



Zāļu valsts  
aģentūra

# ACT EU Klīnisko pētījumu karte

Jana Migliniece,  
KPN vadītāja

2025.gada 16.oktobris  
Rīga

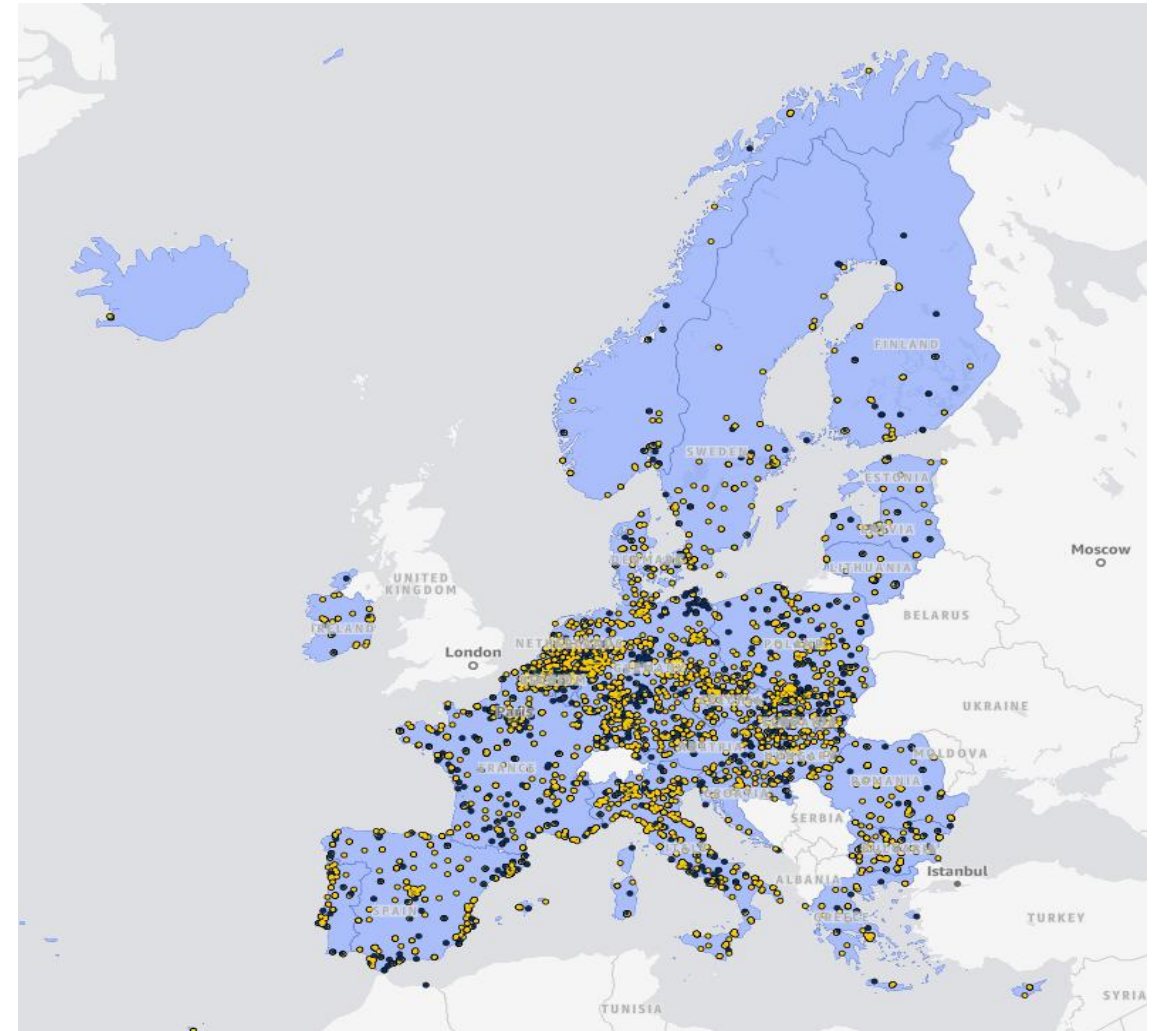
# ACT (Klīnisko pētījumu paātrināšana)EU 2025-2026

