



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

ARAHAN:

INSTRUCTION:

- i. **Borang permohonan hendaklah ditaip dan dicetak atas kertas A4 putih depan dan belakang kecuali lampiran A, B dan C dicetak berasingan (muka depan sahaja). Lampiran D hanya perlu dicetak bagi kajian klinikal yang melibatkan *First-In Human*.**

Application form should be typed and printed on both sides using white A4 size paper except Appendix A, B, and C to be printed separately (single sided only). Appendix D should only be printed for First-In Human clinical trial application.

- ii. **Borang permohonan yang dikemukakan hendaklah dalam salinan asal.**

The submitted application form should be in original copy.

- iii. **Sila rujuk *Malaysian Guideline for Application of Clinical Trial Import Licence and Clinical Trial Exemption* edisi terkini untuk maklumat lanjut.**

Please refer to the latest edition of Malaysian Guideline for Application of Clinical Trial Import Licence and Clinical Trial Exemption for more information.

BAHAGIAN 1 BUTIRAN PENAJA

PART 1 SPONSOR'S DETAILS

1.1	Nama individu untuk dihubungi Name of contact person	
1.2	Nama organisasi Name of organisation	
1.3	Alamat organisasi Address of organisation	
1.4	Nombor telefon Telephone number	
1.5	Alamat emel Email address	



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 2 BUTIRAN PEMOHON

PART 2 APPLICANT'S DETAILS

2.1	Sila tanda pada kotak yang berkaitan: Please tick the appropriate box:
<input type="checkbox"/>	Penaja Sponsor
<input type="checkbox"/>	Orang atau organisasi yang diberi kuasa oleh penaja untuk memohon Person or organisation authorised by the sponsor to make the application
2.2	Nama pemohon Name of applicant
2.3	Nombor kad pengenalan Identity card number
2.4	Nama organisasi Name of organisation
2.5	Alamat organisasi Address of organisation
2.6	Nombor telefon Telephone number
2.7	Alamat emel Email address

Sila isikan butiran individu kedua untuk dihubungi, sekiranya ada.

Please fill in the details of the second contact person, if necessary.

2.8	Nama individu untuk dihubungi Name of contact person
2.9	Nombor telefon Telephone number
2.10	Alamat emel Email address



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 3 BUTIRAN PRODUK KAJIAN

PART 3 INVESTIGATIONAL PRODUCT'S (IP) DETAILS

Maklumat bagi setiap produk kajian yang memerlukan Lesen Import Percubaan Klinik (LIPK) termasuk setiap *comparator* dan setiap *placebo* perlu diisi di bawah Bahagian 3.

Sekiranya percubaan klinikal melibatkan lebih daripada satu produk kajian, sila lengkapkan 3.1 hingga 3.23 dan ulang untuk setiap produk kajian serta beri nombor turutan seperti A1, A2, A3 dan seterusnya.

Maklumat berkenaan *placebo* hendaklah diisi di bawah D) Butiran *Placebo* sekiranya ada.

Information on all IP that require Clinical Trial Import Licence (CTIL) including each comparator and each placebo should be provided in this part.

If the trial is performed with several products that require CTIL, please complete 3.1 to 3.23 of this part and repeat for each IP and give each IP a sequential number in A1, A2, A3 etc. Information on *placebo* must be filled at part D) Details on placebo, if applicable.

A) Pengenalan Produk Kajian

A) Identification of IP

3.1	Nombor rujukan Produk Kajian (contohnya, A1, A2, A3 dan seterusnya) Reference number of IP (e.g. A1, A2, A3 etc.)	
3.2	Kegunaan produk kajian Use of IP	
	<input type="checkbox"/> Produk kajian yang diuji IP being tested	
	<input type="checkbox"/> Produk kajian yang digunakan sebagai comparator IP used as a comparator	
3.3	Jenis Produk Kajian Type of IP	
	<input type="checkbox"/> Bahan kimia Chemical origin	<input type="checkbox"/> Biologik/ bioteknologi Biological / biotechnological origin
	<input type="checkbox"/> Vaksin Vaccine	<input type="checkbox"/> Lain-lain, sila nyatakan: Others, please specify:



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
 Clinical Trial Import Licence Application Form
 PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

