

ЗВІТ
про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення)	Рофітіс, розчин для інфузій
2. Заявник	АТ «Фармак», Україна
3. Виробник	АТ «Фармак», Україна
4. Проведені дослідження:	<p>так <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати</p> <p>Лікарський засіб Рофітіс, розчин для інфузій, розроблявся за типом лікарського засобу з добре вивченим медичним застосуванням, так як:</p> <ul style="list-style-type: none"> - світовий досвід застосування в медичній практиці збалансованих сольових середовищ беруть свій початок з винаходу розчинів Рінгера (C. Griffith, 1886), Локка, Рінгер-лактата або розчину Хартмана(1930). Тобто, становить більше 135 років та має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. - застосування діючої речовини у медичній практиці та у географічному аспекті підтверджено наявністю зареєстрованих лікарських засобів в таких країнах як Німеччині, Великій Британії та країнах Азії. - Наукові публікації підтверджують постійний науковий інтерес до використання розчинів електролітів. - Наукові оцінки ефективності та безпеки тіоктової кислоти узгоджені і підтвердженні добре спланованими дослідженнями. <p>У відповідності до Наказу МОЗ України №426 від 26.08.2005 (діюча редакція) для лікарських засобів з добре вивченим медичним застосуванням власні клінічні дослідження не проводяться, результати клінічних дослідень, які містяться у модулі 5, замінено відповідними даними опублікованої наукової літератури.</p>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	Клінічні дослідження не проводились
6. Фаза клінічного випробування	–
7.Період проведення клінічного випробування	–

8. Країни, де проводилося клінічне випробування	—
9. Кількість досліджуваних	—
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)	Клінічні дослідження не проводились

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



(підпис)
Зарєцько А.В.
(П. І. Б.)

Звіт про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності – номер реєстраційного посвідчення)	Рофітіс, розчин для інфузій
1) Тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
2) проведені дослідження:	<p><input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати</p> <p>Лікарський засіб Рофітіс, розчин для інфузій, розроблявся за типом лікарського засобу з добре вивченим медичним застосуванням, так як:</p> <ul style="list-style-type: none"> - світовий досвід застосування в медичній практиці збалансованих сольових середовищ беруть свій початок з винаходу розчинів Рінгера (C. Griffith, 1886), Локка, Рінгер-лактата або розчину Хартмана(1930). Тобто, становить більше 135 років та має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. - застосування діючої речовини у медичній практиці та у географічному аспекті підтверджено наявністю зареєстрованих лікарських засобів в таких країнах як Німеччині, Великій Британії та країнах Азії. - Наукові публікації підтверджують постійний науковий інтерес до використання розчинів електролітів. - Наукові оцінки ефективності та безпеки тіоктової кислоти узгоджені і підтвердженні добре спланованими дослідженнями. <p>У відповідності до Наказу МОЗ України №426 від 26.08.2005 (діюча редакція) для лікарських засобів з добре вивченим медичним застосуванням власні доклінічні дослідження не проводяться, результати доклінічних досліджень, які містяться у модулі 4, замінено відповідними даними опублікованої наукової літератури.</p>

2. Фармакологія:

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

Доклінічні дослідження не проводились

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

Доклінічні дослідження не проводились

4. Токсикологія:

1) токсичність у разі одноразового введення	Доклінічні дослідження не проводились
2) токсичність у разі повторних введень	
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	
4) канцерогенність: довгострокові дослідження короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості додаткові дослідження	Доклінічні дослідження не проводились
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 (нестатевонезрілим 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	Доклінічні дослідження не проводились
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

(підпись)

(П.І.Б.)