

*Suvestinė redakcija nuo 2018-12-29*

*Isakymas paskelbtas: TAR 2016-01-13, i. k. 2016-00571*



**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS**

**ĮSAKYMAS**

**DĖL INFORMUOTO ASMENS SUTIKIMO DALYVAUTI BIOMEDICININIAME TYRIME IR INFORMACIJOS APIE BIOMEDICININĮ TYRIMĄ REIKALAVIMŲ IR INFORMUOTO ASMENS SUTIKIMO DALYVAUTI BIOMEDICININIAME TYRIME DAVIMO IR ATŠAUKIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO**

2016 m. sausio 8 d. Nr. V-28  
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos biomedicininių tyrimų etikos įstatymo 7 straipsnio 10 dalimi,

t v i r t i n u Informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininiame tyrime ir informacijos apie biomedicininį tyrimą reikalavimų ir informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininiame tyrime davimo ir atšaukimo tvarkos aprašą (pridedama).

Sveikatos apsaugos ministrė

Rimantė Šalaševičiūtė

PATVIRTINTA  
Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministro 2016 m. sausio 8 d.  
įsakymu Nr. V-28

**INFORMUOTO ASMENS SUTIKIMO DALYVAUTI BIOMEDICININIAME TYRIME IR  
INFORMACIJOS APIE BIOMEDICININĮ TYRIMĄ REIKALAVIMŲ IR INFORMUOTO  
ASMENS SUTIKIMO DALYVAUTI BIOMEDICININIAME TYRIME DAVIMO IR  
ATŠAUKIMO TVARKOS APRAŠAS**

**I SKYRIUS  
BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. Informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininame tyrime ir informacijos apie biomedicininį tyrimą reikalavimų ir informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininame tyrime davimo ir atšaukimo tvarkos aprašas (toliau – Aprašas) nustato išsamius Lietuvos Respublikos biomedicininės tyrimų etikos įstatymo (toliau – Biomedicininės tyrimų etikos įstatymas) 7 straipsnio 8 dalyje nurodytos informacijos, teikiamas asmeniui, vaiko atstovams pagal įstatymą ir Biomedicininės tyrimų etikos įstatymo 7 straipsnio 4 ir 5 dalyse nurodytiems asmenims (toliau – informacija apie biomedicininį tyrimą) prieš jiems duodant informuoto asmens sutikimą dalyvauti biomedicininame tyrime (toliau – sutikimas), reikalavimus, išsamius sutikimo turinio reikalavimus ir sutikimo davimo bei atšaukimo tvarką.

2. Apraše vartojamos sąvokos suprantamos taip, kaip jos apibrežtos 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokų duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB (Bendrasis duomenų apsaugos reglamentas) (OL 2016 L 119, p. 1) (toliau – Reglamentas (ES) 2016/679), Biomedicininės tyrimų etikos įstatyme ir Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatyme.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

**II SKYRIUS  
INFORMACIJOS APIE BIOMEDICININĮ TYRIMĄ REIKALAVIMAI**

3. Prieš duodamas sutikimą, asmuo arba kitas Aprašo 1 punkte nurodytas sutikimą turintis teisę duoti asmuo (toliau – kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo) turi būti informuotas apie:

- 3.1. Informuoto asmens sutikimo formos paskirtį;
- 3.2. Biomedicininio tyrimo tikslą:
  - 3.2.1. moksliņi-tiriamaži biomedicininio tyrimo tikslą;
  - 3.2.2. planuojamo biomedicininio tyrimo sričių ir pagrindimą, kodėl biomedicininis tyrimas reikalingas, kas bus tiriamas.
- 3.3. Biomedicininio tyrimo planą:
  - 3.3.1. kokie asmenys pasirenkami dalyvauti biomedicininame tyrime;
  - 3.3.2. biomedicininio tyrimo užsakovo ir, jei yra, užsakovo atstovo tapatybę (jeigu užsakovas ar jo atstovas yra fizinis asmuo) arba pavadinimą (jeigu užsakovas ar jo atstovas yra juridinis asmuo);
  - 3.3.3. tikimybę patekti į skirtinges tiriamujų ir (ar) kontrolines grupes bei dalyvavimo šiose grupėse ypatybes (jei biomedicininis tyrimas atliekamas dalyvaujant skirtingoms tiriamujų ir (ar) kontrolinėms grupėms);
  - 3.3.4. placebo (neveiklių medžiagų) naudojimo esmę (jei biomedicininis tyrimas atliekamas naudojant placebo);

