевірки процедур та/або даних клінічного випробування та/або її обробки, не порушуючи при цьому анонімності суб'єкта дослідження;

своєчасності ознайомлення суб'єкта дослідження або його законного представника з новою інформацією, що може вплинути на бажання суб'єкта дослідження продовжити участь у клінічному випробуванні;

використання персональних даних суб'єкта дослідження для проведення цього клінічного випробування відповідно до Закону України "Про захист персональних даних", а саме: мети обробки персональних даних, складу та змісту персональних даних, володільця персональних даних пацієнта, доступу до персональних даних третіх осіб;

осіб, до яких можна звернутися для одержання додаткової інформації про клінічне випробування і права суб'єкта дослідження, а також фізичних та/або юридичних осіб, з якими суб'єкт дослідження може зв'язатися у разі завдання шкоди його здоров'ю під час клінічного випробування;

обставин та/або причин, через які участь суб'єкта дослідження у клінічному випробуванні може бути припинена;

тривалості участі суб'єкта дослідження у клінічному випробуванні;

приблизної кількості суб'єктів дослідження, що братимуть участь у клінічному випробуванні.

Відомості про суб'єкта дослідження зберігаються в таємниці та обробляються в межах клінічного випробування у знеособленому вигляді.

Форма інформованої згоди, крім того, повинна бути підписана дослідником, який отримував інформовану згоду, та суб'єктом дослідження\*\*\*, а за участі недієздатних суб'єктів дослідження, які неспроможні самостійно дати інформовану згоду, - законним представником / близьким родичем.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
\*\*\* У разі участі у клінічному випробуванні малолітніх (до 14 років) та неповнолітніх (від 14 до 18 років) дітей необхідно отримувати інформовану згоду обох батьків. Малолітнім та неповнолітнім дітям надається доступна для їх розуміння письмова та усна інформація про клінічне випробування. Неповнолітній пацієнт особисто підписує та датує інформовану згоду, або підписує електронним підписом інформовану згоду в електронній формі. Інформація щодо залучення малолітніх та неповнолітніх дітей направляється в довільній формі до органів опіки та піклування за місцем постійного проживання дитини.

У разі залучення недієздатних суб'єктів дослідження, які неспроможні самостійно дати інформовану згоду, відповідно до специфіки дослідження інформована згода має бути отримана у його законного представника / близького родича. За необхідності в інформованій згоді ставиться підпис свідка.

(Порядок доповнено новим додатком 2 згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
у зв'язку з цим додатки 2 - 15 вважати відповідно додатками 3 - 16,  
додаток 2 із змінами, внесеними згідно з наказами  
 Міністерства охорони здоров'я України від 28.03.2022 р. N 538,  
від 24.05.2024 р. N 894,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 13.06.2024 р. N 1021)

Додаток 3  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань  
(підпункт 7.1.1 пункту 7.1 розділу VII)

### СУПРОВІДНИЙ ЛИСТ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| до заяви про проведення клінічного випробування лікарського засобу до центрального органу виконавчої влади: | | |  |
| до заяви для одержання погодження комісії з питань етики при ЛПЗ щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу: | | |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (заявник)  надає на експертизу/оцінку морально-етичних та правових аспектів (необхідне підкреслити)  матеріали клінічного випробування з метою складання висновку/погодження щодо проведення клінічного випробування в Україні: (необхідне підкреслити)  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (повна назва клінічного випробування)  Кодований номер протоколу клінічного випробування: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Досліджуваний лікарський засіб (назва): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Спонсор клінічного випробування: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Інша важлива інформація, якщо є: відмічаються особливості клінічного випробування, наприклад, перше введення нової діючої речовини людині, незвичайні досліджувані лікарські препарати, особливі групи суб'єктів дослідження, незвичайний план проведення клінічного дослідження, умови виплати або компенсації суб'єктам дослідження за участь у клінічному випробуванні. | | | |
| Заявник | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові (друкованими літерами)) | \_\_\_\_\_\_\_\_ (дата) | \_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) |

(додаток 3 у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

Додаток 4  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань  
(підпункт 7.1.2 пункту 7.1 розділу VII)

### ЗАЯВА про проведення клінічного випробування лікарського засобу / погодження комісії з питань етики при ЛПЗ щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу

|  |  |
| --- | --- |
| ЗАЯВА ПРО ПРОВЕДЕННЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ДО ЦЕНТРАЛЬНОГО ОРГАНУ ВИКОНАВЧОЇ ВЛАДИ (ДАЛІ - ЦОВВ): |  |
| ЗАЯВА ДЛЯ ОДЕРЖАННЯ ПОГОДЖЕННЯ КОМІСІЇ З ПИТАНЬ ЕТИКИ ПРИ ЛПЗ: |  |

### A. ІДЕНТИФІКАЦІЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ

|  |
| --- |
| Повна назва клінічного випробування:  Кодований номер протоколу клінічного випробування (привласнений спонсором клінічного випробування), версія і дата:  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Для будь-якого перекладу протоколу клінічного випробування необхідно вказувати ті самі дату і версію, що зазначені в оригінальному документі. |
| Номер EudraCT1 (за наявності): |
| Назва або скорочена назва клінічного випробування (якщо застосовується): |
| Номер ISRCTN2 (за наявності): |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 EudraCT (European Union Drug Regulating Authorities Clinical Trials) - Європейська база даних клінічних випробувань.  2 ISRCTN (International Standard Randomised Controlled Trial Number) - Міжнародний стандартний номер рандомізованого контрольованого клінічного випробування. |

### B. ІДЕНТИФІКАЦІЯ СПОНСОРА КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ

|  |
| --- |
| **B1.** Спонсор клінічного випробування |
| Найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: |
| П. І. Б. контактної особи: |
| Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: |
| Контактний телефон: |
| Факс: |
| Адреса електронної пошти: |

|  |
| --- |
| **B2. Офіційний представник** спонсора клінічного випробування в Україні з метою проведення даного клінічного випробування (якщо це не сам **спонсор клінічного випробування**) |
| Найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: |
| П. І. Б. контактної особи: |
| Місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи: |
| Контактний телефон: |
| Факс: |
| Адреса електронної пошти: |

### C. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЗАЯВНИКА (позначте відповідну клітинку)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **C1. Заява до ЦОВВ** |  | **C2. Заява до комісії з питань етики при ЛПЗ** |  |
| Спонсор клінічного випробування    Офіційний представник спонсора клінічного випробування    Особа або організація,    уповноважена спонсором клінічного випробування для  подання даної заяви. У цьому  випадку вкажіть:  найменування юридичної  особи / П. І. Б. фізичної особи;  П. І. Б. контактної особи;  місцезнаходження юридичної  особи/місце проживання фізичної  особи;  контактний телефон;  факс;  адресу електронної пошти | | Спонсор клінічного випробування    Офіційний представник спонсора клінічного випробування    Особа або організація,    уповноважена спонсором клінічного випробування для  подання даної заяви. У цьому  випадку вкажіть:  найменування юридичної  особи / П. І. Б. фізичної особи;  П. І. Б. контактної особи;  місцезнаходження юридичної  особи/місце проживання  фізичної особи;  контактний телефон;  факс;  адресу електронної пошти | |

### D. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ДОСЛІДЖУВАНИЙ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ (ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ), ЩО ВИКОРИСТОВУЄТЬСЯ(ЮТЬСЯ) У ВИПРОБУВАННІ: ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ ДОСЛІДЖУЄТЬСЯ АБО ВИКОРИСТОВУЄТЬСЯ ЯК ПРЕПАРАТ ПОРІВНЯННЯ

|  |
| --- |
| У цьому розділі необхідно перед початком проведення процедур, які специфічно пов'язані з клінічним випробуванням (процедури для забезпечення "сліпого" методу дослідження, пакування та маркування досліджуваного препарату, спеціально розроблені для клінічного дослідження), надати інформацію про кожний "нерозфасований препарат" незалежно від того, чи є даний препарат тим, що досліджується, чи є препаратом порівняння. У розділі E повинна бути надана інформація, що стосується плацебо (якщо це важливо). Якщо при проведенні клінічного випробування планується застосування декількох досліджуваних лікарських засобів, використовуйте додаткові сторінки та надайте кожному досліджуваному лікарському засобу порядковий номер. Інформація повинна бути надана про кожний досліджуваний лікарський засіб; відповідно, якщо досліджуваний лікарський засіб є комбінованим, необхідно надати інформацію про кожну активну субстанцію (діючу речовину), що входить до його складу. |

|  |
| --- |
| Укажіть, що з перерахованого описано нижче, потім за потреби повторіть інформацію про кожний пронумерований досліджуваний лікарський засіб, який буде використовуватись у клінічному дослідженні (надавайте порядкові номери, починаючи з 1): |
| **Інформація відносно досліджуваного лікарського засобу за номером:**  **Лікарський засіб, що буде досліджуватися**  **Лікарський засіб, що використовується як препарат порівняння** |

