

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)

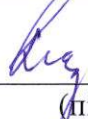
ЗВІТ про доклінічні дослідження

| | | |
|--|---|--------------------------|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення): | ДІАЗОЛІН-СБ-ФАРМА, драже по 50 мг та 100 мг | |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Лікарський засіб, який має добре вивчене медичне застосування | |
| 2) проведені дослідження | так | ні якщо ні, обґрунтувати |
| Відповідно 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» для лікарських засобів, які мають добре вивчене медичне застосування результати доклінічних досліджень не надаються. | | |
| Результати доклінічних досліджень на лікарський засіб, що має добре вивчене медичне застосування, замінюються відповідними даними огляду наукової літератури. | | |
| 2. Фармакологія: | | |
| 1) первинна фармакодинаміка | Згідно літературних джерел | |
| 2) вторинна фармакодинаміка | Згідно літературних джерел | |
| 3) фармакологія безпеки | Згідно літературних джерел | |
| 4) фармакодинамічні взаємодії | Згідно літературних джерел | |
| 3. Фармакокінетика: | | |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо | Згідно літературних джерел | |

| | |
|--|----------------------------|
| їх валідації | |
| 2) всмоктування | Згідно літературних джерел |
| 3) розподіл | Згідно літературних джерел |
| 4) метаболізм | Згідно літературних джерел |
| 5) виведення | Згідно літературних джерел |
| 6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні) | Згідно літературних джерел |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження | Згідно літературних джерел |
| 4. Токсикологія: | |
| 1) токсичність у разі одноразового введення | Згідно літературних джерел |
| 2) токсичність у разі повторних введень | Згідно літературних джерел |
| 3) генотоксичність: <i>in vitro</i> | Згідно літературних джерел |
| <i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики) | Згідно літературних джерел |
| 4) канцерогенність: | Згідно літературних джерел |
| довгострокові дослідження | |
| короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості | Згідно літературних джерел |
| додаткові дослідження | Згідно літературних джерел |
| 5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства: | Згідно літературних джерел |
| вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток | Згідно літературних джерел |
| ембріотоксичність | Згідно літературних джерел |

| | |
|---|----------------------------|
| пренатальна і постнатальна токсичність | Згідно літературних джерел |
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | Згідно літературних джерел |
| 6) місцева переносимість | Згідно літературних джерел |
| 7) додаткові дослідження токсичності: | Згідно літературних джерел |
| антигенність (утворення антитіл) | Згідно літературних джерел |
| імунотоксичність | Згідно літературних джерел |
| дослідження механізмів дії | Згідно літературних джерел |
| лікарська залежність | Згідно літературних джерел |
| токсичність метаболітів | Згідно літературних джерел |
| токсичність домішок | Згідно літературних джерел |
| інше | Згідно літературних джерел |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення | - |

Повноважний
представник



(підпис)

Римар Максим

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) | ДІАЗОЛІН-СБ-ФАРМА, драже по 50 мг та 100 мг |
| 2. Заявник | ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН», Україна |
| 3. Виробник | АТ «Вітаміни», Україна |
| 4. Проведені дослідження: | так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтуйте |
| | Відповідно 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» для лікарських засобів, які мають добре вивчене медичне застосування результати клінічних випробувань не надаються. |
| | Результати клінічних випробувань на лікарський засіб, що має добре вивчене медичне застосування, замінюються відповідними даними огляду наукової літератури. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | лікарський засіб, який має добре вивчене медичне застосування |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування | — |
| 6. Фаза клінічного випробування | — |
| 7. Період проведення клінічного випробування | — |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | — |
| 9. Кількість досліджуваних | — |
| 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) | — |

Повноважний
представник

(підпис)
Римар Максим