

KLINIČKI CENTAR VOJVODINE

ETIČKI ODBOR

Predsednik Etičkog odbora,

6 Broj: 00-1021

Datum: 04.11.2019.

Novi Sad

Na osnovu člana 12. tačka 2. Poslovnika o radu Etičkog odbora Kliničkog centra Vojvodine (broj: 00-08/332 od 26.05.2010. godine i broj: 00-20/664 od 05.07.2018. godine), upućujem vam

P O Z I V

Pozivate se da prisustvujete 222. sednici Etičkog odbora Kliničkog centra Vojvodine koja će se održati 07.11.2019. godine (četvrtak) u prostorijama Uprave Kliničkog centra Vojvodine, sa početkom u 12:30 časova.

Za sednicu se predlaže sledeći

Dnevi red:

1.	Usvajanje zapisnika sa 220. sednice Etičkog odbora Kliničkog centra Vojvodine;
2.	Dostavljanje izveštaja o SUSAR-ima u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom „Dvogodišnja, dvostruko slepa, randomizovana, multicentrična, aktivno kontrolisana studija osnovne faze kojom se procenjuje bezbednost i efikasnost fingolimoda primjenjenog oralno jednom dnevno u poređenju sa interferonom β-1a primjenjenim intramuskularno jednom sedmično kod pedijatrijskih pacijenata sa multiplom sklerozom, sa produženom fazom uzimanja fingolimoda u trajanju od pet godina“ CFTY720D2311, faza IIIb, glavni istraživač prof. dr Ksenija Gebauer Bukurov;
3.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “Randomizovana, dvostruko slepa, placeboom kontrolisana, multicentrična studija 3. Faze, radi procene efikasnosti i bezbednosti leka baloksavir marboksil u kombinaciji sa standardnom terapijom inhibitorom neuraminidaze kod hospitalizovanih ispitanika sa gripom jakog intenziteta” Protokol CP40617, glavni istraživač prof. dr Vesna Turkulov;
4.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima i kvartalnom statusu kliničkog ispitivanja pod nazivom »Multicentrična, randomizovana, delimično slepa studija faze II, u paralelnim grupama kontrolisana placeboom i Avonex®om, u cilju procene doze, efikasnosti, koja se ispituje MRI merenim lezijama u mozgu i bezbednosti primene dva dozna režima sa ocrelizumab-om kod pacijenata sa relapsirajućom – remitentnom multiplom sklerozom – Protokol WA21493/ACT4422g, glavni istraživač je dr Vesna Suknjaja;
5.	Dostavljanje obaveštenja o izveštaju o bezbednosti (DSUR) za kliničko ispitivanje pod nazivom “Dvostruko slepo, placebo-kontrolisano kliničko ispitivanje sa randomizovanim ukidanjem ispitivanog leka u cilju evaluacije bezbednosti, farmakokinetike i efikasnosti leka CRN00808 kod pacijenata sa akromegalijom koji potpuno reaguju na octreotide LAR ili lanreotide depo terapiju (ACROBAT EVOLVE)” Protokol CRN00808 – 02, verzija 1.0, od 03.08.2018, Faza II, glavni istraživač prof. dr Milica Medić Stojanoska;
6.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom “Dozno slepa, multicentrična, produžena studija za ocenu dugoročne bezbednosti i efikasnosti dve doze leka BG00012 kao monoterapije kod subjekata sa relapsno – remitentnom multipleks sklerozom” Protokol 109MS303, Faza III, glavni istraživač dr Lorand Sakalaš;
7.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom „Dugoročna

