Тип документа	СОП (Стандарт операционной процедуры)						
Назначение	Председатель, секратерь, «Центр гематологии»	ель, секратерь, члены Локальной комиссии по вопросам биоэтики TOO патологии»					
Код номенклатуры	I-05	Номер	Номер Исслед-3-18 Реда				
Название	ПРОВЕДЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ	ЛКБЭ	ІКБЭ				
Разработано	Директор по развитию бизнеса	Волянска	Волянская Н.В.			23 года	
	Проектный менеджер	Граф М.А	١.	15	15 мая 2023 года		
	Медицинский директор	Клодзин	Клодзинский А.А.		29 мая 2023 года		
Согласовано	Руководитель службы поддержки пациентов и внутренней экспертизы	Демкина O.B. 29 мая 2023 года				23 года	
Утверждено	Приказом Генерального директора ТОО «Центр гематологии» № I-02-52 от 2 июня 2023 года						
Внедрено							
Пересмотр	При изменении НПА и/или	и производ	ственной необходимос	ти	•	_	

Цель

Установить порядок организации и проведения заседания Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» (ЛКБэ)

Ответственность

Секретарь Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» (ЛКБэ) несет ответственность за подготовку повестки заседания ЛКБэ

Председатель ЛКБэ утверждает повестку заседания и подписывает протокол

Содержание	Стр.
Термины и определения	1-4
Сокращения	4-5
Порядок выполнения	5-6
Приложение 1	6-7
Приложение 2	7
Регламентирующие документы	7-9
Связанные документы	9
Список изменений	9
Список ознакомления с документом	10

Nº	Термины и определения
a.	Биологическая эквивалентность (далее – биоэквивалентность) – отсутствие значимых различий
	по скорости и степени, с которыми действующее вещество или активная часть молекулы действу-
	ющего вещества фармацевтических эквивалентов или фармацевтических альтернатив становятся
	доступными в месте своего действия при введении в одинаковой молярной дозе в схожих усло-
	виях в исследовании с надлежащим дизайном
a.	Брошюра исследователя - сводное изложение результатов клинического и доклинического (не-
	клинического) изучения исследуемого препарата, значимых для его исследования на человеке.
b.	Государственная экспертная организация в сфере обращения лекарственных средств и меди-
	цинских изделий (далее — экспертная организация) — субъект государственной монополии, осу-
	ществляющий производственно-хозяйственную деятельность в области здравоохранения по обес-
	печению безопасности, эффективности и качества лекарственных средств и медицинских изделий.
c.	Дизайн исследования - общий план исследования, описание способа проведения исследования в
	зависимости от отбора и формирования групп субъектов исследования, маскирования данных.
d.	Договор - датированное и подписанное соглашение между двумя или более сторонами, которое
	устанавливает договоренности, касающиеся распределения объема работ и обязанностей при

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕДІ	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБ	Э					(%)

