

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):

Флеоптік[®], очні краплі, розчин по 5 мг/мл

1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація

Гібридний лікарський засіб

2) проведені дослідження

о	так	+	ні	якщо ні, обґрунтувати
---	-----	---	----	--------------------------

2. Фармакологія:

- 1) первинна фармакодинаміка
- 2) вторинна фармакодинаміка
- 3) фармакологія безпеки
- 4) фармакодинамічні взаємодії

не надається
не надається
не надається
не надається

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

не надається
не надається
не надається
не надається
не надається
не надається
не надається

4. Токсикологія:

- 1) токсичність у разі одноразового введення
- 2) токсичність у разі повторних введень

не надається
не надається

3) генотоксичність: *in vitro*

in vivo (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)

не надається

4) канцерогенність:

довгострокові дослідження	не надається
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	не надається
додаткові дослідження	не надається
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	не надається
ембріотоксичність	не надається
пренатальна і постнатальна токсичність	не надається
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	не надається
6) місцева переносимість	не надається
7) додаткові дослідження токсичності:	
антигенність (утворення антитіл)	не надається
імунотоксичність	не надається
дослідження механізмів дії	не надається
лікарська залежність	не надається
токсичність метаболітів	не надається
токсичність домішок	не надається
інше	не надається
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	не надається
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	(підпис)
	
	<u>Коляда В.В.</u>
	(П. І. Б.)

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)	Флеоптік [®] , очні краплі, розчин по 5 мг/мл
2. Заявник	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
3. Виробник	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
4. Проведені дослідження:	о так + ні якщо ні, обґрунтуйте
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або <u>планується реєстрація</u>	Гібридний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	не надається
6. Фаза клінічного випробування	не надається
7. Період проведення клінічного випробування	не надається
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	не надається
9. Кількість досліджуваних	не надається
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	не надається
11. Дизайн клінічного випробування	не надається
12. Основні критерії включення	не надається
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	не надається
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	не надається
15. Супутня терапія	не надається

16. Критерії оцінки ефективності	не надається
17. Критерії оцінки безпеки	не надається
18. Статистичні методи	не надається
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	не надається
20. Результати ефективності	не надається
21. Результати безпеки	не надається
22. Висновок (заключення)	не надається

Заявник
(власник
реєстраційного
посвідчення)

Коляда В.В.
(П. І. Б.)

