

## **FAKULTNÍ NEMOCNICE OSTRAVA**

Etická komise FN Ostrava 17. listopadu 1790, 708 52 Ostrava-Poruba Česká republika



University Hospital Ostrava
The Ethics Committee of FN Ostrava
17. listopadu 1790, 708 52 Ostrava-Poruba, Czech Republic

# STANOVISKO ETICKÉ KOMISE KE KLINICKÉMU HODNOCENÍ

Opinion of the Ethics Committee on Clinical Trial

Klinické hodnocení léčivého přípravku / Clinical 7	rial on Human Medicinal Products					
☐ Klinické hodnocení zdravotnického prostředku / (	Clinical Trial on Medical Devices					
☐ Jiný výzkumný projekt / Other Research Project						
<ul> <li>Opinion issued by local Ethics Committee(s) is re-</li> <li>KH prováděné v jednom centru, požadováno conducted in a single site, opinion of a local EC is</li> </ul>	stanovisko EK pro místní centrum (centra) / Clinical trial					
Číslo jednací / Reference number.	544/2018					
Identifikační číslo KH / Eudra CT number.	<i>III</i>					
Zadavatel / Sponsor.	Agentura pro zdravotnický výzkum MZČR					
Žadatel / Applicant:	MUDr. Juraj Timkovič, Ph.D. Oční klinika  FN Ostrava 17. listopadu 1790 708 52 Ostrava-Poruba					
Název KH / Full Title of Clinical Trial:	Softwarová aplikace pro hodnocení strukturálních změn sítnice předčasně narozených dětí					
Číslo protokolu / Protocol Code Number.	///					
Datum doručení žádosti / Date of submission of the Application Form:	15.06.2018, 07.06.2019					
Datum a čas jednání EK / Date and time of Ethics Committee's session:	21.06.2018, 20.06.2019 13:30 hod.					
U multicentrického KH adresa multicentrické EK, ke které bylo KH předloženo / For multi-centric clinical trials give address of the Multi-Centric Ethics Committee to which the application was submitted:	<i>III</i>					
assessment and issue of the EC opinion:	vydáním stanoviska / Reimbursement of costs related to / No, reasons: Grantový projekt – AZV ČR - přeschválení					
	visko / Favourable opinion novisko / Unfavourable opinion					
Zdůvodnění stanoviska EK / Reasons for EC opinion:						

# STANOVISKO ETICKÉ KOMISE KE KLINICKÉMU HODNOCENÍ Opinion of the Ethics Committee on Clinical Trial

Lhůta pro podání písemné zprávy o průběhu KH od jeho Annual Report from the CT commencement.  1x ročně / Once a year	o zahájení / 7	ime schedul	e for su	bmissio	on of the	e writter	
Vyjádření k zařazení subjektů hodnocení, kdy nelze získ bezvědomí) / Position on inclusion of CT subjects whose acute condition, unconsciousness):	kat jejich soul e consent wit	nlas k zařaze h inclusion il	ení do k n CT ca	KH (nap	oř. akutr e obtain	ní stavy, ned (e.g.	
Seznam míst hodnocení s označením míst, ke kterým se l List of clinical trial sites in the Czech Republic where EC h	EK vyjádřila ja as given its op	ko místní EK pinion and wi	a kde v	<b>ykonáv</b> m supe	<b>á dohle</b> rvision:	d/	
Místo hodnocení/ Jméno zkoušejícího	Místní EK	Adresa místní EK					
Trial Site/ Name of Investigator  MUDr. Juraj Timkovič, Ph.D.	Local EC	The state of the s					
Oční klinika  FN Ostrava 17. listopadu 1790 708 52 Ostrava-Poruba		Etická komise Fakultní nemocnice Ostrava 17. listopadu 1790 708 52 Ostrava – Poruba					
Název dokumentu, verze, datum  Document title, version, date			Appr	oved NE	Vzato na vědomí Taken into account  ANO NE		
Žádost o stanovisko Etické komise FN Ostrava					703		
Popis projektu							
Informovaný souhlas pacienta(tky) s účastí v grantu nebo výzkumném projektu							
Životopis hlavního řešitele				П			
Souhlas s realizací projektu	THE PERSON						
						ato na domí en into count  NE No  □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	
			Schváleno Approved ANO Yes No ANO APPRO ANO ANO APPRO ANO ANO ANO ANO ANO ANO ANO ANO ANO AN				

