

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)

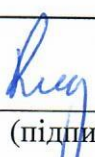
**ЗВІТ**  
**про доклінічні дослідження**

|  |  |
|--|--|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):   | Доксорубіцин Дженефарм, розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, скляний флакон по 5 мл або 25 мл |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація   | Генеричний лікарський засіб  |
| 2) проведені дослідження   | так <u>ні</u> якщо ні, обґрунтувати  |
| Згідно наказу № 460 МОЗ України від 23.07.2015 для генериків не надаються результати власних токсикологічних та фармакологічних випробувань. Токсикологічні та фармакологічні випробування описані у 4 модулі реєстраційного досьє з використанням наукових літературних джерел. |  |
| 2. Фармакологія:   |  |
| 1) первинна фармакодинаміка  | Згідно літературних джерел   |
| 2) вторинна фармакодинаміка  | Згідно літературних джерел   |
| 3) фармакологія безпеки  | Згідно літературних джерел   |
| 4) фармакодинамічні взаємодії  | Згідно літературних джерел   |
| 3. Фармакокінетика:  |  |
| 1) аналітичні методики та звіти щодо їх валідації  | Згідно літературних джерел   |

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

|   |                            |
|---|----------------------------|
| пренатальна і постнатальна токсичність  | Згідно літературних джерел |
| дослідження, при яких препарат уводиться потомству (нестатевозрілим тваринам) та/або оцінюється віддалена дія | Згідно літературних джерел |
| 6) місцева переносимість  | Згідно літературних джерел |
| 7) додаткові дослідження токсичності:   | Згідно літературних джерел |
| антигенність (утворення антитіл)  | Згідно літературних джерел |
| імунотоксичність  | Згідно літературних джерел |
| дослідження механізмів дії  | Згідно літературних джерел |
| лікарська залежність  | Згідно літературних джерел |
| токсичність метаболітів   | Згідно літературних джерел |
| токсичність домішок   | Згідно літературних джерел |
| інше  | Згідно літературних джерел |
| 5. Висновки щодо доклінічного вивчення  | Згідно літературних джерел |

Повноважний  
представник

  
(підпис)  
Римар М.В.

## 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)   | Доксорубіцин Дженефарм, розчин для ін'екцій, 2 мг/мл, скляний флакон по 5 мл або 25 мл   |
| 2. Заявник  | Дженефарм С.А., Греція   |
| 3. Виробник   | Дженефарм С.А., Греція   |
| 4. Проведені дослідження:   | так <b>ні</b> якщо ні, обґрунтувати<br><br>Згідно наказу № 460 МОЗ України від 23.07.2015 для генериків не надаються результати власних клінічних досліджень. Клінічні дослідження щодо ефективності та безпечності застосування лікарських засобів з діючою речовиною епірубіцину гідрохлорид у людей описані у 5 модулі реєстраційного досьє з використанням наукових літературних джерел. |
| 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:<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 досліджені популяції (стать, вік, раса, тощо) | -                         |
| 20. Результати ефективності  | -                         |
| 21. Результати безпеки   | -                         |

22. Висновок  
(заключення)

Повноважний  
представник

  
(підпис)

Римар М.В.