

KLINIČKI CENTAR VOJVODINE

ETIČKI ODBOR

Predsednik Etičkog odbora,

6 Broj: 00-1165

Datum: 23.12.2019.

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

225. sednica Etičkog odbora Kliničkog centra Vojvodine će se održati 26.12.2019. 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 223. sednice Etičkog odbora Kliničkog centra Vojvodine;
2.	Dostavljenja obaveštenja o ozbilnjom neželjenom događaju u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Prospektivno, multicentrično, otvoreno, randomizirano, kontrolisano ispitivanje koje poredi Agili-C™ sa standardnim hirurškim tretmanom (Surgical Standard of Care –SSOC) u terapiji površinskih lezija zglobova kolena" Protokol CLN0021, Pivot faza, glavni istraživač dr Oliver Dulić;
3.	Dostavljanje obaveštenja o ozbilnjom neželjenom događaju koji se odnosi na lek koji se koristi u kliničkom ispitivanju u Republici Srbiji pod nazivom "Randomizovana, dvostruko sleva, 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;
4.	Dostavljanje obaveštenja o ozbilnjom neželjenom događaju koji se odnosi na lek koji se koristi u kliničkom ispitivanju u Republici Srbiji pod nazivom „Multicentrična, randomizovana, dvostruko sleva, 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;
5.	Dostavljanje obaveštenja o administrativnoj grešci u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Dvostruko sleva, multicentrično ispitivanje faze 3, radi procene dugoročne bezbednosti i efikasnosti baricitiniba kod pacijenata sa sistemskim eritematoznim lupusom" Protokol I4V-MC-JAIM, glavni istraživač prof. dr Tatjana Ilić;
6.	Dostavljanje obaveštenja o izdavanju tromesečnog studijskog izveštaja za kliničko ispitivanje pod nazivom "Dvodelna, randomizovana, dvostruko sleva, placebom kontrolisana studija sa paralelnim grupama radi ispitivanja delotvornosti i bezbednosti primene leka SENS-401 kod ispitanika s teškim ili ekstremnim iznenadnim senzorineuralnim gubitkom sluha" Protokol SENS 401-201, Faza2b/3, glavni istraživač prof. dr Zoran Komazec;
7.	Dostavljanje obaveštenja o izdavanju godišnjeg izveštaja o bezbednosti leka (DSUR) za kliničko ispitivanje pod nazivom "Dvodelna, randomizovana, dvostruko sleva, placebom kontrolisana studija sa paralelnim grupama radi ispitivanja delotvornosti i bezbednosti primene leka SENS-401 kod ispitanika s teškim ili ekstremnim iznenadnim senzorineuralnim gubitkom

