

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) | НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для ін'єкцій 9 мг/мл по 2 мл або 5 мл в ампулі поліетиленовій; по 10 ампул у пачці з картону   |
| 2. Заявник  | ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна  |
| 3. Виробники  | ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна  |
| 4. Проведені дослідження:   | так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати<br><br>Клінічні випробування не проводилися тому, що лікарський засіб Натрію хлорид застосовується в світовій медичній практиці понад 130 років, у тому числі у колишньому СРСР та в Україні. Це дозволяє віднести його до категорії «лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням», що має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. Тому відповідно до вимог Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020 р.) немає необхідності у проведенні дослідження біоеквівалентності та інших власних клінічних досліджень. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація      | Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням   |
| 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:<br>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)

(І.І.Б.)

38705378

*Мискевич А.І.*

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): | НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для ін'єкцій 9 мг/мл по 2 мл або 5 мл в ампулі поліетиленовій; по 10 ампул у пачці з картону  |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація       | Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням  |
| 2) проведені дослідження   | так      ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати<br><br>Доклінічні дослідження не проводилися тому, що лікарський засіб Натрію хлорид застосовується в світовій медичній практиці понад 130 років, у тому числі у колишньому СРСР та в Україні. Це дозволяє віднести його до категорії «лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням», що має визнану ефективність та прийнятний рівень безпеки. Тому відповідно до вимог Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020 р.) немає необхідності у проведенні власних доклінічних (фармакологічних та токсикологічних) досліджень. |
| 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:<br>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)  
*Томасови А.Т.*  
 (П.Ч.Б.)