#### STANOVISKO ETICKÉ KOMISE KE KLINICKÉMU HODNOCENÍ

Opinion of the Ethics Committee on Clinical Trial

#### Seznam členů etické komise / List of the Ethics Committee Members:

Jméno a příjmení	Muž /		Zaměstnanec zřizovatele EK		Funkce v EK Role in EC	Přítomen Attendance		Hlasoval Voted	
Jméno a příjmení First name and surname  Žena Male / Femal e	Odbornost Speciality	Ano Yes	Ne No	An o Ye s		Ne No	Ano Yes	Ne No	
UDr. Karol Zeleník, Ph.D.	3	lékař / physician	$\boxtimes$		předseda / Chairman	$\boxtimes$		$\boxtimes$	
JDr. Sylva Macurová	9	právník / lawyer	$\boxtimes$		místopředseda / Vice- Chairman	$\boxtimes$			
c. Jiří Hynčica	3	laik / layman			tajemník / secretary	$\boxtimes$		$\boxtimes$	
c. Marta Vajdová	9	všeobecná sestra / general nurse	$\boxtimes$		člen / member	$\boxtimes$		$\boxtimes$	
gr. Michal Turjap	3	lékárník / pharmacist			člen / member			$\boxtimes$	
IUDr. Tomáš Posolda	8	lékař / physician			člen / member		$\boxtimes$		$\boxtimes$
IUDr. Marie Kunčíková	9	lékař / physician	$\boxtimes$		člen / member			$\boxtimes$	
IUDr. Patrice Popelková, Ph.D.	9	lékař / physician			člen / member			$\boxtimes$	
IUDr. Olga Zapletalová	P	lékař / physician			člen / member			$\boxtimes$	
oc. MUDr. Ivana Kacířová, Ph.D.	9	lékař / physician	$\boxtimes$		člen / member		$\boxtimes$		$\boxtimes$
IUDr. Bohumír Blažek	3	lékař / physician	$\boxtimes$		člen / member	$\boxtimes$		$\boxtimes$	
IUDr. Jan Segeťa	3	lékař / physician			člen / member			$\boxtimes$	
MUDr. Magdalena Halámka, Ph.D.	9	lékař / physician			člen / member				
MUDr. Monika Škutová	9	lékař / physician			člen / member				
MUDr. Lenka Szeligová, Ph.D.	9	lékař / physician	$\boxtimes$		člen / member				
uzana Hrubá	9	laik / layman			člen / member				D
/lgr. Martina Robenková	Q.	všeobecná sestra / general nurse			člen / member				
eo Žídek	3	laik / layman		$\boxtimes$	nezávislý člen / independent member				
∕lgr. Vladimír Janků	8	laik / layman			nezávislý člen / independent member				
PhDr. Blanka Svobodníková	9	laik / layman			nezávislý člen / independent member	$\boxtimes$			
MUDr. Marta Lešková	9	lékař / physician			nezávislý člen / independent member				

FICKÁ KOMISE

Podpis předsedy EK nebo zástupce

17. listopodu 1790, 703 52 Ostrovaj Poulite of Chairman or Vice-Chairman of the EC

20.06.2019

Datum / Date:

#### STANOVISKO ETICKÉ KOMISE KE KLINICKÉMU HODNOCENÍ

Opinion of the Ethics Committee on Clinical Trial

#### Poučení o povinnostech zkoušejícího/zadavatele:

Responsibility of Investigator/Sponsor:

Zkoušející a zadavatel berou na vědomí, že klinické hodnocení nemůže být zahájeno dříve, než bude vydáno souhlasné stanovisko etické komise (v případě multicentrických klinických hodnocení, stanovisko etické komise pro multicentrická klinická hodnocení, a pokud je v místě hodnocení ustavena etická komise, pak i souhlas této etické komise) a povolení/ohlášení SÚKL / The investigator and sponsor accept that the clinical trial cannot commence prior to obtaining a favourable opinion of the ethics committee (in the case of a multi-centric clinical trial an opinion of a multi-centric ethics committee and, where applicable a favourable opinion of a local ethics committee) and approval/notification of SUKL.

