

1

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

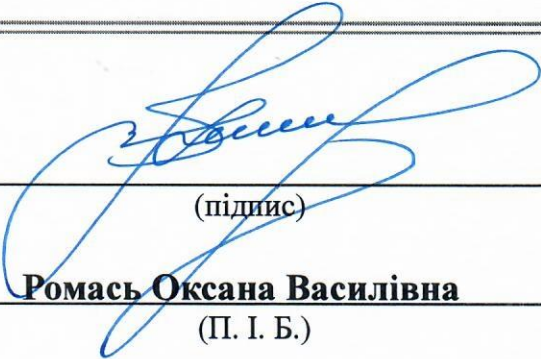
1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):	<b>МОМЕТАЗОН-ЗДОРОВ'Я</b>  <b>Спрей назальний дозований, сусpenзія, 50 мкг/дозу</b>  <b>По 60 доз або по 140 доз у флаконі зі спрей-насосом та захисним ковпачком</b>  <b>По 1 флакону у коробці з картону</b>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Гібридний лікарський засіб</b>
2) проведені дослідження	так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати  <p>Згідно з Наказом МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «гібридний 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/альтернативності.</p> <p>За складом діючої та допоміжних речовин препарат МОМЕТАЗОН-ЗДОРОВ'Я, спрей назальний дозований, сусpenзія, 50 мкг/дозу по 60 доз або по 140 доз у флаконі у коробці відповідає референтним препаратам: НАЗОНЕКС®, спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу, по 18 г (140 доз) сусpenзії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком; по</p>

	<p>1 флакону у картонній коробці та НАЗОНЕКС® СИНУС, спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу, по 10 г (60 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом-роздавачем, закритим ковпачком; по 1 флакону у картонній коробці виробництва Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур.</p> <p>Згідно до діючих Настанов ЕМА (EMEA/CHMP/QWP/49313/2005 Corr, CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/Corr, CPMP/EWP/239/95 Rev. 1) та у відповідності до Настанови СТ-Н МОЗУ «Лікарські засоби. Фармацевтична якість препаратів для інгаляцій та назальних препаратів» було проведено дослідження встановлення еквівалентності (взаємозамінності) <i>in vitro</i>, що складається з доказу біофармацевтичної якості між досліджуваним та референтними препаратами.</p>
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) проведені дослідження — обґрунтування)
3. Фармакокінетика:	
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування)

2) всмоктування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
3) розподіл	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
4) метаболізм	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
5) виведення	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
7) інші фармакокінетичні дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
4. Токсикологія:	
1) токсичність у разі одноразового введення	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
2) токсичність у разі повторних введень	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)

in vivo (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування)
4) канцерогенність:	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
довгострокові дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
додаткові дослідження	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
ембріотоксичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
пренатальна і постнатальна токсичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження — обґрунтування)
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
6) місцева переносимість	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)

7) додаткові дослідження токсичності:	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
антигенність (утворення антитіл)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
імунотоксичність	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
дослідження механізмів дії	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 2) проведені дослідження - обґрунтування)
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 з Наказом МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «гібридний 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/альтернативності.</p> <p>Згідно до діючих Настанов ЕМА (EMEA/CHMP/QWP/49313/2005 Corr, CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/Corr, CPMP/EWP/239/95 Rev. 1) та</p>

	<p>у відповідності до Настанови СТ-Н МОЗУ «Лікарські засоби. Фармацевтична якість препаратів для інгаляцій та назальних препаратів» було проведено дослідження встановлення еквівалентності (взаємозамінності) <i>in vitro</i>, що складається з доказу біофармацевтичної якості між досліджуваним та референтними препаратами.</p>
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	 (підпис) <b>Ромаш Оксана Василівна</b> (П. І. Б.)

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>МОМЕТАЗОН-ЗДОРОВ'Я</b>  Спрей назальний дозований, сусpenзія, 50 мкг/дозу  По 60 доз або по 140 доз у флаконі зі спрей-насосом та захисним ковпачком  По 1 флакону у коробці з картону
2. Заявник	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»
3. Виробник	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»
4. Проведені дослідження:	так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/>  якщо ні, обґрунтувати:  <p>Згідно з Наказом МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «гібридний лікарський засіб» передбачає, що реєстраційне досьє містить посилання на реєстраційну інформацію (в даному випадку клінічні дослідження), що міститься у досьє на референтний препарат, за умови доведення їх еквівалентності/альтернативності.</p> <p>За складом діючої та допоміжних речовин препарат <b>МОМЕТАЗОН-ЗДОРОВ'Я</b>, спрей назальний дозований, сусpenзія, 50 мкг/дозу по 60 доз або по 140 доз у флаконі у коробці відповідає референтним препаратам: <b>НАЗОНЕКС®</b>, спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу, по 18 г (140 доз) сусpenзії у поліестіленовому флаконі з дозуючим насосом-ропилиювачем, закритим ковпачком; по 1 флакону у картонній коробці та <b>НАЗОНЕКС® СИНУС</b>, спрей назальний, дозований,</p>

