

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): | СУЛЬФОКАЇН розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб |
| 2) проведені дослідження | так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати |
| <p>Доклінічні дослідження не проводились тому, що генеричний лікарський засіб Сульфокан, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулі є фармацевтично еквівалентним по відношенню до референтного препарату Сульфокамфокаїн-Дарниця, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулі (ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна). Генеричний та референтний лікарські засоби, є розчинами для ін'єкцій та застосовуються внутрішньом'язово, внутрішньовенно або підшкірно. Враховуючи доведення фармацевтичної еквівалентності обох препаратів та відповідно до вимог Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020) немає необхідності у проведенні власних доклінічних (фармакологічних та токсикологічних) досліджень.</p> | |
| 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: in vitro | — |
| in vivo (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)



Лисицький А.Г.
(п.п.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) | СУЛЬФОКАЇН розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 |
| 2. Заявник | ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна |
| 3. Виробники | ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна |
| 4. Проведені дослідження: | так ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати |
| <p>Клінічні випробування не проводились тому, що генеричний лікарський засіб Сульфокан, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулі є фармацевтично еквівалентним по відношенню до референтного препарату Сульфокан-Дарниця, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл в ампулі (ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна). Обидва лікарські засоби є розчинами для ін'єкцій та застосовуються внутрішньовенно, внутрішньом'язово або підшкірно. Враховуючи доведення фармацевтичної еквівалентності генеричного лікарського засобу до референтного препарату, у відповідності до вимог Настанови СТ-Н МОЗУ 42-7.4:2022, положенням Керівництва Європейського медичного агентства (CPMP/EWP/QWP/1401/98 Rev. 1 «Guideline on the Investigation of Bioequivalence») та Наказу МОЗ України № 426 (у редакції від 10.11.2020), немає необхідності у проведенні дослідження біоеквівалентності та інших власних клінічних досліджень.</p> | |
| 1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація | Генеричний лікарський засіб |
| 5. Повна назва клінічного випробування, кодовий номер клінічного випробування | — |
| 6. Фаза клінічного випробування | — |
| 7. Період проведення клінічного випробування | з _____ по _____ |
| 8. Країни, де проводилося клінічне випробування | — |
| 9. Кількість досліджуваних | запланована: — 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 досліджуваної популяції (стать, вік, раса, тощо) | — |
| 20. Результати ефективності | — |
| 21. Результати безпеки | — |
| 22. Висновок (заключення) | |

Заявник
(власник реєстраційного посвідчення)



Лисинський А.Г.