B) Deskripsi Produk Kajian

B) Description of IP

3.4	Nama Produk Product name					
3.5	Kod Produk, jika berkenaan¹ Product code, where applicable ¹					
3.6	Nama produk dicetak pada LIPK (termasuk nama, bentuk dos dan kekuatan) Product name to be printed on CTIL (includes name, dosage form and strength)					
3.7	Kod ATC, sekiranya telah berdaftar ATC code, if officially registered					
3.8	Nama bahan aktif (INN atau INN dicadangkan sekiranya ada) Name of each active substance (INN or proposed INN if available)					
3.9	Kekuatan dan unit kepekatan (nyatakan semua kekuatan yang akan digunakan serta saiz vial/isipadu akhir sekiranya berkaitan) Strength and concentration unit (specify all strengths to be used and vial size/final volume if applicable)					
3.10	Bentuk dosej Dosage form (use standard terms)					
3.11	Adakah bentuk dos dan bahan aktif yang digunakan mengandungi sumber yang dianggap <i>culturally unacceptable</i>? Does the dosage form or active ingredient contain source/ origin that may be culturally unacceptable?	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>				
	Sekiranya ada, sila nyatakan If yes, please specify the source					
3.12	Laluan pemberian ubat Route of administration					
3.13	Data Stabiliti Representative Batch (Condition & Tempoh) Stability Data Representative Batch (Condition & Duration)	<table border="1"> <tr> <td>Real Time Data</td> <td>Accelerated Data</td> </tr> <tr> <td>_____ °C</td> <td>_____ °C</td> </tr> </table>	Real Time Data	Accelerated Data	_____ °C	_____ °C
Real Time Data	Accelerated Data					
_____ °C	_____ °C					



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

		_____ months	_____ months
3.14	Tempoh penyimpanan yang dicadang Proposed shelf life		
3.15	Keadaan Penyimpanan Storage condition		
3.16	Cara tindakan (max 10 garis) Mode of action (max 10 lines)		
3.17	Maklumat pengilang Information of manufacturer	Name and address of manufacturer: Certificate issuance authority: Date of inspection/validity (dd/mm/yyyy): Note: Please repeat this information for all manufacturers	
3.18	Dokumen dikemukakan Submitted documents	<input type="checkbox"/> Pharmaceutical Data of Drug Substance and Drug Product <input type="checkbox"/> Certificate of Analysis of Drug Substance and Drug Product <input type="checkbox"/> Stability Data <input type="checkbox"/> IP Label	

¹Hendaklah diisi sekiranya produk kajian tersebut tiada nama produk. Ini merujuk kepada nama yang digunakan oleh pihak penaja untuk mengenalpasti produk kajian dalam dokumen percubaan klinikal (contohnya, protokol, brosur penyelidik dan sebagainya)

²To be provided only when there is no product name. This is the code designated by the sponsor to represent the name routinely used by the sponsor to identify the IP in the clinical trial documentation (e.g. protocol, investigator's brochure etc.).



NPRA

Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

C) Status Pendaftaran Produk

C) Product Registration Status

3.19	Adakah produk kajian yang digunakan adalah produk berdaftar dengan PBKD? Is this IP to be used in the trial a registered product with DCA? Sekiranya ada, sila nyatakan nama dagangan dan Nombor Pendaftaran Produk If yes, please specify the trade name and Product Registration number	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.20	Adakah produk kajian akan didaftarkan di Malaysia? Is this product going to be registered in Malaysia	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.21	Adakah produk kajian yang digunakan adalah produk berdaftar di luar negara? Is this IP to be used in the trial a registered product overseas? Sekiranya ada, sila nyatakan nama negara serta nama dagangan produk If yes, please specify the country name and product's trade name	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.22	Adakah produk kajian berbeza daripada yang telah berdaftar? Is the IP modified compared to the registered form? Jika ya, sila nyatakan: If yes, please specify:	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.23	Adakah produk kajian mempunyai/ pernah mempunyai LIPK? Does this IP have/ used to have CTIL? Jika ya, sila lengkapkan maklumat di bawah: If yes, please complete the following details: Nama Produk Kajian (seperti di dalam LIPK) IP (as per CTIL) Nombor Lesen Import Percubaan Klinik (LIPK) Clinical Trial Import Licence (CTIL) Number Tarikh Luput Lesen Licence Expiry Date	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> PBKD/LK- _____ ___ / ___ / _____



NPRA

Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

(dd/mm/yyyy)

D) Butiran *Placebo*

D) Details on Placebo

Sekiranya percubaan klinikal melibatkan lebih daripada satu *placebo*, sila beri nombor turutan seperti D1, D2, D3 dan seterusnya, serta lengkapkan 3.23 hingga 3.30 untuk setiap *placebo*.

