

ЗВІТ
про доклінічні дослідження

| | |
|--|---|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення): | РЕОДАР®, розчин для інфузій, 200 мл |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний (багатокомпонентний) лікарський засіб |
| 2) проведений дослідження | <input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати <i>Обґрунтування:</i> Це генеричний (багатокомпонентний) лікарський засіб. Відповідно до вимог розділу III Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення (наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 (зі змінами, чинна редакція) та статті 10.1 Директиви 2001/83/ЄС доклінічні дослідження не вимагаються. |
| 2. Фармакологія: | — |
| 1) первинна фармакодинаміка | — |
| 2) вторинна фармакодинаміка | — |
| 3) фармакологія безпеки | — |
| 4) фармакодинамічні взаємодії | — |
| 3. Фармакокінетика: | |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації | — |
| 2) всмоктування | — |
| 3) розподіл | — |
| 4) метаболізм | — |
| 5) виведення | — |
| 6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні) | — |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження | — |

| | |
|---|---|
| 4. Токсикологія: | |
| 1) токсичність у разі одноразового введення | — |
| 2) токсичність у разі повторних введень | — |
| 3) генотоксичність: <i>in vitro</i> | — |
| <i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики) | — |
| 4) канцерогенність: довгострокові дослідження | — |
| короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості | — |
| додаткові дослідження | — |
| 5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства: вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток | — |
| ембріотоксичність | — |
| пренатальна і постнатальна токсичність | — |
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | — |
| 6) місцева переносимість | — |
| 7) додаткові дослідження токсичності: антигенність (утворення антитіл) | — |
| імунотоксичність | — |
| дослідження механізмів дії | — |
| лікарська залежність | — |
| токсичність метаболітів | — |
| токсичність домішок | — |
| інше | — |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення | — |

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



Додаток 30
до Порядку проведення експертизи
реєстраційних матеріалів на лікарські
засоби, що подаються на державну
реєстрацію (перереєстрацію), а також
експертизи матеріалів про внесення
змін до реєстраційних матеріалів
протягом дії реєстраційного
посвідчення
(пункт 4 розділу IV)

ЗВІТ
про клінічне випробування

| | |
|---|--|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення) | РЕОДАР®, розчин для інфузій, 200 мл |
| 2. Заявник | ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» |
| 3. Виробник | ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» |
| 4. Проведені дослідження: | <input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати <i>Обґрунтування:</i> Це генеричний (багатокомпонентний) лікарський засіб. Відповідно до настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» СТ-Н МОЗУ 42-7.2:2020 (Додаток II, параграф «Парентеральні розчини») та керівництва CPMP/EWP/ QWP/1401/98 Rev. 1 / Corr ** «Керівництво з досліджень біоеквівалентності» (Додаток II, параграф «Парентеральні розчини») біоеквівалентність лікарського засобу РЕОДАР®, розчин для інфузій, 200 мл, референтному лікарському засобу, було доведено на основі фармацевтичної еквівалентності. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний (багатокомпонентний) лікарський засіб |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування | |
| 6. Фаза клінічного випробування | |
| 7. Період проведення клінічного випробування | |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | |
| 9. Кількість досліджуваних | |

| | |
|--|--|
| 10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування | |
| 11. Дизайн клінічного випробування | |
| 12. Основні критерії включення | |
| 13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії | |
| 14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії | |
| 15. Супутня терапія | |
| 16. Критерії оцінки ефективності | |
| 17. Критерії оцінки безпеки | |
| 18. Статистичні методи | |
| 19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса тощо) | |
| 20. Результати оцінки ефективності | |
| 21. Результати оцінки безпеки | |
| 22. Висновок (заключення) | |

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

