



DECIZIE

mun. Chișinău

„09” februarie 2021

Nr. Rg04-000036

Cu privire la autorizarea studiului clinic:

CT-P59 3.2

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 subpct. 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. 1 din 29.01.2021) Avizul AMDM nr. Rg02-000350 din 02.02.2021 și Hotărârii Comitetului Național de Expertiză Etică a Studiului Clinic nr. 1004 din 25.11.2020.

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 (Investigator Principal Natalia Gaibu) să acorde suportul necesar pentru desfășurarea studiului clinic “Un studiu de fază 2/3, randomizat, cu grupuri paralele, controlat cu placebo, dublu-orb pentru a evalua eficacitatea și siguranța CT-P59 în combinație cu standardul de îngrijire la pacienții ambulatori cu Infecția coronavirusului cu sindrom respirator acut sever 2 (SARS-CoV-2)” în conformitate cu condițiile contractuale dintre IMSP și Sponsor/OCC și protocolul studiului clinic.

Solicitantul CRO „ICS Arensia Exploratory Medicine SRL”, 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 Tehnologia Informației și Comunicațiilor, 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