

## 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

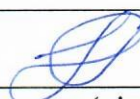
#### про доклінічні дослідження

|  |   |
|--|---|
| 1. Назва лікарського засобу (за наявності - номер реєстраційного посвідчення):   | <b>ФАРІДАМІН, спрей для ротової порожнини зі смаком м'яти або лимона, 1,5 мг/мл</b> |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація   | Гібридний лікарський засіб  |
| 2) проведені дослідження так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати Відповідно до пункту 1.3. Розділу III Наказу МОЗ України №426 зі змінами та відповідно до статті 10.3 Директиви 2001/83/ЄС, результати власних доклінічних досліджень не надаються. |   |
| 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:  | -   |

dv

|   |   |
|---|---|
| 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  | - |

Уповноважений представник



(підпис)

Положаєнко І.І.

(П.І.Б)

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)                                      | ФАРІДАМІН, спрей для ротової порожнини зі смаком м'яти або лимона, 1,5 мг/мл   |
| 2. Заявник   | Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна», Україна  |
| 3. Виробник  | Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна», Україна  |
| 4. Проведені дослідження: так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтуйте | Згідно з Настановою СТ-Н МОЗУ 42-7.4:2022 «Лікарські засоби. Дослідження біоеквівалентності», Додаток II, розділ «Лікарські засоби місцевої дії та місцевого застосування» лікарський засіб ФАРІДАМІН є фармацевтично еквівалентним до оригінального лікарського засобу. Результати власних клінічних досліджень не надаються. |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація   | Гібридний лікарський засіб   |
| 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)   | - |

Уповноважений представник



(підпис)

Положаєнко І.І.  
(П.І.Б)