If the trial is performed with several placebos that require CTIL, please give each placebo a sequential number in D1, D2, D3 etc and complete 3.23 to 3.30 of this part for each placebo.

3.24	Adakah percubaan klinikal ini melibatkan <i>placebo</i>? Is there a placebo involved in this clinical trial?	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.25	Nombor rujukan <i>Placebo</i> (contohnya, D1, D2, D3 dan seterusnya) Reference number of placebo (e.g. D1, D2, D3 etc.)	
3.26	Sila nyatakan <i>placebo</i> ini adalah untuk nombor produk Kajian yang berkaitan (contohnya, A1, A2, A3 dan seterusnya) Please specify the IP Number (e.g. A1, A2, A3 etc.) for this <i>placebo</i>	
3.27	Nama produk dicetak pada LIPK (termasuk nama, bentuk dos dan kekuatan) Product name to be printed on CTIL (includes name, dosage form and strength)	
3.28	Bentuk dosej Dosage form (use standard terms)	
3.29	Adakah bentuk dosej dan bahan aktif yang digunakan mengandungi sumber yang dianggap `culturally unacceptable`? Does the dosage form or active ingredient contain source/ origin that may be culturally unacceptable? Sekiranya ada, sila nyatakan If yes, please specify the source	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
3.30	Komposisi, selain daripada bahan aktif, adalah sama dengan produk kajian	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

	Composition, apart from the active substance(s), is otherwise identical to the IP	
	Sekiranya tidak, nyatakan bahan utama If not, specify major ingredients	
3.31	Maklumat pengilang Information of manufacturer	Name and address of manufacturer: Certificate issuance authority: Date of inspection/validity (dd/mm/yyyy): Note: Please repeat this information for all manufacturers
3.32	Dokumen dikemukakan Submitted documents	<input type="checkbox"/> Pharmaceutical Data <input type="checkbox"/> Certificate of Analysis <input type="checkbox"/> IP Label

E) Ubat-ubat lain yang memerlukan LIPK termasuk *Standard of Care (SOC)*, jika berkenaan
E) Other medications that require CTIL including Standard of Care (SOC), where applicable

3.33	Nama, bentuk dosej dan kekuatan Name, dosage form and strength	
3.34	Nama produk dicetak pada LIPK (termasuk nama, bentuk dos dan kekuatan) Product name to be printed on CTIL (includes name, dosage form and strength)	
3.35	Bahan aktif Active ingredient	
3.36	No. PBKD (jika berkaitan) PBKD Number (if applicable)	
3.37	Maklumat pengilang Information of manufacturer	Name and address of manufacturer: Certificate issuance authority: Date of inspection/validity (dd/mm/yyyy): Note: Please repeat this information for all manufacturers
3.38	Dokumen dikemukakan Submitted documents	<input type="checkbox"/> Pharmaceutical Data <input type="checkbox"/> Certificate of Analysis



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

- Stability Data
- IP Label



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
 Clinical Trial Import Licence Application Form
 PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 4
PART 4

BUTIRAN KAJIAN KLINIKAL
CLINICAL TRIAL'S DETAILS

4.1	Nombor Pendaftaran National Medical Research Registry (NMRR) NMRR Registration ID	NMRR-
4.2	Tajuk penuh kajian klinikal Full title of the clinical trial	
4.3	Tajuk singkatan kajian klinikal, jika ada Abbreviated title of the trial, where available	
4.4	Nombor protokol Protocol number	
4.5	Fasa Phase	<input type="checkbox"/> Human Pharmacology (Phase I) <input type="checkbox"/> First-in Human <input type="checkbox"/> Bioequivalence study <input type="checkbox"/> Other, please specify: <input type="checkbox"/> Therapeutic exploratory (Phase II) <input type="checkbox"/> Therapeutic confirmatory (Phase III) <input type="checkbox"/> Therapeutic use (Phase IV)
4.6	Anggaran jangkamasa kajian klinikal Estimated duration of the clinical trial	
4.7	Cadangan tarikh kajian bermula Proposed date of start of recruitment	
4.8	Jumlah subjek di Malaysia Total number of subjects in Malaysia	