### D.1. СТАТУС ДОСЛІДЖУВАНОГО ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ В КЛІНІЧНОМУ ВИПРОБУВАННІ

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **D.1(a). Чи є реєстраційне посвідчення на досліджуваний лікарський засіб:** | **Так** | **Ні** | **Якщо "так", укажіть таку інформацію** | | |
| **торговельна назва1** | **найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи - власника реєстраційного посвідчення1** | **номер реєстраційного посвідчення1** |
| **•** в Україні |  |  |  |  |  |
| **•** в іншій країні. Якщо відповідь "так", вкажіть у якій: |  |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Ця інформація є у стислій характеристиці лікарського засобу. |

|  |
| --- |
| **D.1(b). Якщо у клінічному випробуванні буде використовуватися як досліджуваний лікарський засіб зареєстрований в Україні лікарський засіб, але згідно з протоколом клінічного випробування до його початку неможливо точно ідентифікувати досліджуваний лікарський засіб, переходьте до заповнення розділу D.2.** |

|  |
| --- |
| **Чи були раніше дозволені в Україні клінічні випробування з**  Так  Ні **використанням цього лікарського засобу?** |
| **Чи був даний досліджуваний лікарський засіб, призначений для**  Так  Ні **застосування за даними показами, визначений як препарат для**  **лікування рідкісних захворювань?** |
| **Якщо "так", вкажіть номер, привласнений йому як препарату для лікування рідкісних захворювань1:** |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Відповідно до Регістру Європейського Співтовариства лікарських препаратів для лікування рідкісних захворювань або іншого міжнародного регістру (зазначити якого). |

### D.2. ОПИС ДОСЛІДЖУВАНОГО ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

|  |
| --- |
| **Назва лікарського засобу2:**  **Код лікарського засобу (за наявності)3:**  **Назва кожної активної субстанції (міжнародна непатентована назва або запропонована міжнародна непатентована назва, якщо є, вкажіть, чи вона запропонована, чи затверджена):**  **Інші назви кожної активної субстанції (номер за CAS-регістром4, код(и), привласнений(і) спонсором клінічного випробування, інші описові назви):** |
| **АТС-код, якщо він офіційно зареєстрований5:**  **Лікарська форма (використовуйте загальноприйняту термінологію):**  **Спосіб застосування (використовуйте загальноприйняту термінологію):**  **Сила дії (вкажіть кожну силу дії, що буде використана у випробуванні):**  Концентрація (числове значення):  одиниця концентрації: вид концентрації (підкресліть відповідне: "точне числове значення", "діапазон", "більше ніж" або "не більше ніж") |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2 Якщо відсутня торговельна назва, необхідно вказати назву, яку використовує спонсор клінічного випробування для ідентифікації досліджуваного лікарського засобу в документації клінічного випробування (протоколі, брошурі дослідника).  3 Якщо відсутня торговельна назва, вказати код, привласненийспонсором клінічного випробування, що використовуєтьсяспонсором клінічного випробуваннядля ідентифікації досліджуваного лікарського засобу в документації з клінічного дослідження. Цей код може застосовуватись у разі комбінацій лікарських засобів.  4 CAS-регістр активних субстанцій Американської спілки з хімії (American Chemical Society).  5 Зазначено в стислій характеристиці лікарського засобу. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Тип лікарського засобу** |  |  |
| **Досліджуваний лікарський засіб містить активну субстанцію:** хімічного походження біологічного/біотехнологічного походження1  **Цей лікарський засіб є:** 1) лікарським засобом, призначеним для генної терапії1 2) радіофармацевтичним лікарським засобом 3) імунологічним лікарським засобом1 4) лікарським засобом рослинного походження 5) гомеопатичним лікарським засобом 6) іншим типом лікарського засобу Якщо "так", уточніть яким: | Так   Так  Так   Так   Так   Так   Так   Так | Ні   Ні  Ні   Ні   Ні   Ні   Ні   Ні |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Заповніть також розділи D.3 та D.4. |

### D.3. ДОСЛІДЖУВАНІ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ БІОЛОГІЧНОГО АБО БІОТЕХНОЛОГІЧНОГО ПОХОДЖЕННЯ

|  |
| --- |
| **Тип лікарського засобу** |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | екстракт  рекомбінантний  препарат крові або плазми крові  інші  Якщо інші, то вкажіть: | Так   Так   Так   Так | Ні   Ні   Ні   Ні | |

### D.4. ДОСЛІДЖУВАНІ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ПРИЗНАЧЕНІ ДЛЯ ГЕННОЇ ТЕРАПІЇ

|  |
| --- |
| **Задіяний(і) ген(и):** |

|  |
| --- |
| **Генна терапія *in vivo*:**    **Генна терапія *ex vivo*:** |
| **Тип лікарського засобу, що використовується для перенесення гена** |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Нуклеїнова кислота (наприклад, плазмида): Якщо "так", уточніть: чиста  у комплексі Вірусний переносник: Якщо "так", уточніть тип: аденовірус, ретровірус, аденоасоційований вірус: інші: Якщо "інші", уточніть які: | Так     Так   Так   Так   Так     Так | Ні     Ні   Ні   Ні   Ні     Ні | |

### E. ІНФОРМАЦІЯ ВІДНОСНО ПЛАЦЕБО (якщо застосовується більше одного, повторювати інформацію для кожного)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | **Чи використовується плацебо:** | Так | Ні | |
| **Інформація щодо плацебо під номером:** |
| Укажіть номер досліджуваного лікарського засобу з розділу D, що досліджується з використанням  плацебо Лікарська форма: Спосіб застосування: Склад, без урахування активної(их) субстанції(й):   |  |  |  | | --- | --- | --- | | ідентичний досліджуваному лікарському засобу  якщо "ні", вкажіть основні інгредієнти: | Так | Ні | |

### F. ВІДОМОСТІ ПРО ВИРОБНИЧУ ДІЛЯНКУ, ВІДПОВІДАЛЬНУ ЗА ВИПУСК ДОСЛІДЖУВАНОГО ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

|  |
| --- |
| Цей розділ стосується досліджуваного лікарського засобу та препарату порівняння, спеціально підготовлених для використання в клінічному випробуванні (виготовлені, рандомізовані, упаковані, маркіровані). За наявності декількох виробничих ділянок або декількох досліджуваних лікарських засобів використовуйте додаткові сторінки і вкажіть для кожного досліджуваного лікарського засобу номер, наведений у розділі D або в розділі E (для плацебо), і вкажіть, який досліджуваний лікарський засіб випускається на кожній з ділянок. |

|  |
| --- |
| **Відповідальний за випуск готового до клінічного випробування досліджуваного лікарського засобу (зазначте необхідне):** **Виробнича ділянка відповідає за випуск такого досліджуваного лікарського засобу (укажіть номер(и), наведений(і) у розділі D для досліджуваного лікарського засобу і у розділі E - для плацебо):** |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Виробник Імпортер Виробник і імпортер |  |  | |
| Найменування організації: Місцезнаходження:  Серія та номер ліцензії виробника або імпортера: Якщо відсутня ліцензія, укажіть причину:   |  |  |  | | --- | --- | --- | | Факт проведення інспекції даної виробничої ділянки уповноваженими органами  Якщо "так", укажіть ким та дату останньої інспекції: | Так | Ні | |

### G. ЗАГАЛЬНА ІНФОРМАЦІЯ ЩОДО КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ

|  |
| --- |
| **Суб'єкт дослідження** патологічний стан або захворювання |
| Характеристика патологічного стану (у довільній формі): Код відповідно до Міжнародної класифікації хвороб (МКХ-10)1:  Код відповідно до класифікації MedDRA1:   |  |  |  | | --- | --- | --- | | Рідкісне захворювання | Так | Ні | |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Інформація відповідно до класифікацій МКХ-10 і MedDRA (Medical Dictionary for Regulatory Activities - Медичний словник для уповноважених регуляторних органів) указується на вибір. Якщо є коди обох класифікацій, варто вказати тільки один з них; у такому випадку рекомендується вказувати код за класифікацією MedDRA. |

|  |
| --- |
| **Мета випробування** |
| Основна мета:  Вторинні цілі: |

|  |
| --- |
| **Основні критерії включення** (укажіть найважливіші) |
|  |

|  |
| --- |
| **Основні критерії невключення** (укажіть найважливіші) |
|  |

|  |
| --- |
| **Первинна(і) кінцева(і) точка(и):** |
|  |

|  |
| --- |
| Діапазон випробування - зазначте все необхідне |
| |  |  | | --- | --- | | Діагностика Профілактика Терапія Безпечність Ефективність Фармакокінетика Фармакодинаміка Біоеквівалентність Залежність ефекту від дози Фармакогеноміка Фармакоекономіка Інше Якщо визначено пункт "інше", уточніть: |  | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Фармакологічне дослідження за  участю людини (фаза I) Чи є дослідження:   першим уведенням лікарського засобу  людині   дослідженням біоеквівалентності   порівняльним  фармакодинамічним дослідженням | Пошукове терапевтичне випробування (фаза II) | Підтвердне терапевтичне випробування (фаза III) | Дослідження терапевтичного застосування лікарського засобу (фаза IV) |
| Порівняльне клінічне випробування (генеричних препаратів)   Інше: укажіть яке: | | | |