- 1. Zkoušející/zadavatel umožní inspektorovi etické komise kontrolu nad průběhem a prováděním klinického hodnocení v souladu s platnou legislativou a směrnicí Komise. I The investigator/sponsor shall enable the ethics committee inspector to perform supervision over the course and conduct of clinical trial in compliance with valid regulations and the European Commission directive.
- 2. Zadavatel/zkoušející poskytne etické komisi hlášení o výskytu závažných neočekávaných nežádoucích účinků hodnocených léčivých přípravků nebo zdravotnických prostředků, ke kterým došlo v průběhu daného klinického hodnocení, v souladu s platnou legislativou a pokyny SÚKL. I The sponsor/investigator shall report to the ethics committee the incidence of serious unexpected adverse reactions that have occurred during the given clinical trial on medicinal products or medical devices, pursuant to valid regulations and SUKL guidelines.
- 3. Zadavatel poskytne etické komisi (jde-li o multicentrické klinické hodnocení, pak je informace poskytnuta etické komisi pro multicentrická klinická hodnocení) každých 12 měsíců v průběhu provádění klinického hodnocení "Zprávu o průběhu klinického hodnocení" a "Roční zprávu o bezpečnosti léčivého přípravku" v souladu s platnou legislativou a požadavky uvedenými v pokynech SÚKL a Komise. Jsou-li subjekty klinického hodnocení tzv. zranitelné subjekty (např. nezletilí nebo zletilí zbaveni právní způsobilosti) nebo subjekty, u nichž nelze získat informovaný souhlas vzhledem k aktuálnímu zdravotnímu stavu, předkládá zadavatel etické komisi "Zprávu o průběhu klinického hodnocení" každých 6 měsíců, není-li v rozhodnutí etické komise stanoveno jinak. I Every 12 months during conduct of the clinical trial the sponsor shall submit to the ethics committee (where a multi-centric clinical trial is concerned, to the multi-centric ethics committee) a "Annual Report" and "Annual safety report of the medicinal product" in accordance with valid regulations and requirements laid down by the SUKL and Commission guidelines. Where so called vulnerable subjects (e.g. minors or incapacitated adults) or subjects unable to give informed consent due to their current health condition are concerned, the sponsor shall submit to the ethics committee the "Annual Report" every six months, unless otherwise specified in the ethics committee decision.
- 4. Zadavatel/zkoušející neprodleně poskytne etické komisi (jde-li o multicentrické klinické hodnocení, pak je informace poskytnuta etické komisi pro multicentrická klinická hodnocení) informaci
  - o nových skutečnostech, které se vyskytly v souvislosti s prováděním klinického hodnocení a které mohou ovlivnit bezpečnost subjektů hodnocení;
  - o jakýchkoli změnách významně ovlivňujících vedení klinického hodnocení a/nebo zvyšujících riziko subjektů hodnocení
  - o nových poznatcích o léčivu či zdravotnickém prostředku; o přerušení klinického hodnocení; o zastavení vývoje léčiva nebo zdravotnického prostředku; o přijatých opatřeních a to v souladu se platnou legislativou a směrnicí Komise.

The sponsor/investigator shall forthwith submit to the ethics committee (where multi-centric clinical trial is concerned, to the multi-centric ethics committee) the following information:

- new facts that occurred in relation to the conduct of clinical trial and that may influence the safety of trial subjects;
- any changes with significant impact on the conduct of clinical trial and/or resulting in an increased risk for trial subjects;
- new information on the medicinal product or medical device, suspension of clinical trial, termination of development of the medicinal product or medical device and on adopted measures, in accordance with the valid regulations and Commission directive.

### STANOVISKO ETICKÉ KOMISE KE KLINICKÉMU HODNOCENÍ

Opinion of the Ethics Committee on Clinical Trial

 Zadavatel informuje etickou komisi pro multicentrická klinická hodnocení o zahájení klinického hodnocení (nejpozději do 60 dnů od zahájení), zkoušející informuje o zahájení klinického hodnocení etickou komisi, která v daném místě bude vykonávat dohled.

The sponsor shall inform the multi-centric ethics committee of the clinical trial commencement (within 60 days from the start date), the investigator shall inform of the trial commencement the ethics committee that will supervise the given trial site.

6. Zadavatel oznámí příslušným etickým komisím do 90 dnů, že bylo klinické hodnocení ukončeno. Pokud došlo k ukončení klinického hodnocení předčasně, zadavatel a zkoušející do 15 dnů informují příslušnou etickou komisi o předčasném ukončení klinického hodnocení a poskytnou etické komisi podrobné písemné vysvětlení.

The sponsor shall notify the relevant ethics committees of the clinical trial termination within 90 days. In the case of preliminary termination of clinical trial the sponsor and investigator shall notify within 15 days the relevant ethics committee on the trial's preliminary termination and provide detailed explanation in writing.

#### Rozdělovník / Distribution list:

- 1. Žadatel / Applicant
- 2. Zkoušející / Investigator
- Státní ústav pro kontrolu léčiv / State Institute for Drug Control
- 4. Lokální etická komise / Local Ethics Committee