

## Звіт про доклінічні дослідження

1. Назва лікарського засобу (за наявності – номер реєстраційного посвідчення):	Кордерія Моно, таблетки по 4 мг; 8 мг
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	генеричний лікарський засіб
2) проведені дослідження	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні      якщо ні, обґрунтувати

Для генеричних лікарських засобів не вимагається проведення власних токсикологічних та фармакологічних доклінічних досліджень.

### 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)

Директор  
ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»  
Клім ТИМКО



## Звіт №1 про клінічне випробування

1. Назва лікарського засобу (за наявності – номер реєстраційного посвідчення)	Кордерія Моно, таблетки по 4 мг; 8 мг
2. Заявник	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»
3. Виробник	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» АТ «ФАРМАК»
4. Проведені дослідження:	<input type="checkbox"/> так <input checked="" type="checkbox"/> ні якщо ні, обґрунтуйте

Згідно Наказу МОЗ України № 1528 від 27.06.2019 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 затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26 серпня 2005 року № 426, зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 19 вересня 2005 року за № 1069/11349 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 23 липня 2015 року № 460)

для лікарських засобів у твердих дозованих формах системної дії з негайним вивільненням для орального застосування застосовується процедура біовейвер на підставі БСК. Дослідження біоеквівалентності *in vitro* обмежуються високорозчинними діючими речовинами з відомою абсорбцією у людини, що не мають вузького терапевтичного індексу.

Препарат Кордерія Моно, таблетки, по 4 мг, 8 мг відповідає зазначеним вище вимогам. За результатами порівняльних досліджень розчинення *in vitro* було доведено максимальну подібність профілів розчинення досліджуваного і референтного лікарських засобів у всіх середовищах (рН 1,2, рН 4,5, рН 6,8), що є підставою для відмови від проведення досліджень біоеквівалентності *in vivo*.

Таким чином, була доведена біоеквівалентність між референтним та генеричним ЛЗ на підставі комплексної оцінки біофармацевтичних властивостей і результатів досліджень кінетики розчинення *in vitro* в рамках процедури біовейвер на підставі БСК.

1) тип лікарського засобу, генеричний лікарський засіб  
за яким проводилася або  
планується реєстрація

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)

Директор  
ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»  
Клим ТИМКО