|  |
| --- |
| **Дизайн випробування** |
| |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | Рандомізоване: | Так | Ні |  |  |  |  |  |  | | Контрольоване: | Так | Ні | Якщо "так", уточніть: | | |  |  |  | |  |  |  | Відкрите: | Так | Ні |  |  |  | |  |  |  | Просте "сліпе": | Так | Ні | Подвійне  "сліпе": | Так | Ні | |  |  |  | З паралельними  групами: | Так | Ні | Перехресне: | Так | Ні | |  |  |  | Інше: | Так | Ні | Якщо "так", уточніть: | | | |  |  |  | Укажіть препарат порівняння: | | |  |  |  | |  |  |  | інший(і) лікарський(і) засіб(оби) | | | | Так | Ні | |  |  |  | плацебо | | |  | Так | Ні | |  |  |  | інше | | |  | Так | Ні | |  |  |  | якщо "інше", уточніть: | | |  |  |  | |
| Одноцентрове   |  |  |  | | --- | --- | --- | | (див. також розділ I): | Так | Ні |     Багатоцентрове   |  |  |  | | --- | --- | --- | | (див. також розділ I): | Так | Ні |     Міжнародне клінічне   |  |  |  | | --- | --- | --- | | випробування: | Так | Ні | |

|  |
| --- |
| **Максимальна тривалість лікування** суб'єкта дослідження відповідно до протоколу клінічного випробування: |
| **Максимально допустима доза досліджуваного лікарського засобу (уточніть: на добу або сумарна доза за час усього випробування):** |

|  |
| --- |
| **Визначення моменту завершення клінічного випробування та обґрунтування у випадку, якщо це не є останній візит останнього** суб'єкта дослідження, що бере участь у клінічному випробуванні1:  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Якщо не зазначено в протоколі клінічного випробування. |
| **Первинна оцінка тривалості клінічного випробування (роки і місяці)1:**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | в Україні | роки | місяці | | у всіх країнах, де проводиться клінічне випробування | роки | місяці | |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 З моменту включення першого суб'єкта дослідження до останнього візиту останнього суб'єкта дослідження. |

### H. ГРУПИ СУБ'ЄКТІВ ДОСЛІДЖЕННЯ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Віковий діапазон**: | | |
| Молодше 18 років  Якщо "так", уточніть:  Внутрішньоутробний   Недоношені немовлята (що народилися на  терміні вагітності не більше 37 тижнів)   Новонароджені (до 27-го дня життя)   Немовлята (з 28-го дня життя - 24 міс.)   Діти (2 роки - 11 років)   Малолітні (12 - 14 років)   Неповнолітні (14 - 18 років) | Дорослі  (18 - 65 років) | Літнього віку (старші 65 років) |
| **Стать:** | | |
| Жіноча  Чоловіча | | |
| ***Групи*** суб'єктів дослідження | | |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Здорові добровольці | Так | Ні | | Пацієнти | Так | Ні | | | |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Особливо вразливі групи суб'єктів дослідження: |  |  | | жінки дітородного віку | Так | Ні | | вагітні | Так | Ні | | які годують груддю | Так | Ні | | суб'єкти дослідження в критичному стані | Так | Ні | | суб'єкти дослідження, які не в змозі особисто дати |  |  | | інформовану згоду на участь у дослідженні | Так | Ні | | Якщо "так", уточніть: | |  | | інші | Так | Ні | | Якщо "так", уточніть: | |  | | | |
| **Запланована кількість** суб'єктів дослідження для включення у клінічне випробування: | | |
| в Україні: для міжнародного клінічного випробування: для всього клінічного випробування: | | |
| **Заплановане лікування або нагляд за** суб'єктами дослідження, що завершили участь у клінічному випробуванні1 (якщо воно відрізняється від передбачуваного стандартного лікування при даному патологічному стані): | | |
| Уточніть: | | |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Якщо раніше не зазначено в протоколі клінічного випробування. |

### I. ЗАПРОПОНОВАНІ ДОСЛІДНИКИ ТА МІСЦЯ ПРОВЕДЕННЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ В УКРАЇНІ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **I.1. Місця проведення клінічного випробування та відповідальні дослідники:** | | |
| 1.1.1. Назва ЛПЗ та місця проведення клінічного випробування:  1.1.2. Місцезнаходження: | Відповідальний дослідник | |
| П. І. Б. | Кваліфікація |

|  |  |
| --- | --- |
| **I.2. Дослідник-координатор, якщо є:** | |
| П. І. Б. | Кваліфікація |

|  |
| --- |
| **I.3. Централізовані технічні приміщення, що будуть використовуватись для проведення клінічного випробування (лабораторія або інші технічні приміщення), у яких централізовано будуть вимірюватися або оцінюватися основні критерії оцінки (якщо організацій декілька, то повторно заповніть для всіх)** |
| Організація: П. І. Б. контактної особи: Місцезнаходження: Телефон: Обов'язки, що виконуються за субконтрактом: |

|  |
| --- |
| **I.4. Організації, яким** спонсор клінічного випробування або його офіційний представник делегував свої обов'язки та функції, пов'язані з проведенням клінічного випробування (якщо організацій декілька, то повторно заповніть для всіх) |
| Делегування спонсором клінічного випробування або його офіційним представником певних обов'язків і функцій, пов'язаних з проведенням клінічного випробування, іншій організації або третій стороні  Так  Ні  Якщо "так", уточніть: Найменування юридичної особи: П. І. Б. контактної особи: Місцезнаходження: Контактний телефон: Обов'язки/функції, що виконуються за субпідрядом: |

### J. ЦОВВ/комісія з питань етики при ЛПЗ

|  |
| --- |
| Якщо дана заява адресована ЦОВВ, відзначте клітинку "Комісія з питань етики при ЛПЗ" і вкажіть інформацію, що стосується комісії з питань етики при ЛПЗ, і навпаки |
| ЦОВВ   Комісія з питань етики при ЛПЗ |
| **Найменування й місцезнаходження:**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | Дата подачі документів: | |  | | Висновок/погодження: | | у процесі розгляду буде запитуватися   видано | | Якщо Висновок/погодження видано, вкажіть: | | Дату Висновку/погодження: | |  | дозволено/погоджено | | |  | не дозволено/не погоджено | | |  |  | Якщо не дозволено/не погоджено, то вкажіть: | |  |  | причини | |  |  | можливу дату повторної подачі заяви | |

### K. КОНТРОЛЬНИЙ ПЕРЕЛІК ІНФОРМАЦІЇ, ЩО ДОДАЄТЬСЯ ДО ЗАЯВИ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Інформація, необхідна для Центру та для комісії з питань етики при ЛПЗ відповідно до пункту 7.1 розділу VII цього Порядку та пункту 8.4 розділу VIII цього Порядку** | | |
| Комісія з питань етики при ЛПЗ | Центр1 |  |
|  |  | Супровідний лист Заява встановленого зразка |
|  |  | Письмове підтвердження одержання номера EudraCT (за його наявності) Протокол клінічного випробування з усіма поправками Брошура дослідника  Досьє досліджуваного лікарського засобу  Скорочене досьє досліджуваного лікарського засобу   Стисла характеристика досліджуваного лікарського засобу   Індивідуальна реєстраційна форма (крім міжнародних клінічних випробувань) Копія погодження комісії з питань етики при ЛПЗ (за наявності) Доручення, видане спонсором клінічного випробування з чітко делегованими повноваженнями (у випадку, якщо заявником не є сам спонсор клінічного випробування) |
| **Інформація для** суб'єктів дослідження1 | | |
|  |  | Лист про інформування суб'єкта дослідження та інформована згода Інша письмова інформація для суб'єкта дослідження (щоденник, опитувальники, картки для суб'єктів дослідження, перелічіть відповідне) Заходи щодо набору суб'єктів дослідження |
| **Інформація щодо протоколу клінічного випробування1** | | |
|  |  | Стислий виклад протоколу клінічного випробування  Експертна оцінка клінічного випробування (якщо є) Етична оцінка клінічного випробування, проведена відповідальним дослідником/дослідником-координатором Підписані та датовані професійні автобіографії відповідальних дослідників у кожному місці проведення клінічного дослідження |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Інформація щодо досліджуваного лікарського засобу1** | | |
|  |  | Зразок етикетки з інформацією про препарат державною мовою  Відповідні дозволи, що поширюються на клінічне випробування або препарати, що мають особливі характеристики (якщо є), наприклад радіофармацевтичні препарати  TSE-сертифікат (якщо необхідно)  Сертифікат серії досліджуваного лікарського засобу  Письмове підтвердження, що виробництво здійснюється на виробничій або дослідній ділянці з дотриманням вимог Настанови "Лікарські засоби. Належна виробнича практика. СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2008", затвердженої наказом МОЗ України від 16 лютого 2009 року N 95, з наданням сертифіката GMP або письмової офіційної заяви Уповноваженої особи з якості (виробника)  Ксерокопія ліцензії на виробництво, що видана уповноваженим органом країни-виробника Відомості щодо місця виготовлення досліджуваного лікарського засобу  Відомості про технологію виготовлення (виробництва) лікарського засобу та документація, за якою здійснювався контроль виготовлення та якості лікарського засобу |
| **Документи, що характеризують ЛПЗ, дослідників та місце проведення клінічного дослідження1** | | |
|  |  | Заява відповідального дослідника  Інформація про ЛПЗ та місце проведення клінічного випробування  Підписані та датовані професійні автобіографії дослідників |
| **Інформація щодо фінансування1** | | |
|  |  | Документи, що встановлюють розмір та умови виплат (крім страхових)  Інші документи |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Відзначте всі відповідні клітинки для того, щоб вказати інформацію, яка буде представлена до Центру та комісії з питань етики при ЛПЗ. |