3.3.5. įprastinės sveikatos priežiūros nesuteikimo pagrindimą (jei dalyvavimo tyime metu tiriamiesiems nebetaikomas įprastinis gydymas);

3.3.6. pašalinimo iš tyrimo aplinkybes ir kriterijus;

3.3.7. tyrimo trukmę (kiek laiko vyks biomedicininis tyrimas ir kiek laiko tiriamajam reikės dalyvauti tyime);

3.3.8. tiriamųjų skaičių;

3.3.9. šalis, kuriose planuojama atlikti biomedicininį tyrimą.

3.4. Atliekant biomedicininį tyrimą taikomus metodus:

3.4.1. biomedicininame tyime taikomus informacijos rinkimo (apklausos) būdus, gydymo, diagnostikos ar kitas procedūras, vizitų į biomedicininio tyrimo centrą dažnį;

3.4.2. paaiskinimas, kuo biomedicininio tyrimo metu taikomos Aprašo 3.4.1 papunktyje nurodytos procedūros, vizitų į biomedicininio tyrimo centrą planuojama trukmę ir dažnis bei kitos aplinkybės skiriasi nuo pagal įprastą klinikinę praktiką teikiamos asmens sveikatos priežiūros (pavyzdžiu, kiek procedūrų bus atliekama tyrimo metu ir kiek jų būtų atliekama, jei tiriamasis nedalyvaučia biomedicininame tyime).

3.5. Numatomą biomedicininio tyrimo naudą tiriamajam, paaiskinant, ar ir kuo biomedicininis tyrimas gali būti naudingas tiriamajam.

3.6. Galimą riziką ir nepatogumus, kuriuos tiriamajam gali sukelti biomedicininis tyrimas:

3.6.1. galimas atliekamų Aprašo 3.4.1 papunktyje nurodytų procedūrų ar tiriamojo vaistinio preparato nepageidaujančias reakcijas ir (ar) reiškinius, nemalonius pojūčius ar skausmą;

3.6.2. nepatogumus, kuriuos gali sukelti dalyvavimas biomedicininame tyime, pavyzdžiu, laiko sąnaudas, įprasto gyvenimo ritmo pokyčius, psichologinį diskomfortą ir kt.;

3.6.3. sveikatos informacijos tvarkymo riziką (pavyzdžiu, tai, kad dėl nenumatyti aplinkybių konfidenciali informacija gali tapti prieinama trečiesiems asmenims, kuriems ją suteikti asmuo nebuvu davęs sutikimo).

3.7. Galimos žalos, patirtos dėl biomedicininio tyrimo, atlyginimo tvarką:

3.7.1. pagrindinio tyrejo ir biomedicininio tyrimo užsakovo civilinės atsakomybės privalomajį draudimą arba asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kuri pati arba jos darbuotojas yra biomedicininio tyrimo, kuriame dalyvaujančiam asmeniui taikomi intervenciniai biomedicininio tyrimo metodai kelia tik nedidelį nepageidaujamą laikiną poveikį jo sveikatai, užsakovas arba jos darbuotojas yra tokio biomedicininio tyrimo tyrejas, civilinės atsakomybės už pacientams padarytą žalą draudimą, kuriame numatytais turtinės ir neturtinės žalos, galinčios atsirasti tokį biomedicininį tyrimų metu, atlyginimas;

3.7.2. galimybę susipažinti su Aprašo 3.7.1 papunktyje nurodyto civilinės atsakomybės draudimo sutartimi ir kur kreiptis patyrus žalą.