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 5 TAPAK KAJIAN DI MALAYSIA

PART 5 TRIAL SITE IN MALAYSIA

Sekiranya percubaan klinikal melibatkan lebih daripada satu tapak kajian, sila ulang dengan melengkapkan 5.1 hingga 5.11 untuk setiap tapak kajian dan beri nombor turutan seperti T1,T2, T3 dan seterusnya.

If the trial is performed in more than one trial site, please repeat and complete 5.1 to 5.11 of this part for each trial site and give each trial site a sequential number in T1, T2, T3 etc.

5.1	Nama tapak kajian Name of trial site	
5.2	Alamat tapak kajian Address of trial site	
5.3	Nama penyelidik utama Name of principal investigator (PI)	
5.4	Nombor kad pengenalan/ passport² Identity card/ passport number ²	
5.5	Profil penyelidik utama Profile of PI	<input type="checkbox"/> Declaration of PI: (dd/mm/yyyy) <input type="checkbox"/> Curriculum vitae <input type="checkbox"/> Good Clinical Practice (GCP) Certificate: GCP Course Organiser : Course Date : (dd/mm/yyyy)
5.6	Maklumat penyelidik utama Contact details of PI	
	Nombor telefon Telephone number	
	Alamat Emel E-mail address	
5.7	Jumlah subjek yang dijangka Total number of subjects planned	
5.8	Nama Jawatankuasa Etika	



NPRA

Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPP/SPKPK/F01 (Version 02)

	Name of the Ethics Committee	
5.9	Status Kelulusan daripada Jawatankuasa Etika Ethics Committee Approval Status	<input type="checkbox"/> To be requested <input type="checkbox"/> Pending <input type="checkbox"/> Given If given, please specify Date of authorisation/opinion (dd/mm/yyyy): <input type="checkbox"/> Authorisation accepted/ favourable opinion <input type="checkbox"/> Not accepted/ not favourable The reasons:
5.10	Status tapak kajian Phase 1 Unit Accreditation Program³ Phase 1 Unit Accreditation Programme Status ³	<input type="checkbox"/> Provisionally Listed <input type="checkbox"/> Listed/Maintained
5.11	Nama dan alamat tapak bioanalitikal⁴ Name and address of bioanalytical site ⁴	

²Untuk kajian klinikal yang dijalankan di Malaysia sahaja. Sila kemukakan nombor pasport bagi penyelidik utama bukan warganegara.

²For clinical trial conducted in Malaysia only. Please provide passport number for non-Malaysian principal investigator.

³Untuk kajian klinikal *First-in Human* sahaja

³For First-in Human clinical trial only

⁴Untuk kajian bioekuivalens sahaja

⁴For bioequivalence study only



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 6 NEGARA-NEGARA LAIN YANG TERLIBAT

PART 6 OTHER PARTICIPATING COUNTRY(-IES)

6.1	Status permohonan kajian klinikal di negara-negara lain Clinical trial application status in the other countries
	Belum dikemukakan Pending submission
	Dikemukakan Submitted
	Lulus Approved
	Ditolak Refused



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

BAHAGIAN 7 Kuantiti Untuk Diimport
PART 7 QUANTITY TO BE IMPORTED

7.1 Jumlah kuantiti untuk diimport

Total quantity to be imported

Bil. No.	Nama Produk* Name of Product*	Jumlah Kuantiti untuk Diimport bagi Kesemua Tapak Kajian Total Quantity to be Imported for all Trial Sites

*Mengikut unit pembungkusan primer yang akan diimport sebagai contoh: vial, botol, blister, ampul, syringe.

*According to primary packaging for importation for example: vial, bottle, blister, ampoule, syringe.



