WNIOSEK O UDZIELENIE PORADY NAUKOWEJ, O KTÓREJ MOWA   
W ART. 4a UST. 1 USTAWY Z DNIA 18 MARCA 2011 R. O URZĘDZIE REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

*Wzór wniosku dotyczy udzielenia porady naukowej w zakresie prowadzenia testów i badań niezbędnych do wykazania jakości, bezpieczeństwa lub skuteczności produktów leczniczych stosowanych u ludzi dotyczącej aspektów jakościowych, klinicznych, nieklinicznych, nadzoru nad bezpieczeństwem stosowania produktu leczniczego lub zagadnień metodologicznych w zakresie prowadzonych lub planowanych badań, o której mowa w art. 4a ust. 1 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1223), zwanej dalej „ustawą”.*

*Zgodnie z art. 4a ust. 2 ustawy, Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych odmawia udzielenia porady naukowej, jeżeli:*

1. *dotyczy ona stosowania przepisów prawa powszechnie obowiązującego regulującego kwestie dopuszczania do obrotu produktów leczniczych;*
2. *dotyczy ona kwestii uregulowanych w wytycznych wydanych przez Komisję Europejską, Europejską Agencję Leków, Światową Organizację Zdrowia lub Międzynarodową konferencję ds. harmonizacji wymagań technicznych dla rejestracji produktów leczniczych stosowanych u ludzi (ICH);*
3. *podmiot odpowiedzialny wystąpił w zakresie objętym wnioskiem o wydanie porady naukowej, o której mowa w art. 57 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków (Dz. Urz. UE L 136 z 30.04.2004, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 34, str. 229, z późn. zm.), do Europejskiej Agencji Leków lub z wnioskiem o udzielenie porady naukowej do innego właściwego organu państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym albo uzyskał tę poradę;*
4. *dotyczy ona postępowania toczącego się przed Prezesem Urzędu, Europejską Agencją Leków lub innym właściwym organem państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym;*
5. *przedstawiciel Rzeczypospolitej Polskiej pełni rolę sprawozdawcy w procesie dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego w trwającej procedurze scentralizowanej, o której mowa w przepisach rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków.*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **1. Dane wnioskodawcy** | | | | |
| * 1. Imię i nazwisko lub nazwa | | | | |
| * 1. Adres | | | | |
| 1.3. Kod pocztowy | 1.4. Miejscowość | | 1.5. Kraj | |
| 1.6. Adres poczty elektronicznej | | 1.7. Numer telefonu | | |
| **2. Dane osoby upoważnionej przez wnioskodawcę do kontaktu (jeżeli dotyczy)** | | | | |
| 2.1. Imię i nazwisko lub nazwa | | | | |
| 2.2. Adres | | | | |
| 2.3. Kod pocztowy | 2.4. Miejscowość | | 2.5. Kraj | |
| 2.6. Adres poczty elektronicznej | | 2.7. Numer telefonu | | |
| **3. Dane dotyczące produktu leczniczego** | | | | |
| 3.1. Nazwa produktu leczniczego i numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu  (jeżeli dotyczy) | | | | |
|  | | | | |
| 3.2. Rodzaj produktu leczniczego | | | | |
|  | | | | |
| 3.3. Nazwa substancji czynnej | | | | |
|  | | | | |
| 3.4. Postać farmaceutyczna i moc | | | | |
|  | | | | |
| 3.5. Wskazania do stosowania | | | | |
|  | | | | |
| 3.6. Kod ATC | | | | |
|  | | | | |
| **4. Szczegółowy zakres porady naukowej (proszę zaznaczyć wszystkie właściwe)** | | | | |
