



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN
mun.Chișinău

„17.02” 2016

nr. 71

Cu privire la efectuarea studiului clinic:
BPR-AP-12-AMW/15

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 № 1 al ședinței din 29.01.2016; Avizul AMDM nr. A07.PS-01:Rg02-839 din 02.02.2016) și Hotărârii Comitetului Național de Etică nr. 121 din 27.01.2016, 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 Sanatatii al Republicii Moldova dl Vasile Parasca (investigator principal dna Ludmila Baraniuc):, Studiu cu eticheta deschisă, două-perioade, două-secvențe, dublu încrucișat, controlat, randomizat, în doză unică pentru a stabili performanța adeziunii pentru Buprenorfina TDS 70 μg/h sistem transdermic (formulare test) versus Transtec PRO® 70 mikrograme/h platură transdermic (formulare referință) aplicat pe voluntari sănătoși de sex masculin și feminin.” în conformitate cu Protocolul studiului BPR-AP-12-AMW/15.

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