

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 VII)

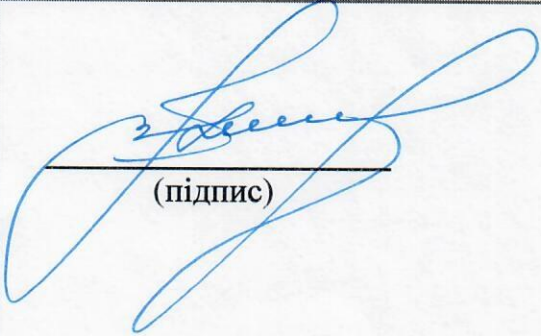
## ЗВІТ

### про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення)	<b>Ібупрофен-Здоров'я ультракап, капсули м'які</b>
2. Заявник	<b>Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»</b>
3. Виробник	<b>Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»</b>
4. Проведені дослідження:	<b>так</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ні</b> <input type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати:
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Генеричний лікарський засіб</b>
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	<b>Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності препаратів Ібупрофен-Здоров'я ультракап, капсули м'які по 400 мг (виробник ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна) та Адвіл Ультра Форте, капсули м'які по 400 мг (виробник Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.r.l., Olaszország) у здорових добровольців при одноразовому прийомі</b>  <b>Код дослідження: Z-S02</b>
6. Фаза клінічного випробування	<b>Дослідження біоеквівалентності</b>
7. Період проведення клінічного випробування	<b>з 09.04.2021 по 29.04.2021</b>
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	<b>Україна</b>

9. Кількість досліджуваних	<b>запланована: 24</b> <b>фактична: 24</b>
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	<b>Оцінка біоеквівалентності</b> <b>Оцінка переносимості</b>
11. Дизайн клінічного випробування	<b>Порівняльне, рандомізоване, перехресне, з двома періодами і двома послідовностями</b>
12. Основні критерії включення	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Здорові добровольці чоловіки і жінки 18-55 років (включно), що не палять, європеоїдної раси.</li> <li>• IMT в нормальних межах (<math>\geq 18,5 \text{ кг}/\text{м}^2</math> і <math>\leq 30,0 \text{ кг}/\text{м}^2</math>).</li> <li>• Відсутність гострих і хронічних захворювань серцево-судинної системи, нейроендокринної системи, нирок, печінки, шлунково-кишкового тракту, дихальної системи.</li> <li>• Результати фізикального, інструментального та лабораторного обстеження добровольців знаходяться в межах норми.</li> <li>• Згода учасників використовувати надійні бар'єрні методи контрацепції протягом всього періоду випробування.</li> <li>• Зобов'язання з боку добровольця дотримуватись загальних обмежень в харчуванні, вживанні напоїв та фізичної активності протягом усього дослідження.</li> </ul>
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	<p><b>Назва лікарського засобу: Ібупрофен-Здоров'я Ультракап</b></p> <p><b>Спосіб застосування: перорально зранку натще</b></p> <p><b>Сила дії: 1 капсула містить ібуuprofenу 400 мг</b></p>
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	<p><b>Назва лікарського засобу: Адвіл Ультра Форте</b></p> <p><b>Доза: 1 капсула</b></p> <p><b>Спосіб застосування: перорально зранку натще</b></p> <p><b>Сила дії: 1 капсула містить ібуuprofenу 400 мг</b></p>
15. Супутня терапія	<b>Не застосувалась</b>
16. Критерії оцінки ефективності	<b>Демонстрація біоеквівалентності досліджуваного лікарського засобу і препарату порівняння</b>

17. Критерії оцінки безпеки	<b>Лабораторні показники Побічні явища / побічні реакції</b>
18. Статистичні методи	<b>ANOVA</b>
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	<b>Здорові добровольці обох статей віком від 18 до 55 років (включно)</b>
20. Результати ефективності	<b>Значення основних і додаткових ФК-параметрів ібупрофену досліджуваного лікарського засобу і препарату порівняння відповідають критерію біоеквівалентності</b>
21. Результати безпеки	<b>Обидва препарати порівнянні по переносимості</b>
22. Висновок (заключення)	<b>Біоеквівалентність досліджуваного лікарського засобу і препарату порівняння доведено</b>

<p>Заявник (власник реєстраційного посвідчення)</p> 	 <p>(підпис)</p> <p><b>Ромась О. В.</b> (П. І. Б.)</p>
--	---

Додаток 29

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 VII)

**ЗВІТ**

**про доклінічні дослідження**

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):	<b>Ібупрофен-Здоров'я ультракап, капсули м'які</b>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Генеричний лікарський засіб</b>
2) проведені дослідження	так <input type="checkbox"/> <b>ні</b> <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати:  Згідно Наказу МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «генеричний лікарський засіб» передбачає, що реєстраційне досьє містить посилання на реєстраційну інформацію (в даному випадку доклінічні дослідження), що міститься у досьє на референтний препарат, за умови доведення їх еквівалентності. Еквівалентність досліджуваного та референтного лікарських засобів доведено шляхом проведення власних випробувань, з теми: Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності препаратів Ібупрофен-Здоров'я ультракап, капсули м'які по 400 мг (виробник ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна) та Адвіл Ультра Форте, капсули м'які по 400 мг (виробник Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.r.l., Olaszország) у здорових добровольців при одноразовому прийомі.
2. Фармакологія:	
1) первинна фармакодинаміка	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
2) вторинна фармакодинаміка	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
3) фармакологія безпеки	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).

4) фармакодинамічні взаємодії	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
<b>3. Фармакокінетика:</b>	
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
2) всмоктування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
3) розподіл	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
4) метаболізм	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
5) виведення	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
7) інші фармакокінетичні дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
<b>4. Токсикологія:</b>	
1) токсичність у разі одноразового введення	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
2) токсичність у разі повторних введень	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
in vivo (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .

4) канцерогенність:	
довгострокові дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
додаткові дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
ембріотоксичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
пренатальна і постнатальна токсичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
6) місцева переносимість	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
7) додаткові дослідження токсичності:	
антигенність (утворення антитіл)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
імунотоксичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .
дослідження механізмів дії	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) <i>проведені дослідження — обґрунтування</i> .

лікарська залежність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
токсичність метаболітів	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
токсичність домішок	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
інше	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування).
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	<p>Згідно Наказу МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «генеричний лікарський засіб» передбачає, що реєстраційне досьє містить посилання на реєстраційну інформацію (в даному випадку доклінічні дослідження), що міститься у досьє на референтний препарат, за умови доведення їх біоеквівалентності.</p> <p>Біоеквівалентність генеричного та референтного лікарських засобів доведено шляхом проведення власних випробувань, з теми:</p> <p>«Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності препаратів Ібупрофен-Здоров'я ультракап, капсули м'які по 400 мг (виробник ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна) та Адвіл Ультра Форте, капсули м'які по 400 мг (виробник Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.r.l., Olaszország) у здорових добровольців при одноразовому прийомі».</p>

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



(підпис)

Ромась О. В.  
(П. І. Б.)