

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
 numer protokołu: CA204004
 data sporządzenia / aktualizacji: 2013-01-04

Załącznik Nr 3 do Regulaminu
 ul. Staszica 16, 20-081 Lublin
 KLINIKA HEMATOONKOLOGII i TRANSPLANTACJI SZPIKU
 Oddział Hematoonkologii, Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
 ul. Staszica 11, 20-081 Lublin, tel. 81 53-454-68
 Lecznictwo Szpitalne - Regon 431029234-00027
 Kod resortowy 000000016581-01-044

1.	tytuł badania klinicznego	Badanie fazy 3 prowadzone metodą próby otwartej z randomizacją, dotyczące zastosowania lenalidomidu / deksametazonu wraz z elotuzumabem lub bez, w terapii nawracającego lub opornego na leczenie szpiczaka mnogiego.
2.	imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Bristol-Myers Squibb International Corporation, Chaussee de la Hulpe 185, 1170 Belgium Przedstawiciel sponsora w Polsce: Małgorzata Jędrzejczyk, Clinical Monitoring Associate, PAREXEL International, ul. Braci Marconich 6, 02-954 Warszawa, Poland, T +48 22 452 11 42 Internal #449-142 F +48 22 452 13 00
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Prof. dr hab. Wiesław W. Jędrzejczak, Warszawa. Główny badacz, Koordynator badania w SPSK-1 w Lublinie: dr n.med Adam Walter-Croneck; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku, ul. Staszica 11; Tel: 81 5345468; fax: 81 5345605; Tel. komórkowy: 606 812 163; nie porówna innych badań
4.	skład zespołu badawczego	Dr n. med. Wojciech Legieć; Dr n. med. Norbert Grząsko; Mgr Piotr Klimek; Lic. Piel. Agnieszka Kwiatosz-Legieć; Piel. Dypl. Agnieszka Wieleba
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	Rozpoczęcie - czerwiec 2012, rekrutacja zakończona w 2012 r zakończenie badania wg protokołu planowane na rok 2018
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	Co najmniej 3 uczestników (wg umowy), kryteria wg protokołu badania, zrekrutowano 14 chorych,
7.	informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8.	wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	dr n.med Adam Walter-Croneck; Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku, ul. Staszica 11; Tel: 81 5345468; fax: 81 5345605; tel. komórkowy: 606 812 163, lub współbadacze
9.	wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Charits Europe S.A. Oddział w Polsce, nr polisy: 0361004461
10.	informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK: UR.DBL.BLE.475.411.2011 EUDRACT: 2010-020347-12
11.	informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	Badanie trwa

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

dr n. med. Adam Walter-Croneck
 specjalista
 hematologii i chorób wewnętrznych
 5736172

Podpis/pieczętka głównego badacza:

dr n. med. Adam Walter-Croneck
 specjalista
 hematologii i chorób wewnętrznych
 5736172

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
numer protokołu: CAMN107EIC01
data sporządzenia /aktualizacji: 01.01.2013

1. tytuł badania klinicznego	Wieloośrodkowe, otwarte badanie fazy IIIb oceniające skuteczność nilotynibu u dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej (CML-CP) z obecnością chromosomu Filadelfia (Ph+) i/lub BCR-ABL
2. imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Novartis Polska sp. z o.o. Przedstawiciel sponsora: Danuta Stachon, Assign Clinical Research sp. z o.o., ul. Zwycięstwa 10, 44-100 Gliwice, danuta.stachon@assigngroup.com, tel. 323325472, 504063368
3. dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	dr n. med. Małgorzata Kowal, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku ul. Staszica 11, 20-081 Lublin tel. 815345468
4. skład zespołu badawczego	dr n. med. Małgorzata Kowal, dr n. med. Norbert Grząsko, piel. Anna Szablowska
5. data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	termin rozpoczęcia badania: marzec 2011 rekrutacja zakończona przewidywany termin zakończenia badania: marzec 2014
6. przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	liczba uczestników – 11 główna kryterium włączenia do udziału w badaniu: faza przewlekła CML Ph+; szczegółowe kryteria w Protokole Badania i w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
7. informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP; dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8. wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	dr n. med. Małgorzata Kowal, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku ul. Staszica 11, 20-081 Lublin tel. 815345468
9. wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	procedury standardowe i zdarzenia niepożądane nie związane z lekami badanymi – NFZ na zasadach ogólnych procedury ponadstandardowe i zdarzenia niepożądane związane z lekami badanymi – Sponsor, polisa ubezpieczeniowa badania klinicznego (HDI-Gerling Polska, nr01/3003828/00)
10. informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	CEBK: 299/UR/CEBK/08/03 badanie jest prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń, nie zostało zawieszone ani nie zostało cofnięte pozwolenie na jego prowadzenie
11. informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	badanie nie zostało zakończone