	studija praćenja pacijenata obolelih od multiple skleroze koji su okončali učešće u Producenoj studiji (CAMMS03409)“ Protokol LPS13649, Faza IIIb, glavni istraživač dr Lorand Sakalaš;
8.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “Randomizovano, dvostruko slepo ispitivanje treće faze u kome se ABT-494 poredi sa placebom i adalimumabom kod ispitanika koji pate od umerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa i koji su na stabilnoj dozi metotreksata (MTX), a imaju neadekvatan odgovor na MTX (MTX-IR), Protokol M14 – 465, glavni istraživač prof. dr Tatjana Ilić;
9.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “Randomizovano, dvostruko slepo, sa paralelnim grupama placebo kontrolisano ispitivanje faze 3, radi procene primene leka baricitiniba kod pacijenata sa sistemskim eritematoznim lupusom” Protokol I4V-MC-JAIA, glavni istraživač prof. dr Tatjana Ilić;
10.	Dostavljanje obaveštenja o zatvaranju istraživačkog centra kliničkog ispitivanja pod nazivom “Dvostruko slepa, randomizovana, placebo-kontrolisana studija za procenu dejstva subkutane injekcije BI 655064 na bubrežnu funkciju nakon godinu dana lečenja, kod pacijenata sa aktivnim lupus nefritisom”, Protokol 1293.10, Faza II, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić;
11.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti na nova dokumenta u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom “Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana studija sa paralelnim grupama, za ispitivanje ustekinumaba kod pacijenata sa aktivnim sistemskim eritemskim lupusom” Protokol CNT01275SLE3001, Faza III, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić;
12.	Dostavljanje obaveštenja o izdavanju izveštaja o kliničkom ispitivanju (CSR) od 01. avgusta 2019. godine za kliničko ispitivanje pod nazivom Placebom kontrolisani slepi nastavak studije TRCA-301 radi procene dugoročne bezbednosti i trajnosti efekta TRC10 1 kod subjekata sa hroničnom bubrežnom bolesti i metaboličkom acidozom« Protokol TRCA – 301E, Faza III, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić;
13.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “SUSTAIN 11 – Efekat semaglutida koji se primenjuje jednom nedeljno u poređenju sa insulinom aspart koji se primenjuje tri puta dnevno, oba kao dodatak na metformin i optimalnu dozu insulina glargin (100 j.) kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2, 52- nedeljno, multicentrično, multinacionalno, otvoreno aktivno kontrolisano, ispitivanje u 2 paralelne grane, randomizovano, kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2” Faza IIIb, Protokol NN9535-4386, glavni istraživač prof. dr Milena Mitrović;
14.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR slučajevima iz kliničkih studija u kojima se koriste isti studijski lekovi kao u kliničkom ispitivanju pod nazivom “SUSTAIN 11 – Efekat semaglutida koji se primenjuje jednom nedeljno u poređenju sa insulinom aspart koji se primenjuje tri puta dnevno, oba kao dodatak na metformin i optimalnu dozu insulina glargin (100 j.) kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2, 52- nedeljno, multicentrično, multinacionalno, otvoreno aktivno kontrolisano, ispitivanje u 2 paralelne grane, randomizovano, kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2” Faza IIIb, Protokol NN9535-4386, glavni istraživač prof. dr Milena Mitrović;
15.	Dostavljanje obaveštenja o izmenama u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom “SUSTAIN 11 – Efekat semaglutida koji se primenjuje jednom nedeljno u poređenju sa insulinom aspart koji se primenjuje tri puta dnevno, oba kao dodatak na metformin i optimalnu dozu insulina glargin (100 j.) kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2, 52- nedeljno, multicentrično, multinacionalno, otvoreno aktivno kontrolisano, ispitivanje u 2 paralelne grane, randomizovano, kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2” Faza IIIb, Protokol NN9535-4386, glavni istraživač prof. dr Milena Mitrović;
16.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za kliničko ispitivanje pod nazivom »Prospektivna, randomizovana, otvorena studija 3. faze u dve grupe

