

ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань»

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проєкту акта
VII. Експертиза матеріалів щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу	
<p>7.1. Для проведення клінічних випробувань лікарських засобів заявник подає до ЦОВВ документи (матеріали) клінічного випробування, зазначені в підпунктах 7.1.1 та 7.1.2 цього пункту; до Центру - у підпунктах 7.1.3 - 7.1.21 цього пункту включно. Документи (матеріали) клінічного випробування включають:</p> <p>Відсутній</p> <p>...</p>	<p>7.1. Для проведення клінічних випробувань лікарських засобів заявник подає в паперовій або електронній формі до ЦОВВ документи (матеріали) клінічного випробування, зазначені в підпунктах 7.1.1 та 7.1.2 цього пункту, а до Центру –зазначені у підпунктах 7.1.3–7.1.21 цього пункту включно. Документи (матеріали) клінічного випробування можуть подаватися заявником до в електронній формі за наявності технічної можливості.</p> <p>Документи (матеріали) клінічного випробування включають:</p> <p>...</p>

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО

_____ 20__ р.