

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):	Жозегуд <sup>®</sup> , таблетки, вкриті плівковою оболонкою					
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або <u>планується реєстрація</u>	Генеричний лікарський засіб					
2) проведені дослідження	<table border="1" style="width: 100px; margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>о</td> <td>так</td> <td>+</td> <td>ні</td> <td>якщо ні, обґрунтувати згідно до п. 1.4 розділу III наказу МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами) у модулях 4 та 5 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань</td> </tr> </table>	о	так	+	ні	якщо ні, обґрунтувати згідно до п. 1.4 розділу III наказу МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами) у модулях 4 та 5 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань
о	так	+	ні	якщо ні, обґрунтувати згідно до п. 1.4 розділу III наказу МОЗ від 26.08.2005 № 426 (зі змінами) у модулях 4 та 5 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань		
2. Фармакологія:						
1) первинна фармакодинаміка	не надається					
2) вторинна фармакодинаміка	не надається					
3) фармакологія безпеки	не надається					
4) фармакодинамічні взаємодії	не надається					
3. Фармакокінетика:						
1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації	не надається					
2) всмоктування	не надається					
3) розподіл	не надається					
4) метаболізм	не надається					
5) виведення	не надається					
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	не надається					
7) інші фармакокінетичні дослідження	не надається					

4. Токсикологія:

1) токсичність у разі одноразового введення	не надається
2) токсичність у разі повторних введень	не надається
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	
<i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	не надається
4) канцерогенність:	
довгострокові дослідження	не надається
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	не надається
додаткові дослідження	не надається
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	не надається
ембріотоксичність	не надається
пренатальна і постнатальна токсичність	не надається
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	не надається
6) місцева переносимість	не надається
7) додаткові дослідження токсичності:	
антигенність (утворення антитіл)	не надається
імунотоксичність	не надається
дослідження механізмів дії	не надається
лікарська залежність	не надається
токсичність метаболітів	не надається
токсичність домішок	не надається
інше	не надається

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)	Жозегуд®, таблетки, вкриті плівкою оболонкою
2. Заявник	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
3. Виробник	Cyndea Pharma, S.L. (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії та випуск серії)/АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД» (контроль серії та випуск серії)
4. Проведені дослідження:	+      так      о      ні      якщо ні, обґрунтувати
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або <u>планується реєстрація</u>	Генеричний лікарський засіб
5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування	Open label, two-periods, cross-over, controlled, block randomized, single dose bioequivalence study of drospirenone 3.0mg/ ethinyl estradiol 0.02mg film-coated tablets (test formulation - cyndea pharma, spain) vs. equal dose of reference formulation in healthy female volunteers.under fasting conditions
6. Фаза клінічного випробування	Дослідження біоеквівалентності
7. Період проведення клінічного випробування	31.10.2011 – 10.001.2012 р.
8. Країни, де проводилося клінічне випробування	The Moldavian Republic
9. Кількість досліджуваних	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування	The aim of the study was to assess the bioequivalence of the Drospirenone 3.0 mg/ Ethinyl Estradiol 0.02mg, following a 1 x (3.0 mg + 0.02 mg) as single oral dose (one film coated tablet of TEST formulation) versus equal dose of REFERENCE formulation, all administered to fasting healthy volunteers, of

11. Дизайн клінічного випробування	feminine gender. The bioequivalence assessment was based on plasma drug levels of Drospirenone and of Ethinyl Estradiol.
12. Основні критерії включення	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	Жозегуд®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	Yasminelle® 3mg/0.02mg film coated tablets
15. Супутня терапія	відсутня
16. Критерії оцінки ефективності	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
17. Критерії оцінки безпеки	не надається
18. Статистичні методи	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
20. Результати ефективності	Не надається відповідно до Закону України «Про доступ до публічної інформації»
21. Результати безпеки	не надається
22. Висновок (заключення)	In conclusion, considering the similarity of the pharmacokinetic profiles of the two Drospirenone + Ethynodiol-3-one formulations used in the present study and the comparative statistic results obtained, it can be stated that the TEST product, Drospirenone 3.0 mg / Ethynodiol-3-one 0.02mg film-coated tablets of CYNDEA PHARMA S.L.-Spain, is bioequivalent with the REFERENCE product, Yasminelle 0.02mg/3 mg comprimidos recubiertos con pelicula manufactured by Bayer Schering Pharma AG.