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

7.2 Butiran Pengiraan Kuantiti dengan Justifikasi untuk Semua Subjek di Malaysia
Detailed Calculation with Justification for All Subjects in Malaysia

Empty box for detailed calculation and justification.



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPP/SPKPK/F01 (Version 02)

PERAKUAN PEMOHON

APPLICANT'S DECLARATION

Saya, yang bernama dan beralamat di bawah sebagai wakil syarikat yang memohon, mengaku bahawa:

I, the undersigned, hereby confirm on behalf of the company that:

- 1. Segala maklumat yang dibekalkan adalah lengkap.**
The information provided is complete.
- 2. Segala maklumat dalam borang permohonan ini dan dokumen-dokumen dibekalkan adalah benar dan tepat.**
All details contained in this form and attached documents are true and accurate.
- 3. Saya akan bertanggungjawab sepenuhnya terhadap kualiti, efikasi dan keselamatan produk ini.**
I will be fully responsible towards the quality, efficacy and safety of this product(s).
- 4. Saya akan mematuhi semua peruntukan dalam Akta Jualan Dadah 1952 (Semakan 1989), Peraturan-Peraturan Kawalan Dadah dan Kosmetik 1984 serta lain-lain keperluan regulatori/garis panduan.**
I will comply with all the relevant rules and regulations in Sale of Drugs Act 1952 (Revised 1989), Control of Drugs and Cosmetics Regulations 1984 together with other regulatory requirements/guidelines.

Nama Penuh Full Name		Jawatan Position	
No. Kad Pengenalan Identity Card No.		Cop Rasmi Syarikat Official Stamp of the Company	
Tandatangan Pemohon Signature of applicant			
Tarikh (DD/MM/YY): Date (DD/MM/YY):			



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

Lampiran A

BORANG PENYERAHAN YURAN PEMROSESAN

Nama Pemohon	
Nama dan Alamat Syarikat Pemohon	
Nombor Protokol	

Bil	Nama Produk	Nombor Deraf Bank/ Wang Pos/ Kiriman Wang
1.		
2.		
3.		
4.		

Nota (Untuk Kegunaan Pejabat Sahaja):

- i. Sila jelaskan bayaran di kaunter Seksyen Kewangan, Akaun dan Hasil sebelum mengemukakan permohonan ke PPPK.
- ii. Permohonan yang melibatkan pengeluaran lesen hanya akan diterima setelah resit rasmi dikemukakan.
- iii. Segala pembayaran yang telah dibuat tidak akan dikembalikan.
- iv. Jumlah yuran pemprosesan bagi permohonan ini adalah sebanyak _____

Tandatangan dan cop



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

Lampiran B

(Salinan NPRA)

Senarai Semak Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal

Nombor Protokol:	
Nombor Pendaftaran NMRR:	NMRR-

Bil.	Perkara	Pemohon	NPRA
1.	Jadual kandungan		
2.	Surat pengiring		
3.	Borang Permohonan yang lengkap dan telah ditandatangani dan cop oleh pemohon		
4.	Resit Yuran Pemprosesan		
5.	Sijil Pendaftaran Syarikat		
6.	Lesen Racun Jenis A/ Sijil Pengkalan Tahunan (ARC) bagi pegawai farmasi kerajaan, jika berkaitan		
7.	<i>Letter of Authorisation</i> , jika berkaitan		
8.	Surat Kelulusan Jawatankuasa Etika		
9.	Protokol untuk kajian klinikal		
10.	<i>Declaration by Investigator</i> (Salinan asal)		
11.	Sijil <i>Good Clinical Practice</i> bagi penyelidik untuk setiap tapak kajian		
12.	<i>Curriculum Vitae</i> bagi penyelidik untuk setiap tapak kajian.		
13.	Borang persetujuan termaklum (versi asal sahaja untuk salah satu tapak kajian)		
14.	Data Farmaseutikal untuk bahan aktif dan produk		
	Sijil Analisa/ <i>Batch Analysis</i> untuk bahan aktif dan produk		
	Data Stabiliti		



