

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):	Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний  Процедура: державна реєстрація лікарського засобу <b>Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі</b> , по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці
2) проведені дослідження	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати  Дані модулю надані у формі Огляду доклінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб <b>Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі</b> , по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці подано на державну реєстрацію за процедурою: реєстрація генеричного лікарського засобу.
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)



**Колесніков Дмитро Дмитрович**

(П. І. Б.)

**Голова правління**

(посада)

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)	<b>Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці</b>
2. Заявник	<b>Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»</b>
3. Виробник	<b>Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»</b>
4. Проведені дослідження:	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтувати Дані модулю надані у формі Огляду клінічних даних у зв'язку з тим, що матеріали реєстраційного досьє на лікарський засіб <b>Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці</b> подано на державну реєстрацію за процедурою: реєстрація генеричного лікарського засобу.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб, однокомпонентний Процедура: державна реєстрація лікарського засобу <b>Іпідакрин, розчин для ін'єкцій 5 мг/мл або 15 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці, або по 100 ампул в пачці</b> .
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 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)

(пілпис)

## **Колесніков Дмитро Дмитрович**

(П. И. Б.)

## Голова правління

(посада)