должен служить протокол исследования. Индивидуальная регистрационная карта - документ на бумажном, электронном или оптическом носителе, предизаначенный для внесения всей предусмотренной протоколом и подлежащей передаче спонсору информации по каждому субъекту исследования. Интервенционное исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта исследования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клинического исследования, сответствующего порядку проведения клинических исследований, назначает субъектам исследования специальное вмешательство. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследования после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования последования по дражности и препаратом и препаратом дованемия. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом и препаратом дованемия. Исследователь - физическое лицю, отвечающее за проведение клинического исследования на клинической базе группой исследоватом и препаратом и нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследоватильности и утверждения исследовательського коллектива. В случае проведения исследовательского коллектива. В случае проведения исследовательского коллектива (исследователь у предуста и утверждения у предуста и утверждения и утверждения у предуста у пред		проведении исследования, а также, при необходимости, финансовых вопросов. Основой договора
носителе, предназначенный для внесения всей предусмотренной протоколом и подлежащей передаче спонсору информации по каждому субъекту исследования. f. Интервенционное исследование — исследование с участием человека в качестве субъекта исследования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клинического исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назначает субъектам исследования специальное вмешательство. g. Информированное согласие — процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследования после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное согласие оформлеятеля по форме, утвержденной уполномоченным органом. h. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. i. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. в случае проведения исследования на клинический обрастся участниками Проектного офиса оп клинический базе группой исследователей, определяеть вирается участниками Проектного офиса оп клиническим утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». j. Исследуемый преватором физикального использувана для контроля в клиническом и среврждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». j. Исследуемый преватором физикального использувана для контроля в клиническом и среврждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии» пользувана для контроля в клиническом и среврждается генеральным драветором ТОО «Центр гематологии» пользувана и использования по новому показанию и подраздедения ТОО «Центр гематологии» пользувана и использования по новому показанию или для получения допольние образнующей и подразнующей по на пределяющей подраженног		должен служить протокол исследования.
 даче спонсору информации по каждому субъекту исследования. Интервенционное исследование – исследование с участием человека в качестве субъекта исследования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клинического исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назначает субъектам исследования, назначает субъектам исследований, назначает субъектам исследований, назначает субъектам исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследования после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное согласие оформаляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. Исследование биожвивалентности — сравнительное изучение биодоступности с цело становами с давнения. Исследователь - физической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователься, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) Утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии». Исследомый препарат зе кортеренная форм активного коллектива. Главный исследователь выбирается участников исследовательского коллектива (исследователей). Исследомый грепарат зе кортеренная ображается и подражденного, а также подражается или плащебо, изучаемым профилами по утверждения бутверждения бутверждения бутверждения об подражается подражным по утверждения бутверждения бутверждения об подражается о	e.	
 Интервенционное исследование — исследование с участием человека в качестве субъекта исследования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клинического исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назначает субъектам исследования специальное вмешательство. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследовании или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследовании. Информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Миследование биоэквивалаентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследователь согластвения. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследователь, отределяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинического исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинического коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клинического коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клинического коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного с клинического исследовательского коллектива. Исследуемый препарат - лекарственный участником у твержжденного коллектива. Исследуемый препарат - лекарственныя офицами участником и утвержденного, а также обисательного исследовательского коллектива. Исследуемый препарат - лекарственныя форма активного вещества или плацебо, изучаемая или использовании по новому гоказанию или для получения дополнительной информации и по наброждение к		носителе, предназначенный для внесения всей предусмотренной протоколом и подлежащей пере-
дования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клиниче- ского исследования, сответствующего порядку проведения клинических исследований, назна- чает субъектам исследования специальное вмешательство. В. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследования после получе- ния информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информи- рованное письменное согласие оформалется по форме, утвержденной уполномоченным органом. М. Исследование биозменалентности — сравнительное изучение биодоступности с церко- дения фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на кли- нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователь, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. В случае проведениями горментного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (иссле- дователей) утверждается директорамы филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» J. Исследуемый препарат - лекарственнам форма актиненого вещества или плацебо, изучаемая или ис пользуемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекар- ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвер- жденному показанию К. Комиссия по вопросам точком гом или для получения дополнительной информации, в с став которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители обществен- ньх огранизаций, субъектов исследования. К. Комиссия по вопросам этимается и утвержденного, а также п		даче спонсору информации по каждому субъекту исследования.
ского исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назначает субъектам исследования специальное вмешательство. 8. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. 1. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установление арамкокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. 1. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинический базе группой исследователь, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь то туверущей и участинков исследовательского коллектива. 1. Исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследовательсто офиса по клиническим и утверждается гнеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследовательстор) утвержденето, и то утвержденному показанию 2. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или исследовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию 3. Комиссия по вопросам этики - консурьтация и исследовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию по новому показанию или для получения дополнительной информации, в состав которого входят специалисты в боласти здравоохранения, научи, представительной информации, в составныму и исследования. 3. Комфамиста по в	f.	Интервенционное исследование – исследование с участием человека в качестве субъекта иссле-
 чает субъектам исследования специальное вмешательство. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. М. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармажокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь руководитель исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клиническом и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей), тутверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии». Ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а тажже при его используемам для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию К. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссися по биоэтмки (ЛКБа) ТОО «Центр гематологии» - независимый организации, в состав которо		
 в. Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информы рованное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. h. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. i. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клиническом базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. в случае проведения исследования на клинической базе группой исследователь; определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. д случае проведения исследователь суководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь бирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии». j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденном гоказанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтики), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования. л. Комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый организ		ского исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назна-
или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получения информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. h. Исследование биозквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. i. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Дисследовательского коллектива. (исследователье), опользуемая для контроля в клиническом исследования ТОО «Центр гематологии» j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследования, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использувании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию о новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показаний, осуществленыму и прав безопасности и благополучия субъектов исследования. Комиссия по вопросам тикие и благополучия пациентов, испытуемых, исследования, осуществляющий в исследования. локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий в зарижот прав безо		чает субъектам исследования специальное вмешательство.
ния информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информированное письменное сслтасие оформляется по форме, утвержденной упольмоменным органом. 1. Исследование биожквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установ- ления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. 1. Исследователь — физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на кли- нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследователь на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь вы- бирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (иссле- дователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или ис- пользуемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекар- ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвер- жденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республикан- ском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого вкорат специалисты в облатике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого вкорат специалисты в облатики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователе, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. k. Клиническое исследование с участием человека в качестве субъекта,	g.	Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования
