

Додаток 4
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
03.07.2013 № 570

ПЕРЕЛІК

ПРОТОКОЛІВ КЛІНІЧНИХ ВИПРОБУВАНЬ ТА МІСЦЬ ПРОВЕДЕННЯ ВИПРОБУВАНЬ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ)

№ з/п	Протокол	Процедура
1	2	3
1.	«Порівняльна оцінка ефективності та переносимості препарату Лаферобіон®, порошок для приготування розчину для ін'єкцій виробництва ПрАТ «БІОФАРМА» та препарату Реальдирон®, ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій виробництва ЗАТ СІКОР Біотех у пацієнтів з хронічним мієлолейкозом», код випробування BF/LB/PL/IGT/01	Затвердження протоколу клінічного дослідження: «Порівняльна оцінка ефективності та переносимості препарату Лаферобіон®, порошок для приготування розчину для ін'єкцій виробництва ПрАТ «БІОФАРМА» та препарату Реальдирон®, ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій виробництва ЗАТ СІКОР Біотех у пацієнтів з хронічним мієлолейкозом», код випробування BF/LB/PL/IGT/01, версія №1 від 14.01.13. та місце проведення клінічного дослідження: міська клінічна лікарня № 9 м. Києва, гематологічне відділення, ДУ «Інститут гематології та трансфузіології АМН України», відділення захворювань системи крові

Начальник Управління лікарських
засобів та медичної продукції

Л. Коношевич