



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

**ORDIN**  
mun. Chișinău

„*DS*” *07* \_\_\_\_\_ 2016

nr. *573* \_\_\_\_\_

Cu privire la efectuarea studiului clinic:  
LVX-BESD-09-ASP/16

În conformitate cu prevederile art. 9 al Legii cu privire la activitatea farmaceutică nr. 1456-XII din 25 mai 1993, cu modificările ulterioare, art. 11 și 12 ale Legii cu privire la medicamente nr. 1409-XIII din 17 decembrie 1997, cu modificările și completările ulterioare, Legii ocrotirii sănătății nr. 411-XIII din 28 martie 1995, cu modificările și completările ulterioare, art. 13 al Legii nr. 317 din 18.07.2003 privind actele normative ale Guvernului și ale altor autorități ale administrației publice centrale și locale, deciziei Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (proces verbal № 5 al ședinței din 27.05.2016; Avizul AMDM nr. A07.PS-01:Rg02-5065 din 31.05.2016) și Hotărârii Comitetului Național de Etică nr. 173 din 25.05.2016, precum și în temeiul pct. 9 al Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 397 din 31 mai 2011,

ORDON:

1. Directorul IMSP Spitalul Clinic al Ministerului Sănătății al Republicii Moldova dl Țurcan Gheorghe (investigator principal dna Ludmila Baraniuc):, Studiu pivotal, cu eticheta deschisă, două perioade, două secvențe, încrucișat, randomizat în bloc, cu administrare unică pentru a stabili bioechivalență între Levothyroxine 100 µg comprimate (formulare test) administrat ca doză de 600 µg (șase comprimate) vs. doză egală de formulare referință (6 x Levothyroxine 100 µg comprimate), pe voluntari sănătoși, de sex masculin și feminin, pe nemîncate” în conformitate cu Protocolul studiului LVX-BESD-09-ASP/16.

2. Directorul general al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (dl Vladislav Zara):

- 1) va autoriza importul/exportul medicamentelor (test, referință) și probelor de laborator destinate pentru desfășurarea studiului clinic în cauză;
- 2) va asigura inspectarea bazei clinice, monitorizarea și evidența rezultatelor studiului clinic;
- 3) va asigura plasarea ordinului pe pagina web a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

3. Controlul asupra executării prezentului ordin i se atribuie dnei Maria Lăpteanu, șef de Direcție Medicamente și Dispozitive Medicale.

Ministru

Ruxanda GLAVAN