

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)	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для ін'єкцій 9 мг/мл по 2 мл або 5 мл в ампулі поліетиленовій; по 10 ампул у пачці з картону
2. Заявник	ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна
3. Виробники	ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна
4. Проведені дослідження:	так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати Клінічні випробування не проводилися тому, що лікарський засіб Натрію хлорид застосовується в світовій медичній практиці понад 130 років, у тому числі у колишньому СРСР та в Україні. Це дозволяє віднести його до категорії «лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням», що має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. Тому відповідно до вимог Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020 р.) немає необхідності у проведенні дослідження біоеквівалентності та інших власних клінічних досліджень.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
5. Повна назва клінічного випробування, кодовий 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 (заклучення)	-

Заявник (власник
реєстраційного посвідчення)



(підпис)

(І.І.Б.)

38705378

Александровский А.В.

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):	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для ін'єкцій 9 мг/мл по 2 мл або 5 мл в ампулі поліетиленовій; по 10 ампул у пачці з картону
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
2) проведені дослідження	так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати Доклінічні дослідження не проводилися тому, що лікарський засіб Натрію хлорид застосовується в світовій медичній практиці понад 130 років, у тому числі у колишньому СРСР та в Україні. Це дозволяє віднести його до категорії «лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням», що має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. Тому відповідно до вимог Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020 р.) немає необхідності у проведенні власних доклінічних (фармакологічних та токсикологічних) досліджень.
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:	-
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	-
б) 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)



 (підпис)
Томашівський А.Т.
 (П.Ч.Б.)