

Додаток 29
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): | АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі (первинна реєстрація під назвою Мексимідол, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі). |
| 2) проведені дослідження | <input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати Дані модулю надані у формі Огляду доклінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявником під іншою назвою лікарського засобу Венокор, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі , що є генериком до референтного лікарського засобу Мексимідол, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі . |
| 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: in vitro | — |
| in vivo (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 | — |
| б) 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)



Колесніков Дмитро Дмитрович

(П. І. Б.)

Голова правління

(посада)

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) | АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці |
| 2. Заявник | Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків» |
| 3. Виробник | Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків» |
| 4. Проведені дослідження: | <input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати Дані модулю надані у формі Огляду клінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявником під іншою назвою лікарського засобу Венокор, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі , що є генериком до референтного лікарського засобу Мексимідол, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі . |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу АЛАКОР, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці (первинна реєстрація під назвою Мексимідол, розчин для ін'єкцій 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі). |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодовий номер клінічного випробування | — |

| | |
|---|---------------------------|
| 6. Фаза клінічного випробування | — |
| 7. Період проведення клінічного випробування | з _____ по _____ |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | — |
| 9. Кількість досліджуваних | запланована: фактична: |
| 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) | — |

Заявник (власник
реєстраційного посвідчення)

(підпис)
Колесніков Дмитро Дмитрович

(П. І. Б.)

Голова правління

(посада)

