



**Стандартная операционная процедура
«МОНИТОРИНГ ДАННЫХ ПО БЕЗОПАСНОСТИ»
(версия 3 от 30.04.19)**

I. Термины и определения

1.1. «Клиническое испытание/исследование» - любое исследование, проводимое с участием человека в качестве субъекта для выявления или подтверждения клинических и/или фармакологических эффектов исследуемых продуктов и/или выявления нежелательных реакций на исследуемые продукты, и/или изучения их всасывания, распределения, метаболизма и выведения с целью оценить их безопасность и/или эффективность.

1.2. «Нежелательная реакция, НР»:

- в предрегистрационных клинических исследованиях нового исследуемого продукта, включая исследования по новым показаниям, особенно если терапевтические дозы точно не установлены (I-III фазы), - любая нежелательная реакция, связанная с применением любой дозы исследуемого продукта.

- в пострегистрационных клинических исследованиях лекарственных средств (IV фаза) - любая негативная реакция, связанная с применением лекарственного средства в обычных дозах, используемых для профилактики, диагностики или лечения заболеваний, а также для изменения физиологических функций.

1.3. «Непредвиденная нежелательная реакция, ННР» - нежелательная реакция, сущность или тяжесть которой не согласуется с известной информацией о продукте (например, с брошюрой исследователя для незарегистрированного исследуемого продукта или с листком-вкладышем/сводной характеристикой лекарственного продукта в случае зарегистрированного продукта).

1.4. «Нежелательное явление, НЯ» - любое выявленное у пациента или субъекта клинического исследования после применения лекарственного продукта неблагоприятное с медицинской точки зрения событие, которое может и не иметь причинно-следственной связи сего применением.

1.4.1. Нежелательное явление может представлять собой любой неблагоприятный симптом (включая отклонение лабораторного показателя от нормы), жалобу или заболевание, время возникновения которого не исключает причинно-следственной связи с применением лекарственного (исследуемого) средства вне зависимости от наличия или отсутствия такой связи.

1.5. «Серьезное нежелательное явление или реакция, СНЯ» - любое неблагоприятное медицинское событие, которое вне зависимости от дозы лекарственного продукта:

- приводит к смерти
- создает угрозу для жизни
- требует госпитализации или ее продления
- приводит к стойкой или выраженной нетрудоспособности/ инвалидности
- представляет собой врожденную аномалию или дефект развития.

1.5.1. К серьезным нежелательным явлениям/реакциям может также относиться значимое с медицинской точки зрения событие, если это оговорено в протоколе исследования.

II. Организация предоставления информации о нежелательных явлениях/реакциях, возникших при применении лекарственных продуктов в клинических исследованиях

2.1. Ответственность за регистрацию нежелательных явлений в клинических исследованиях несет главный исследователь.

2.2. Нежелательные явления, не отвечающие критериям серьезности, регистрируются исследователем в первичной документации и в Индивидуальной регистрационной карте, не предоставляются Комитету в срочном порядке и оцениваются при написании Ежегодного отчета по безопасности (Annual Safety Report) и Заключительного отчета по исследованию (Final Study Report).

2.3. Серьезные нежелательные явления незамедлительно предоставляются исследователем в Комитет. Ответственность за своевременное предоставление информации по безопасности в Комитет лежит на главном исследователе.

III. Формат уведомления Этического комитета

3.1. Информация, подлежащая экспресс-отчетности:

- сообщения обо всех локальных (т.е. зарегистрированных в центрах на базе ГБУЗ РБ) серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, в том числе связанных с препаратом сравнения, выявленных в клинических исследованиях, проходящих в исследовательских центрах на базе ГБУЗ РБ;

- сообщения обо всех зарегистрированных в российских центрах серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, в том числе связанных с препаратом сравнения, выявленных в клинических исследованиях, проходящих на территории Российской;

- сообщения обо всех серьезных непредвиденных нежелательных реакциях на исследуемые лекарственные продукты, произошедших в других странах в ходе международных клинических исследований, разрешенных в Российской Федерации.

3.2. Помимо сообщений о серьезных непредвиденных нежелательных реакциях существуют и другие ситуации, которые могут потребовать срочного сообщения (экспресс-отчетность) в Комитет. В каждом случае решение должно приниматься на основе медицинской и научной оценки информации, которая может существенно повлиять на оценку соотношения польза/риск для лекарственного продукта или оказаться достаточным основанием для внесения необходимых изменений в документацию исследования, например:

- сообщения, в которых содержится дополнительная важная информация о ранее зарегистрированных особенностях проявления или тяжести известной серьезной нежелательной реакции;

- важное с клинической точки зрения увеличение частоты известных серьезных нежелательных реакций;

- неэффективность при лечении угрожающих жизни заболеваний, представляющая существенный риск для пациентов;

- важная срочная информация из клинических исследований лекарственного продукта, в которых не участвуют российские центры, способная существенно повлиять на оценку соотношения польза/риск для данного лекарственного продукта (например: извещение о приостановке исследования);

- новые важные данные по безопасности из недавно завершенных исследований на животных (например: канцерогенность или тератогенность).

