

### Звіт про доклінічні дослідження

|  |  |
|--|--|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення): | <b>НІМЕСУЛІД</b> , гель 10 мг/г по 30 г, 40 г або 100 г у тубах; по 30 г, 40 г або 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону   |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація       | Лікарський засіб, який має добре вивчене медичне застосування  |
| 2) проведені дослідження   | так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати<br>Власні доклінічні дослідження не проводились, оскільки до складу лікарського засобу входить відома діюча речовина (німесулід), яка має добре вивчене медичне застосування і вже давно використовується у фармацевтичній галузі при виробництві твердих та м'яких форм, а також входить до складу комбінованих препаратів. Препарати на основі даної діючої речовини мають великий клінічний досвід застосування і добре вивчені в клінічній практиці. |
| 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:<br><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)  |  <p>Голова правління АТ «Лубніфарм» Вашук С.Г.</p> |

Наказ, Міністерство охорони здоров'я України, від 27.06.2019 № 1528,  
 «Про затвердження змін 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»

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>НІМЕСУЛД</b> , гель 10 мг/г по 30 г, 40 г або 100 г у тубах; по 30 г, 40 г або 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону   |
| 2. Заявник  | АТ «Лубнифарм»  |
| 3. Виробник   | АТ «Лубнифарм»  |
| 4. Проведені дослідження:   | так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати<br>Власні клінічні дослідження не проводились, оскільки проведений детальний аналіз загальнодоступних опублікованих літературних джерел свідчать про те, що є великий клінічний досвід застосування. Численні клінічні дослідження, системні огляди, мета-аналізи клінічних досліджень і наукові публікації щодо клінічного досвіду свідчать про визнану клінічну ефективність і прийнятний рівень безпеки. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація        | Лікарський засіб, який має добре вивчене медичне застосування   |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодований номер клінічного випробування | -   |
| 6. Фаза клінічного випробування   | -   |
| 7. Період проведення клінічного випробування                                    | -   |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування                                 | -   |
| 9. Кількість досліджуваних  | -   |
| 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) | <br><b>Голова правління АТ «Лубнифарм» Вашук С.Г.</b><br><i>(П.Г.Б.)</i> |

Наказ. Міністерства охорони здоров'я України, від 27.06.2019 № 1528,  
 «Про затвердження змін 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»