- Ieinteresēto personu pieeja KP kartei
- Klīnisko pētījumu regulas īstenošana, ne-komerčiālo sponsoru atbalsts, drošums pētījumos
- Komunikācija, klīnisko pētījumu analītika un apmācības programmas
- Klīnisko pētījumu nozīmīguma akcentēšana
- Klīniskie pētījumi sabiedrības veselības krīžu gadījumos

# Ievads

2024. gada janvārī ACT EU ietvaros tika lemts par interaktīvas kartes izveidošanu, kurā ir pieejama informācija par klīniskajiem pētījumiem ES, balstoties uz informāciju CTIS publiskajā portālā.

Galvenais secinājums - pacientu un pacientu organizāciju piekļuve datiem ir ļoti svarīga apzinātu lēmumu pieņemšanai.



# Pētījumu karte

Integrēta CTIS publiskajā portālā

Dod iespēju pacientiem un veselības aprūpes speciālistiem:

- Nodrošinot vieglu piekļuvi informācijai par klīniskajiem pētījumiem konkrētā reģionā
- Uzlabo **pieejamību** pētījumiem, jo ir vieglāk atrast centru kontaktinformāciju
- Paaugstina iespējas **atrast** pētījumu arī neprofesionāliem

Pašlaik meklēšana darbojas angļu valodā – citas ES valodas būs pieejamas nākotnē

Pirms lēmumu pieņemšanas kontaktēties ar centru, noteikti vajadzētu sazināties ar savu ārstējošo ārstu!

# Atbildes uz biežāk uzdotiem jautājumiem

## Cik bieži atjaunina informāciju?

- Pagaidām 1 reizi nedēļā

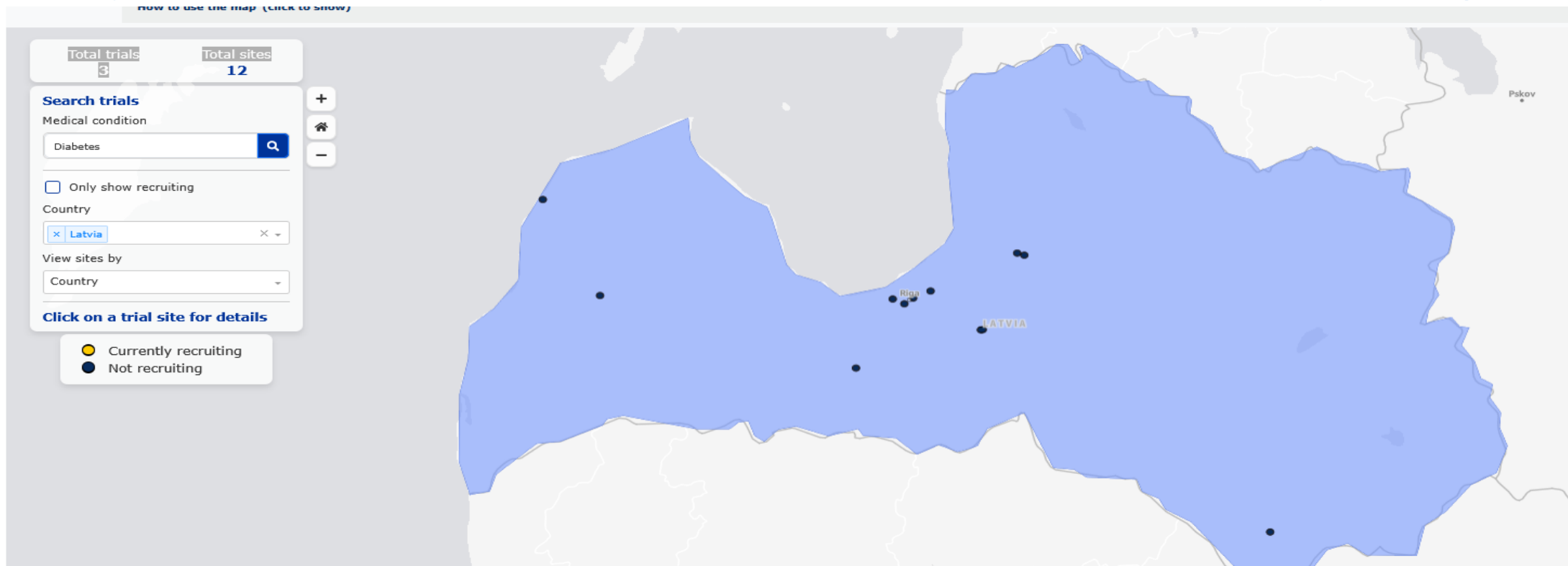
## Vai pētnieki ir informēti, ka viņu kontaktinformācija ir publiski pieejama?

