

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)	Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістери в пачці
2. Заявник	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»
3. Виробник	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»
4. Проведені дослідження:	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати <p>Дані модулю надані у формі Огляду клінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістери в пачці подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявителем під іншою назвою лікарського засобу Дескет, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери у пачці, що є генериком до референтного лікарського засобу ДЕКСАЛГІН® ІН'ЄКТ, 50 мг/2мл, розчин для ін'єкцій.</p>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	<p>Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний</p> <p>Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістери в пачці (первинна реєстрація під назвою Дескет, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери у пачці).</p>
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)	—

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



Колесніков Дмитро Дмитрович

(П. І. Б.)

Голова правління

(посада)

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)



Колесніков Дмитро Дмитрович

(П. І. Б.)

Голова правління

(посада)

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):	Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі (первинна реєстрація під назвою Декскетопрофен, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери у пачці).
2) проведені дослідження	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати Дані модулю надані у формі Огляду доклінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб Кейдекс Ін'єкт, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявником під іншою назвою лікарського засобу Дескет, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістерах, по 1 або 2 блістери у пачці , що є генериком до референтного лікарського засобу ДЕКСАЛГІН® ІН'ЄКТ, 50 мг/2мл, розчин для ін'єкцій..
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: in vitro	–
in vivo (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:	–