



RAVIMIAMET

Alexander Kainz
Novartis Pharma AG
Lichtstrasse 35
4056 Basel
ŠVEITS

18.07.2024 nr RKU-4/46

OTSUS

Ravimi kliinilise uuringu loa andmiseks Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 536/2014 (määrus (EL) 536/2014) alusel

Uuringu sponsor Novartis Pharma AG esitas 24.05.2024 Ravimiametile taotluse ravimi kliinilise uuringu teostamiseks määruse (EL) 536/2014 artikli 5 (1) ja ravimiseaduse (RavS) § 99¹ lõikes 1 sätestatud tingimustel.

Tuginedes määruse (EL) 536/2014 artiklile 8, hindamisaruande I ja II osaga hõlmatud aspekte hinnates, otsustab Ravimiamet ravimiseaduse § 99⁶ lg 1 punkti 1 ja lõike 3 alusel

anda uuringu sponsorile Novartis Pharma AG loa ravimi kliinilise uuringu läbiviimiseks vastavalt esitatud uuringuplaanile nr CLOU064C12302 järgmistel tingimustel:

uuringuplaani number: CLOU064C12302 (versioon 03 kuupäevaga 20. veebruar 2023)

uuringu referentsnumber: 22-023

uuringu nimetus: Randomiseeritud topeltpime topeltimiteeritud paralleelsete rühmadega uuring, mis võrdleb remibrutiniibi ja teriflunomiidi efektiivsust ja ohutust ägenemistega kulgeva sclerosis multiplex'iga osalejatel, millele järgneb jätkuravi avatud remibrutiniibiga

uuringu sponsor: Novartis Pharma AG

uuritavate arv Eestis: 20

vastutavad uurijad ja uuringukeskused:

- Dr Irja Kalbe, Tartu Ülikooli Kliinikum, L. Puusepa tn 1a, 50406 Tartu, Eesti
- Dr Katrin Gross-Paju, Clinic4U OÜ, Silla tn 10, 11621 Tallinn, Eesti

Vaide käesolevale otsusele saab esitada Ravimiametile 30 päeva jooksul arvates otsuse teatavaks tegemisest vastavalt haldusmenetluse seaduse § 71 lõikele 1. Kui otsuse saaja soovib otsust vaidlustada halduskohtus, võib ta vastavalt halduskohtumenetluse seadustiku § 7 lõikele 1 ja § 46 lõikele 1 esitada kaebuse otsuse peale Tartu Halduskohtule 30 päeva jooksul otsuse teatavaks tegemisest arvates.

Lugupidamisega

(allkirjastatud digitaalselt)

Ott Laius
Peadirektori asetäitja
peadirektori ülesannetes