IV. Сроки уведомления Комитета:

4.1. Первичные и повторные сообщения обо всех локальных серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, в том числе связанных с препаратом сравнения, выявленных в клинических исследованиях, проходящих в исследовательских

центрах на базе ГБУЗ РБ - в течение *трех рабочих дней*.

4.2. Первичные экспресс-сообщения о зарегистрированных в российских и зарубежных центрах серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, приведших к смерти или представляющих угрозу для жизни субъекта исследования, должны предоставляться в Комитет в течение *90 календарных дней* после того, как исследователь был извещен об этом российским подразделением компании спонсора или ее представителем. Дополнительная информация предоставляется в течение 30 последующих рабочих дней.

4.3. Сообщения о зарегистрированных в российских и зарубежных центрах серьезных непредвиденных нежелательных реакциях, которые не привели к смерти и не создали угрозу для жизни, следует предоставлять как можно скорее, но не позднее *90 календарных дней* после того, как российское подразделение компании спонсора или ее представитель уведомил об этом исследователя.

V. Порядок уведомления Комитета.

5.1. Все сообщения, подлежащие экспресс-отчетности и касающиеся серьезных непредвиденных нежелательных реакций, выявленных в клинических исследованиях, одобренных Комитетом, направляются в Комитет в письменном виде на русском языке с подписью главного исследователя. Для случаев, зарегистрированных за рубежом, допускается заполнение некоторых разделов на английском языке.

5.2. Подтверждением о получении пакета документов Комитетом является уведомление (копия сообщения) с отметкой (дата и регистрационный номер входящего документа), предоставленная главному исследователю в бумажном виде. На ближайшем заседании Комитета информация заслушивается, обсуждается, принимается к сведению (или выносятся другое решение Комитета), а извещение (копия заявления) с отметкой о принятии информации к сведению (или другом принятом решении), предоставляется главному исследователю в течение 7 рабочих дней после даты заседания.

VI. Информация, не подлежащая экспресс-отчетности

6.1. В рамках текущей отчетности предоставляются Ежегодные отчеты по безопасности и Заключительный отчет по исследованию.

6.2. Ежегодный отчет по безопасности представляет собой отчет по безопасности конкретного исследуемого продукта и включает в себя серьезные нежелательные реакции из всех клинических исследований, проводимых спонсором по данному продукту в течение предшествующего года, а также краткий анализ данных по безопасности, полученных за отчетный период.

6.2.1. Ежегодный отчет по безопасности должен содержать следующие разделы:

- Общая часть, включающая название исследуемого продукта (активной субстанции), информацию о производителе исследуемого продукта (активной субстанции), компании, подготовившей отчет, а также указание отчетного периода и номера отчета.

- Введение (описание лекарственного продукта, показания, дозировки, применение в разных странах) и/или Резюме по активной субстанции (Summary of Active Substance), даты предыдущих представленных отчетов.

- Изменения в Брошюре исследователя (Changes to Investigator Brochure).

- Информация о клинических исследованиях:

обзор завершенных клинических исследований (Overview of Completed CT), обзор незавершенных клинических исследований (Overview of Ongoing CT), количество субъектов, принимавших участие в клинических исследованиях, за отчетный период (Exposure in current ASR Period).

- Резюме по безопасности в клинических исследованиях (Study Specific Safety Summaries): краткое описание протоколов и данных о серьезных непредвиденных реакциях в каждом протоколе, список серьезных нежелательных реакций, сводные таблицы серьезных нежелательных реакций.

- **Общий анализ данных по безопасности (Overall Safety Assessment):** данные по безопасности, выявленные за последний год, анализ профиля безопасности с учетом количества субъектов исследования, в том числе выбывших из клинических исследований.

- **Другие данные, которые могут повлиять на безопасность субъектов исследования** (например, данные неклинических исследований).

- **Меры по минимизации рисков:** ранее предложенные меры по минимизации рисков и оценка их эффективности, новые предложения по минимизации рисков.

- **Заключение (Overall Safety Conclusion)** (с указанием общей оценки соотношения польза/риск).

6.2.2. Ежегодный отчет по безопасности подается в Комитет на русском и/или английском языках (для зарубежных производителей). В случае если отчет предоставляется на английском языке, необходимо приложить перевод на русский язык раздела «Заключение» (Overall Safety Conclusion).

6.2.3. Сроки подачи Ежегодного отчета по безопасности - в течение 60 рабочих дней от даты окончания отчетного периода. Спонсору исследования или его представителю на территории Российской Федерации могут предоставляться дополнительные 30 дней для перевода и оформления документации.

6.3. **Заключительный отчет по исследованию** предоставляется после окончания клинического исследования, независимо от того, было ли исследование завершено по протоколу или прекращено досрочно. Обязательному переводу на русский язык подлежит раздел «Краткий обзор» (Synopsis).