

ЗВІТ
про клінічне випробування

| | | | |
|--|--------------------------------------|--|-----------------------|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення) | ТОНЗІРИН, льодяники пресовані | | |
| 2. Заявник | АТ «Софарма», Болгарія | | |
| 3. Виробник | Адіфарм ЕАД, Болгарія | | |
| 4. Проведені дослідження: | Так <input type="checkbox"/> | Ні <input checked="" type="checkbox"/> | якщо ні, обґрунтувати |

Відповідно до поданого типу заяви (лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням) проведення додаткових клінічних досліджень не вимагається.

| | |
|---|---|
| 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 | Не застосовується |
| 6. Фаза клінічного випробування | Не застосовується |
| 7. Період проведення клінічного випробування | Не застосовується |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | Не застосовується |
| 9. Кількість досліджуваних | Не застосовується |
| 10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування | Не застосовується |
| 11. Дизайн клінічного випробування | Не застосовується |
| 12. Основні критерії включення | Не застосовується |
| 13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії | Не застосовується |
| 14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії | Не застосовується |
| 15. Супутня терапія | Не застосовується |

| | |
|---|---|
| 16. Критерії оцінки ефективності | Не застосовується |
| 17. Критерії оцінки безпеки | Не застосовується |
| 18. Статистичні методи | Не застосовується |
| 19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо) | Не застосовується |
| 20. Результати ефективності | Не застосовується |
| 21. Результати безпеки | Не застосовується |
| 22. Висновок (заключення) | <p>Відповідно до типу поданої заяви (лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням) додаткові клінічні дослідження не проводились.</p> <p>Заявником надано огляд клінічних даних, який ґрунтується на огляді профільних літературних джерел щодо клінічної фармакології, ефективності та безпеки хлоргексидину дигідрохлориду та бензокайну у лікарській формі лъодяники пресовані.</p> |

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

АТ «Софарма», Болгарія



(підпис)

Герасимчук І. П.

(П. І. Б.)

ЗВІТ
про доклінічні дослідження

| | | | |
|--|---|--|-----------------------|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення): | ТОНЗІРИН, льодяники пресовані | | |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням | | |
| 2) проведені дослідження | Так <input type="checkbox"/> | Ні <input checked="" type="checkbox"/> | якщо ні, обґрунтувати |
| Відповідно до поданого типу заяви (лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням) власні доклінічні дослідження не вимагаються | | | |
| 2. Фармакологія: | | | |
| 1) первинна фармакодинаміка | Не застосовується | | |
| 2) вторинна фармакодинаміка | Не застосовується | | |
| 3) фармакологія безпеки | Не застосовується | | |
| 4) фармакодинамічні взаємодії | Не застосовується | | |
| 3. Фармакокінетика: | | | |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації | Не застосовується | | |
| 2) всмоктування | Не застосовується | | |
| 3) розподіл | Не застосовується | | |
| 4) метаболізм | Не застосовується | | |
| 5) виведення | Не застосовується | | |
| 6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні) | Не застосовується | | |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження | Не застосовується | | |
| 4. Токсикологія: | | | |
| 1) токсичність у разі одноразового введення | Не застосовується | | |

| | |
|--|--------------------------|
| 2) токсичність у разі повторних введень | Не застосовується |
| 3) генотоксичність: <i>in vitro</i> | Не застосовується |
| <i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики) | Не застосовується |
| 4) канцерогенність: довгострокові дослідження | Не застосовується |
| короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості | Не застосовується |
| додаткові дослідження | Не застосовується |
| 5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства: | Не застосовується |
| вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток | Не застосовується |
| ембріотоксичність | Не застосовується |
| пренатальна і постнатальна токсичність | Не застосовується |
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | Не застосовується |
| 6) місцева переносимість | Не застосовується |
| 7) додаткові дослідження токсичності: | Не застосовується |
| антигенність (утворення антитіл) | Не застосовується |
| імунотоксичність | Не застосовується |
| дослідження механізмів дії | Не застосовується |
| лікарська залежність | Не застосовується |
| токсичність метаболітів | Не застосовується |
| токсичність домішок | Не застосовується |

| | |
|--|---|
| інше | Не застосовується |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення | <p>Фармакодинамічні, фармакокінетичні та токсикологічні властивості хлоргексидину дигідрохлориду та бензокайну добре відомі. Відповідно до типу поданої заяви (лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням) додаткові доклінічні дослідження не проводились.</p> <p>Заявником надано огляд доклінічних даних, який ґрунтується на огляді профільних літературних джерел.</p> |

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

АТ «Софарма», Болгарія



(підпис)

Герасимчук І. П.
(П. І. Б.)