### L. ПІДПИС ЗАЯВНИКА

|  |  |
| --- | --- |
| Я, що підписався(лась) нижче, цим підтверджую (від імені спонсора клінічного випробування), що (непотрібне закреслити): наведена в цій заявці інформація є правильною; клінічне випробування буде проводитися відповідно до протоколу клінічного випробування, національного законодавства і Настанови "Лікарські засоби. Належна клінічна практика. СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2008", затвердженої наказом МОЗ України від 16 лютого 2009 року N 95; вважаю, що є підстави для проведення клінічного випробування; зобов'язуюся повідомити Центр та комісію з питань етики при ЛПЗ про фактичну дату початку клінічного випробування1 (відразу після того, як вона стане відома); не пізніше одного року після закінчення клінічного випробування (у всіх країнах при проведенні міжнародних клінічних випробувань) я зобов'язуюся подати стислий звіт за цим клінічним випробуванням до Центру і комісії з питань етики при ЛПЗ | |
| Заявник, що подає заяву до ЦОВВ  Дата: | Заявник, що подає заяву до комісії з питань етики при ЛПЗ  Дата: |
| Підпис: | Підпис: |
| П. І. Б. друкованими літерами: | П. І. Б. друкованими літерами: |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Включення у клінічне випробування першого пацієнта в Україні (початком включення вважається момент, коли пацієнт ставить підпис в інформованій згоді). |

(додаток 4 із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.05.2014 р. N 304,  
 у редакції наказу Міністерства охорони  
 здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

Додаток 5  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПОВНЕ ДОСЬЄ ДОСЛІДЖУВАНОГО ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Повне досьє на досліджуваний лікарський засіб містить інформацію за такими розділами:

1. Лікарська речовина (для лікарських препаратів, що містять більше однієї лікарської речовини, інформація надається в повному обсязі щодо кожної з них):

загальна інформація;

виробництво;

характеристика;

контроль лікарської речовини;

стандартні зразки або речовини;

система упаковки/закупорки;

стабільність.

2. Лікарський препарат:

опис і склад лікарського препарату;

фармацевтична розробка;

виробництво;

контроль допоміжних речовин;

контроль лікарського препарату;

стандартні зразки і речовини;

система упаковки/закупорки;

стабільність.

3. Доповнення:

технічні засоби й устаткування;

оцінка безпечності щодо сторонніх мікроорганізмів;

нові допоміжні речовини;

розчини для відновлення та розчинники.

4. Доклінічні фармакологічні та токсикологічні дані:

фармакодинаміка;

фармакокінетика;

токсикологія.

5. Дані по клінічному вивченню (якщо проводилось):

клінічна фармакологія;

клінічна фармакокінетика;

вплив на людину;

оцінка користі та ризику.

6. Якщо окремі частини документації не включені до матеріалів, у відповідному місці слід зазначити причину відсутності інформації під відповідним заголовком.

7. Для лікарських препаратів тваринного походження має бути надана така додаткова інформація:

дані щодо виду, віку, раціону тварин, від яких отримана сировина;

дані про характер (категорію) тканини, з якої одержується сировина для виробництва лікарського засобу, з точки зору її небезпеки щодо вмісту пріонів;

технологічна схема обробки сировини із зазначенням екстрагентів, температурного режиму;

методи контролю вихідної сировини, включаючи методи виявлення пріонів у кінцевому продукті (за потреби).

Додаток 6  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### Заява відповідального дослідника

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,***  *(прізвище,ім'я, по батькові)*  що працюю \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  *(зазначити місце роботи та посаду)*  прошу дозволити мені взяти участь у клінічному випробуванні: **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  *(зазначити назву клінічного випробування та кодований номер протоколу клінічного випробування)*  Я ознайомлений з умовами протоколу клінічного випробування та маю відповідний професійний рівень, можливість залучати кваліфікованих співробітників та/або інших фахівців (за необхідності). Крім того, маю можливість використовувати необхідні приміщення та устаткування протягом усього клінічного випробування для проведення його належним чином.  Я ознайомлений з чинними нормативно-правовими актами щодо проведення клінічних випробувань, з вимогами Належної клінічної практики (GCP).  Я підтверджую, що клінічне випробування буде розпочате тільки за умови наявності договірно-правових відносин між усіма юридичними та фізичними особами, залученими до проведення клінічного випробування, відповідно до вимог законодавства\*.  Я зобов'язуюсь надати всю необхідну інформацію щодо клінічного випробування до комісії з питань етики при ЛПЗ.  Я не маю конфлікту інтересів.  Я надаю згоду на використання моїх персональних даних (прізвище, ім'я, по батькові, посада, науковий ступінь, місце роботи) представниками Міністерства охорони здоров'я України та Центру, що можуть бути розміщені на їх офіційних сайтах.  Відповідальний дослідник: | | |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (П. І. Б.) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата) |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \* При цьому складовими кошторису таких клінічних випробувань передбачаються витрати на утримання приміщень і амортизацію обладнання, на придбання витратних матеріалів, на оплату праці всіх фахівців, які беруть участь у клінічному випробуванні, тощо. |

|  |
| --- |
| **Зворотний бік** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Візи погодження:**  1. Керівник лікувально-профілактичного закладу *(заповнюється обов'язково)* | | | |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (посада керівника та найменування ЛПЗ) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата) |
| 2. Керівник вищого медичного навчального закладу (далі - ВМНЗ) *(заповнюється в разі залучення ВМНЗ)* | | | |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (посада керівника та найменування ВМНЗ) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата) |

(додаток 6 із змінами, внесеними згідно з наказом  
 Міністерства охорони здоров'я України від 01.10.2015 р. N 639)

Додаток 7  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### Інформація про ЛПЗ та місце проведення клінічного випробування

|  |
| --- |
| Кодований номер протоколу клінічного випробування (далі - КВ): |

|  |
| --- |
| **1. Загальна інформація про ЛПЗ та місце проведення КВ:** |

|  |
| --- |
| 1.1. ЛПЗ, де планується проведення КВ: |
| 1.2. Місцезнаходження ЛПЗ: |
| 1.3. П. І. Б. керівника ЛПЗ, контактний телефон, факс, e-mail: |
| 1.4. Місце проведення КВ (наприклад, відділення, відділ1): |
| 1.5. П. І. Б. завідуючого відділенням/відділом, контактний телефон, факс, e-mail: |
| 1.6. Вкажіть номер діючої на дату надання інформації ліцензії ЛПЗ на медичну практику (ксерокопія додається)2: |
| 1.7. Підпункт виключено |

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Вказати повну назву відділення, відділу.   |  | | --- | | 2 Наявність обов'язкова. | |

|  |
| --- |
| *Якщо до проведення КВ залучається кафедра вищого медичного навчального закладу (далі - ВМНЗ), заповніть позиції 1.8 - 1.13* |

|  |
| --- |
| 1.7. ВМНЗ: |
| 1.8. Місцезнаходження ВМНЗ: |
| 1.9. П. І. Б. ректора, контактний телефон, факс, e-mail: |
| 1.10. Кафедра ВМНЗ: |
| 1.11. П. І. Б. завідуючого кафедрою, контактний телефон, факс, e-mail: |
| 1.12. Наявність договору про співпрацю між ВМНЗ та ЛПЗ, де розташована кафедра, та строк його дії:  так;  ні; строк дії: |

|  |
| --- |
| **2. Дослідницька група:**  2.1. Відповідальний дослідник1: |

|  |
| --- |
| П. І. Б.: |
| Займана посада: |
| Контактний телефон: |
| Факс: |
| Е-mail: |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Додайте CV відповідального дослідника. |

|  |
| --- |
| 2.2. Члени дослідницької групи, яких планується залучати для виконання важливих функцій КВ2: |

|  |  |
| --- | --- |
| П. І. Б. | Основні плановані обов'язки під час КВ |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2 Додайте CV членів дослідницької групи, які будуть залучатися до КВ. |

|  |
| --- |
| **3. Характеристика ЛПЗ, у якому планується проведення КВ:**  3.1. Лікування у ЛПЗ пацієнтів із захворюванням, яке відповідає протоколу КВ:   так;  ні;  *Якщо відповідь "так", зазначте:* |

|  |
| --- |
| можливість стаціонарного лікування пацієнтів із захворюванням, яке відповідає протоколу клінічного випробування:  так;  ні;  інше: |
| профіль пацієнтів: |
| можливість амбулаторного лікування, наявність поліклініки:  так;  ні;  інше: |
| можливість лікування пацієнтів в умовах денного стаціонару *(за необхідності)*:   так;  ні;  інше: |
| можливість надання невідкладної допомоги (відділення реанімації / інтенсивної терапії):   так;  ні;  інше: |

|  |
| --- |
| Якщо відповідь "ні" у вищезазначених пунктах, зазначте, яким чином буде відбуватися спостереження за пацієнтами на весь термін, передбачений протоколом клінічного випробування: |

|  |
| --- |
|  |

|  |
| --- |
| 3.2. Зазначте наявність у ЛПЗ: |

|  |
| --- |
| місця зберігання матеріалів клінічного дослідження під час КВ:  так;  ні;  інше: |
| місця зберігання досліджуваного ЛЗ:  так;  ні;  інше: |
| місця архівування матеріалів КВ після його завершення:  так;  ні;  інше: |

|  |
| --- |
| **4. Інформація про проведення клінічних випробувань у ЛПЗ на момент заповнення1:** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Код (номер) протоколу КВ та фаза | Профіль пацієнтів | Стан (етап) КВ (планується, триває, завершене), заплановані терміни проведення | Дата та номер протоколу засідання Державного експертного центру МОЗ України, коли затверджено КВ |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Вказувати тільки активні на даний момент клінічні випробування. |

|  |
| --- |
| **5. Лабораторно-інструментальне забезпечення**  5.1. Зазначте, які лабораторії будуть залучатися до даного КВ: |

|  |  |
| --- | --- |
| N з/п | Найменування лабораторії |
|  |  |
|  |  |

|  |
| --- |
| 5.2. Яке інструментально-діагностичне обладнання буде використовуватися при проведенні КВ відповідно до протоколу КВ:  у ЛПЗ: |

