

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):	ОКСИНАЗАЛ, спрей назальний 0,05%, по 10 мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з контролем першого розкриття у пачці з картону
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
2) проведені дослідження так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтувати Відповідно до пункту 1.4. Розділу III Наказу МОЗ України №426 зі змінами та відповідно до статті 10(а) 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: <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	-

Уповноважена особа представника заявитика

(підпис)

Циганкова Марія
(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)	ОКСИНАЗАЛ, спрей назальний 0,05%, по 10 мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-роздилювачем і кришкою з контролем першого розкриття у пачці з картону
2. Заявник	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна
3. Виробник	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»
4. Проведені дослідження: так <input type="checkbox"/> ні <input checked="" type="checkbox"/> якщо ні, обґрунтуйте	Відповідно до пункту 1.4. Розділу III Наказу МОЗ України №426 зі змінами та відповідно до статті 10(а) Директиви 2001/83/ЄС, результати власних клінічних досліджень не надаються.
1) тип лікарського засобу, за яким проводилася або планується реєстрація	Лікарський засіб з добре вивченим медичним застосуванням
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)	-

Уповноважена особа представника заявитика

(підпис)

Циганкова Марія

(П.І.Б)