



Sr. Kamenica,  
Dana: 10.04.2019.

## OBAVEŠTENJE

**30.** sednica Etičkog odbora Instituta, zakazana je za **17.04.2019.** godine u **12:00h** u prostorijama na petom (V) spratu Instituta.  
Predložen je sledeći

## DNEVNI RED

1. Usvajanje zapisnika sa 29. sednice održane 21.03.2019.godine
2. Tromesečni izveštaj o toku kliničkog ispitivanja medicinskog sredstva pod nazivom „Autonomna regulaciona terapija za poboljšanje funkcije miokarda i smanjenje progresije srčane insuficijencije sa smanjenom ejekcionom frakcijom (pivotalna studija ANTHEM-HFrEF);“ Izvestilac Prof. dr Dejan Sakač
3. Obaveštenje o završnom studijskom izveštaju (Final Study Report) za kliničko ispitivanje pod nazivom „COOL-AMI EU pilot istraživanje: Multicentrična, prospективna, Randomizacijom upravljano istraživanje za procenu hlađenja kao adjunktivna terapija kod perkutane intervencije pacijenata sa akutnim infarktom miokarda\_broj protokola: EDC-2420, Izvestilac Prof. dr Milovan Petrović
4. Obaveštenje o finalnom izveštaju kliničkog ispitivanja „Randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana studija procene dejstva leka alirocumab (SAR236553/REGN727) na pojavu kardiovaskularnih događaja kod pacijenata koji su nedavno doživeli akutni koronarni sindrom“, Protokol br. EFC11570; Izvestilac, Prof. dr Slobodan Dodić
5. Kvartalni izveštaj o toku kliničkog ispitivanja leka u periodu 01.10.2018.-31.12.2018. i Molba za odobreće izmena i dopuna dokumentacije za kliničku studiju „Multicentrično, dvostruko-slepo, randomizovano, sa paralelnim grupama placebom kontrolisano kliničko ispitivanje faze III primene kod visokorizičnih ispitanika sa diabetesom mellitus Tipa 2 (T2DM) sa koronarnom arterijskom bolešću (CAD), kako bi se utvrdilo da li terapija inhibicijom ekstra terminalnog domena bromodomena (BET) pomoću RVX000222 produžava vreme do pojave teških kardiovaskularnih događaja (MACE)“. Izvestilac, glavni istraživač Prof. dr Slobodan Dodić
6. Zahtev za odobrenje izmena i dopuna kliničkog ispitivanja -Ažurirani IB, IMPD, materijali za pacijenta i kvartalni izveštaj o kliničkom ispitivanju „Multicentrična, dvostruko slepa, randomizovana, placebom kontrolisana studija faze 3 sa paralelnim grupama za ispitivanje efikasnosti i bezbednosti CSL112 kod ispitanika sa akutnim koronarnim sindromom“; broj protokola CSL112\_3001; Izvestilac, Prof. dr Slobodan Dodić
7. Kvartalni izveštaj za period 7.11.2018.-08.02.2019, o toku kliničkog ispitivanja „Kombinacija fiksne doze Perindoprila/Amlodipina (Amlessa®) i kombinacija fiksne doze Perindoprila/Indapamida/Amlodipina (Co-Amlessa®) – Doprinos vođenju

novodijagnostikovanih i nekontrolisanih hipertenzivnih pacijenata (PRECIOUS studija)“, Br. Protokola ispitivanja KCT 06/2017 – PRECIOUS EudraCT br. 2017-001596-23; Izvestilac dr Maja Stefanović

8. Zahtev za odobrenje Protokol amandmana 2, Dosijea o ispitivanom leku, Obrasca informisanog pristanka za pacijenta, 6-minutnog testa hodanja i Nalepnica za kliničku studiju „Randomizovano, dvostruko slepo, multicentrično, aktivno kontrolisano ispitivanje u paralelnim grupama u trajanju od 24 nedelje da se proceni dejstvo LCZ696 na NT-proBNP, simptome, funkciju fizičkog naprezanja, i bezbednost u poređenju sa individualizovanom medikamentoznom kontrolom komorbiditeta kod pacijenata sa srčanom insuficijencijom i očuvanom ejekcionom frakcijom“, Protokol broj CLCZ696D2302; Izvestilac, Asist. dr Aleksandra Ilić
9. Obaveštenje o obnovi polise osiguranja za kliničku studiju „Klinička procena transkateterskog sistema za dekongestiju renalne vene (TRVD™) kada se primenjuje za dekongestiju renalne vene kod pacijenata sa akutnom dekompenzovanom srčanom slabošću (ADHF)“, broj protokola DRD00202; Izvestilac Prof. dr Ilija Srdanović
10. Tromesečni izveštaj o toku kliničkog ispitivanja leka u kliničkoj studiji „Evaluacija bezbednosti i efikasnosti antitrombotske terapije na bazi edoksabana u poređenju sa antitrombotском terapijom na bazi antagonista vitamina K nakon uspešne perkutane koronarne intervencije (PCI) sa implantacijom stenta (terapija edoksabanom u poređenju sa terapijom antagonistimavitamina K (VKA) kod pacijenata sa atrijalnom fibrilacijom (af) podvrgnutim pci – eng. Entrust – af pci)“ protokol broj: DSE-EDO-01-15-EU; Izvestilac, Prof. Dr Jadranka Dejanović;
11. Tromesečni izveštaj o toku kliničkog ispitivanja leka (Novembar, decembar 2018. i januar 2019.) u kliničkoj studiji „Randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana studija vođena događajima za ispitivanje kvartalnog davanja subkutanog kanakinumaba za prevenciju recidiva kardiovaskularnih događaja kod stabilnih bolesnika posle infarkta miokarda sa povišenim hsCRP“, broj protokola CACZ885M2301; Izvestilac, Prof. dr Nada Čemerlić Adić.
12. Periodični godišnji izveštaj o bezbednosti studije ISHEMIA DSMB-a; Izvestilac, Prof. dr Nada Čemerlić Adić.
13. Obaveštenje o statusu kliničke studije „Efektivnost i bezbednost Timetazidina kod pacijenata sa anginom pektoris lečenih perkutanom koronarnom intervencijom ATPCI kliničko ispitivanje. Međunarodna, multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana studija kod pacijenata lečenih od 2 do 4 godine“ u centru 2707 i centru 2704 i šestomesečna lista SUSAR-a od 7.08.2018. do 06.02.2019; Izvestilac Prof. dr Nada Čemerlić Adić ili Prof. dr Robert Jung
14. Molba za davanje saglasnosti za uključivanje Instituta za KVBV u EURECA - prospektivni, internacionalni, multicentrični Registar. Izvestilac, Prof. dr Slobodan Dodić
15. Razno

Predsednik:  
Prof. dr Stamenko Šušak, s.r