



## MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

### ORDIN mun. Chișinău

„10” 11 2015

nr. 932

Cu privire la efectuarea studiului clinic:  
PLP-PBE-05-PLV/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 № 8 al ședinței din 22.10.2015; Avizul AMDM nr. A07.PS-01.Rg-02-8124 din 27.10.2015) și Hotărârii Comitetului Național de Etică nr. 59 din 02.09.2015, 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 Vasile Parasca (investigator principal dna Ludmila Baraniuc); și directorul IMSP Institutul de Medicină Urgentă, dl Mihai Ciocanu (investigator principal dl Stanislav Groppa), vor organiza studiul clinic: „Studiu de biodisponibilitate comparativă pilot, cu etichetă deschisă, multicentric, echilibrat, randomizat, cu o perioadă, cu design paralel, în doză unică pentru Paliperidona Palmitat Suspensie Injectabilă cu Eliberare Prelungită 39 mg (formulări TEST1 și TEST2) versus doza egala de Invega Sustenna 39 mg Suspensie Injectabila cu Eliberare Prelungita (formulare referință) pe subiecți sănătoși de sex masculin și feminin” în conformitate cu Protocolul studiului PLP-PBE-05-PLV/15.

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

*Am primit un exemplar  
11.11.15 Nistor*

- 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 mi-l asum.

**Ministru**



**Ruxanda GLAVAN**