	sluha” Protokol SENS 401-201, Faza2b/3, glavni istraživač prof. dr Zoran Komazec;
8.	Dostavljanje obaveštenja vezano za bezbednost ispitivanog leka u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Randomizovana, dvostruko slepa, multicentrična, prospективna studija faze 3, sa dvostrukim placebo, za procenu efikasnosti, bezbednosti i farmakokinetike tebipenem pivoksil hidrobromida (SPR994), primjenjenog oralno, u poređenju sa ertapenemom, primjenjenim intravenski, kod pacijenata sa komplikovanom infekcijom urinarnog trakta (cUTI) ili akutnim pijelonefritisom (AP)"(ADAPT-PO) Protokol SPR994-301, glavni istraživač prof. dr Vesna Turkulov;
9.	Dostavljanje Godišnjeg izveštaja o bezbednosti ispitivanog leka u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Randomizovana, dvostruko slepa, multicentrična, prospективna studija faze 3, sa dvostrukim placebo, za procenu efikasnosti, bezbednosti i farmakokinetike tebipenem pivoksil hidrobromida (SPR994), primjenjenog oralno, u poređenju sa ertapenemom, primjenjenim intravenski, kod pacijenata sa komplikovanom infekcijom urinarnog trakta (cUTI) ili akutnim pijelonefritisom (AP)"(ADAPT-PO) Protokol SPR994-301, glavni istraživač prof. dr Vesna Turkulov;
10.	Dostavljanje obaveštenja o podnošenju tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Randomizovana, dvostruko slepa, placebo kontrolisana studija faze 3b za procenu efikasnosti i bezbednosti TRC101 u odlaganju progresije hronične bolesti bubrega kod ispitanika sa metaboličkom acidozom", Protokol TRCA-303 (VALOR-CKD), glavni istraživač prof. dr Igor Mitić;
11.	Dostavljanje obaveštenja o ozbiljnim neželjenim događajima u toku kliničkog ispitivanja pod nazivom "Evropski multicentrični registar konverzije Advagraf-a kod transplantacije bubrega – Multicentrično neintervencijsko postmarketinško kliničko ispitivanja (Post Authorisation Study (PAS))" Protokol 506-MA-1002, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić;
12.	Dostavljanje obaveštenja o ozbiljnom neželjenom događaju 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;
13.	Dostavljanje izveštaja za II kvartal o 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;
14.	Dostavljanje obaveštenja o SUSAR izveštajima van teritorije Republike Srbije za kliničko ispitivanje pod nazivom »Prospективna, 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;
15.	Dostavljanje tromesečnog izveštaja o toku kliničkog ispitivanja pod nazivom »Prospективna, 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;
16.	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;
17.	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;
18.	Dostavljanje obaveštenja o ozbilnjom neželjenom događaju 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.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje projekta pod nazivom "Prikupljanje koštane srži i pune krvi, od pacijenata sa novom dijagnozom odnosno refraktornim, relapsnim multiplim mijelomom ili leukemijom, koji su potpisani informisani pristanak" Protokol FRT-18301_v1.0, glavni istraživač prof. dr Ivana Urošević;
20.	Dostavljanje informacije o upitu PSI CRO 7o nadležnosti Etičkog odbora Srbije i lokalnih Etičkih odbora
21.	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 CNT01275SLE3001, Faza III, glavni istraživač prof. dr Igor Mitić, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
22.	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;
23.	Dostavljanje obaveštenja o preporuci Komiteta za praćenje bezbednosti u kliničkim studijama pod nazivom "Dugoročni efekti semaglutida na dijabetesnu retinopatiju kod ispitanika sa dijabetes melitusom tip 2 (FOCUS)", Protokol NN9535-4352, faza 3b, glavni istraživač prof. dr Milena Mitrović, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
24.	Dostavljanje obaveštenja o preporuci Komiteta za praćenje bezbednosti u kliničkim studijama 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;
25.	Dostavljanje obaveštenja o preporuci Komiteta za praćenje bezbednosti u kliničkim studijama pod nazivom "Efekti semaglutida na kardiovaskularne ishode kod osoba sa dijabetes melitusom tip 2 (SOUL), Protokol EX9924-4473, Faza IIIb, glavni istraživači su prof. dr Edita Stokić i prof. dr Milena Mitrović, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
26.	Dostavljanje obaveštenja o DSUR – u za Insulin aspart za kliničko ispitivanje pod nazivom "Delotvornost i bezbednost bržedelujućeg Insulina Aspart koji se poredi sa preparatom NovoRapid®, oba u kombinaciji sa Insulinom Degludek, sa ili bez metformina, kod odraslih ispitanika sa dijabetesom tip 2 (onset® 9)", faza IIIb Protokol NN1218-4113, glavni istraživači su prof. dr Edita Stokić i prof. dr Milena Mitrović, izvestilac je prof. dr Svetlana Simić;
27.	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;
28.	Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima za klinička ispitivanja pod

	<p>nazivom:</p> <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; <p>„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;</p>
29.	<p>Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima sa teritorije Republike Srbije za kliničko ispitivanje pod nazivom „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;</p>
30.	<p>Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR za klinička ispitivanja pod nazivom:</p> <ul style="list-style-type: none"> - „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; Protokol podstudije M14-675 - „Multicentrični dugoročni nastavak ispitivanja 3. faze za procenu bezbednosti i efikasnosti leka Upadacitinib (ABT-494) kod ispitanika sa uleceroznim 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; <p>“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;</p>
31.	<p>Dostavljanje obaveštenja o otkrivenim SUSAR izveštajima 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;</p>
32.	Razno
	DISERTACIJE, STRUČNI, NAUČNI I STUDENTSKI RADOVI
33.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade doktorske disertacije pod nazivom “Značaj ultrazvučne elastografije slezine u neinvazivnoj