 рованное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом. М Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установ- ления фармакоминетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. М Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на кли- нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователе, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь вы- бирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается гнеаральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (иссле- дователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - пекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или ис- пользуемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекар- ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвер- жденному показанию К. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республикан- ском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители обществен- ных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независмый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испътуемых, исследовател- лей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследован		
 h. Исследование биоэквивалентности — сравнительное изучение биодоступности с целью установления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. i. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. B случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследовательей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» Исследовательского коллектива (исследовательей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плащебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организации, существляющий защиту прав безопасности и правовую оценку материалов клинического исследования. локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБа) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследования. локальная комиской об ваза - организация (СКО, Соптаст гезеагсh огденку материалов, связанны		
ления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом сравнения. i. иследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь роковдитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию или рожими и пожазанию или для получения дополнительной информации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, существляющий защиту прав безопасности и благополучия субъектов исследования и исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБа)ТОО «Центр гематологии» - независимый орган осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия правовую оценку материалов, связанных с медицинский и аучной деятельностью. I. Клиническое обрасноем клинического изболевания, которая проводит клинические исследования. M. Книническая база - организация здравоохранения, которая проводит к		рованное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом.
 сравнения. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтики), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав безопасности и равственно-правовую оценку материалов клинического исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной дентонственноственному и потверждения безопасности и формациненному объектов и технологий про	h.	Исследование биоэквивалентности – сравнительное изучение биодоступности с целью установ-
 i. Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на клинических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. B случае проведения исследования на клинической базе группой исследовательей, определяется главный исследователь- руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию. k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществяяющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благопостучия пациентов, испытуемых, исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. I. Клиническое исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения, сотрожност пераственных субъекта проводимое для образание с очас		ления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом
нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива. В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследователь да из также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. І. Клиническов исследование - исследования с участием человека в качестве субъекта, проводимое для вывляения, промодатили информации, позволяющей и		сравнения.
В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. М. Кинтрактная исследование - исследований. М. Кинтрактная исследовательская организация (СКО, Сопtract гезеагсh organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. М. Контрактная исследовательская организации (СКО, Сопtract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках д	i.	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь выбирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» j. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследоватия в момиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинской и научной деятельностью. l. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. m. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. n. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках догования. Notapрактная исследовательская орган		
бирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследовательй) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденому показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинских работнама здравоохранения, которая проводит клинические исследования. m. Клиническое исследование - исследования, которая проводит клин		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
 ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (исследователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии» ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия убъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. l. Клиническое исследование - исследования, которая проводит клинические исследования. м. Контрактная исследование - исследования (СКО, Сопtrаct research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие вещество либо ком- информации осреджащие вещество либо ком- профилактики забо		
 ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию k. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинскох работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. l. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения		
 ј. Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или используемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекарственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. Клиническоя база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диатностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации,		
пользуемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекар- ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвер- жденному показанию к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республикан- ском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители обществен- ных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследо- вания и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клиниче- ского исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследовате- лей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, свя- занных с медицинской и научной деятельностью. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Киническая база - организация (СКО, Сопtract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. О. Конфиденциальность - сохранения втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежа- щей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исслед		
ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. М. Киническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологиче	J.	
его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвержденному показанию к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. Р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррежацие или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо м		
 жденному показанию к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. І. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СRО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фарма 		
 к. Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республиканском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		
ском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организамом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-	I.	
состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители общественных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СКО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-	K.	
ных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
вания и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клинического исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СRО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
ского исследования. Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. 1. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
 Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган, осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. Контрактная исследовательская организация (СRО, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-логических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		
осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследователей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. I. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. M. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. n. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. o. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. p. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
лей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, связанных с медицинской и научной деятельностью. I. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. M. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. n. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. o. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. p. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
 занных с медицинской и научной деятельностью. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (СRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		
 I. Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования. т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		
 т. Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 	I.	
 профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 	m.	
 профилактики, диагностики и лечения заболеваний. п. Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий
лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций, связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
связанных с проведением клинического исследования. о. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-	n.	Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое
 6. Конфиденциальность - сохранение втайне от неуполномоченных лиц информации, принадлежащей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче- 		лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций,
щей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Материалы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		связанных с проведением клинического исследования.
алы, содержащие сведения ограниченного распространения. р. Лекарственное средство — средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-	0.	
р. Лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		щей спонсору, или информации, позволяющей идентифицировать субъекта исследования. Матери-
бинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		алы, содержащие сведения ограниченного распространения.
профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-	p.	
логических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболиче-		
ского воздействия, или для диагностики заболеваний и состояния человека.		
		ского воздействия, или для диагностики заболеваний и состояния человека.

