

### Звіт про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення):

Віростат®

1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація

Генеричний лікарський засіб

2) проведені дослідження

	о	так	+	ні	якщо ні, обґрунтуйте згідно до п. 1.4 розділу III наказу МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами) у модулях 4 та 5 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань
--	---	-----	---	----	---

2. Фармакологія:

- 1) первинна фармакодинаміка
- 2) вторинна фармакодинаміка
- 3) фармакологія безпеки
- 4) фармакодинамічні взаємодії

не надається  
не надається  
не надається  
не надається

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

не надається  
не надається  
не надається  
не надається  
не надається  
не надається  
не надається

4. Токсикологія:

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

5. Висновки щодо доклінічного вивчення

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)

(підпись)

Коляда В.В.  
(П. І. Б.)



Додаток 30  
до Порядку проведення експертизи реєстраційної  
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)	Віростат <sup>®</sup> , таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 250 мг або 500 мг
2. Заявник	АТ «КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
3. Виробник	АТ «КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
4. Проведені дослідження:	+      так      о      ні      якщо ні, обґрунтуйте
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або <u>планується</u> реєстрація	Генеричний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	Клінічне випробування з оцінки біоеквівалентності лікарських засобів Фамцикловір-КВ*, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва АТ «КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна і Фамвір <sup>®</sup> , таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва «Новартіс Фармасьютика С.А.», Іспанія в умовах одноразового перорального прийому здоровими добровольцями, код дослідження - KVZ-FCV
6. Фаза клінічного випробування	Дослідження біоеквівалентності
7. Період проведення клінічного випробування	09.06.2021-03.07.2021 р.п.
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	Україна
9. Кількість досліджуваних	30 здорових добровольців
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	Оцінка біоеквівалентності препаратів Фамцикловір- КВ, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва АТ «КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна і Фамвір <sup>®</sup> , таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва «Новартіс Фармасьютика С.А.», Іспанія шляхом порівняння їх біодоступності при одноразовому прийомі здоровими добровольцями натще разової дози кожного з порівнюваних препаратів
11. Дизайн клінічного випробування	Порівняльне, рандомізоване, перехресне, з двома періодами і двома послідовностями, випробування з

вивчення біоеквівалентності порівнюваних препаратів при одноразовому прийомі здоровими добровольцями натице разової дози кожного з препаратів, з «осліпленням» аналітичного етапу випробування.

## 12. Основні критерії включення

### Критерії включення

1. Здорові добровольці чоловіки і жінки європеїдної раси у віці 18–55 років (включно).
2. Надання письмової інформованої згоди добровольцем на участь в клінічному випробуванні до початку будь-яких процедур скринінгу.
3. Здатність добровольця, на думку Дослідника, слідувати всім вимогам протоколу випробування, тобто здатність добровольця до адекватної співпраці.
4. Індекс маси тіла знаходиться в нормальніх межах ( $\geq 18,5 \text{ кг}/\text{м}^2$  і  $\leq 30,0 \text{ кг}/\text{м}^2$ ).
5. Особи, які не мають гострих і хронічних захворювань серцево-судинної системи, нейроендокринної системи, нирок, печінки, шлунково-кишкового тракту, дихальної системи.
6. Результати фізикального, інструментального та лабораторного обстеження добровольців в межах норми або відхилення розцінені Дослідником як клінічно незначимі.
7. Результати флюорографії або рентгенографії в межах норми (дослідження має бути проведено не більш ніж за 10 місяців до дня рандомізації).
8. Згода використовувати медично підтвердженні бар'єрні методи контрацепції протягом усього періоду випробування.
9. Доброволець не палить.
10. Зобов'язання з боку добровольця дотримання загальних обмежень в дістві протягом усього випробування.

13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії

Фамцикловір-КВ\*, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва АТ «КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна

14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії

Фамвір®, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва «Новартіс Фармасьютика С.А.», Іспанія

15. Супутня терапія

відсутня

16. Критерії оцінки ефективності

Препарати вважаються біоеквівалентними, якщо 90% довірчі інтервали для ФК-параметрів  $AUC_{0-t}$  і  $C_{max}$  для відношень середніх геометричних значень тестованого та референтного препаратів знаходяться в межах 0,8000–1,2500 (80,00%–125,00%).

17. Критерії оцінки безпеки

Показниками безпеки є: будь-які ПР / ПЯ зареєстровані в процесі випробування (дані фізикального огляду та вимірювання життєвоважливих показників (АТ, ЧП і температури тіла) в процесі випробування, дані ЕКГ, результати лабораторного аналізу крові).

163

18. Статистичні методи

Статистичний аналіз ФК-даних був проведений відповідно до принципів, викладених в Керівництвах EMA і FDA і методичних рекомендаціях ДЕЦ МОЗ України.

19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)

Здорові добровольці чоловіки і жінки європеїдної раси у віці 18-55 років (включно)

20. Результати ефективності

На підставі статистичного аналізу параметрів  $C_{max}$  і  $AUC_{0-t}$  можна зробити висновок, що для тестованого і референтного лікарських засобів Фамцикловір-КВ, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна і Фамвір<sup>®</sup>, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва «Новартіс Фармасьютика С.А.», Іспанія біоеквівалентність є доведеною

21. Результати безпеки

В даному досліженні не зареєстровано випадки ПР/ПЯ

22. Висновок (заключення)

Аналіз результатів дослідження, свідчить про біоеквівалентність і порівняльну переносимість лікарських засобів Фамцикловір-КВ, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна і Фамвір<sup>®</sup>, таблетки, вкриті плівкою оболонкою по 500 мг, виробництва «Новартіс Фармасьютика С.А.», Іспанія

\* - до реєстрації заявлено торгову назву Віростат<sup>®</sup>

Заявник

(власник

реєстраційного

посвідчення)

(підпис)

Коляда В.В.

(П. І. Б.)