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

Dr n. med. Norbert Grząsko
Specjalista chorób wewnętrznych
Hematolog
3300816

LEKARZ KLERYJACY
Oddział Hematoonkologii,
Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
SPSK Nr 1 w Lublinie

Dr hab. n. med. Marek Hys

Podpis/pieczętka głównego badacza:

Dr n. med. Małgorzata Kowal
Spec. chorób wewnętrznych
20-020 Lublin, ul. Linowa 23/22

Konieczność składania powołanych formularzy wynika z Zaleceń Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku.
Za złożenie informacji odpowiedzialny jest Główny Badacz lub osoba przez niego upoważniona. Kompletne informacje muszą zostać złożone w zamkniętej kopercie do Działu Organizacyjno-Prawnego
w terminie do 3 dni po rozpoczęciu badania. W przypadku zmiany podanych informacji należy złożyć aktualizację w terminie 3 dni od jej zaistnienia.
Proszę nie zmieniać formy składanej informacji i opisów w tabelach. Formularz obowiązuje od stycznia 2013 roku.

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
numer protokołu: DOXIL-MMY-3001
data sporządzenia / aktualizacji: 02.01.2013

1.	tytuł badania klinicznego	Badanie randomizowane zestawu Doxil/Caelyx i Velcade wobec monoterapii Velcadem w leczeniu nawrotu choroby u pacjentów chorych na szpiczaka mnogiego"
2.	imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Jansen Cilag Sp. z o.o.
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Prof. Anna Dmoszyńska
4.	skład zespołu badawczego	dr Wojciech Legieć, dr Waldemar Tomczak
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	30.03.2005, obecnie follow up - obserwacja
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	4 pacjentów w obserwacji (follow up)
7.	informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8.	wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	dr Wojciech Legieć (tel. 502074194), dr Waldemar Tomczak (tel. 505657578)
9.	wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: ACE European Group Ltd., Oddział w Polsce, nr polisy PLCANA00658110
10.	informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	Nr wpisu do CEBK EUDRACT: 80/UR/CEBK/03/05 (nr EudraCT2004-001842-34)
11.	informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

Wojciech Legieć
specjalista chorób wewnętrznych
hematolog
5733499

Konieczność składania powyższej informacji wynika z Zaleceń Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku.

Podpis/pieczętka głównego badacza:

LEKARZ KIERUJĄCY
Oddział Hematoonkologii,
Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
SPSK Nr 1 w Lublinie

Dr hab. n. med. Marek Hus
1736999

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
numer protokołu: HOVON68CLL10/UR/CEBK/02/06
data sporządzenia / aktualizacji: styczeń 2013

1.	tytuł badania klinicznego	Fludarabina i Cyklofosfamid (FC) vs FC skojarzone z niskimi dawkami alemtuzumabu u chorych na przewlekłą białaczkę limfatyczną (PBL) o wysokim stopniu ryzyka. Randomizowane badanie kliniczne III fazy.
2.	imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	HOVON
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Prof. Dr hab.med. Jan Walewski, Kierownik Oddziału Intensywnej Opieki Hemato-Onkologicznej Kliniki Nowotworów Układu Chłonnego Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie
4.	skład zespołu badawczego	Dr n.med. Małgorzata Kowal
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	Maj 2006 – Marzec 2011
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	3
7.	informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Formularz Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8.	wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	Dr n.med. Małgorzata Kowal
9.	wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: Gerling Polska Towarzystwo Ubezpieczeń S.A., nr 16/3012063/00
10.	informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	
11.	informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

