

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):	Меропенем Ананта, порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 мг
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	генерік
2) проведені дослідження	так ні якщо ні, обґрунтувати 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 (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)



(підпись)

Джайн П.К.

(П.І.В.)

4

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)	Меропенем Ананта, порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 мг
2. Заявник	Ананта Медікеар Лтд., Велика Британія
3. Виробник	«Венус Ремедіс Лімітед», Індія
4. Проведені дослідження:	<p>так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтувати</p> <p>ЛЗ реєструється як генеричний препарат. Фармацефтична еквівалентність у порівнянні з референтним препаратом порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій по 1000 мг у флаконах, виробництва компанії Пфайзер Лімітед, Велика Британія. доведена у модулі 3 розділ 3.2.Р.2. Фармацевтичну еквівалентність препаратів підтверджує:</p> <ul style="list-style-type: none"> - одинаковий якісний та кількісний склад активної речовини препаратів – меропенем; - однаакова лікарська форма та шлях введення – порошок для розчину для ін'єкцій; - 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	

5

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)



Директор «Ананта Медікеар Лтд.» Джайн П.К.
(П. І. Б.)