3.8. Tiriamojo teises:

3.8.1. asmens teisę atsisakyti dalyvauti biomedicininame tyime ir tokio atsisakymo pasekmes bei teisę atšaukti sutikimą raštu dalyvauti biomedicininame tyime bet kuriuo metu, nenurodot priežasčią ir motyvų;

3.8.2. asmens teisę gauti įprastinę sveikatos priežiūrą, jei asmuo atsisakyti dalyvauti biomedicininame tyime arba atšauktą sutikimą dalyvauti biomedicininame tyime;

3.8.3. sutikimo dalyvauti biomedicininame tyime atšaukimo tvarką, įskaitant informaciją, kad biomedicininį tyrimų rezultatai, t. y. biomedicininio tyrimo dokumentuose iki sutikimo dalyvauti biomedicininame tyime atšaukimo įrašyti duomenys, nenaikinami;

3.8.4. asmenis, kurie turi teisę atšaukti sutikimą tiriamajį pripažinus neveiksnį ar ribotai veiksnį sveikatos priežiūros srityje ar kai jis dėl sveikatos būklės negali būti laikomas gebančiu protinai vertinti savo interesus bei tai, kad bus atsižvelgiama į tiriamojo, pripažinto neveiksnį, apribojus jo veiksnumą ar kai jis dėl sveikatos būklės negali būti laikomas gebančiu protinai vertinti savo interesus, norą atšaukti sutikimą;

3.8.5. vaiko, kuris nebenori dalyvauti biomedicininame tyime, teisę nutraukti dalyvavimą biomedicininame tyime, išskyrus atvejus, kai tai prieštarauja vaiko interesams;

3.8.6. teisę gauti informaciją apie galimus gydymo būdus, jei asmuo nesutiktų ar atšauktų sutikimą dalyvauti biomedicininame tyrime (alternatyvas dalyvavimui biomedicininame tyrime);

3.8.7. teisę gauti kompensaciją už dėl dalyvavimo biomedicininame tyrime patirtas išlaidas ir sugaištą laiką, kompensaciją mokantį asmenį, kompensacijos apskaičiavimo ir apmokėjimo tvarką bei sąlygas;

3.8.8. teisę nesutikti, kad biomedicininio tyrimo tikslu būtų toliau naudojama sveikatos informacija, gauta biomedicininio tyrimo, į kurį jis Biomedicininių tyrimų etikos įstatymo 7 straipsnio 6 dalyje nustatyta tvarka buvo įtrauktas be sutikimo, metu, kai asmuo nesutinka toliau dalyvauti biomedicininame tyrime;

3.8.9. teisę pateikti skundą dėl asmens duomenų tvarkymo Valstybinei duomenų apsaugos inspekcijai ir šios institucijos informaciją kontaktams (telefono ryšio numeris, el. pašto adresas, buveinės adresas).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

### 3.9. Sveikatos informacijos konfidencialumo garantijas:

3.9.1. tai, kad biomedicininį tyrimą atliekant gauta sveikatos informacija, leidžianti nustatyti asmens tapatybę, yra konfidenciali ir gali būti teikiama tik Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo, Reglamento (ES) 2016/679 ir kitų teisės aktų, reglamentuojančių asmens duomenų tvarkymą, nustatyta tvarka;

3.9.2. tai, kad biomedicininį tyrimą atliekant gauta sveikatos informacija nelaikoma konfidencialia ir gali būti paskelbta be tiriamojos asmens sutikimo, jeigu paskelbus tokią sveikatos informaciją nebus galima tiesiogiai ar netiesiogiai nustatyti asmens tapatybęs;

3.9.3. asmens duomenų valdytojo pavadinimą, juridinio asmens kodą ir buveinę;

3.9.4. konkretias priemones, kurių imasi biomedicininio tyrimo užsakovas, biomedicininio tyrimo užsakovo atstovas ir biomedicininį tyrimą atliekantys asmenys, siekdami išsaugoti tiriamųjų asmens duomenų konfidencialumą;

3.9.5. iš kur bus gaunami asmens duomenys, t. y. tik iš paties tiriamojos, iš sveikatos priežiūros įstaigoje (-se) esančių jo medicinos dokumentų ar kitų šaltinių (juos konkretiai įvardijant);

3.9.6. kokie asmens duomenys bus renkami (baigtinis iš paties asmens, medicinos dokumentų ir (ar) kitų šaltinių renkamų duomenų sąrašas);