Dr n.med. Małgorzata Kowal
Spec. chorób wewnętrznych
Hematolog
20-020 Lublin, ul. Lipowa 23/22

LEKARZ KIERUJĄCY
Oddziałem Hematoonkologii,
Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
SPSK Nr 1 w Lublinie

Dr hab. n. med. Marek Hus
1736999

Podpis/pieczętka głównego badacza:

Spec. chorób wewnętrznych
Hematolog
20-020 Lublin, ul. Lipowa 23/22

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
numer protokołu: CAMN 107A2302
data sporządzenia / aktualizacji: 02.01.2013

1.	tytuł badania klinicznego	Wieloośrodkowe, otwarte, randomizowane badanie III fazy porównujące imatynib z nilotynibem u dorosłych pacjentów z noworozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z obecnym chromosomem Filadelfia (Ph+) w fazie przewlekłej.
2.	imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Novartis Poland Sp. z o.o. ul. Marynarska 15, 02-674 Warszawa, tel. 22 375 4888, fax. 22 375 4700
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	Dr n. med. Małgorzata Kowal
4.	skład zespołu badawczego	dr Waldemar Tomczak, dr Marta Morawska, piel. Anna Szablowska, lab. mgr Piotr Klimek
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	listopad 2007
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	5
7.	informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	Badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP. Dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8.	wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	Dr Małgorzata Kowal, dr Waldemar Tomczak, dr Marta Morawska, tel 81 53 45 468
9.	wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	NFZ w odniesieniu do procedur standardowych i Sponsor w odniesieniu do procedur ponadstandardowych. Polisa ubezpieczeniowa - nazwa ubezpieczyciela/nr: HDI Asekuracja TU S.A., nr COB 0024727
10.	informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	Badanie prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń. Nr wpisu do CEBK EUDRACT: CEBK/0247/07 (nr EudraCT 2007-000208-34)
11.	informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	

Podpis/pieczęć osoby wypełniającej formularz:

Dr hab. n. med. Waldemar Tomczak
Specjalista chorób wewnętrznych
hematolog
5733100

LEKARZ KIERUJĄCY
Oddział Hematoonkologii,
Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
SPSK Nr 1 w Lublinie

Dr hab. n. med. Małgorzata Kowal

Podpis/pieczęć głównego badacza:
Dr n. med. Małgorzata Kowal
Spec. chorób wewnętrznych
hematolog
20-0204 Lublin, ul. Lipowa 23/22

Konieczność składania powyższej informacji wynika z Zalecenia Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku.

Za złożenie informacji odpowiedzialny jest Główny Badacz lub osoba przez niego upoważniona. Kompletna informacja powinna zostać złożona w zamkniętej kopie do Działu Organizacyjno-Prawnego w terminie do 3 dni po rozpoczęciu badania. W przypadku zmiany podanych informacji należy złożyć aktualizację w terminie 3 dni od jej zaistnienia.

Proszę nie zmieniać formy składanej informacji i opisów w tabelach. Formularz obowiązuje od stycznia 2013 roku.

miejsce prowadzenia badania: Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku SPSK Nr 1 w Lublinie
 numer protokołu: H9S-MC-JDCG
 data sporządzenia / aktualizacji: 01.01.2013

SAMODZIELNY PUBLICZNY SZPITAL KLINICZNY NR 1
 ul. Staszica 16, 20-081 Lublin
 KLINIKA HEMATOONKOLOGII I TRANSPLANTACJI SZPIKU
 Oddział Hematoonkologii, Transplantacji Szpiku i Chemioterapii
 ul. Staszica 11, 20-081 Lublin, tel. 81 53-454-68
 Lecznictwo Szpitalne - Regon 431029234-00027
 Kod resortowy 000000018581-01-044

Załącznik Nr 3 do Regulaminu
 Prowadzenia Badań Klinicznych
 w SPSK Nr 1 w Lublinie