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Названия	провел		:2					



1	
q.	Материалы исследования — комплект документов, представляемый спонсором клинических иссле-
	дований на клиническую базу, который включает разрешение уполномоченного органа в области
	здравоохранения Республики Казахстан на проведение данного клинического исследования и опре-
	делении ответственных за его проведение в соответствии с утвержденным в Республике Казахстан
	порядком; протокол клинического исследования; брошюру исследователя; поясняющие документы
	относительно особенностей применения новых медицинских технологий (в случае их применения)
	и иные документы, а также проект договора клинического исследования
r.	Медицинская карта — медицинский документ, в котором лечащими врачами ведётся запись исто-
	рии болезни (стационарная или амбулаторная) пациента и назначаемого ему лечения в электрон-
	ной или бумажной форме.
S.	Многоцентровое клиническое исследование - клиническое исследование, проводимое по единому
	протоколу более чем в одном исследовательском центре и, более чем одним исследователем.
t.	Монитор клинического исследования — физическое лицо, назначаемое спонсором или контрактной
	исследовательской организацией, которое работает совместно с исследователем-координатором
	или координационным комитетом и контролирует проведение клинического исследования в соот-
	ветствии с протоколом, оценивает степень его выполнения, оказывает содействие исследователю в
	анализе, интерпретации и экстраполяции данных.
u.	Мониторинг - процедура контроля выполнения биомедицинского исследования и обеспечения его
u.	проведения, сбора данных и представления результатов исследования согласно протоколу, плану,
	программе, стандартным операционным процедурам, надлежащей клинической практике.
V.	Надлежащая клиническая практика (Good Clinical Practice – GCP) - стандарт планирования, органи-
	зации, проведения, мониторинга, аудита, документирования клинических исследований, а также
	анализа и представления их результатов, служащий гарантией достоверности и точности получен-
	ных данных и представленных результатов, а также обеспечивающий защиту прав, здоровья и кон-
	фиденциальности субъектов исследования.
w.	Неблагоприятное событие – любая неисправность и (или) ухудшение характеристик или наруше-
	ние функционирования медицинского изделия, или недостаточность либо некорректность сопро-
	водительной информации (документации) на медицинское изделие, побочные действия или не-
	желательная реакция, не указанные в инструкции по применению или руководстве по эксплуата-
	ции, которые прямо или косвенно привели, или могли привести к смерти или серьезному ухудше-
	нию состояния здоровья пользователей или третьих лиц.
x.	Нежелательное явление – любое неблагоприятное изменение в состоянии здоровья пациента или
	субъекта клинического исследования (испытания), которому назначался лекарственный (исследу-
	емый) препарат, независимо от причинно-следственной связи с его применением.
у.	Незаинтересованный свидетель - физическое лицо, не причастное к проведению клинического ис-
	следования, - оказывающее содействие субъекту исследования, в том числе в зачитывании предо-
	ставляемых ему письменных материалов.
z.	Неинтервенционное клиническое исследование – исследование, которое проводится после про-
	ведения государственной регистрации лекарственного средства или медицинского изделия и
	назначается в рамках медицинской практики.
aa.	Оригинальные медицинские записи – см. термин «первичная документация».
bb	Основные документы – документы, которые вместе или по отдельности позволяют оценить прове-
	дение исследования и качество полученных данных. Эти документы служат доказательством соблю-
	дения исследователем, спонсором и монитором стандартов надлежащей клинической практики
	(GCP) и нормативных требований.
cc.	Отчет о клиническом исследовании (испытании) - документ, содержащий описание клинического
	исследования терапевтического, профилактического или диагностического средства с участием
	человека в качестве субъекта, объединяющее клиническое и статистическое описания, представ-
	ление данных и их анализ; отдаленных эффектов, включая нежелательные реакции исследуемого
	лекарственного средства, медицинского изделия.
ΗН	Первичной документация – вся информация, содержащаяся в оригинальных медицинских записях
44	и их заверенных копиях, описывающая результаты клинических наблюдений, обследований и
	по выправния политу, отпольнования результаты плити исследствий, оботедовании и