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

|  |
| --- |
| в інших установах1: |

|  |
| --- |
|  |
|  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Якщо планується використовувати інструментально-діагностичне обладнання в інших установах, до початку КВ необхідно укласти договір з іншою установою та зберігати його у файлі дослідника. |

|  |
| --- |
| **6. Наявність комісії з питань етики при ЛПЗ (дата створення, номер наказу):** |

|  |
| --- |
|  |

|  |
| --- |
| **7. Інші відомості про діяльність ЛПЗ:** |

|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Відповідальний дослідник | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) |
| Керівник ЛПЗ |  |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (дата, підпис) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові) | М. П. |

(додаток 7 із змінами, внесеними згідно з наказами  
 Міністерства охорони здоров'я України від 06.10.2023 р. N 1745,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 16.10.2023 р. N 1803,  
від 30.12.2024 р. N 2197,  
*враховуючи зміни, внесені* наказом Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.01.2025 р. N 117)

Додаток 8  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПОЧАТОК КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ В УКРАЇНІ

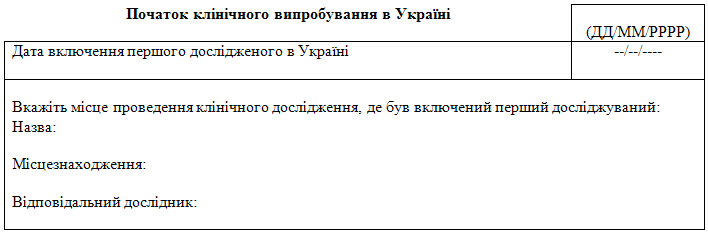
|  |
| --- |
| ІДЕНТИФІКАЦІЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ |

|  |
| --- |
| Кодований номер протоколу клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування: |
| Номер EudraCT1 (за його наявності): |
| Повна назва клінічного випробування: |
| Висновок Державного експертного центру МОЗ України надано: *Дата* --/--/---- (ДД/ММ/РРРР) |
| Погодження Комісії з питань етики при ЛПЗ надано: *Дата* --/--/---- (ДД/ММ/РРРР) |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 EudraCT (European Union Drug Regulating Authorities Clinical Trials) - Європейська база даних клінічних випробувань. |

|  |
| --- |
| **ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЗАЯВНИКА (відмітьте відповідні пункти)** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Повідомлення про початок клінічного**   **випробування до Державного експертного центру МОЗ України** | **Повідомлення про початок клінічного**   **випробування до комісії з питань етики при ЛПЗ** |
| Спонсор клінічного випробування   Офіційний представник спонсора клінічного випробування   Особа або організація, уповноважена   спонсором клінічного випробування для подання даного  повідомлення. У цьому випадку вкажіть: найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи; П. І. Б. контактної особи; місцезнаходження юридичної  особи / місце проживання фізичної особи; контактний телефон; факс; адресу електронної пошти | Спонсор клінічного випробування   Офіційний представник спонсора клінічного випробування   Особа або організація, уповноважена   спонсором клінічного випробування для подання даного  повідомлення. У цьому випадку  вкажіть: найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи; П. І. Б. контактної особи; місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи; контактний телефон; факс;  адресу електронної пошти |



|  |  |
| --- | --- |
| Я, що нижче підписався(лась), цим підтверджую (від особи спонсора клінічного випробування), що надана вище інформація є достовірною | |
| ЗАЯВНИК, що подає повідомлення про початок клінічного випробування до Державного експертного центру МОЗ України:  Дата: Підпис: Прізвище, ім'я, по батькові (друкованими літерами): | ЗАЯВНИК, що подає повідомлення про початок клінічного випробування до комісії з питань етики при ЛПЗ:  Дата: Підпис: Прізвище, ім'я, по батькові (друкованими літерами): |

Додаток 9  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПЕРЕЛІК АСПЕКТІВ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ, ЩОДО ЯКИХ СПОНСОР КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ МАЄ ВНЕСТИ СУТТЄВІ ПОПРАВКИ

**1. Поправки, пов'язані з протоколом клінічного випробування:**

мета дослідження;

дизайн дослідження;

кодований номер і версія протоколу клінічного випробування;

інформована згода;

процедура набору пацієнтів;

показники ефективності;

графік добору проб для лабораторних тестів;

доповнення або виключення тестів або показників;

віковий діапазон суб'єктів дослідження;

критерії включення;

критерії виключення;

моніторинг безпеки;

тривалість впливу досліджуваного(их) лікарського(их) засобу(ів);

поправки дозування досліджуваного(их) лікарського(их) засобу(ів);

зміна лікарського препарату порівняння;

статистичний аналіз.

**2. Поправки, пов'язані з організацією клінічного випробування:**

зміна відповідального дослідника або залучення нового відповідального дослідника / місця проведення клінічного випробування;

зміна кількості суб'єктів дослідження в Україні;

зміна дослідника-координатора;

зміна спонсора клінічного випробування або офіційного представника спонсора клінічного випробування;

зміна контрактної дослідницької організації, відповідальної за виконання важливих завдань у рамках клінічного випробування;

зміна визначення щодо завершення клінічного випробування.

**3. Поправки, пов'язані з досліджуваним лікарським засобом**

Поправки даних щодо якості досліджуваного лікарського препарату, що стосуються:

поправки назви або коду досліджуваного лікарського засобу;

матеріалу первинного пакування\*;

виробника(ів) діючої речовини\*;

виробничого процесу діючої речовини\*;

специфікацій діючої речовини\*;

виробництва лікарського засобу\*;

специфікації лікарського засобу\*;

специфікацій допоміжних речовин у тих випадках, які здатні вплинути на дію лікарського засобу\*;

терміну зберігання, уключаючи збереження після першого розкриття і розведення\*;

суттєвих змін складу досліджуваного лікарського засобу\*;

умов зберігання\*;

методик досліджень діючої речовини\*;

методик досліджень лікарського засобу\*;

методик досліджень нефармакопейних допоміжних речовин\*;

зміни маркування досліджуваного лікарського засобу\*.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
\* Відповідні поправки надаються тільки до Державного експертного центру МОЗ України.

**4. Поправки даних доклінічних фармакологічних і токсикологічних досліджень у випадках, що стосуються поточних клінічних випробувань (тобто зміна оцінки співвідношення ризик/користь).** Наприклад, щодо:

результатів нових фармакологічних досліджень;

нової інтерпретації існуючих фармакологічних досліджень;

результатів нових токсикологічних досліджень;

нової інтерпретації існуючих токсикологічних досліджень;

результатів нових досліджень лікарських взаємодій.

**5. Поправки в клінічному випробуванні, а також даних, що відображають досвід застосування препарату людиною, що є важливими для поточних клінічних випробувань (тобто зміна оцінки співвідношення ризик/користь)**

Наприклад, щодо:

безпеки, пов'язаної з клінічним випробуванням або досвідом застосування досліджуваного лікарського препарату;

результатів нових клінічних/фармакологічних досліджень;

нової інтерпретації існуючих клінічних/фармакологічних досліджень;

нових даних з досвіду застосування досліджуваного лікарського засобу;

нової інтерпретації існуючих даних щодо досвіду застосування досліджуваного лікарського засобу.

Додаток 10  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань  
(пункт 1.4 глави 1 розділу X)

### СУПРОВІДНИЙ ЛИСТ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| до заяви до центрального органу виконавчої влади щодо суттєвих поправок: | | |  |
| до заяви для одержання погодження комісії з питань етики при ЛПЗ щодо суттєвих поправок: | | |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (заявник)  надає суттєву поправку на експертизу/оцінку морально-етичних та правових аспектів  (необхідне підкреслити)  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (повна назва клінічного випробування)  Кодований номер протоколу клінічного випробування:  Досліджуваний лікарський засіб (назва):  Спонсор клінічного випробування:  Підстави для визначення поправок як суттєвих:  Інша важлива інформація (якщо є): | | | |
| Заявник/дослідник | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові (друкованими літерами)) | \_\_\_\_\_\_\_ (дата) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) |

(додаток 10 у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

Додаток 11  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань  
(пункт 1.4 глави 1 розділу X)

### ЗАЯВА про суттєву поправку/погодження комісією з питань етики при ЛПЗ суттєвої поправки

### A. Ця форма є загальною для заяви, поданої до центрального органу виконавчої влади (далі - ЦОВВ) і погодження комісією з питань етики при ЛПЗ.