3.9.7. kas ir kokių tikslų galės susipažinti su duomenimis, leidžiančiais tiesiogiai nustatyti tiriamojos tapatybę (neužkoduotais duomenimis) (pavyzdžiui, biomedicininio tyrimo užsakovo įgalioti asmenys, kontroliuojančios institucijos, biomedicininame tyrime dalyvaujantys tyrėjai) bei kam ir kokių tikslų bus prieinami tik duomenys, neleidžiantys tiesiogiai nustatyti tiriamojos tapatybęs (užkoduoti duomenys). Jei asmens duomenys bus teikiami ne tik biomedicininio tyrimo užsakovui (ar jo atstovui), bet ir kitiems asmens duomenų gavėjams, esantiems kitose Europos Sąjungos valstybėse narėse, Europos ekonominės erdvės valstybėse ir trečiosiose valstybėse, asmuo ar kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo turi būti informuotas apie asmens duomenų gavėjų grupes (pavyzdžiui, biomedicininis tyrimus atliekančias laboratorijas) ir apie galimybę susipažinti su asmens duomenų gavėjo duomenimis (pavadinimu ir buveinės adresu), nurodant, kad dėl to jis turėtų kreiptis į tyrėją;

3.9.8. kiek laiko bus saugomi biomedicininio tyrimo metu surinkti tiriamųjų asmens duomenys ir kas bus už tai atsakingas (pavyzdžiui, tyrėjas, biomedicininio tyrimo centras);

3.9.9. asmens teisę susipažinti su savo asmens duomenimis ir teisę reikalauti ištaisyti neteisingus, neišsamius, netikslius savo asmens duomenis;

3.9.10. tai, kad norėdamas dalyvauti biomedicininame tyrime asmuo privalės pateikti asmens duomenis;

3.9.11. asmens duomenų teisėto tvarkymo sąlygą, nurodytą Reglamento (ES) 2016/679 6 ir (ar) 9 straipsnyje;

3.9.12. kai duomenų valdytojas ketina perduoti asmens duomenis į trečiasias valstybes arba tarptautinę organizaciją, informaciją apie Europos Komisijos sprendimą, kad trečioji valstybė arba

tarptautinė organizacija užtikrina tinkamo lygio asmens duomenų apsaugą, arba Reglamento (ES) 2016/679 46, 47 straipsniuose arba 49 straipsnio 1 dalies antrojoje pastraipoje nurodytais atvejais – apie tinkamas arba pritaikytas asmens duomenų apsaugos priemones ir būdus, kaip gauti asmens duomenų kopiją arba kur suteikiama galimybė su jais susipažinti.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

3.10. Lietuvos bioetikos komiteto ir (arba) regioninio biomedicininių tyrimų etikos komiteto leidimą atliliki biomedicininį tyrimą arba Lietuvos bioetikos komiteto pritarimo atliliki klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimą ir Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos leidimą atliliki klinikinį vaistinio preparato tyrimą bei šių institucijų kontaktinę informaciją (telefono ryšio numeris, el. pašto adresas, buveinės adresas).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

3.11. Informaciją, kaip susisiekti su atsakingu tyreju, biomedicinio tyrimo centru, biomedicinio tyrimo užsakovu ir (arba) užsakovo atstovu (telefono ryšio numerį, el. pašto adresą, buveinės adresą) bei duomenų apsaugos pareigūno kontaktinius duomenis (telefono ryšio numerį, el. pašto adresą, darbo vienos adresą).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

3.12. Kitas aplinkybes, kurios gali turėti įtakos asmens apsisprendimui sutikti ar atsisakyti dalyvauti biomedicininiame tyrome.