	za procenu stope remisije bez terapije (RBT) kod bolesnika sa Filadelfija pozitivnom HML posle dva različita trajanja terapije konsolidacije nilotinibom 300 mg dva puta dnevno« Protokol broj CAMN107AIC05, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević;
17.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom »Prospektivna, randomizovana, otvorena studija 3. faze u dve grupe za procenu stope remisije bez terapije (RBT) kod bolesnika sa Filadelfija pozitivnom HML posle dva različita trajanja terapije konsolidacije nilotinibom 300 mg dva puta dnevno« Protokol broj CAMN107AIC05, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević;
18.	Dostavljanje obaveštenja o administrativnoj izmeni sažetka protokola u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom “Multicentrično, otvoreno, randomizovano ispitivanje 3 faze za poređenje oralno primjenjenog ABL001 (asciminiba) i bosutiniba kod pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom u hroničnoj fazi (CML-CP) koji su prethodno lečeni sa 2 ili više inhibitora tirozin kinaze« Protokol CABL001A2301, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević;
19.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za kliničko ispitivanje pod nazivom “Multicentrično, otvoreno, randomizovano ispitivanje 3 faze za poređenje oralno primjenjenog ABL001 (asciminiba) i bosutiniba kod pacijenata sa hroničnom mijeloidnom leukemijom u hroničnoj fazi (CML-CP) koji su prethodno lečeni sa 2 ili više inhibitora tirozin kinaze« Protokol CABL001A2301, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević;
20.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o statusu kliničkog ispitivanja pod nazivom »Dugotrajni, otvoreni nastavak studije za praćenje primene prilagodljive doze vortioksetina kod pacijenata dečijeg uzrasta i adolescenata, koji boluju od velikog depresivnog poremećaja (Major depressive disorder, MDD), uzrasta od 7 do 18 godina“ Faza III, Protokol 12712A, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević;
21.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o statusu kliničkog ispitivanja pod nazivom „Dugotrajna, otvorena, nastavljena produžna studija za praćenje primene prilagodljive doze vortioksetina kod pacijenata dečijeg uzrasta i adolescenata, koji boluju od depresije major (Major Depressive Disorder, MDD) uzrasta od 7 do 17 godina“ Protokol 12712B, Faza III, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević;
22.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o statusu kliničkog ispitivanja pod nazivom “Randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana, interventna studija sa aktivnim referentnim lekom (fluoksetin) u cilju ispitivanja primene fiksne doze vortioksetina kod pedijatrijskih pacijenata uzrasta od 12 do 17 godina, koji boluju od velikog depresivnog poremećaja (Major depressive disorder, MDD) Protokol 12710A, Faza III, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević;
23.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o statusu kliničkog ispitivanja pod nazivom “Randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana, interventna studija sa aktivnim referentnim, lekom (fluoksetin) u cilju ispitivanja primene fiksne doze vortioksetina kod pedijatrijskih pacijenata uzrasta od 7 do 11 godina, koji boluju od velikog depresivnog poremećaja (Major depressive disorder, MDD), Protokol 12709A, Faza III, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević;
24.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “SELECT – Efekti semaglutida na kardiovaskularne ishode kod osoba sa prekomernom težinom ili gojaznošću” Faza IIIb, Protokol EX9536-4388, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
25.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR slučajevima u toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom “SELECT – Efekti semaglutida na kardiovaskularne ishode kod osoba sa prekomernom težinom ili gojaznošću” Faza IIIb, Protokol EX9536-4388, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
26.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti na izmene i dopune u toku kliničkog

	ispitivanja leka pod nazivom "SELECT – Efekti semaglutida na kardiovaskularne ishode kod osoba sa prekomernom težinom ili gojaznošću" Faza IIIb, Protokol EX9536-4388, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
27.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti na izmene i dopune u toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom "Ispitivanje bezbednosti i efikasnosti preparata NNC0174-0833 korišćenog u regulisanju telesne težine – studija ispitivanja doze", faza II, Protokol NN9838-4433, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
28.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR slučajevima u toku kliničkog ispitivanja leka pod nazivom "Ispitivanje bezbednosti i efikasnosti preparata NNC0174-0833 korišćenog u regulisanju telesne težine – studija ispitivanja doze", faza II, Protokol NN9838-4433, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
29.	Dostavljanje kvartalnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Multicentrično, dvostruko-slepo, randomizovano, sa paralelnim grupama placebom kontrolisano kliničko ispitivanje faze III primene terapije 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) pomoći RVX000222 produžava vreme do pojave teških kardiovaskularnih događaja (MACE)", Protokol RVX222-CS-015, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
30.	Dostavljanje kvartalnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana, multicentrična studija u paralelnim grupama, za procenu dejstva efeglenatida na kardiovaskularne ishode kod pacijenata sa dijabetes melitusom tip 2 sa visokim kardiovaskularnim rizikom" Faza III, Protokol EFC14828, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić;
31.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštaju koji nije dostupan glavnom istraživaču niti članovima studijskog tima za ispitivani lek kao u kliničkom ispitivanju pod nazivom "Randomizovano kliničko ispitiva nje faze 3, za procenu efikasnosti i bezbednosti posakonazola, u poređenju sa vorikonazolom, u lečenju invazivne aspergiloze kod odraslih pacijenta i adolescenata", Protokol broj MK-5592-069, Faza III, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
32.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima (dostavljeni direktno Etičkom odboru putem e-maila) za kliničko ispitivanje pod nazivom "Randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana, multicentrična studija treće faze sa paralelnim grupama u cilju procene bezbednosti i efikasnosti ustekinumaba kao indukcione terapije i terapije održavanja kod pacijenata sa umereno do teško aktivnim oblikom ulcerognog kolitisa" Protokol CNTO1275UCO3001, glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
33.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima (dostavljeni direktno Etičkom odboru putem e-maila) za kliničko ispitivanje pod nazivom "Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana studija sa paralelnim grupama, za ispitivanje ustekinumaba kod pacijenata sa aktivnim sistemskim eritemskim lupusom" Protokol CNTO1275SLE3001, Faza III, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
34.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima koji nisu dostupni glavnom istraživaču niti članovima studijskog tima za ispitivani lek Filgotinib kao u kliničkom ispitivanju pod nazivom iz kliničkih ispitivanja pod protokolima: <ul style="list-style-type: none"> - Protokol GS-US-419-3895 glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov, - Protokol GS-US-419-3896 glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov, - Protokol GS-US-418-3899 glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov, - Protokol GS-US-418-3898 glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
35.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima (dostavljeni direktno Etičkom odboru putem