|  |
| --- |
| Укажіть відповідну мету в клітинці нижче. |

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАЯВА ПРО СУТТЄВУ ПОПРАВКУ:** |  |
| **ЗАЯВА ДЛЯ ОДЕРЖАННЯ ПОГОДЖЕННЯ КОМІСІЇ З ПИТАНЬ ЕТИКИ ПРИ ЛПЗ:** |  |
| **ПОВІДОМЛЕННЯ З МЕТОЮ ТІЛЬКИ ІНФОРМУВАННЯ:**  ЦЕНТРУ  КОМІСІЇ З ПИТАНЬ ЕТИКИ ПРИ ЛПЗ |  |

### A1. ІДЕНТИФІКАЦІЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ (якщо суттєва поправка стосується більше ніж одного протоколу клінічного випробування для конкретного досліджуваного лікарського засобу, спонсор клінічного випробування може зробити узагальнене повідомлення Центру та комісії з питань етики при ЛПЗ за умови, що в супровідному листі та заяві зазначено перелік усіх протоколів клінічних випробувань, яких стосується поправка)

|  |
| --- |
| Повна назва клінічного випробування: |
|  |
| Кодований номер протоколу клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування клінічного випробування, версія і дата: |
|  |
| Номер EudraCT1 (за його наявності): |
|  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 EudraCT (European Union Drug Regulating Authorities Clinical Trials) - Європейська база даних клінічних випробувань. |

### A2. ІДЕНТИФІКАЦІЯ ПОПРАВКИ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Поправки до протоколу клінічного випробування |  | Якщо відзначено цей пункт, вказати кодований номер поправки, привласнений спонсором клінічного випробування, версію і дату |
| Поправки до початкової заяви про одержання висновку/погодження |  | Якщо відзначено даний пункт, то вказати кодований номер поправки, привласнений спонсором клінічного випробування, версію і дату |

### B. ІДЕНТИФІКАЦІЯ СПОНСОРА КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ, ЩО ПОДАЄ ДАНУ ЗАЯВУ

|  |
| --- |
| **B1.** Спонсор клінічного випробування |
| Найменування юридичної особи/П. І. Б. фізичної особи: |
| П. І. Б. контактної особи: |
| Місцезнаходження юридичної особи/місце проживання фізичної особи: |
| Контактний телефон: |
| Факс: |
| Адреса електронної пошти: |

|  |
| --- |
| **B2. Офіційний представник** спонсора клінічного випробування в Україні з метою проведення даного клінічного випробування (якщо це не сам **спонсор клінічного випробування**) |
| Найменування юридичної особи/П. І. Б. фізичної особи: |
| П. І. Б. контактної особи: |
| Місцезнаходження юридичної особи/місце проживання фізичної особи: |
| Контактний телефон: |
| Факс: |
| Адреса електронної пошти: |

### C. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЗАЯВНИКА (позначте відповідну клітинку)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **C1. Заява до ЦОВВ** |  | **C2. Заява до комісії з питань етики при ЛПЗ** |  |
| |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | Спонсор клінічного випробування |  | Спонсор клінічного випробування |  | | Офіційний представник спонсора клінічного випробування |  | Офіційний представник спонсора клінічного випробування |  | | Особа або організація, уповноважена спонсором клінічного випробування для подання даної заяви. У цьому випадку вкажіть: |  | Особа або організація, уповноважена спонсором клінічного випробування для подання даної заяви. У цьому випадку вкажіть: |  | | найменування юридичної особи/П. І. Б. фізичної особи:  П. І. Б. контактної особи:  місцезнаходження юридичної особи/місце проживання фізичної особи;  контактний телефон:  факс:  адресу електронної пошти: |  | найменування юридичної  особи/П. І. Б. фізичної особи:  П. І. Б. контактної особи:  місцезнаходження юридичної  особи/місце проживання фізичної  особи:  контактний телефон:  факс:  адресу електронної пошти: |  | | | | |

### D. ТИП ПОПРАВОК (позначте відповідну клітинку)

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Ці поправки належать переважно до вже прийнятих термінових заходів для забезпечення безпеки | Так | Ні | | Причини внесення поправки: |  |  | | поправки, пов'язані з безпекою або благополуччям суб'єкта дослідження | Так | Ні | | зміни в інтерпретації наукової документації/значення випробування | Так | Ні | | зміни в складі досліджуваного(их) лікарського(их) засобу(ів) | Так | Ні | | зміни в організації проведення або керівництві клінічного випробування | Так | Ні | | зміна або включення додаткового місця проведення клінічного випробування/відповідального(их) дослідника(ів), дослідника-координатора | Так | Ні | | зміна спонсора клінічного випробування, його офіційного представника, заявника | Так | Ні | | зміни в розподілі основних обов'язків під час проведення клінічного випробування | Так | Ні | | якщо "так", уточніть: |  |  | | інша зміна | Так | Ні | | якщо "так", уточніть: |  |  | | інший випадок | Так | Ні | | якщо "так", уточніть: |  |  | |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | Зміст поправки: |  |  | | зміни до інформації, зазначеної у заяві | Так | Ні | | поправки до протоколу клінічного випробування | Так | Ні | | зміни до інших документів | Так | Ні | | якщо "так", уточніть: |  |  | | інший випадок | Так | Ні | | якщо "так", уточніть: |  |  | |

### E. ПРИЧИНИ ВНЕСЕННЯ ПОПРАВОК (зазначити в скороченій формі)

### F. КОРОТКИЙ ОПИС ПОПРАВОК

### G. ПЕРЕЛІК ДОКУМЕНТІВ, ПРИКЛАДЕНИХ ДО ЗАЯВИ

|  |
| --- |
| Надайте документи, що стосуються цієї заяви, та/або (у відповідних випадках) чіткі посилання на інші документи, що вже були надані. Надайте точні посилання на всі зміни в нумерації окремих сторінок, старий і новий варіанти текстів. Позначте відповідну(і) клітинку(и). |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Супровідний лист, у якому зазначено тип поправки і причину(и) її (їх) унесення** |
|  | **Короткий виклад суті внесеної поправки** |
|  | **Перелік змінених документів (ідентифікація, версія, дата)** |
|  | **Сторінки зі старим і новим формулюваннями (за можливості)** |
|  | **Додаткова інформація** |
|  | **Нова версія файла у форматі Word і копія первинної заяви з відзначеними зміненими даними (за можливості)** |

**ПІДПИС ТА ІМ'Я ЗАЯВНИКА**

|  |  |
| --- | --- |
| Я, що підписався(лась) нижче, цим підтверджую (від імені спонсора клінічного випробування), що (непотрібне закреслити): наведена в цій заявці інформація є достовірною; клінічне випробування буде проводитися відповідно до протоколу клінічного випробування, законодавства і принципів Належної клінічної практики (GCP); вважаю, що є підстави для впровадження запропонованих змін | |
| ЗАЯВНИК, що подає цю заяву до ЦОВВ | ЗАЯВНИК/ДОСЛІДНИК, що подає цю заяву до комісії з питань етики при ЛПЗ: |
| Дата: | Дата: |
| Підпис: | Підпис: |
| П. І. Б. (друкованими літерами): | П. І. Б. (друкованими літерами): |

(додаток 11 у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 18.12.2014 р. N 966)

Додаток 12  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ЗАВЕРШЕННЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ

|  |
| --- |
| Ідентифікація клінічного випробування |

|  |
| --- |
| Кодований номер протоколу клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування: |
| Номер EudraCT1 (за його наявності): |
| Повна назва клінічного випробування: |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 EudraCT (European Union Drug Regulating Authorities Clinical Trials) - Європейська база даних клінічних випробувань. |

|  |
| --- |
| **ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЗАЯВНИКА (відмітьте відповідні пункти)** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Повідомлення про завершення**   **клінічного випробування до Державного експертного центру МОЗ України** | **Повідомлення про завершення**   **клінічного випробування до комісії з питань етики при ЛПЗ** |
| |  |  | | --- | --- | | Спонсор клінічного випробування |  | | Офіційний представник спонсора клінічного випробування |  | | Особа або організація, уповноважена спонсором клінічного випробування для подання даного |  |     повідомлення. У цьому випадку вкажіть: найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: П. І. Б. контактної особи; місцезнаходження юридичної особи /  місце проживання фізичної особи; контактний телефон; факс; адресу електронної пошти | |  |  | | --- | --- | | Спонсор клінічного випробування |  | | Офіційний представник спонсора клінічного випробування |  | | Особа або організація, уповноважена спонсором клінічного випробування для подання даного |  |     повідомлення. У цьому випадку вкажіть: найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи: П. І. Б. контактної особи: місцезнаходження юридичної особи /  місце проживання фізичної особи; контактний телефон; факс; адресу електронної пошти; дослідника, відповідального за подання даного повідомлення;   |  |  | | --- | --- | | дослідника-координатора (для  багатоцентрового клінічного  випробування за наявності); |  | | відповідального дослідника (для одноцентрового клінічного випробування). |  |     Якщо повідомлення подає дослідник,  укажіть: П. І. Б.; місце проживання; контактний телефон; факс; адресу електронної пошти |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Завершення клінічного випробування** | | | Дата завершення клінічного випробування (ДД/ММ/РРРР) |
| Завершення клінічного випробування тільки в Україні | Так | Ні |  |
| Завершення всього клінічного випробування у всіх країнах, де воно проводилося | Так | Ні |  |
| Завершення клінічного випробування є достроковим | Так | Ні |  |
| Якщо "так", заповніть відповідні поля: |  |  |  |
| Яка(і) причина(и) дострокового завершення клінічного випробування: |  |  |  |
| безпечність | Так | Ні |  |
| низька ефективність | Так | Ні |  |
| клінічне випробування не почалося | Так | Ні |  |
| інше | Так | Ні |  |
| Якщо "так", уточніть: |  |  |  |
| Число пацієнтів, які продовжують отримувати терапію до моменту дострокового завершення клінічного випробування в Україні: | | | |
| Стисло опишіть у додатку (у довільній формі): обґрунтування дострокового завершення клінічного випробування; передбачене спостереження за пацієнтами, що отримують терапію в момент тимчасового призупинення клінічного випробування або його дострокового завершення; вплив дострокового завершення клінічного випробування на оцінку результатів клінічного випробування та загальну оцінку ризиків та очікуваної користі від застосування досліджуваного лікарського засобу | | | |
| Я, що нижче підписався(лась), цим підтверджую, що надана вище інформація є достовірною | | | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Заявник | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прізвище, ім'я, по батькові (друкованими літерами, повністю)) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) |

