

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): | <b>IФЕМ, порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг</b>  |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація       | <b>генерік</b>  |
| 2) проведені дослідження   | так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтувати<br>ЛЗ реєструється як генеричний препарат. Діюча речовина – меропенем не має нових токсикологічних та фармакологічних властивостей. |
| 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<br>(доклінічні)   |  |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження  |  |
| 4. Токсикологія:  |  |
| 1) токсичність у разі одноразового введення   |  |
| 2) токсичність у разі повторних введень   |  |
| 3) генотоксичність:<br><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)



(підпис)

Джайн П.К.

(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)   | <b>ІФЕМ, порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг</b>   |
| 2. Заявник  | <b>Ананта Медікеар Лтд., Велика Британія</b>   |
| 3. Виробник   | <b>Брукс Лабораторіс Лімітед, Індія</b>  |
| 4. Проведені дослідження:   | так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтувати<br><br>ЛЗ реєструється як генеричний препарат.<br>Фармацефтична еквівалентність у порівнянні з<br>референтним препаратом Меронем, порошок<br>для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах, виробництва<br>компанії АстраЗенека Лтд., Велика Британія.<br>доведена у модулі 3 розділ 3.2.Р.2.<br>Фармацевтичну еквівалентність препаратів<br>підтверджує:<br>- одинаковий якісний та кількісний склад<br>активної речовини препаратів – меропенем;<br>- однаакова лікарська форма та шлях введення -<br>порошок для розчину для ін'єкцій;<br>- одинакові показання до застосування; |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація        |  |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування |  |
| 6. Фаза клінічного випробування   |  |
| 7. Період проведення клінічного випробування                                    | з _____ по _____   |

|   |                           |
|---|---------------------------|
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування                             |                           |
| 9. Кількість досліджуваних  | запланована:<br>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)  
(П.І.Б.)