1.	tytuł badania klinicznego	Wieloośrodkowe, randomizowane, podwójnie zaślepione, kontrolowane placebo badanie kliniczne fazy II i III z zastosowaniem preparatu LY2127399 w skojarzeniu z Bortezomibem i Deksametazonem u pacjentów z wcześniej leczonym szpiczakiem plazmocytowym
2.	imię i nazwisko, nazwa albo firma sponsora albo dane identyfikacyjne przedstawiciela sponsora	Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana 46285, USA osoba odpowiedzialna za kontrakty: Elwira Gromek, ICON plc, ul. Grójecka 5, 02-019 Warszawa, e-mail: elwira.gromek@iconplc.com, tel. (22) 445 37 29
3.	dane identyfikacyjne koordynatora badania lub badacza, w tym czy prowadzi on równolegle inne badania kliniczne lub zamierza je prowadzić	dr n. med. Norbert Grząsko, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku ul. Staszica 11, 20-081 Lublin tel. 815346442
4.	skład zespołu badawczego	dr n. med. Norbert Grząsko, dr n. med. Wojciech Legieć, dr n. med. Adam Walter-Croneck, dr hab. n. med. Krzysztof Giannopoulos, mgr Monika Legieć, mgr Małgorzata Hemperek, mgr Aneta Gorący
5.	data rozpoczęcia badania klinicznego i przewidywany czas jego trwania	25.03.2013 – otwarcie ośrodka przewidywany czas rekrutacji chorych – do sierpnia 2013 przewidywany czas trwania badania – do grudnia 2015
6.	przewidywana liczba uczestników badania klinicznego i kryteria ich rekrutacji	liczba uczestników – do 5 główna kryterium włączenia do udziału w badaniu: progresja szpiczaka plazmocytozowego; szczegółowe kryteria w Protokole Badania i w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
7.	informacja o prawach i obowiązkach uczestnika badania klinicznego	badanie prowadzone zgodnie z zasadami GCP; dokładna informacja dla chorego w Formularzu Świadomej Zgody i Informacji dla Pacjenta
8.	wskazanie osoby, z którą można kontaktować się w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat badania klinicznego i zgłaszania ewentualnych szkód powstałych w związku z uczestnictwem w badaniu klinicznym	dr n. med. Norbert Grząsko, Klinika Hematoonkologii i Transplantacji Szpiku ul. Staszica 11, 20-081 Lublin tel. 815346442
9.	wskazanie źródeł finansowania leczenia zdarzeń niepożądanych związanych z uczestnictwem w badaniu klinicznym	procedury standardowe i zdarzenia niepożądane nie związane z lekami badanymi – NFZ na zasadach ogólnych procedury ponadstandardowe i zdarzenia niepożądane związane z lekami badanymi – Sponsor, polisa ubezpieczeniowa badania klinicznego (Ace European Group, polisa nr PLCANA03248)
10.	informacja o wydaniu przez ministra właściwego ds. zdrowia decyzji o zawieszeniu badania klinicznego lub cofnięciu pozwolenia na prowadzenie badania klinicznego lub przerwaniu badania klinicznego przez sponsora, jeżeli miało miejsce	EudraCT: 2011-005103-32 CEBK: UR.DBL.BLE.475.0383.2012 badanie jest prowadzone na podstawie wszystkich wymaganych pozwoleń, nie zostało zawieszone ani nie zostało cofnięte pozwolenie na jego prowadzenie
11.	informacja o zakończeniu badania klinicznego, jeżeli badanie zostało zakończone	badanie nie zostało zakończone

Podpis/pieczętka osoby wypełniającej formularz:

Dr n. med. Norbert Grząsko
 Specjalista chorób wewnętrznych
 HEMATOLOG
 9368816

Podpis/pieczętka głównego badacza:

Dr n. med. Norbert Grząsko
 Specjalista chorób wewnętrznych
 HEMATOLOG
 9368816

Konieczność składania powyższej informacji wynika z Zalecenia Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2010 roku.

Za złożenie informacji odpowiedzialny jest Główny Badacz lub osoba przez niego upoważniona. Kompletna informacja powinna zostać złożona w zamkniętej kopercie do Działu Organizacyjno-Prawnego w terminie do 3 dni po rozpoczęciu badania. W przypadku zmiany podanych informacji należy złożyć aktualizację w terminie 3 dni od jej zaistnienia.

Proszę nie zmieniać formy składanej informacji i opisów w tabelach. Formularz obowiązuje od stycznia 2013 roku.