- Pie pētījuma iesniegšanas dokumentācijā ir skaidri norādīts kāda informācija būs publiski pieejama. Iespējams visi pētnieki ar šo informāciju nav pilnībā iepazinušies. Ir veikts arī datu publicēšanas novērtējums, lai izvairītos no konfidenciālas informācijas publicēšanas\*

\*Data protection notice regarding personal data processing in the Clinical Trials Information System (CTIS)

# Klīnisko pārbaužu kartes praktisks pielietojums

<https://euclinicaltrials.eu/search-for-clinical-trials/trial-map/?lang=en>



# Klīnisko pārbaužu kartes praktisks pielietojums

The screenshot displays the Clinical Trials map interface. At the top, there is a navigation bar with links: About, Search for trials, CTIS for sponsors, CTIS for authorities, and Support. Below this, a search bar contains the text "Search clinical trials and reports > Search for clinical trials". A note states: "On this page you can search for trials and show the results on a map. If you would like to search for trials using text with advanced search criteria you can do it [here](#)."

The main interface features a map of Latvia with several trial sites marked. On the left, a sidebar contains search filters:

- Total trials: 8
- Total sites: 20
- Search trials: Medical condition (cardio)
- Only show recruiting: ☐
- Country: Latvia
- View sites by: Country
- Click on a trial site for details
- Legend:
  - Currently recruiting (yellow dot)
  - Not recruiting (black dot)

A detailed popup for "Pauls Stradins Clinical University Hospital" is shown, displaying the following information:

- Address:** Pilsonu Iela 13, Riga, Latvia
- A total of 8 matching trials at this site:**
- EUCT:** [2022-501176-26-00](#) [🔗](#) **Ongoing, recruiting**
- Description:** A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Milvexian, an Oral Factor XIa Inhibitor, for Stroke Prevention after an Acute Ischemic Stroke or High-Risk Transient Ischemic Attack
- Condition:** Acute Ischemic Stroke and High-Risk Transient Ischemic Attack
- Phase:** Therapeutic confirmatory (Phase III)
- Therapeutic Area:** Diseases [C] - Cardiovascular Diseases [C14]
- MedDRA Terms:** Cardiovascular disorder
- Investigator contact details:**
  - Name:** Dr. Kristaps Jurgans
  - Email:** kristaps.jurgans@stradini.lv
  - Phone:** +37167069594
- EUCT:** [2025-521188-11-00](#) [🔗](#) **Authorised, recruitment pending**
- Description:** A Phase III double-blind, randomised, parallel-group superiority trial to evaluate efficacy and safety of the combined use of oral vicadrostat (BI 690517) and empagliflozin compared with placebo and empagliflozin in participants with type 2 diabetes, hypertension and established cardiovascular disease
- Condition:** cardiovascular disease, Type 2 diabetes, hypertension
- Phase:** Therapeutic confirmatory (Phase III)

# Aptauja par kartes pielietojumu

[https://ec.europa.eu/eusurvey/runner/ACT\\_EU\\_Trial\\_Map\\_feedback](https://ec.europa.eu/eusurvey/runner/ACT_EU_Trial_Map_feedback)





Zāļu valsts  
aģentūra

# Paldies par uzmanību!