

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>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці</b>
2. Заявник	<b>Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»</b>
3. Виробник	<b>Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»</b>
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 дос'є на лікарський засіб <b>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці</b> і подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявником під іншою назвою лікарського засобу <b>Диклофенак натрію, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл, що є генериком до референтного лікарського засобу ВОЛЬТАРЕН®, розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл; по 3 мл в ампулі.</b>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний  Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу <b>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі</b> (первинна реєстрація під назвою <b>ВОЛЬТАРЕН®, розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл; по 3 мл в ампулі</b> ).
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 (заклучення)	—

Заявник (власник  
реєстраційного посвідчення)



(підпис)

**Колесніков Дмитро Дмитрович**

(П. І. Б.)

**Голова правління**

(посада)

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):	<b>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці</b>
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний  Процедура: державна реєстрація під іншою назвою лікарського засобу <b>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі</b> (первинна реєстрація під назвою <b>Диклофенак натрію, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл</b> ).
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 <b>Евінопон, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл по 3 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці</b> подано на державну реєстрацію одним й тим самим заявником під іншою назвою лікарського засобу <b>Диклофенак натрію, розчин для ін'єкцій 25 мг/мл</b> , що є генериком до референтного лікарського засобу <b>ВОЛЬТАРЕН®</b> , розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл; по 3 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)



(підпис)

**Колесніков Дмитро Дмитрович**

(П. І. Б.)

**Голова правління**

(посада)