

# ЗВІТ

## про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):	<b>Борна кислота, порошок</b>		
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Традиційний лікарський засіб</b>		
2) проведені дослідження	Так <input type="checkbox"/>	<b>Ні</b> <input checked="" type="checkbox"/>	якщо ні, обґрунтувати
<b>Відповідно до поданого типу заяви – традиційний лікарський засіб – надання доклінічних досліджень не потрібно</b>			
2. Фармакологія:			
1) первинна фармакодинаміка	<b>Не застосовується</b>		
2) вторинна фармакодинаміка	<b>Не застосовується</b>		
3) фармакологія безпеки	<b>Не застосовується</b>		
4) фармакодинамічні взаємодії	<b>Не застосовується</b>		
3. Фармакокінетика:			
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	<b>Не застосовується</b>		
2) всмоктування	<b>Не застосовується</b>		
3) розподіл	<b>Не застосовується</b>		
4) метаболізм	<b>Не застосовується</b>		
5) виведення	<b>Не застосовується</b>		
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	<b>Не застосовується</b>		
7) інші фармакокінетичні дослідження	<b>Не застосовується</b>		
4. Токсикологія:			
1) токсичність у разі одноразового введення	<b>Не застосовується</b>		

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

інше	Не застосовується
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	<p><b>Фармакодинамічні, фармакокінетичні та токсикологічні властивості борної кислоти добре відомі.</b></p> <p>Відповідно до типу поданої заяви – традиційний лікарський засіб – результати доклінічних випробувань замінюються на відповідні дані опублікованої наукової літератури.</p> <p>Заявником надано огляд доклінічних даних, який ґрунтується на огляді наукових літературних джерел.</p>

Заявник (власник  
реєстраційного  
посвідчення)

**АТ «ВІТАМІНИ»**



(підпис)

**Гомак М. Ю.**

(І. Б.)

**ЗВІТ**  
**про клінічне випробування**

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення)	<b>Борна кислота, порошок</b>		
2. Заявник	<b>АТ «ВІТАМІНИ»</b>		
3. Виробник	<b>АТ «ВІТАМІНИ»</b>		
4. Проведені дослідження:	Так <input type="checkbox"/>	Ні <input checked="" type="checkbox"/>	якщо ні, обґрунтувати
<b>Відповідно до поданого типу заяви – традиційний лікарський засіб – надання клінічних досліджень не потрібно</b>			
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Традиційний лікарський засіб</b>		
5. Повна назва клінічного випробування, кодовий номер клінічного випробування	<b>Не застосовується</b>		
6. Фаза клінічного випробування	<b>Не застосовується</b>		
7. Період проведення клінічного випробування	<b>Не застосовується</b>		
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	<b>Не застосовується</b>		
9. Кількість досліджуваних	<b>Не застосовується</b>		
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	<b>Не застосовується</b>		
11. Дизайн клінічного випробування	<b>Не застосовується</b>		
12. Основні критерії включення	<b>Не застосовується</b>		
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	<b>Не застосовується</b>		
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	<b>Не застосовується</b>		
15. Супутня терапія	<b>Не застосовується</b>		
16. Критерії оцінки ефективності	<b>Не застосовується</b>		

17. Критерії оцінки безпеки	<b>Не застосовується</b>
18. Статистичні методи	<b>Не застосовується</b>
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	<b>Не застосовується</b>
20. Результати ефективності	<b>Не застосовується</b>
21. Результати безпеки	<b>Не застосовується</b>
22. Висновок (заключення)	<p><b>Відповідно до типу поданої заяви – традиційний лікарський засіб – результати клінічних випробувань замінюються відповідними даними опублікованої наукової літератури.</b></p> <p><b>Заявником надано огляд клінічних даних, який ґрунтується на огляді наукових літературних джерел щодо клінічної фармакології, ефективності та безпеки борної кислоти.</b></p>

Заявник (власник  
реєстраційного посвідчення)

**АТ «ВІТАМІНИ»**



(підпис)  
**Томах М. Ю.**