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕДЕ	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБ	э					

	другой деятельности, позволяющая воссоздать ход клинического исследования и оценить его. Пер-
	вичные данные содержатся в первичной документации (подлинниках или их заверенных копиях).
ee	Препарат сравнения – зарегистрированный лекарственный препарат либо плацебо, используе-
	мый как контроль в клиническом исследовании.
ff.	Протокол клинического исследования - документ, описывающий цели, дизайн, методологию, ста-
	тистические аспекты и организацию исследования.
gg.	Серьезное нежелательное явление и (или) серьезная нежелательная реакция - нежелательная ре-
	акция, которая приводит к смерти, представляет угрозу для жизни, требует госпитализации паци-
	ента или ее продления, приводит к стойкой либо выраженной нетрудоспособности или инвалидно-
	сти, к врожденным аномалиям или порокам развития, требует медицинского вмешательства для
	предотвращения развития перечисленных состояний
hh	Синопсис протокола - краткое изложение протокола клинического исследования.
ii.	Спонсор клинического исследования — физическое или юридическое лицо, отвечающее за инициа-
	цию, организацию и обеспечение финансирования клинического исследования.
jj.	Стандартные операционные процедуры — подробные письменные инструкции, предназначен-
	ные для достижения единообразия при осуществлении определенной деятельности.
kk.	Субъект исследования - физическое лицо, участвующее в клиническом исследовании в составе
	группы, получающей исследуемый препарат, либо в составе контрольной группы.
II.	Уполномоченный орган в области здравоохранения — Министерство здравоохранения Республики
	Казахстан.
mr	Фаза клинического исследования:

первая фаза клинического исследования — первое испытание лекарственного средства, проводимое на здоровых добровольцах или пациентах, страдающих соответствующим заболеванием, когда высокая токсичность исследуемого препарата делает проведение исследования у здоровых добровольцев неэтичным, в целях установления переносимости, безопасности, наличия терапевтического действия, фармакокинетических и фармакодинамических характеристик;

вторая фаза клинического исследования — исследование с целью оценки эффективности и краткосрочной безопасности исследуемого лекарственного средства у пациентов с конкретным заболеванием, а также доказательство клинической эффективности лекарственного средства и определение терапевтического уровня дозирования при испытании на группе пациентов;

четвертая фаза клинического исследования — исследование лекарственного средства, которое осуществляется после его регистрации и поступления на рынок, с целью подтверждения терапевтической эффективности, стратегии его дальнейшего использования, а также для получения дополнительной информации о спектре и частоте побочных действий и взаимодействии исследуемого лекарственного средства с другими лекарственными средствами;

третья фаза клинического исследования — исследование, проводимое на больших группах пациентов различного возраста, с различной сопутствующей патологией, в целях изучения всех аспектов лечения, включая оценку показателя риск: польза.