Додаток 13  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ПЕРІОДИЧНИЙ ЗВІТ ПРО СТАН ПРОВЕДЕННЯ КЛІНІЧНОГО ВИПРОБУВАННЯ В УКРАЇНІ

|  |
| --- |
| *Направляється до:* |
| Державного експертного центру МОЗ України |
| Комісії з питань етики при ЛПЗ |

|  |
| --- |
| **1. Інформація про клінічне випробування (далі - КВ)** |

|  |
| --- |
| Кодований номер протоколу КВ, привласнений спонсором клінічного випробування: |
| Фаза КВ: |
| Повна назва КВ: |
| Спонсор клінічного випробування КВ: |
| Офіційний представник спонсора клінічного випробування в Україні з метою проведення даного КВ  (найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи, П. І. Б. контактної особи, контактний телефон, факс, адреса електронної пошти) |
| Висновок Державного експертного центру МОЗ України надано (дата (дд/мм/рррр) та номер протоколу засідання): |
| Погодження комісії з питань етики при ЛПЗ надано (дата (дд/мм/рррр) та номер протоколу засідання): |
| Якщо в КВ вносилися суттєві поправки, надайте інформацію по кожній з них (номер, дата, Висновок Центру та погодження комісії з питань етики при ЛПЗ) |

|  |
| --- |
| **2. Дати початку та завершення КВ** |

|  |
| --- |
| Чи почалося випробування в Україні  ТАК  НІ |
| Якщо "НІ", то з яких причин: |
| Якщо "ТАК", то: |
| Дата включення першого пацієнта (здорового добровольця) в Україні *(дд/мм/рррр)* |
| Дата включення останнього пацієнта (здорового добровольця)1 в Україні *(дд/мм/рррр)* |
| Дата завершення клінічного випробування в Україні *(дд/мм/рррр)* |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 *Дата підписання його інформованої згоди.*  2 *Дата завершення клінічного випробування або планованого завершення для поточних клінічних випробувань, якщо ця дата змінилася з моменту подачі заяви.* |

|  |
| --- |
| **3. Інформація про місця проведення клінічного випробування, заявлені для проведення даного КВ в Україні:** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Номер місця проведення клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування | Ідентифікація місця проведення клінічного випробування (назва, місцезнаходження, відповідальний дослідник) | Статус: (1) ініційоване та набраний хоча б один пацієнт; (2) ініційоване, але не набрано жодного пацієнта; (3) у резерві/чекає ініціації; (4) вилучено/вибуло/закрито без ініціації; (5) вилучено/вибуло/закрито після ініціації |
|  |  |  |

|  |
| --- |
| **4. Інформація про** суб'єктів дослідження в Україні: |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Номер місця проведення клінічного дослідження, привласнений спонсором клінічного випробування | Кількість суб'єктів дослідження в місці проведення клінічного випробування: | | | | |
| скриновано | рандомізовано | продовжують участь у клінічному випробуванні | завершили участь у клінічному випробуванні | Вибуло1 |
|  |  |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Для суб'єктів дослідження, що вибули, вкажіть причини: (1) - відкликання інформованої згоди пацієнтом; (2) - безпека; (3) - низька ефективність; (4) - інші причини*.*  **5. Інформація щодо підозрюваних серйозних непередбачуваних побічних реакцій в Україні:** |

|  |  |
| --- | --- |
| Номер місця проведення клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування | **Підозрювані серйозні непередбачувані побічні реакції** *(інформація повинна містити щонайменше: код* суб'єкта дослідження, код випадку, дати початку та завершення, діагноз, наслідки): |
|  |  |

|  |
| --- |
| **6. Інформація щодо суттєвих відхилень1 від протоколу клінічного випробування в Україні:** |

|  |  |
| --- | --- |
| Номер місця проведення клінічного випробування, привласнений спонсором клінічного випробування | **Суттєві відхилення від протоколу клінічного випробування** *(інформація повинна містити щонайменше: короткий опис суті відхилення, дату, код* суб'єкта дослідження, наслідки / вжиті заходи): |
|  |  |

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 1 Обов'язковими для звітування є всі суттєві відхилення, які стосуються безпеки суб'єктів дослідження. |

|  |
| --- |
| **7. Інша важлива інформація (за наявності)**  **8. Інформація про особу, що подає звіт (П. І. Б., місце роботи та займана посада, контактний телефон):**  **9. Дата складання звіту, підпис:** |

Додаток 14  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### СТРУКТУРА ЗАКЛЮЧНОГО ЗВІТУ ПРО ПРОВЕДЕНЕ КЛІНІЧНЕ ВИПРОБУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Структура заключного звіту про проведене клінічне випробування є узагальненою для опису клінічного випробування будь-якого терапевтичного, профілактичного або діагностичного засобу, проведеного на суб'єктів дослідження, у якому зібрано клінічний та статистичний описи, аналіз даних, які супроводжуються таблицями і малюнками в основному тексті або після нього. Крім того, у додатках надаються відомості про суб'єктів дослідження та детальна статистична інформація. Основні принципи складання звіту та його структуру можна використовувати для різних видів клінічних випробувань (наприклад, клініко-фармакологічні випробування). Рекомендовано до структури звіту включати такі позиції:

1. Титульну сторінку, яка повинна містити:

назву звіту; назву досліджуваного лікарського засобу; ідентифікацію клінічного випробування; якщо не зазначено в назві, стислий опис плану, порівняння, тривалість випробування, дозування лікарського засобу і контингент суб'єктів дослідження; найменування / П. І. Б. спонсора клінічного випробування; ідентифікацію протоколу клінічного випробування; вид/фазу; дату початку, дату закінчення клінічного випробування; позначення відповідності GCP (якщо виконувалось); дату звіту, П. І. Б. відповідального дослідника, або дослідника-координатора, або представника спонсора клінічного випробування.

2. Резюме (стислий опис клінічного випробування з числовими даними для ілюстрації результатів).

3. Зміст звіту (уключаючи перелік і розташування додатків, таблиць індивідуальної реєстраційної форми).

4. Перелік скорочень і визначення термінів.

5. Етичні питання.

6. Дослідників та адміністративну структуру клінічного випробування (назву, місцезнаходження, контактний телефон).

7. Вступ.

8. Мету випробування.

9. План випробування.

9.1. Загальний план (дизайн) і план-опис клінічного випробування; схематичне зображення етапів і процедур клінічного випробування.

9.2. Обґрунтування плану (дизайну) клінічного випробування, у тому числі вибір контрольних груп.

9.3. Вибір популяції, що вивчається:

критерії включення;

критерії невключення;

виключення суб'єктів дослідження з випробувань або аналізів.

9.4. Лікування:

призначене лікування;

ідентифікація лікарських засобів, що досліджуються;

методи розподілу суб'єктів дослідження за групами (рандомізація);

вибір доз для вивчення;

вибір доз і часу прийому лікарського засобу для кожного суб'єкта дослідження;

"сліпий" метод (якщо використовується);

попередня і супутня терапія;

дотримання суб'єктів дослідження режиму лікування.

9.5. Дані щодо ефективності та безпеки (оцінка й графік визначення показників ефективності й безпеки).

9.6. Дані щодо гарантії якості (документ, що підтверджує факт аудиторської перевірки, якщо проводилася).

9.7. Заплановані в протоколі клінічного випробування статистичні методи.

9.8. Зміни щодо запланованого проведення клінічного випробування або аналізу.

10. Інформацію щодо суб'єктів дослідження.

10.1. Розподіл суб'єктів дослідження.

10.2. Відхилення від протоколу клінічного випробування.

11. Оцінку ефективності.

11.1. Ряди даних, які аналізуються.

11.2. Демографічні та/чи інші вихідні характеристики.

11.3. Показники щодо дотримання суб'єктами дослідження режиму лікування.

11.4. Результати оцінки ефективності та складання таблиць даних на кожного пацієнта:

аналіз ефективності;

статистичні/аналітичні питання;

надання індивідуальних даних реакції суб'єктів дослідження на лікування у таблицях;

доза, концентрація досліджуваного лікарського засобу та їх взаємозв'язок з реакцією пацієнта на цей лікарський засіб;

взаємодія: ліки - ліки, ліки - хвороба (якщо вивчалась);

висновки щодо ефективності.

12. Визначення безпеки.

