

Додаток 29
до Порядку проведення експертизи
реєстраційних матеріалів на лікарські
засоби, що подаються на державну
реєстрацію (перереєстрацію), а також
експертизи матеріалів про внесення
zmін до реєстраційних матеріалів
протягом дії реєстраційного
посвідчення
(пункт 4 розділу IV)

ЗВІТ

про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):	Септефрил Верде від болю в горлі, спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл, по 30 мл у флаконі з дозуючою спрей-насадкою, по 1 флакону у пачці
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Гібридний лікарський засіб
2) проведені дослідження	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати <i>Обґрунтування:</i> Це гібридний лікарський засіб. Відповідно до вимог розділу III Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення zmін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення (наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 (зі змінами, чинна редакція)) та Директиви EMEA/CHMP/225411/2006 доклінічні дослідження не вимагаються. До реєстраційного досьє включено матеріали щодо підтвердження фармацевтичної еквівалентності лікарського засобу, що реєструється, референтному лікарському засобу, а також докладні наукові дані, що стосуються всіх аспектів оцінки ефективності та безпеки в доклінічних умовах, огляд відповідної літератури та копії відповідних наукових публікацій.
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: <i>in vitro</i>	—
<i>in vivo</i> (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	—
6) 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)



Бондарчук
(підпис)
Никифорчин І.В.

(П. І. Б.)

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)	Септефрил Верде від болю в горлі, спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл, по 30 мл у флаконі з дозуючою спрей-насадкою, по 1 флакону у пачці
2. Заявник	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»
3. Виробник	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»
4. Проведені дослідження:	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати <i>Обґрунтування:</i> Це гібридний лікарський засіб. Відповідно до настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» СТ-Н МОЗУ 42-7.4:2022 (Додаток II, параграф «Лікарські засоби місцевої дії та місцевого застосування») та керівництва CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1 / Corr ** «Керівництво з досліджень біоеквівалентності» (Додаток II, параграф «Лікарські засоби місцевої дії та місцевого застосування») біоеквівалентність лікарського засобу Септефрил Верде від болю в горлі, спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл, референтному лікарському засобу було доведено на основі фармацевтичної еквівалентності. Відповідно до вимог розділу III 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 (наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 (зі змінами, чинна редакція)) та Директиви EMEA/CHMP/225411/2006 власні клінічні дослідження не проводились, до матеріалів досьє включено матеріали щодо підтвердження фармацевтичної еквівалентності лікарського засобу, що реєструється, референтному лікарському засобу, а також оцінки безпеки та ефективності в клінічних умовах, огляд відповідної літератури та копії відповідних наукових публікацій.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Гібридний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований	—

номер клінічного випробування	
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 оцінки ефективності	—
21.Результати оцінки безпеки	—
22.Висновок (заключення)	—

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)




(підпис)

Никифорчин І.В.
(П. І. Б.)