

Звіт про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення):

МОКСИФЛОКСАЦИН

1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація

Генеричний лікарський засіб

2) проведено дослідження

так **ні** МОКСИФЛОКСАЦИН, розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, виробництва ПАТ «Галичфарм», Україна, є генеричним ЛЗ.
Згідно з Наказом МОЗ України №426 «Про затвердження 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» (у редакції наказу МОЗ України від 23.07.2015 № 460) власні доклінічні дослідження не вимагаються.

2. Фармакологія:

1) первинна фармакодинаміка

н/п

2) вторинна фармакодинаміка

н/п

3) фармакологія безпеки

н/п

4) фармакодинамічні взаємодії

н/п

3. Фармакокінетика:

1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації

н/п

2) всмоктування	н/п
3) розподіл	н/п
4) метаболізм	н/п
5) виведення	н/п
6) фармакокінетичні взаємодії (доклінічні)	н/п
7) інші фармакокінетичні дослідження	н/п
4. Токсикологія:	
1) токсичність у разі одноразового введення	н/п
2) токсичність у разі повторних введень	н/п
3) генотоксичність: <i>in vitro</i>	н/п
<i>in vivo</i> (включаючи додаткову оцінку з токсикокінетики)	н/п
4) канцерогенність:	н/п
довгострокові дослідження	н/п
короткострокові дослідження або дослідження середньої тривалості	н/п
додаткові дослідження	н/п
5) репродуктивна токсичність та токсичний вплив на розвиток потомства:	н/п
вплив на фертильність і ранній ембріональний розвиток	н/п
ембріотоксичність	н/п

пренатальна і постнатальна токсичність	н/п
дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія	н/п
6) місцева переносимість	н/п
7) додаткові дослідження токсичності:	н/п
антигенність (утворення антитіл)	н/п
імунотоксичність	н/п
дослідження механізмів дії	н/п
лікарська залежність	н/п
токсичність метаболітів	н/п
токсичність домішок	н/п
інше	н/п
5. Висновки щодо доклінічного вивчення	<p>Лікарський засіб МОКСИФЛОКСАЦИН, розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, виробництва ПАТ «Галичфарм», Україна, є генеричним ЛЗ. Згідно з Наказом МОЗ України №426 «Про затвердження 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» (у редакції наказу МОЗ України від 23.07.2015 № 460) власні доклінічні дослідження не вимагаються.</p>
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	<p>(підпись)</p> <p><u>Сергій СУР</u> (П. І. Б.)</p> 

Звіт про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності — МОКСИФЛОКСАЦИН
номер реєстраційного посвідчення)

2. Заявник ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД»

3. Виробник ПАТ «Галичфарм», Україна

4. Проведені дослідження:

о так **ні** МОКСИФЛОКСАЦИН, розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, виробництва ПАТ «Галичфарм», Україна, є генеричним лікарським засобом. Згідно з розділом «Парентеральні розчини» додатку II настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» СТ-Н МОЗУ 42-7.3:2020, дослідження біоеквівалентності не є необхідними

1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація Генеричний лікарський засіб

5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування

н/п

6. Фаза клінічного випробування

н/п

7. Період проведення клінічного випробування

н/п

8. Країни, де проводилося клінічне випробування

н/п

9. Кількість досліджуваних

н/п

10. Мета та вторинні цілі клінічного випробування

н/п

11. Дизайн клінічного випробування

н/п

12. Основні критерії включення	н/п
13. Досліджуваний лікарський засіб, спосіб застосування, сила дії	н/п
14. Препарат порівняння, доза, спосіб застосування, сила дії	н/п
15. Супутня терапія	н/п
16. Критерії оцінки ефективності	н/п
17. Критерії оцінки безпеки	н/п
18. Статистичні методи	н/п
19. Демографічні показники досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо)	н/п
20. Результати ефективності	н/п
21. Результати безпеки	н/п
22. Висновок (заключення)	<p>Лікарський засіб МОКСИФЛОКСАЦИН, розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, виробництва ПАТ «Галичфарм», Україна, є генеричним лікарським засобом.</p> <p>Згідно з розділом «Парентеральні розчини» додатку II настанови «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності» СТ-Н МОЗУ 42-7.3:2020, дослідження біоеквівалентності не є необхідними</p>
Заявник (власник реєстраційного посвідчення)	 <p>(підпись)</p> <p><u>Сергій СУР</u> (П. І. Б.)</p>