### **III SKYRIUS** **SUTIKIMO TURINIO REIKALAVIMAI**

4. Informuoto asmens sutikimo formoje turi būti nurodyta Aprašo 3 punkte nurodyta informacija ir tai, kad asmuo ar kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo:

4.1. suprato jam pateiktą informaciją;

4.2. jam buvo suteikta galimybė užduoti klausimus ir jis gavo jį tenkinančius atsakymus;

4.3. suprato, kad jis ar, jei sutikimą duoda kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo, biomedicininiame tyrome dalyvaujantis asmuo, dėl kurio jis duoda sutikimą, gali bet kada pasitraukti iš tyrimo nenurodydamas priežasčių;

4.4. suprato, kad norėdamas atšaukti sutikimą dalyvauti biomedicininiame tyrome turi apie tai raštu informuoti tyreją ar kitą jo įgaliotą biomedicininių tyrimų atliekantį asmenį;

4.5. turėjo pakankamai laiko apsvarstyti jam suteiktą informaciją apie biomedicininių tyrimų;

4.6. suprato, kad dalyvavimas tyrome yra savanoriškas;

4.7. patvirtina, kad sutikimą duoda laisva valia;

4.8. leidžia naudoti asmens duomenis ta apimtimi ir būdu, kaip nurodyta Informuoto asmens sutikimo formoje;

4.9. patvirtina, kad gavo Informuoto asmens sutikimo formos egzempliorių, pasirašytą tyrejo ar kito jo įgalioto biomedicininių tyrimų atliekančio asmens.

5. Informuoto asmens sutikimo formoje gali būti pateikta ir kita su tyrimu susijusi informacija.

6. Informuoto asmens sutikimo formoje turi būti numatyta vieta asmens ar kito sutikimą turinčio teisę duoti asmens tyrejo ar kito jo įgalioto biomedicininių tyrimų atliekančio asmens vardui, pavardei, parašui ir dokumento pasirašymo datai ir laikui. Jei sutikimą duoda kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo Informuoto asmens sutikimo formoje taip pat turi būti numatyta vieta jo atstovavimo pagrindui nurodyti.

7. Informuoto asmens sutikimo formoje turi būti nurodyta jos parengimo data ir (arba) kitas identifikavimo žymuo (versija, numeris ar pan.).

8. Informuoto asmens sutikimo forma turi būti lietuvių kalba, parašyta suprantamai, nevartojant specialių medicininių ar kitų mokslinių terminų, retai vartojamų tarptautinių žodžių.

#### **IV SKYRIUS** **SUTIKIMO DAVIMO TVARKA**

9. Prieš asmeniui ar kitam sutikimą turinčiam teisę duoti asmens asmeniui duodant sutikimą, tyrėjas ar kitas jo įgaliotas biomedicininį tyrimą atliekantis asmuo, vadovaudamas Aprašo II skyriuje nustatytais reikalavimais, jam suteikia informaciją apie biomedicininį tyrimą.

10. Tyrėjas ar jo įgaliotas kitas biomedicininį tyrimą atliekantis asmuo užtikrina, kad asmeniui ar kitam sutikimą duoti turinčiam teisę asmeniui būtų skirta pakankamai laiko apsispresti dėl dalyvavimo biomedicininiame tyrome, atsižvelgiant į biomedicininio tyrimo pobūdį, taip pat į kitas aplinkybes, galinčias daryti įtaką sprendimo priemimui (pavyzdžiu, netikumas, abejonės, patirties stoka, kultūriniai, kalbiniai aspektai ir kt.).

11. Tyrėjas ar jo įgaliotas kitas biomedicininį tyrimą atliekantis asmuo, suteikęs informaciją, skatina asmenį ar kitą sutikimą turintį teisę duoti asmenį užduoti klausimus.

12. Jeigu sutikimo prašoma asmens ar kito sutikimą turinčio teisę duoti asmens, nesuprantančio lietuvių kalbos, jam turi būti pateikta sutikimo dalyvauti biomedicininiame tyrome forma jo gimtaja ar kita jam suprantama kalba.

13. Jeigu asmuo sutinka dalyvauti tyrome ar kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo sutinka, kad asmuo dalyvautų tyrome, jis pasirašo Informuoto asmens sutikimo formą, nurodo vardą, pavardę, datą ir laiką.

14. Informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininiame tyrome formą turi pasirašyti ir vardą, pavardę, datą bei laiką nurodyti ir tyrėjas ar kitas jo įgaliotas biomedicininį tyrimą atliekantis asmuo.

15. Informuoto asmens sutikimo forma sudaroma dviem egzemploriais, iš kurių vienas įteikiamas tyrome dalyvaujančiam asmeniui ar kitam sutikimą turinčiam teisę duoti asmeniui, o kitas saugomas tyrimo centre.

