

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):	Лідокаїн, розчин для ін'єкцій 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб
2) проведений дослідження	так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтуйте

так ні

Доклінічні дослідження не проводились.

Лікарський засіб Лідокаїн, розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 2 мл, в ампулах № 10 є водним розчином для парентерального застосування, який має той самий режим дозування, містить ті ж самі діючу та допоміжні речовини в однаковій молярній концентрації, що й референтний лікарський засіб Ксилокайн, розчин для ін'єкцій 20 мг/мл («Aspen Pharma Trading Limited», Ірл.).

Лідокаїн, розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл є фармацевтично еквівалентним до лікарського засобу Ксилокайн, розчин для ін'єкцій 20 мг/мл («Aspen Pharma Trading Limited», Ірл.).

Тому відповідно до вимог Настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності». СТ-Н МОЗУ 42-7.2:2018» та Наказу МОЗ України № 426 (із змінами) «Про затвердження Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію)» 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: <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)



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)	Лідокаїн, розчин для ін'екцій 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10
2. Заявник	ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна
3. Виробники	ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна
4. Проведені дослідження:	так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати

Клінічні випробування не проводилися.

Лікарський засіб Лідокаїн, розчин для ін'екцій, 20 мг/мл, по 2 мл, в ампулах № 10 є водним розчином для парентерального застосування, який має той самий режим дозування, містить ті ж самі діючу та допоміжні речовини в однаковій молярній концентрації, що й референтний лікарський засіб Ксилокайн, розчин для ін'екцій 20 мг/мл («Aspen Pharma Trading Limited», Ірл.).

Лідокаїн, розчин для ін'екцій, 20 мг/мл, по 2 мл, в ампулах № 10 є фармацевтично еквівалентним до лікарського засобу Ксилокайн, розчин для ін'екцій 20 мг/мл («Aspen Pharma Trading Limited», Ірл.).

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	Генеричний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	—
6. Фаза клінічного випробування	—
7. Період проведення клінічного випробування	3 _____ 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)



Лисицький А.Г.