

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): | ПУЛЬЦЕТ® (PULCET®) порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій 40 мг |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | ГЕНЕРИЧНИЙ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ |
| 2) проведені дослідження | так х ні якщо ні, обґрунтувати Власні доклінічні дослідження не проводились, враховуючи заявлений тип лікарського засобу, а саме: генеричний лікарський засіб. Відповідно до <i>{Абзац дев'ятий підпункту 2 підпункту 1.3 пункту 1 розділу III в редакції Наказу Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}</i> : |
| 2. Фармакологія: | для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань або клінічних досліджень. Результати досліджень біоеквівалентності генериків/гіbridів включаються у розділ 5.2.1 модуля 5». Відповідно до вимог Настанови СТ-Н МОЗУ 42-7.2:2018: «Дослідження біоеквівалентності, як правило, не є необхідними, якщо досліджуваний лікарський засіб вводиться як водний внутрішньовенний розчин, що містить таку ж активну речовину, що і затверджений на даний час лікарський засіб». У зв'язку з вищезазначеним, у відповідних розділах реєстраційного досьє надаються посилання на референтний лікарський засіб, а також представлено дані фармацевтичної еквівалентності заяленого лікарського засобу та референтного лікарського засобу. |

| | |
|--|--|
| 1) первинна фармакодинаміка | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 2) вторинна фармакодинаміка | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 3) фармакологія безпеки | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 4) фармакодинамічні взаємодії | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 3. Фармакокінетика: | |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 2) всмоктування | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 3) розподіл | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 4) метаболізм | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 5) виведення | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні) | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 7) інші фармакокінетичні дослідження | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 4. Токсикологія: | |
| 1) токсичність у разі одноразового введення | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 2) токсичність у разі повторних введень | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 3) генотоксичність: <i>in vitro</i> | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| <i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики) | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 4) канцерогенність: | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| довгострокові дослідження | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| додаткові дослідження | Власні доклінічні дослідження не проводились |

| | |
|---|--|
| 5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства: | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| ембріотоксичність | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| пренатальна і постнатальна токсичність | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 6) місцева переносимість | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 7) додаткові дослідження токсичності: | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| антигенність (утворення антитіл) | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| імунотоксичність | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| дослідження механізмів дії | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| лікарська залежність | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| токсичність метаболітів | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| токсичність домішок | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| інше | Власні доклінічні дослідження не проводились |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення | Власні доклінічні дослідження не проводились, з огляду на заявлений тип лікарського засобу (обґрутування надано вище). |

Заявник (власник реєстраційного посвідчення)



(підпись)

Пірська О.А.

(П. І. Б.)

{Порядок доповнено новим Додатком 29 згідно з Наказом Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}

Додаток 30
до Порядку проведення експертизи
реєстраційних матеріалів на лікарські
засоби, що подаються на державну
реєстрацію (перерестрацію), 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) | ПУЛЬЦЕТ® (PULCET®) порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій 40 мг |
| 2. Заявник | Нобел Ілач Санайї ве Тіджарет А.Ш., Туреччина Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Turkey |
| 3. Виробник | Нобел Ілач Санайї ве Тіджарет А.Ш., Туреччина Nobel Ilac Sanayii ve Ticaret A.S., Turkey |
| 4. Проведені дослідження: | <p>х так ні якщо ні, обґрунтувати</p> <p>Проводились дослідження з біоеквівалентності, враховуючи заявлений тип лікарського засобу, а саме: генеричний лікарський засіб. Відповідно до {Абзац дев'ятий підпункту 2 підпункту 1.3 пункту 1 розділу III в редакції Наказу Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}:</p> <p>для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань або клінічних досліджень. Результати досліджень біоеквівалентності генериків/гібридів включаються у розділ 5.2.1 модуля 5». Відповідно до вимог Настанови СТ-Н МОЗУ 42-7.2:2018: «Дослідження біоеквівалентності, як правило, не є необхідними, якщо досліджуваний лікарський засіб вводиться як водний внутрішньовенний розчин, що містить таку ж активну речовину, що і затверджений на даний час лікарський засіб». У зв'язку з вищезазначеним, у відповідних розділах реєстраційного досьє надаються посилання на референтний лікарський засіб, а</p> |

| | |
|---|--|
| | також представлено дані фармацевтичної еквівалентності заявленого лікарського засобу та референтного лікарського засобу. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | ГЕНЕРИЧНИЙ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 6. Фаза клінічного випробування | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 7. Період проведення клінічного випробування | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 9. Кількість досліджуваних | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 11. Дизайн клінічного випробування | Відкрите, рандомізоване, однодозове, двохперіодне, двоетапне, перехресне дослідження для оцінки біоеквівалентності/ |
| 12. Основні критерії включення | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 15. Супутня терапія | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 16. Критерії оцінки ефективності | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 17. Критерії оцінки безпеки | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 18. Статистичні методи | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо) | Власні клінічні дослідження не проводились |

| | |
|-----------------------------|--|
| 20. Результати ефективності | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 21. Результати безпеки | Власні клінічні дослідження не проводились |
| 22. Висновок (заключення) | Власні доклінічні дослідження не проводились, з огляду на заявлений тип лікарського засобу та лікарську форму (обґрунтування надано вище). |

Заявник (власник
реєстраційного посвідчення)



(підпис)
Пірська О.А.
(П. І. Б.)

{Порядок доповнено новим Додатком 30 згідно з Наказом Міністерства охорони здоров'я № 1528 від 27.06.2019}