

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):	Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація лікарського засобу Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці , або по 100 ампул в пачці
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 Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці , або по 100 ампул в пачці подано на державну реєстрацію за процедурою: реєстрація генеричного лікарського засобу.
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: <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)



(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)	Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістері в пачці, або по 100 ампул 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 Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістері в пачці, або по 100 ампул в пачці подано на державну реєстрацію за процедурою: реєстрація генеричного лікарського засобу.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація лікарського засобу Кеторолак, розчин для ін'єкцій 30 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістері в пачці, або по 100 ампул в пачці
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: 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)