	e-maila) za kliničko ispitivanje pod nazivom “ “Dvostruko slepa, placebo kontrolisana, randomizovana sa povlačenjem multicentrična klinička studija za procenu efikasnosti, bezbednosti i podnošljivosti kariprazina u modelu smanjenja doze u sprečavanju recidiva kod pacijenata sa bipolarnim poremećajem tipa I čija je trenutna epizoda manična ili depresivna, sa ili bez mešovitih karakteristika“ Protokol RGH-MD-25, Faza IIIb, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
36.	Dostavljanje obaveštenja o DSUR –u izveštaju (dostavljen direktno Etičkom odboru putem e-maila) za klinička ispitivanja pod nazivom : <ol style="list-style-type: none"> 1. “Randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana studija leka TEV-50717 (deutetabenazina) u lečenju Turetovog sindroma kod dece i adolescenata“ Protokol TV50717-CNS-30046, Faza 2/3, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić; 2. “Otvorena, dugoročna studija bezbednosti uključujući dvostruko slepi, placebom kontrolisan, randomizovan period obustave primene TEV-50717 (deutetabenazina) u lečenju Turetovog sindroma kod dece i adolescenata“ Protokol TV50717-CNS-30047, Faza III, glavni istraživač doc. dr Svetlana Ivanović Kovačević, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
37.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštaju koji nije dostupan glavnom istraživaču niti članovima studijskog tima za ispitivani lek u kliničkom ispitivanju pod nazivom “ “Randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana, multicentrična studija u paralelnim grupama, za procenu dejstva efeglenatida na kardiovaskularne ishode kod pacijenata sa dijabetes melitusom tip 2 sa visokim kardiovaskularnim rizikom” Faza III, Protokol EFC14828, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
38.	Dostavljanje obaveštenja o DSUR izveštaju koji nije dostupan glavnom istraživaču niti članovima studijskog tima za ispitivani lek u kliničkom ispitivanju pod nazivom “Studija za procenu bezbednosti, podnošljivosti i farmakokinetike pri primeni jedne i više doza leka turotokog alfa pegol koji se primenjuje subkutano kod pacijenata sa hemofilijom A”, Protokol NN7170-4213, Faza I, glavni istraživač dr Nebojša Rajić; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
39.	Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za kliničko ispitivanje pod nazivom “Randomizovano, dvostruko slepo ispitivanje treće faze u kome se ABT-494 poredi sa placebom i adalimumabom kod ispitanika koji pate od umerenog do teškog aktivnog reumatoidnog artritisa i koji su na stabilnoj dozi metotreksata (MTX), a imaju neadekvatan odgovor na MTX (MTX-IR), Protokol M14 – 465, glavni istraživač prof. dr Tatjana Ilić; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
40.	Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za klinička ispitivanja pod nazivom: <ul style="list-style-type: none"> - “Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana klinička studija u cilju procene efikasnosti i bezbednosti uvodne terapije risankizumabom kod ispitanika sa umereno do veoma aktivnom Kronovom bolešću“ Protokol M16-006, Faza III, glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov; - „Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana klinička studija u cilju procene efikasnosti i bezbednosti uvodne terapije risankizumabom kod ispitanika sa umereno do veoma aktivnom Kronovom bolešću nakon neuspeha prethodne biološke terapije“ Protokol M15-991, Faza III, glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov; - „Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana klinička studija terapije održavanja u trajanju od 52 nedelje i otvoreni produžetak ispitivanja efikasnosti i bezbednosti risankizumaba kod ispitanika sa Kronovom bolešću koji su odgovorili na uvodnu terapiju u studijama M16-006 ili M15-991“ Protokol M16-000, Faza III, glavni

