

## Звіт про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення):	<b>МЕЛОКСИКАМ-ВІСТА, розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл</b>				
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб згідно з пунктом 1 (підпунктом 1.3) розділу III Порядку наказу МОЗ України від 23 липня 2015 року № 460.				
2) проведені дослідження	о	так	<input checked="" type="checkbox"/>	ні	якщо ні, обґрунтувати
Обґрунтування: Це генеричний лікарський засіб. Відповідно до вимог розділу III 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 (наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 [зі змінами, чинна редакція]) та статті 10.1 Директиви 2001/83/ЄС доклінічні дослідження не вимагаються.					
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

Представник  
заявника  
(власника  
реєстраційного  
посвідчення)



## Звіт про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності — номер реєстраційного посвідчення)	<b>МЕЛОКСИКАМ-ВІСТА, розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл</b>			
2. Заявник	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, Англія			
3. Виробник	<u>ХЕЛП С.А., Греція</u>			
4. Проведені дослідження:	так	<input checked="" type="checkbox"/>	ні	якщо ні, обґрунтувати
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Генеричний лікарський засіб згідно з пунктом 1 (підпунктом 1.3) розділу III Порядку наказу МОЗ України від 23 липня 2015 року № 460.			
<p><b>Обґрунтування:</b> Це генеричний лікарський засіб. Відповідно до вимог розділу III 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 (наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.08.2005 № 426 [зі змінами, чинна редакція]) та статті 10.1 Директиви 2001/83/ЄС клінічні дослідження не вимагаються. МЕЛОКСИКАМ-ВІСТА, розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл подібний до інноваційного препарату MOVATEC®, solution for injection 15 mg /1.5 ml (Boehringer Ingelheim International GmbH, Germany), який присутній на ринку Європейського Союзу понад 10 років. Обидва продукти демонструють однакові профілі безпеки та ефективності, мають однакові показання до застосування.</p>				
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)   | - |

Представник  
заявника  
(власника  
реєстраційного  
посвідчення)



Федоренко М.А.  
(П. І. Б.)