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

15.	Label kajian untuk produk kajian		
16.	Sijil Amalan Perkilangan Baik (GMP) bagi setiap pengilang		
17.	Brosur Penyelidik		
18.	<i>Overall risk and benefit assessment</i>		
19.	Salinan Dokumen Elektronik dalam bentuk CD-ROM		
20.	Dokumen tambahan yang dibekalkan, jika ada		
21.	Salinan laporan saintifik dari agensi regulatori negara lain, jika ada		
Permohonan untuk kajian klinikal <i>First-in Human</i> sahaja:			
22.	Sijil Akreditasi Unit Fasa I yang dikeluarkan oleh NPRA		
23.	Sijil/Polisi insurans bagi kajian klinikal <i>First-in Human</i>		
24.	<i>Declaration by Sponsor for CTIL/CTX Application Involving First-in Human Clinical Trial</i> (salinan asal)		

UNTUK KEGUNAAN PEJABAT (Sila isikan bahagian ini sekiranya permohonan ini diterima)

Tandatangan & cop pegawai	Cop tarikh penerimaan	Penyerahan dokumen oleh: Nama: Syarikat/CRO:
---------------------------	-----------------------	--



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

Lampiran C1

(Salinan Pemohon)

Pengesahan Penerimaan Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal

Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal seperti berikut telah diterima.

Nombor Protokol:	
Nama produk	1. 2.
Nombor Pendaftaran NMRR:	NMRR-

Tandatangan & cop pegawai	Cop tarikh penerimaan	Penyerahan dokumen oleh: Nama: Syarikat/CRO:
---------------------------	-----------------------	--



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

Lampiran C2

Pengesahan Penolakan Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal Semasa Penyaringan

Arahan:

- 1) Lampiran ini hendaklah disimpan bersama-sama permohonan ini.
- 2) Sila cetak lampiran baru bagi setiap penyaringan.

Nombor Protokol:	
Nama Produk	1. 2.
Nombor Pendaftaran NMRR:	NMRR-

Bagi penyaringan yang dibuat terhadap permohonan ini, berikut adalah dokumen-dokumen yang perlu dikemukakan oleh pemohon dalam penyaringan yang seterusnya:

1.	
2.	
3.	
4.	
5.	
6.	
7.	
8.	



Tandatangan & cop pegawai

Tarikh



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

LAMPIRAN D MAKLUMAT TAMBAHAN BAGI KAJIAN KLINIKAL YANG MELIBATKAN *FIRST-IN HUMAN*
APPENDIX D ADDITIONAL INFORMATION FOR FIRST-IN HUMAN CLINICAL TRIAL

Please complete Appendix D for primary IP. If the trial is performed with several IPs, please complete Appendix D for each IP.

NAME OF PRODUCT:

PART 1 PRECLINICAL DATA

A.	Evidence of previous exposure of humans to compounds with related modes of action.	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No If Yes, provide details
B.	Evidence from animal models for potential risk of serious toxicity. Please provide details for: i. Single and Repeat dose toxicity ii. Genotoxicity in vitro and in vivo iii. Phototoxicity iv. Other relevant toxicity study	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinik
Clinical Trial Import Licence Application Form
PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

C.	Evidence of a risk analysis of the pre-clinical data for the IPs, including: <ul style="list-style-type: none">i. Identification of on-target and off-target areas of the IPsii. The adverse events associated with on-target and off-target areasiii. Relevance of the animal modeliv. Justification of safe starting dosev. Justification of maximum administered dose/exposurevi. Justification of multiple dose (if applicable)	
D.	Pre-clinical toxicities that will be actively monitored in the First-in Human Clinical Trial and the intensity of monitoring	



Borang Permohonan Lesen Import Percubaan Klinikal
 Clinical Trial Import Licence Application Form
 PPPK/SPKPK/F01 (Version 02)

PART 2 DESCRIPTION OF IP ADMINISTRATION

A.	Route of administration	
B.	Rate of administration (for IV only)	
C.	Estimation of first dose in human	
D.	Expected total exposure of the associated drug and the anticipated plasma concentrations in human	
E.	Comparison of above value in (D) against the exposure and achieved concentrations in the non-clinical studies	
F.	The dose escalation strategy with justification (if applicable)	
G.	Application of sentinel dosing in trial design Period of observation of the first subject prior to the subsequent doses with justification	Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>
H.	Period of observation between first subject administration of IMP to subsequent subjects within the cohort	
I.	Stopping Rules	