	proceni ezofagogastričnih variksa“ podnositac zahteva dr Vladimir Vračarić;
34.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade doktorske disertacije pod nazivom “Uloga antropometrijskih, metaboličkih i parametara sistemske inflamacije kao prediktora razvoja nealkoholne masne bolesti jetre kod osoba inficiranih virusom humane imunodeficijencije” podnositac zahteva dr Miloš Vujanović;
35.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade doktorske disertacije pod nazivom “Analiza histomorfoloških promena i ispitivanje kvaliteta života kod pacijenta sa neishemijskim ulkusom stopala u odnosu na primjenjenu terapiju” podnositac zahteva dr Miroslav Tomić;
36.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade naučnog rada pod nazivom “Evaluacija međunarodnog modela zadovoljstva poslom medicinskih sestara tehničara: usmerenost ka četvorostrukom cilju” podnositac zahteva dr Vladimir Dolinaj;
37.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade stručnog rada u okviru zdravstvene specijalizacije pod nazivom “Procena adekvatnosti supstitucione terapije levotiroksinom kod bolesnika sa centralnim hipertireoidizmom” podnositac zahteva Nataša Milošević;
38.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade diplomskog rada pod nazivom “Vrednosti gerijatrijske skale depresije u populaciji penzionera starijih od 65 godina” podnositac zahteva Dajana Ćulum;
39.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja u cilju izrade diplomskog rada pod nazivom “Vrednosti SF-36 upitnika u populaciji starijoj od 65 godina” podnositac zahteva Marina Đurić;
40.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Moždani udar kod žena u generativnom periodu” podnositac zahteva Mina Pavkov;
41.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Korelacija različitih histoloških tipova i podtipova karcinoma mokraće bešike sa ABO krvno grupnim sistemom” podnositac zahteva Milan Kovačević;
42.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Emboljski moždani udar neutvrđenog ishodišta kod mlađih od 50 godina” podnositac zahteva Irina Stojanac;
43.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Kliničke karakteristike akutnih poliradikuloneuritisa, lečenih na Klinici za neurologiju Kliničkog centra Vojvodine u devetogodišnjem periodu” podnositac zahteva Tijana Stanivuković;
44.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Epilepsija, primarni simptom tumora mozga” podnositac zahteva Ermin Nuhodžić;
45.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Komorbiditet internističkih bolesti i parkinsonove bolesti” podnositac zahteva Vanja Nožica;
46.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Uticaj terapijske primene ciklosporina A i takrolimusa na funkciju transplantiranog bubrega” podnositac zahteva Jelena Mikov;
47.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Stavovi i znanja medicinskih sestara o transfuziološkoj praksi” podnositac zahteva Marijana Gajić;
48.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom “Evaluacija uticaja hronične urtikarije na kvalitet života obolelih” podnositac zahteva Emilia Vujičić;
49.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade

	studentskog rada pod nazivom "Retrospektivna kliničko-etiološka studija slučajeva eritrodermije na Klinici za kožno-venerične bolesti u Novom Sadu" podnositelj zahteva Katarina Dobanovački;
50.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom "Morfološke i morfometrijske odlike bubrega fetusa sa dijagnostikovanim Daunovim sindromom" podnositelj zahteva Ana Balenović;
51.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom "Morfološke karakteristike mikrosredine grudne žlezde tokom fetalnog razvoja" podnositelj zahteva Nemanja Maletin;
52.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Kardioembolijski moždani udar i novi biomarkeri" podnositelj zahteva Dunja Dejanović;
53.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Karakteristike opekotinskih povreda i faktori koji utiču na težinu povrede" podnositelj zahteva Teodora Dražić;
54.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Prediktivni značaj faktora rizika za razvoj demencije usled bolesti malih krvnih sudova i multi – infarktne demencije" podnositelj zahteva Rada Radulović;
55.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Tromboza cerebralnih venskih sinusa - klinička prezentacija i prediktori ishoda" podnositelj zahteva Marija Prelaz;
56.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Prediktori povoljnog ishoda kod pacijenata sa kardioembolijskim ishemijskim moždanim udarom lečenih intravenskom trombolizom" podnositelj zahteva Ana Janković;
57.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studenstkovog rada pod nazivom "Značaj kompjuterizovane tomografske angiografije (CTA) u dijagnostici karotidnih stenoza" podnositelj zahteva Dragan Janjatov;
58.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom "Kvalitet života osoba sa tinitusom" podnositelj zahteva Gordana Čosović;
59.	Razmatranje dokumentacije i davanje saglasnosti za sprovođenje istraživanja radi izrade studentskog rada pod nazivom "Inflamacija i ishemijski moždani udar" podnositelj zahteva Ivana Purić;

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