

ЗВІТ
про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):	Дезлоратадин-Тева лікарська форма та дозування: розчин оральний 0,5 мг/мл
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб
2) проведені дослідження	так ні X якщо ні, обґрунтувати Згідно вимог міжнародних керівництв та українського законодавства до даного типу лікарського засобу (генеричний) результати власних доклінічних досліджень не вимагаються та представлені відповідними даними опублікованої наукової літератури (загальнодоступна інформація).
2. Фармакологія:	
1) первинна фармакодинаміка	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
2) вторинна фармакодинаміка	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
3) фармакологія безпеки	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
4) фармакодинамічні взаємодії	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
3. Фармакокінетика:	
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
2) всмоктування	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
3) розподіл	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
4) метаболізм	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
5) виведення	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства

7) інші фармакокінетичні дослідження	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
4. Токсикологія:	
1) токсичність у разі одноразового введення	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
2) токсичність у разі повторних введень	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
<i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
4) канцерогенність:	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
довгострокові дослідження	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
додаткові дослідження	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
ембріотоксичність	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
пренатальна і постнатальна токсичність	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
6) місцева переносимість	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства

7) додаткові дослідження токсичності:	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
антигенність (утворення антитіл)	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
імунотоксичність	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
дослідження механізмів дії	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
лікарська залежність	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
токсичність метаболітів	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
токсичність домішок	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
інше	не вимагається для генеричного лікарського засобу відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	Згідно вимог міжнародних керівництв та українського законодавства до даного типу лікарського засобу (генеричний) результати власних доклінічних досліджень не вимагаються та представлені відповідними даними опублікованої наукової літератури (загальнодоступна інформація).

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	 <p><i>Левченко</i> (підпись) <u>Пелешук Л.В.</u> (П. І. Б.) <u>Менеджер по регуляторним проектам ТОВ «Тева Україна»</u> (посада)</p> <p><i>Кухарська</i> (підпись) <u>Кухарська О.С.</u> (П. І. Б.) <u>Керівник регуляторного відділу ТОВ «Тева Україна»</u> (посада)</p> <p>Дата: 9 червня 2021р.</p>
--	---

Звіт про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення)	Дезлоратадин-Тева лікарська форма та дозування: розчин оральний 0,5 мг/мл
2. Заявник	ТОВ «Тева Україна»
3. Виробник	Балканфарма-Троян АТ (Balkanpharma-Troyan AD), вул. Крайречна 1, Троян, 5600, Болгарія (1 Krayrechna Str., 5600 Troyan, Bulgaria)
4. Проведені дослідження:	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати
	<p>Лікарський засіб Дезлоратадин-Тева, розчин оральний 0,5 мг/мл, є фармацевтично еквівалентним до лікарського засобу Eriusc®, розчин оральний 0,5 мг/мл. Доведення біоеквівалентності дослідженнями біодоступності не вимагається відповідно до вимог Настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» та Guideline on the investigation of bioequivalence (CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/ Corr **).</p>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
6. Фаза клінічного випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
7. Період проведення клінічного випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
9. Кількість досліджуваних	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
11. Дизайн клінічного випробування	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
12. Основні критерії включення	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства

14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
15. Супутня терапія	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
16. Критерії оцінки ефективності	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
17. Критерії оцінки безпеки	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
18. Статистичні методи	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
20. Результати ефективності	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
21. Результати безпеки	не вимагається відповідно до вимог міжнародних керівництв та українського законодавства
22. Висновок	Лікарський засіб Дезлоратадин-Тева, розчин оральний 0,5 мг/мл, є фармацевтично еквівалентним до лікарського засобу Еріус®, розчин оральний 0,5 мг/мл. Доведення біоеквівалентності дослідженнями біодоступності не вимагається відповідно до вимог Настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» та Guideline on the investigation of bioequivalence (CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1/ Corr **).

<p>Заявник (власник реєстраційного посвідчення)</p>  <p>(підпись)</p> <p><u>Пелещук Л.В.</u></p> <p>(П. І. Б.)</p> <p><u>Менеджер по регуляторним проектам ТОВ «Тева Україна»</u></p> <p>(посада)</p> <p>(підпись)</p> <p><u>Кухарська О.С.</u></p> <p>(П. І. Б.)</p> <p><u>Керівник регуляторного відділу ТОВ «Тева Україна»</u></p> <p>(посада)</p> <p>Дата: 26 січня 2022р.</p>	
--	--