

Звіт про доклінічні дослідження

<p>1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення):</p>	РОНОЦІТ / RONOCIT розчин оральний, 100 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 10 флаконів в картонній коробці				
<p>1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація</p>	Генеричний лікарський засіб (однокомпонентний)				
<p>2) проведені дослідження</p>	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	О так ■ ні	якщо ні, обґрунтувати		
Відповідно до типу поданої заяви (генеричний лікарський засіб) надання додаткових доклінічних досліджень не потрібно.					
<p>2. Фармакологія:</p>					
<p>1) первинна фармакодинаміка</p>					
<p>2) вторинна фармакодинаміка</p>					
<p>3) фармакологія безпеки</p>					
<p>4) фармакодинамічні взаємодії</p>					
<p>3. Фармакокінетика:</p>					
<p>1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації</p>					
<p>2) всмоктування</p>					
<p>3) розподіл</p>					
<p>4) метаболізм</p>					
<p>5) виведення</p>					
<p>6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)</p>					
					

7) інші фармакокінетичні дослідження	Не застосовується
4. Токсикологія:	Не застосовується
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 токсико-кінетики)	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: 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 цитиколіну (у формі цитиколіну натрію) добре відомі. Відповідно до типу поданої заяви (генеричний лікарський засіб) надання додаткових доклінічних досліджень не потребується.</p> <p>Заявником надано огляд доклінічних даних, який ґрунтується на огляді профільних літературних джерел.</p>
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	 <p>(підпис)</p> <p>Гордієнко С.М. (П. І. Б.)</p>

Звіт про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення)	РОНОЦІТ / RONOCIT розчин оральний, 100 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 10 флаконів в картонній коробці
2. Заявник	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД, Грузія WORLD MEDICINE LTD, Georgia
3. Виробник	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина WORLD MEDICINE ILAC SAN. VE TIC. A.S., Turkey
4. Проведені дослідження:	<input type="radio"/> <input checked="" type="radio"/> так <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати
Відповідно до типу поданої заяви (генеричний лікарський засіб) надання додаткових клінічних досліджень не потрібно.	
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб (однокомпонентний)
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 (генеричний лікарський засіб) надання додаткових клінічних досліджень не потребується.</p> <p>Заявником надано огляд клінічних даних, який ґрунтуються на огляді профільних літературних джерел щодо клінічної фармакології, ефективності та безпеки цитиколіну (у формі цитиколіну натрію) у лікарській формі: розчин оральний.</p>  <p>(підпись)</p> <p>Гордієнко С.М. (П. І. Б.)</p>
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	