	istraživač prof. dr Dragomir Damjanov; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
41.	Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za klinička ispitivanja pod nazivom: - „Multicentrično, randomizovano, dvostruko slepo, placebom kontrolisano ispitivanje da se procene bezbednost i efikasnost leka Upadacitiniba (ABT-494) za uvođenje i održavanje terapije kod ispitanika sa umerenim do teškim oblikom aktivnog ulceroznog kolitisa“ Faza 2b/3, Protokol M14-234; - „Multicentrični dugoročni nastavak ispitivanja 3. faze za procenu bezbednosti i efikasnosti leka Upadacitinib (ABT-494) kod ispitanika sa ulceroznim kolitisom“ Protokol M14-533; - “Multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa, placebom kontrolisana studija održavanja i dugoročnog produžetka ispitivanja efikasnosti i bezbednosti upadacitiniba (ABT-494) kod ispitanika sa Kronovom bolešću koji su završili ispitivanje u studijama M14-431 ili M14-433“ Protokol M14—430, Faza III; - “Multicentrično, randomizovano, dvostruko slepo, placebom kontrolisano ispitivanje efikasnosti i bezbednosti upadacitiniba (ABT-494) tokom uvođenja terapije kod ispitanika sa umereno do teško aktivnom Kronovom bolešću koji ili ne podnose biološku terapiju ili nisu adekvatno odgovorili na nju” Protokol M14-431, Faza III; - “Multicentrično, randomizovano, dvostruko slepo, placebom kontrolisano ispitivanje efikasnosti i bezbednosti upadacitiniba (ABT-494) tokom uvođenja terapije kod ispitanika sa umereno do teško aktivnom Kronovom bolešću koji nisu adekvatno reagovali na konvencionalne terapije ili ih ne podnose, ali kod kojih biološka terapija nije bila neuspešna ” Protokol M14-433, Faza III, glavni istraživač prof. dr Dragomir Damjanov; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
42.	Dostavljanje obaveštenja o preporuci Komiteta za praćenje bezbednosti u kliničkim ispitivanjima za kliničko ispitivanje pod nazivom “SELECT – Efekti semaglutida na kardiovaskularne ishode kod osoba sa prekomernom težinom ili gojaznošću” Faza IIIb, Protokol EX9536-4388, glavni istraživač prof. dr Edita Stokić; izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
43.	Razno
DISERTACIJE, STRUČNI, NAUČNI I STUDENTSKI RADOVI	
44.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade stručnog rada u okviru zdravstvene subspecijalizacije pod nazivom “Prognostički značaj laboratorijskih pokazatelja kod bolesnika sa difuznim B krupnoćelijskim nehočkinskim limfomom” podnositelac zahteva Ivana Perčić;
45.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade diplomskog rada pod nazivom “Primena dijetetskih suplemenata kod pacijentkinja s policističnim jajnicima” podnositelac zahteva Branimir Zdjelar;
46.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade diplomskog rada pod nazivom “Efikasnost bortezomiba u prvoj terapijskoj liniji kod bolesnika sa multiplim mijelomom i bubrežnom insuficijencijom“ podnositelac zahteva Nataša Nikolić;
47.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Dinamika pada titra nespecifičnih antitela posle terapije sifilisa” podnositelac zahteva Aleksa Bekić;
48.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade diplomskog rada pod nazivom “Vrednosti EQ-5D-3L upitnika u populaciji starijoj od 65 godina” podnositelac zahteva Đurđina Petković;
49.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade diplomskog rada pod nazivom “Kvantitativna i komparativna analiza mastocita u hroničnim

	gastritisima” podnositac zahteva Stefan Savić;
50.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Kvalitet života bolesnika sa tipom 1 šećerne bolesti: insulinska pumpa u poređenju sa bazal bolusnom terapijom” podnositac zahteva Milena Petkov;
51.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade master rada pod nazivom “Karakteristike glasa i artikulacija dece sa konduktivnim i senzorineuralskim nagluvostima” podnositac zahteva Lijana Savić;

PREDSEDNIK ETIČKOG ODBORA
Prof. dr Aleksandar Savić, s.r.