



**DECIZIE**  
mun. Chișinău

„14” iunie 2021

Nr. Rg04-000135

**Cu privire la autorizarea studiului clinic:**  
**AMUC-2023**

În conformitate cu prevederile art. 9 al Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr. 1456-XII din 25 mai 1993 cu modificările și completările ulterioare, Legii cu privire la medicamente nr. 1409-XIII din 17 decembrie 1997 cu modificările și completările ulterioare, pct. 7 subct. 9) și pct. 8 subct. 4) a Hotărârii Guvernului nr. 71 din 23.01.2013 cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului - limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale cu modificările și completările ulterioare, Ordinului MS nr. 648 din 12 august 2016 ”Cu privire la reglementarea autorizării desfășurării studiilor clinice în Republica Moldova”, deciziei Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (proces - verbal nr. 6 din 21.05.2021) Avizul AMDM nr. Rg02-002411 din 24.05.2021 și Hotărârii Comitetului Național de Expertiză Etică a Studiului Clinic nr. 1098 din 28.05.2021.

**DECID:**

1. Directorului unității medicale, abilitate de Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale pentru desfășurarea studiului clinic, IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, Andrei Uncuța (Investigatorii Principali Svetlana Țurcan; Tudor Timiș; Victoria Babițchi) să acorde suportul necesar pentru desfășurarea studiului clinic “Studiu de fază 2, randomizat, dublu-orb, controlat cu placebo, pe grupuri paralele, pentru evaluarea eficacității și siguranței amiselimod (MT-1303) la subiecți cu colită ulcerativă (CU) ușoară până la moderată.” în conformitate cu condițiile contractuale dintre IMSP și Sponsor/OCC și protocolul studiului clinic.

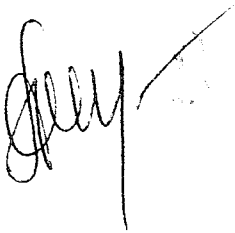
Solicitantul CRO „Î.C.S. ”PSI CRO” SRL, Republica Moldova”, Republica Moldova, va organiza și va asigura desfășurarea studiului clinic în cadrul IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, în conformitate cu condițiile contractuale dintre IMSP și Sponsor/OCC și protocolul studiului clinic.

2. Autorizarea importului/exportului medicamentelor (test, referință) și probelor de laborator destinate pentru desfășurarea studiului clinic în cauză.
3. Șef Secție Farmacovigilență și Studii Clinice, va asigura monitorizarea bazei clinice, și evidența rezultatelor studiului clinic.



4. Șef Serviciu Tehnologiei Informaționale, va asigura plasarea ordinului pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.
5. Controlul asupra executării prezentului ordin mi-l asum.

**Director General**



**Silvia Cibotari**