16. Aprašo 3 punkte nurodyta informacija aptariama su asmeniu ar kitu sutikimą turinčiu teisę duoti asmeniu žodžiu ir pateikiama raštu Informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininiame tyrome formoje.

#### **V SKYRIUS** **SUTIKIMO ATŠAUKIMO TVARKA**

17. Asmuo ar kitas sutikimą turintis teisę duoti asmuo, norėdamas atšaukti sutikimą dalyvauti biomedicininiame tyrome, pateikia rašytinį prašymą atšaukti sutikimą tyrėjui arba kitam jo įgaliotam biomedicininį tyrimą atliekančiam asmeniui.

18. Tyrėjas, gavęs asmens rašytinį prašymą atšaukti sutikimą, nedelsiant nutraukia informacijos apie asmenį rinkimą ir atlieka kitus su asmens dalyvavimo biomedicininiame tyrome nutraukimu susijusius veiksmus, numatytais biomedicininio tyrimo protokole.

19. Jei prašymas atšaukti sutikimą dalyvauti biomedicininiame tyrome siunčiamas paštu ar per kurjerį, tyrėjas arba jo įgaliotas asmuo per 3 darbo dienas raštu patvirtina prašymo gavimą.

#### **VI SKYRIUS** **BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS**

20. Informuoto asmens sutikimo formą tvirtina leidimą atligli biomedicininį tyrimą išduodantis Lietuvos bioetikos komitetas arba regioninis biomedicininių tyrimų etikos komitetas ir pritarimo atligli klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimą išduodantis Lietuvos bioetikos komitetas.

21. Jeigu biomedicininame tyrime numatoma naudoti Informuoto asmens sutikimo formą ne lietuvių kalba, Lietuvos bioetikos komitetui arba regioniniam biomedicininį tyrimų etikos komitetui turi būti pateiktas vertimą atlikusio vertėjo patvirtinimas apie vertimo atitinktį Informuoto asmens sutikimo formai lietuvių kalba.

22. Visi Informuoto asmens sutikimo formos pakeitimai turi būti suderinti su leidimą atliki biomedicininį tyrimą išdavusiu Lietuvos bioetikos komitetu arba regioniniu biomedicininį tyrimų etikos komitetu ar pritarimo atliki klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimą išdavusiu Lietuvos bioetikos komitetu. Pakeista Informuoto asmens sutikimo forma pateikiama asmeniui ar sutikimą duodančiam asmeniui ir gaunamas jo sutikimas. Pakeistoje Informuoto asmens sutikimo formoje turi būti aiškiai matomi pakeitimai.

*23. Neteko galios nuo 2018-12-29*

*Punkto naikinimas:*

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

24. Jei atitinkamai leidimą atliki biomedicininį tyrimą išduodantis Lietuvos bioetikos komitetas arba regioninis biomedicininį tyrimų etikos komitetas ir pritarimo atliki klinikinį vaistinio preparato tyrimą liudijimą išduodantis Lietuvos bioetikos komitetas pritaria, biomedicininį tyrimą, kurių metu netaikomi intervenciniai biomedicininio tyrimo metodai, atvejais asmeniui informacija gali būti pateikiama raštu ar nuotolinio ryšio priemonėmis naudojant informuoto asmens sutikimo formą. Šiuo atveju Aprašo 9–11 ir 16 punktai netaikomi.

25. Kai sutikimą dėl vaiko dalyvavimo biomedicininame tyrime duoda vaiko atstovai pagal įstatymą, taip pat vadovaujamas Vaiko dalyvavimo biomedicininame tyrime tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Lietuvos Respublikos socialinės apsaugos ir darbo ministro įsakymu.

---

#### **Pakeitimai:**

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1492](#), 2018-12-21, paskelbta TAR 2018-12-28, i. k. 2018-21831

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2016 m. sausio 8 d. įsakymo Nr. V-28 „Dėl Informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininame tyrime ir informacijos apie biomedicininį tyrimą reikalavimų ir informuoto asmens sutikimo dalyvauti biomedicininame tyrime davimo ir atšaukimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo