

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):	ТАГЛІН (TAGLIN) таблетки, по 50 мг
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	ГЕНЕРИЧНИЙ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ
2) проведені дослідження	так х ні якщо ні, обґрунтувати Власні доклінічні дослідження не проводились, враховуючи заявлений тип лікарського засобу, а саме: генеричний лікарський засіб. Відповідно до {Абзац дев'ятий підпункту 2 підпункту 1.3 пункту 1 розділу III в редакції Наказу Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}:
	«для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань або клінічних досліджень. Результати досліджень еквівалентності генериків/гібридів включаються у розділ 5.2.1 модуля 5». Відповідно, у модулі 5 надається звіт з дослідження з біоеквівалентності: «Відкрите, рандомізоване, із застосуванням одноразової пероральної дози, двохперіодне, перехресне дослідження біоеквівалентності Вілдаглітину таблеток по 50 мг* (досліджуваний лікарський засіб) у порівнянні з лікарським засобом Galvus, таблетки по 50 мг (референтний лікарський засіб) у здорових дорослих добровольців чоловічої статі натице.»
2. Фармакологія:	Власні доклінічні дослідження не проводились
1) первинна фармакодинаміка	Власні доклінічні дослідження не проводились

2) вторинна фармакодинаміка	Власні доклінічні дослідження не проводились
3) фармакологія безпеки	Власні доклінічні дослідження не проводились
4) фармакодинамічні взаємодії	Власні доклінічні дослідження не проводились
3. Фармакокінетика:	
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	Власні доклінічні дослідження не проводились
2) всмоктування	Власні доклінічні дослідження не проводились
3) розподіл	Власні доклінічні дослідження не проводились
4) метаболізм	Власні доклінічні дослідження не проводились
5) виведення	Власні доклінічні дослідження не проводились
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	Власні доклінічні дослідження не проводились
7) інші фармакокінетичні дослідження	Власні доклінічні дослідження не проводились
4. Токсикологія:	
1) токсичність у разі одноразового введення	Власні доклінічні дослідження не проводились
2) токсичність у разі повторних введень	Власні доклінічні дослідження не проводились
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	Власні доклінічні дослідження не проводились
<i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	Власні доклінічні дослідження не проводились
4) канцерогенність:	Власні доклінічні дослідження не проводились
довгострокові дослідження	Власні доклінічні дослідження не проводились
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	Власні доклінічні дослідження не проводились
додаткові дослідження	Власні доклінічні дослідження не проводились
5) репродуктивна токсичність та	Власні доклінічні дослідження не проводились

токсичний вплив на розвиток потомства:	
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	Власні доклінічні дослідження не проводились
ембріотоксичність	Власні доклінічні дослідження не проводились
пренатальна і постнатальна токсичність	Власні доклінічні дослідження не проводились
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	Власні доклінічні дослідження не проводились
6) місцева переносимість	Власні доклінічні дослідження не проводились
7) додаткові дослідження токсичності:	Власні доклінічні дослідження не проводились
антигенність (утворення антитіл)	Власні доклінічні дослідження не проводились
імунотоксичність	Власні доклінічні дослідження не проводились
дослідження механізмів дії	Власні доклінічні дослідження не проводились
лікарська залежність	Власні доклінічні дослідження не проводились
токсичність метаболітів	Власні доклінічні дослідження не проводились
токсичність домішок	Власні доклінічні дослідження не проводились
інше	Власні доклінічні дослідження не проводились
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	Власні доклінічні дослідження не проводились, з огляду на заявлений тип лікарського засобу (обґрутування надано вище).

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



(підпис)

Пірська О.А.
(П.І.Б.)

{Порядок дополнено новим Додатком 29 згідно з Наказом Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}

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)	ТАГЛІН (TAGLIN) таблетки, по 50 мг
2. Заявник	Нобел Ілач Санайї ве Тіджарет А.Ш., Туреччина Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Turkey
3. Виробник	Нобел Ілач Санайї ве Тіджарет А.Ш., Туреччина Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Turkey
4. Проведені дослідження:	х так ні якщо ні, обґрунтувати Проводились дослідження з біоеквівалентності, враховуючи заявлений тип лікарського засобу, а саме: генеричний лікарський засіб. Відповідно до {Абзац дев'ятий підпункту 2 підпункту 1.3 пункту 1 розділу III в редакції Наказу Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}:
	«для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань або клінічних досліджень. Результати досліджень еквівалентності генериків/гібридів включаються у розділ 5.2.1 модуля 5». Відповідно, у модулі 5 надається звіт з дослідження з біоеквівалентності.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	ГЕНЕРИЧНИЙ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	«Відкрите, рандомізоване, із застосуванням одноразової пероральної дози, двохперіодне, перехресне дослідження біоеквівалентності Вілдагліптину таблеток по 50 мг*»