12.1. Побічні явища:

стисле резюме щодо побічних явищ;

надання інформації щодо побічних явищ;

аналіз побічних явищ;

перелік побічних явищ, які спостерігались у кожного пацієнта.

12.2. Випадки смерті.

12.3. Інші серйозні побічні явища, а також серйозні побічні реакції.

12.4. Оцінка клініко-лабораторних показників:

перелік індивідуальних лабораторних показників суб'єктів дослідження і значення кожного патологічно зміненого лабораторного показника;

оцінка кожного показника лабораторних досліджень;

лабораторні значення за весь період дослідження;

індивідуальні зміни показників у хворих;

індивідуальні клінічно значимі патологічні відхилення показників.

12.5. Параметри життєво важливих функцій організму, дані об'єктивного дослідження та інша інформація обстеження, яка стосується питань безпеки.

12.6. Висновки щодо безпеки.

13. Обговорення та узагальнені висновки.

14. Таблиці, малюнки, графіки, на які дані посилання, але які не ввійшли до тексту.

14.1. Демографічні дані (зведені малюнки, таблиці).

14.2. Дані щодо ефективності (зведені малюнки, таблиці).

14.3. Дані щодо безпеки (зведені малюнки, таблиці):

надання даних про побічні явища;

перелік випадків щодо серйозних побічних явищ;

опис випадків серйозних побічних явищ;

перелік патологічно змінених показників лабораторних досліджень (на кожного суб'єкта дослідження).

15. Список використаних джерел.

16. Додатки.

16.1. Інформація щодо клінічного випробування:

протокол та поправки до протоколу клінічного випробування;

зразок індивідуальної реєстраційної форми;

сторінки із зазначенням етичних моментів та погодження комісій з питань етики при ЛПЗ, письмова інформація для пацієнтів та інформована згода;

перелік та характеристики дослідників та інших відповідальних осіб;

підписи відповідального дослідника або дослідника-координатора клінічного випробування;

аналітична документація - сертифікати серій лікарського засобу, що досліджується;

схема рандомізації та коди (ідентифікація суб'єктів дослідження та призначене лікування);

документи, що підтверджують факт аудиторської перевірки (якщо проводилися);

документація щодо статистичних методів;

документація щодо лабораторної стандартизації методів і забезпечення якості процедур, якщо проводилось;

публікації, що базуються на клінічному випробуванні;

важливі публікації, на які є посилання у даному звіті.

16.2. Перелік даних щодо суб'єктів дослідження:

суб'єкти дослідження, які вибули з клінічного випробування;

відхилення від протоколу клінічного випробування;

суб'єкти дослідження, яких виключено з аналізу ефективності;

демографічні дані;

дотримання режиму лікування та/або дані з концентрації лікарського засобу (якщо є);

індивідуальні дані щодо ефективності;

перелік побічних явищ (на кожного з суб'єктів дослідження);

перелік індивідуальних показників лабораторних досліджень у суб'єктів дослідження (за необхідності).

16.3. Індивідуальні реєстраційні форми:

індивідуальні реєстраційні форми на випадки смерті, інших серйозних побічних явищ та випадки виведення з дослідження у зв'язку з розвитком серйозних побічних явищ;

інші індивідуальні реєстраційні форми, що були подані на розгляд до Державного експертного центру МОЗ України.

16.4. Перелік даних по кожному суб'єкту дослідження.

Додаток 15  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ВИМОГИ ДО СКЛАДАННЯ ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПІДОЗРЮВАНУ НЕПЕРЕДБАЧУВАНУ СЕРЙОЗНУ ПОБІЧНУ РЕАКЦІЮ

### 1. Ідентифікація клінічного випробування

Ідентифікація клінічного випробування (кодований номер протоколу клінічного випробування, привласненого спонсором клінічного випробування, за наявності - номер EudraCT1).

### 2. Інформація про суб'єкта дослідження

2.1. Ідентифікаційний номер суб'єкта дослідження.

2.2. Ініціали.

2.3. Стать.

2.4. Вік та/або дата народження.

2.5. Вага.

2.6. Зріст.

### 3. Інформація про підозрюваний лікарський засіб

3.1. Назва досліджуваного лікарського засобу (або торговельна назва).

3.2. Міжнародна непатентована назва.

3.3. Номер серії.

3.4. Показання для призначення або вивчення.

3.5. Лікарська форма, дозування.

3.6. Добова доза та режим призначення.

3.7. Спосіб призначення.

3.8. Дата та час початку лікування.

3.9. Дата та час припинення лікування або тривалість лікування.

3.10. Розкодування: так / ні / не застосовувалось, результати:

оцінка причинно-наслідкового зв'язку, що надана дослідником;

оцінка причинно-наслідкового зв'язку, що надана спонсором клінічного випробування;

коментарі фахівців, якщо необхідно (наприклад, якщо оцінка спонсора клінічного випробування щодо зв'язку з підозрюваною непередбачуваною серйозною побічною реакцією не збігається з оцінкою дослідника, підозра, що супутні лікарські засоби відіграють роль у розвитку реакції безпосередньо або внаслідок взаємодії).

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  
1 EudraCT (European Union Drug Regulating Authorities Clinical Trials) – Європейська база даних клінічних випробувань.

### 4. Супутнє лікування

Для супутніх лікарських засобів (враховуючи безрецептурні лікарські засоби) та немедикаментозних засобів лікування надається та сама інформація, що і для досліджуваного лікарського засобу, враховуючи виробника, якщо відомо.

### 5. Інформація про підозрювану непередбачувану серйозну побічну реакцію

5.1. Повний опис реакції.

5.2. Дата та час початку реакції.

5.3. Дата та час припинення або тривалість реакції.

5.4. Інформація про відміну та повторне призначення підозрюваного лікарського засобу.

5.5. Місце розвитку реакції (клініка, поліклініка, вдома).

5.6. Наслідок: інформація про видужання або будь-які наслідки, будь-які проведені специфічні тести та/або лікування та їх результати.

У разі смерті - її причина та коментарі щодо можливого причинно-наслідкового зв'язку з підозрюваним досліджуваним лікарським засобом.

5.7. Будь-яка інша інформація, що може бути корисна для оцінки підозрюваної непередбачуваної серйозної побічної реакції (супутні захворювання, алергологічний анамнез, алкогольна залежність).

### 6. Дані про дослідника, що надав первинну інформацію

6.1. П. І. Б.

6.2. Місце проведення дослідження.

6.3. Контактний номер телефону.

6.4. Займана посада.

### 7. Інформація про спонсора клінічного випробування/заявника та адміністративні дані

7.1. Дата даного повідомлення.

7.2. Джерело інформації.

7.3. Дата отримання повідомлення спонсором клінічного випробування/заявником.

7.4. Країна, де виникла реакція.

7.5. Тип повідомлення (первинне, додаткове).

7.6. Найменування юридичної особи / П. І. Б. фізичної особи; місцезнаходження юридичної особи / місце проживання фізичної особи.

7.7. П. І. Б., займана посада, контактний номер телефону та факс контактної особи, відповідальної за подання інформації про побічні реакції.

7.8. Номер випадку непередбачуваної серйозної побічної реакції, наданий спонсором клінічного випробування/заявником (номер має бути єдиним для первинного та наступних повідомлень про один і той самий випадок).

Додаток 16  
до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань

### ВИМОГИ ДО СТРУКТУРИ ОНОВЛЮВАНОГО ЗВІТУ З БЕЗПЕКИ ДОСЛІДЖУВАНОГО ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ, ЩО ПЕРЕБУВАЄ У СТАДІЇ РОЗРОБКИ (ДАЛІ - DSUR) (DSUR - Development Safety Update Report)

Зміст DSUR складається з 20 розділів:

1. Вступ.

2. Міжнародний ліцензійний/реєстраційний статус.

3. Заходи, прийняті з причин безпеки в звітний період.

4. Зміни у референтній інформації з безпеки.

5. Перелік клінічних випробувань, які проводяться чи завершені у звітний період.

6. Оцінка кумулятивної експозиції (загального впливу):

6.1. Кумулятивна експозиція у програмі розробки.

6.2. Експозиція пацієнта (вплив на пацієнта) на основі маркетингового досвіду.

7. Дані в переліках та зведених таблицях:

7.1. Референтна інформація.

7.2. Переліки серйозних побічних реакцій за звітний період.

7.3. Кумулятивні/загальні зведені таблиці серйозних побічних явищ.

8. Важливі результати клінічних випробувань за звітний період:

8.1. Завершені клінічні випробування.

8.2. Клінічні випробування, які проводяться.

8.3. Довгостроковий контроль (спостереження).

8.4. Інше терапевтичне використання досліджуваного лікарського засобу.

8.5. Нові дані з безпеки, пов'язані з комбінованими методами лікування.

9. Дані з безпеки, отримані під час неінтервенційних випробувань.

10. Інша інформація з безпеки у контексті клінічних випробувань.

11. Дані з безпеки на основі маркетингового досвіду.

12. Неклінічні дані.

13. Література.

14. Інші DSURs.

15. Відсутність ефективності.

16. Інформація, специфічна для регіону.

17. Інформація, яка надійшла пізніше.

18. Сумарна оцінка безпеки:

18.1. Оцінка ризиків.

18.2. Питання співвідношення користі-ризику.

19. Резюме важливих ризиків.

20. Висновки.

(Порядок у редакції наказу Міністерства  
 охорони здоров'я України від 12.07.2012 р. N 523)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_