Nº	Сокращения
a.	БИ – брошюра исследователя
b.	ГИ – главный исследователь
c.	ИК – исследовательский коллектив
d.	ИМН – изделие медицинского назначения
e.	ИП – исследуемый препарат
f.	ИРК – индивидуальная регистрационная карта
g.	ИС – информированное согласие
h.	КИ – клиническое исследование
i.	ККИ – координатор клинического исследования
j.	ЛКБэ – локальная комиссия по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии»
k.	М3 РК – Министерство здравоохранения Республики Казахстан
I.	НЯ – нежелательное явление

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕД	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛК	БЭ					

m.	ОД – основные документы
n.	РК — Республика Казахстан
0.	СНР – серьезная нежелательная реакция
p.	СНЯ – серьезное нежелательное явление
q.	СОП (SOP)— стандартная операционная процедура
r.	ТОО – товарищество с ограниченной ответственностью
S.	Центр – ТОО «Центр гематологии»
t.	ЦКБ – центральный комитет по биоэтике Министерства здраовохранения Республики Казахстан
u.	ҚР ДСМ – аббревиатура, используемая при присвоении номера нормативно- правовых актов РК
	(казахский язык)
٧.	CRO – contract research organization (английский язык), контрактная исследовательская организа-
	ция
w.	GCP – good clinical practice (английский язык) – надлежащая клиническая практика
x.	ICH-GCP – International Conference on Harmonisation (английский язык), международная конфе-
	ренция по гармонизации GCP
у.	CIOMS – Council for international organizations of medical sciences (английский язык), Совет между-
	народных организаций медицинских наук
Z.	EMEA – European Medicines Agency (EMA) (английский язык), агентство по оценке лекарственных
	препаратов на их соответствие требованиям, изложенным в Европейской Фармакопее
aa.	FDA – Food and Drug Administration (английский язык), Управление по санитарному надзору за ка-
	чеством пищевых продуктов и медикаментов США (Соединенные штаты Америки)
bb	UNESCO – United Nations Educational, Scientific and Cultural Organization (английский язык), специа-
	лизированное учреждение Организации Объединённых Наций по вопросам образования, науки
	и культуры.
cc.	WHO – World Health Organization (английский язык), Всемирная организация здравоохранения

Nº	Порядок выполнения
1.	Порядок подготовки к заседаниям ЛКБэ
	Заседание членов ЛКБэ проводится ежеквартально и/или по мене необходимости возникно-
	вения в соответствии с утвержденным графиком Председателем ЛКБэ.
	Секретарь ЛКБэ оповещает членов ЛКБэ о дате и времени проведения заседания не менее, чем
	за 1 (одну) неделю до планируемого заседания. Члены ЛКБэ должны ознакомиться и проанализи-
	ровать планируемые к рассмотрению документы.
2.	Порядок проведения заседаниям ЛКБэ
	При проведении заседания в офф-лаин формате, присутствие членов ЛКБэ на заседании под-
	тверждается собственноручной подписью в явочном листе данного заседания.
	При проведении заседание в онлаин или смешанном (часть членов присутствует офф-лаин,
	часть в онлаин формате) форматах, присутствие членов ЛКБэ фиксирует секретарь. Секретарь ЛКБэ
	докладывает о присутствующих на заседании членах ЛКБэ председателю, который определяет
	наличие кворума, что секретарь отражает в протоколе.
	Заседания проводятся при наличии кворума (не менее ½ членов ЛКБэ).
	В начале заседания все члены ЛКБэ получают повестку дня (в бумажном и/или электронном
	виде) (приложение 1).
	Для повышения качества экспертизы и в целях содействия конструктивному обсуждению воз-
	никающих вопросов, каждому члену ЛКБэ предоставляется копия заявления и копия информаци-
	онного листка пациента, участвующего в клиническом исследовании лекарственных препаратов,
	или информация пациента с информированным согласием. После заседания, копии документов
	должны быть уничтожены, за это несут ответственность секретарь и члены ЛКБэ, получившие ко-
	пии на руки.
	Члены ЛКБэ имеют возможность просматривать весь пакет документов исследования в ходе
	заседания ЛКБэ.