	(досліджуваний лікарський засіб) у порівнянні з лікарським засобом Galvus, таблетки по 50 мг (референтний лікарський засіб) у здорових дорослих добровольців чоловічої статі натще.» *реєструється під торговою назвою ТАГЛІН
6. Фаза клінічного випробування	не застосовно
7. Період проведення клінічного випробування	17.01.2018-24.05.2018
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	Туреччина
9. Кількість досліджуваних	запланована: 30; фактична: 28
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	Мета: продемонструвати біоеквівалентність між досліджуваним лікарським засобом Вілдагліптин* таблетки по 50 мг (Нобел Ілач Санай ве Тіджарет А.Ш.) та референтним лікарським засобом Galvus таблетки плівковою по 50 мг (Pfizer) у здорових дорослих добровольців в умовах натще. Вторинні цілі: контроль безпеки та переносимості разової дози досліджуваного препарату Вілдагліптин* таблетки по 50 мг (Нобел Ілач Санай ве Тіджарет А.Ш.). *реєструється під торговою назвою ТАГЛІН
11. Дизайн клінічного випробування	Відкрите, рандомізоване, із застосуванням одноразової пероральної дози, двохперіодне, перехресне дослідження біоеквівалентності) у здорових дорослих добровольців чоловічої статі натще.
12. Основні критерії включення	Здорові чоловіки, що підтверджено клінічною історією, фізичним обстеженням, рентгенологічним обстеженням легень, ЕКГ 1. Здорові дорослі добровольці 18-45 років. 2. Індекс маси тіла 18,5-30,0 кг/м ² 3. Відсутність супутніх захворювань або клінічно підтверджених відхилень лабораторних показників під час скринінгу.
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	Спосіб застосування: перорально.

14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	Galvus , таблетки по 50 мг, Novartis Europhar Limited, England Спосіб застосування: перорально.												
15. Супутня терапія	Відсутня												
16. Критерії оцінки ефективності	Порівняльна оцінка біодоступності за первинними фармакокінетичними показниками: AUC_{0-t} , $AUC_{0-\infty}$ and C_{max} , а саме визначення 90 % довірчого інтервалу знаходиться у межах 0,80 - 1,25.												
17. Критерії оцінки безпеки	Контроль лабораторних показників добровольців та моніторинг побічних реакцій в процесі дослідження.												
18. Статистичні методи	Статистичний аналіз проводився методом ANOVA за допомогою програмного забезпечення Phoenix WinNonlin (Version 7.0, Pharsight).												
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	Чоловіча стать, вік від 18 до 45 років, європеоїдна раса.												
20. Результати ефективності	<p>90 % довірчий інтервал фармакокінетичних показників C_{max}, AUC_{0-t}, $AUC_{0-\infty}$, знаходився в межах критерію прийнятності (0,80 -1,25):</p> <p>Таблиця геометричних значень, 90 % довірчого інтервалу для відаглітину (N = 28)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Нижній ліміт</th> <th>Нижній ліміт</th> <th>Верхній ліміт</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><i>In(Cmax)</i></td> <td>0.8839</td> <td>1.0395</td> </tr> <tr> <td><i>In(AUC0-tlast)</i></td> <td>0.9843</td> <td>1.0322</td> </tr> <tr> <td><i>In(AUC0-∞)</i></td> <td>0.9866</td> <td>1.0332</td> </tr> </tbody> </table> <p>Таким чином можна зробити висновок про біоеквівалентність заяленого та референтного лікарського засобу.</p>	Нижній ліміт	Нижній ліміт	Верхній ліміт	<i>In(Cmax)</i>	0.8839	1.0395	<i>In(AUC0-tlast)</i>	0.9843	1.0322	<i>In(AUC0-∞)</i>	0.9866	1.0332
Нижній ліміт	Нижній ліміт	Верхній ліміт											
<i>In(Cmax)</i>	0.8839	1.0395											
<i>In(AUC0-tlast)</i>	0.9843	1.0322											
<i>In(AUC0-∞)</i>	0.9866	1.0332											
21. Результати безпеки	Протягом дослідження було зафіковано 9 небажаних явищ легкого ступеня тяжкості, що вірогідно було пов'язано із застосуванням досліджуваних лікарських засобів. Серйозних побічних реакцій зафіковано не було. З огляду на отримані результати можна зробити висновок про гарну безпеку та переносимість заяленого та референтного лікарського засобу.												

22. Висновок (заключення)

З огляду на отримані результати дослідження можна зробити висновок про біоеквівалентність заяленого лікарського засобу **Таглін**, таблетки по 50 мг та референтного лікарського засобу **Galvus**, таблетки по 50 мг.

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



{Порядок доповнено новим Додатком 30 згідно з Наказом Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}