

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 IV)

ЗВІТ
про доклінічні дослідження

| | |
|--|-------------------------------------|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення): | Гемцитабін ФаРес |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб |
| 2) проведені дослідження | так ні якщо ні, обґрунтувати |
| Згідно наказу № 460 МОЗ України від 23.07.2015 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань. Токсикологічні та фармакологічні випробування описані у 4 модулі реєстраційного досьє з використанням наукових літературних джерел. | |
| 2. Фармакологія: | |
| 1) первинна фармакодинаміка | Згідно літературних джерел |
| 2) вторинна фармакодинаміка | Згідно літературних джерел |
| 3) фармакологія безпеки | Згідно літературних джерел |
| 4) фармакодинамічні взаємодії | Згідно літературних джерел |
| 3. Фармакокінетика: | |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації | Згідно літературних джерел |
| 2) всмоктування | Згідно літературних джерел |

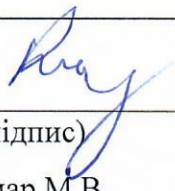
| | |
|---|----------------------------|
| 3) розподіл | Згідно літературних джерел |
| 4) метаболізм | Згідно літературних джерел |
| 5) виведення | Згідно літературних джерел |
| 6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні) | Згідно літературних джерел |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження | Згідно літературних джерел |

4. Токсикологія:

| | |
|--|----------------------------|
| 1) токсичність у разі одноразового введення | Згідно літературних джерел |
| 2) токсичність у разі повторних введень | Згідно літературних джерел |
| 3) генотоксичність: <i>in vitro</i> | Згідно літературних джерел |
| <i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики) | Згідно літературних джерел |
| 4) канцерогенність: довгострокові дослідження | Згідно літературних джерел |
| короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості | Згідно літературних джерел |
| додаткові дослідження | Згідно літературних джерел |
| 5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства: | Згідно літературних джерел |
| вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток | Згідно літературних джерел |
| ембріотоксичність | Згідно літературних джерел |
| пренатальна і постнатальна токсичність | Згідно літературних джерел |

| | |
|---|----------------------------|
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | Згідно літературних джерел |
| 6) місцева переносимість | Згідно літературних джерел |
| 7) додаткові дослідження токсичності: | Згідно літературних джерел |
| антигенність (утворення антитіл) | Згідно літературних джерел |
| імунотоксичність | Згідно літературних джерел |
| дослідження механізмів дії | Згідно літературних джерел |
| лікарська залежність | Згідно літературних джерел |
| токсичність метаболітів | Згідно літературних джерел |
| токсичність домішок | Згідно літературних джерел |
| інше | Згідно літературних джерел |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення | Згідно літературних джерел |

Повноважний
представник


(підпис)
Римар М.В.

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) | Гемцитабін ФаРес |
| 2. Заявник | Колегіум с.р.о., Словацька Республіка |
| 3. Виробник | Дрелусо Фармасьютіка Др. Елтен анд Сон ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування); Тимоорган Фармацеі ГмбХ, Німеччина (виробництво за повним циклом) |
| 4. Проведені дослідження: | так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтуйте |
| Згідно наказу № 460 МОЗ України від 23.07.2015 для генериків не надаються результати власних клінічних досліджень. Клінічні дослідження щодо ефективності та безпечності застосування лікарських засобів з діючою речовиною епірубіцину гідрохлорид у людей описані у 5 модулі реєстраційного досьє з використанням наукових літературних джерел. | |
| Згідно з положеннями Керівництва Європейського медичного агентства з дослідження біоеквівалентності (CPMP/QWP/EWP/1401/98 Rev. 1) дослідження біоеквівалентності, як правило, не потрібні, якщо випробовуваний лікарський засіб вводиться як водний внутрішньовенний розчин, що містить таку ж активну речовину, що і референтний лікарський засіб. | |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування | - |

| | |
|---|---------------------------|
| 6. Фаза клінічного випробування | - |
| 7. Період проведення клінічного випробування | з _____ по _____ |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | - |
| 9. Кількість досліджуваних | запланована: фактична: |
| 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 ефективності | - |
| 21. Результати безпеки | - |
| 22. Висновок (заключення) | - |

Повноважний представник



(підпис)

Римар М.В.