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕДЕ	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБ	Э					

ЛКБэ допускает заявителей присутствовать на заседаниях, касающихся их исследований для представления проекта и ответов на возникшие у членов ЛКБэ вопросы. 3. Обсуждение вопросов на заседании Во время заседания, секретарь ЛКБэ докладывает повестку председателю ЛКБэ. Члены ЛКБэ, назначенный председателям, подробно ознакомившийся со всеми материала по планируемому исследованию при проведении первичной экспертизы, делает сообщение о рассматриваемом исследовании. В ходе заседания ЛКБэ ведется протокол обсуждения каждого вопроса, который ведется секретарем ЛКБэ по ходу заседания, и фиксирует принятое решение 4. Структура протокола заседания Протокол должен включать следующие разделы: 1. Повестка дня; 2. Список присутствующих членов ЛКБэ; 3. Место и дата заседания ЛКБэ; 4. Краткое изложение обсуждающих вопросов; 5. Принятые решения; 6. Распределение голосов при принятии решения; Особое мнение членов ЛКБэ, если решение принято не единогласно; 5 Подготовка протокола заседания После заседания ЛКБэ по окончании каждого заседания, протокол заседания (приложение 2) секретарь подписывает и датирует документы по результатам своей проверки. После проверки секретаря ЛКБэ председатель проверяет протокол заседания и решение, да-

тирует их и ставит свою подпись

Приложение 1							
Повестка для заседания ЛКБэ							
№							
Дата: дд/мм/гг Время: чч/мм Место заседания:							
Заседание ЛКБа	проводится в следующей последова	гельности:					
1: Информация	для членов ЛКБэ						
2: Утверждение	протокола предыдущего заседания						
3: Представлені	ие протокола, экспертиза, обсуждени	е, голосование					
4: Вопросы, подлежащие рассмотрению							
5: Другие вопросы							
Программа повестки дня для рассмотрения:							
Время	Проект	Заявитель	Эксперты				

	Название	ПРС	ОВЕДЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБЭ		
Γ					

Номер

Исслед-3-18

Редакция

001

1-05

Код номенклатуры

Приложение 2	
Форма проток	ола заседания ЛКБэ
Topina riporok	ona sacceanini nicos
Заседание №	Дата заседания:
🗌 очередное заседание	экстренное заседание
Место проведения за- седания (город, об- ласть, страна)	
Вопросы повестки дня:	
Время начала заседания:	Время перерыва:
Присутствующие члены ЛКБэ и приглашенные:	
1.	8.
2.	9.
3.	10.
4.	11.
5.	12.
6.	13.
7.	14.
Председатель заседания:	
Определение председателем наличия кворума дл	я проведения заседания
Подготовлено:	Проверено:
	Подпись
Дата «»г	Дата «»г
	Одобрено:
	Дата «»г.

Регламентирующие документы

Тип

СОП

- 1. Кодекс Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» от 7 июля 2020 года № 360-VI 3PK. <u>Ссылка</u>
- 2. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-248/2020 «Об утверждении правил проведения клинических исследований лекарственных средств и медицинских изделий, клинико-лабораторных испытаний медицинских изделий для диагностики вне живого организма (in vitro) и требования к клиническим базам и оказания государственной услуги Выдача

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	провед	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКЕ	э					

разрешения на проведение клинического исследования и (или) испытания фармакологических и лекарственных средств, медицинских изделий». Ссылка