| Zagadnienia dotyczące jakości produktu leczniczego:  Zagadnienia dotyczące jakości substancji czynnej  Zagadnienia dotyczące jakości produktu leczniczego  Zagadnienia dotyczące badań nieklinicznych:  Zagadnienia dotyczące badań farmakologicznych  Zagadnienia dotyczące badań farmakokinetycznych  Zagadnienia dotyczące badań toksykologicznych  Zagadnienia dotyczące badań klinicznych:  Zagadnienia dotyczące badań biofarmaceutycznych  Zagadnienia dotyczące farmakokinetyki z zastosowaniem biomateriałów pochodzenia ludzkiego  Zagadnienia dotyczące badań farmakokinetycznych u ludzi  Zagadnienia dotyczące badań farmakodynamicznych u ludzi  Zagadnienia dotyczące klinicznych badań skuteczności i bezpieczeństwa  Zagadnienia dotyczące nadzoru nad bezpieczeństwem stosowania produktu leczniczego:  Zagadnienia dotyczące zaplanowania i sporządzenia planu zarządzania ryzykiem użycia produktu leczniczego  Zagadnienia dotyczące badania dotyczącego bezpieczeństwa przeprowadzanego po dopuszczeniu do obrotu produktu leczniczego  Porady dotyczące badanego produktu leczniczego lub grupy badanych produktów leczniczych:  Zagadnienia dotyczące jakości substancji czynnej badanego produktu leczniczego  Zagadnienia dotyczące jakości badanego produktu leczniczego  Zagadnienia dotyczące metodyki prowadzenia badania klinicznego   Zagadnienia dotyczące badań nieklinicznych będących podstawą rozpoczęcia badania klinicznego   Zagadnienia dotyczące nadzoru nad bezpieczeństwem stosowania badanego produktu leczniczego  Inne zagadnienia dotyczące badanych produktów leczniczych wykraczające poza zagadnienia, o których mowa w lp. 2.1.–2.4. załącznika nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lipca 2023 r. w sprawie udzielania przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych porad naukowych (Dz. U. poz. 1521)   Inne zagadnienia dotyczące prowadzenia testów i badań niezbędnych do wykazania jakości, bezpieczeństwa i skuteczności produktu leczniczego, wykraczające poza zagadnienia, o których mowa w l.p. 1.1.–1.4. załącznika nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lipca 2023 r. w sprawie udzielania przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych porad naukowych   Kolejna porada naukowa dotycząca tego samego zagadnienia dla tego samego produktu leczniczego, grupy produktów leczniczych, badanego produktu leczniczego lub grupy badanych produktów leczniczych | | | |
| **5. Lista pytań wnioskodawcy będąca przedmiotem wniosku wraz ze stanowiskiem wnioskodawcy w sprawie i uzasadnieniem** | | | | |
|  | | | | |
| **6. Informacje w zakresie, o którym mowa w art. 4a ust. 2 ustawy** | | | | |
| 6.1. Porada naukowa dotyczy stosowania przepisów prawa powszechnie obowiązującego regulującego kwestie dopuszczania do obrotu produktów leczniczych  Tak  Nie | | | | |
|  | | | | |
| 6.2. Porada naukowa dotyczy kwestii uregulowanych w wytycznych wydanych przez Komisję Europejską, Europejską Agencję Leków, Światową Organizację Zdrowia lub Międzynarodową konferencję ds. harmonizacji wymagań technicznych dla rejestracji produktów leczniczych stosowanych u ludzi (ICH)  Tak  Nie | | | | |
|  | | | | |
| 6.3. Podmiot odpowiedzialny wystąpił w zakresie objętym wnioskiem o wydanie porady naukowej, o której mowa w art. 57 rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków, do Europejskiej Agencji Leków lub z wnioskiem o udzielenie porady naukowej do innego właściwego organu państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym albo uzyskał tę poradę  Tak  Nie | | | | |
|  | | | | |
| 6.4. Porada dotyczy postępowania toczącego się przed Prezesem Urzędu, Europejską Agencją Leków lub innym właściwym organem państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym  Tak  Nie | | | | |
| 6.5. Przedstawiciel Rzeczypospolitej Polskiej pełni rolę sprawozdawcy w procesie dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego w procedurze scentralizowanej, o której mowa w przepisach rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiającego unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i  nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków  Tak  Nie | | | | |

………………………………………………………

Podpis

………………………………….. ………………….. ………………..

Imię i Nazwisko Miejscowość Data