	<p>50 мкг/дозу, по 10 г (60 доз) суспензії у поліестіленовому флаконі з дозуючим насосом-ропиливачем, закритим ковпачком; по 1 флакону у картонній коробці виробництва Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур.</p> <p>Згідно до діючих Настанов ЕМА (EMEA/CHMP/QWP/49313/2005 Corr, CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/Corr, CPMP/EWP/239/95 Rev. 1) та у відповідності до Настанови СТ-Н МОЗУ «Лікарські засоби. Фармацевтична якість препаратів для інгаляцій та назальних препаратів» було проведено дослідження встановлення еквівалентності (взаємозамінності) <i>in vitro</i>, що складається з доказу біофармацевтичної якості між досліджуваним та референтними препаратами.</p>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<b>Гіbridний лікарський засіб</b>
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)
6. Фаза клінічного випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)
7. Період проведення клінічного випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)
9. Кількість досліджуваних	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведенні дослідження - обґрунтування)

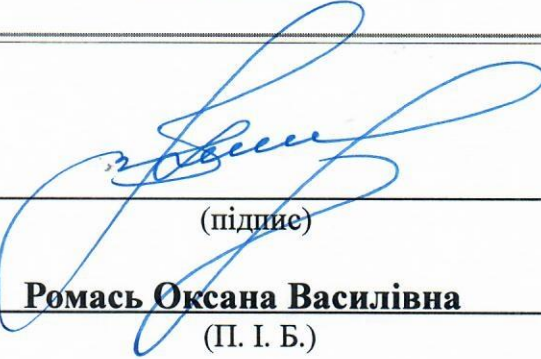
11. Дизайн клінічного випробування	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
12. Основні критерії включення	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
15. Супутня терапія	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
16. Критерії оцінки ефективності	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
17. Критерії оцінки безпеки	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження — обґрунтування)
18. Статистичні методи	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо) Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)
20. Результати ефективності	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження — обґрунтування)
21. Результати безпеки	Дані не надаються, оскільки власні випробування не проводилися (див. п. 4) проведені дослідження - обґрунтування)

## 22. Висновок (заключення)

Згідно з Наказом МОЗУ № 426 від 26.08.05 р. (зі змінами) тип реєстраційної форми на «гібридний лікарський засіб» передбачає, що реєстраційне досьє містить посилання на реєстраційну інформацію (в даному випадку клінічні дослідження), що міститься у досьє на референтний препарат, за умови доведення їх еквівалентності/альтернативності.

Згідно до діючих Настанов ЕМА (EMEA/CHMP/QWP/49313/2005 Corr, CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/Corr, CPMP/EWP/239/95 Rev. 1) та у відповідності до Настанови СТ-Н МОЗУ «Лікарські засоби. Фармацевтична якість препаратів для інгаляцій та назальних препаратів» було проведено дослідження встановлення еквівалентності (взаємозамінності) *in vitro*, що складається з доказу біофармацевтичної якості між досліджуваним та референтними препаратами.

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

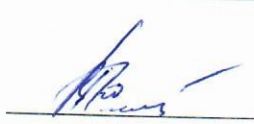
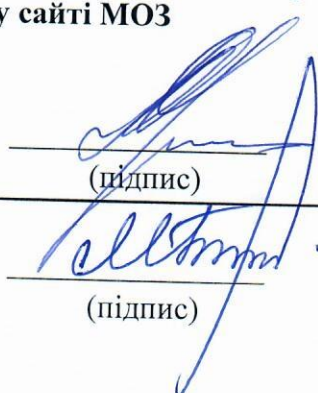


(підпис)

**Ромась Оксана Василівна**

(П. І. Б.)

## УЗАГАЛЬНЕНИЙ ВИСНОВОК

<b>Назва лікарського засобу</b>	Мометазон-Здоров'я
<b>Лікарська форма, доза</b>	спрей назальний дозований, суспензія, 50 мкг/дозу
<b>Вид, розмір та комплектність упаковки</b>	по 60 доз або по 140 доз у флаконі зі спрей-насосом та захисним ковпачком, по 1 флакону у коробці з картону
<b>Найменування виробника, країна</b>	Товариство з обмеженою відповіальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, випуск серії); Товариство з обмеженою відповіальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповіальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (контроль якості)
<b>Найменування заявника, країна</b>	Товариство з обмеженою відповіальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна
За результатами експертизи матеріалів реєстраційного досьє у порядку, визначеному положеннями 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, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26 серпня 2005 року № 426 (у редакції наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460), встановлено, що лікарський засіб:	<p>є ефективним, безпечним та якісним, звіти про доклінічні дослідження та про клінічні випробування відповідають матеріалам реєстраційного досьє на підставі позитивних висновків експертних комісій щодо ефективності, безпеки, якості та з урахуванням рішення засідання Науково-експертної ради від 09.09.2021 протокол №16 рекомендується до державної реєстрації в Україні терміном на 5 років.</p>
<b>Експерт Відділу експертизи генеричних лікарських засобів</b>	 Шатиркіна Т. В. (підпис)
<b>Директор Департаменту експертизи реєстраційних матеріалів</b>	 Ю.В. Гула (підпис)
<b>Лікарський засіб включений до Переліку лікарських засобів, що пропонуються до державної реєстрації; звіти про доклінічні дослідження та про клінічні випробування можуть бути опубліковані на офіційному сайті МОЗ</b>	
<b>Директор Департаменту координації експертних матеріалів</b>	 І.Л. Олехнович (підпис)
<b>Директор</b> <u>13.09.21</u> (дата)	 М.М. Бабенко (підпис)