- 3. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 апреля 2022 года № ҚР ДСМ- 35 зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 12 апреля 2022 года № 27526 о внесении изменений и дополнений в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-248/2020 «Об утверждении правил проведения клинических исследований лекарственных средств и медицинских изделий, клинико-лабораторных испытаний медицинских изделий для диагностики вне живого организма (in vitro) и требования к клиническим базам и оказания государственной услуги Выдача разрешения на проведение клинического исследования и (или) испытания фармакологических и лекарственных средств, медицинских изделий». Ссылка
- 4. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-310/2020 «Об утверждении правил проведения биомедицинских исследований и требований к исследовательским центрам». Ссылка
- 5. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 ноября 2020 года № ҚР ДСМ-181/2020 «Об утверждении правил осуществления в рамках фармацевтической инспекции оценки материалов и соответствия условий проведения доклинических (неклинических) исследований требованиям надлежащей лабораторной практики (GLP) Республики Казахстан и (или) Евразийского экономического союза». Ссылка
- 6. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 октября 2020 года № ҚР ДСМ-151/2020 «Об утверждении Положения по Центральной комиссии по биоэтике». <u>Ссылка</u>
- 7. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2021 года № ҚР ДСМ-130 «Об утверждении стандарта организации оказания гематологической помощи взрослому населению Республики Казахстан». <u>Ссылка</u>
- 8. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 9 февраля 2021 года № 2216 «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик». <u>Ссылка</u>
- 9. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-304/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 22 декабря 2020 года № 21848 «Об утверждении положений о клинической базе, клинике организации образования в области здравоохранения, университетской больнице, базе резидентуры, интегрированном академическом медицинском центре и требований, предъявляемых к ним». Ссылка
- 10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-299/2020 «Об утверждении правил аккредитации в области здравоохранения». <u>Ссылка</u>
- 11. Стандарт ISO14155:2014№ «Клинические исследования. Надлежащая клиническая практика». Ссылка
- 12. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17 июля 2018 года № 11 «О Руководстве по общим вопросам клинических исследований». <u>Ссылка</u>
- 13. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 79 «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза». Ссылка
- 14. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2020 года № 19 «О Руководстве по применению принципов биостатистики в клинических исследованиях лекарственных препаратов». Ссылка
- 15. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 октября 2020 года № 18 «О Руководстве по исследованию фармакологической безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения».
- 16. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 85 «Об утверждении Правил проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза». <u>Ссылка</u>
- 17. Хельсинская декларация Всемирной медицинской ассоциации, июнь 1964 (последняя редакция 9 июля 2018 года). <u>Ссылка</u>
- 18. Стандарты и операционные руководства по этической экспертизе исследований в здравоохранении с участием людей, Всемирная организация здравоохранения (2011); и другие международные декларации и руководства в области этики исследований (WHO, ICH-GCP, UNESCO, CIOMS, CE).
 - 19. Положение о локальной комиссии по вопросам биоэтики (далее- ЛКБэ или Комиссия) ТОО «Центр

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕДЕ	ЕНИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБ	э					

гематологии», утвержденное приказом №1-02-44 от 31 июня 2023 года

- 20. Правила проведения клинических и научных исследований в ТОО «Центр гематологии», утвержденные приказом №1-02-47 от 31 июня 2023 года
- 21. Должностные инструкции Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» от 31 июня 2023 года
- 22. Другие нормативными правовыми актами Республики Казахстан в области регулирования клинических исследований.

Связанные докумен	Связанные документы							
Nº	тип	название						
Исслед-3-2	СОП	Сохранение конфиденциальности в работе ЛКБэ						
Исслед-3-20	СОП	Сохранение конфиденциальности документации ЛКБэ						

Список изменений							
№ ред	Дата	№ приказа	Перечень изменений				
			Изменение формы СОП, внесение корректировок в терминологию на основании изменений/дополнений в НПА РК, внесение корректиро-				
			вок по тексту				

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-18	Редакция	001	
Название	ПРОВЕДЕ	НИЕ ЗАСЕДАНИЯ ЛКБ	э					

Список ознакомления с документом

Nº	ФИО	Должность	Дата	Подпись
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				
6.				
7.				
8.				
9.				
10.				
11.				
12.				
13.				
14.				
15.				
16.				
17.				
18.				
19.				
20.				
21.				
22.				
23.				
24.				
25.				
26.				
27.				
28.				
29.				
30.				
31.				
32.				
33.				