



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

« 21 » января 2021 г.

№ 3


г. Москва

О выборе референтных лекарственных препаратов для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов

В соответствии с Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Союза от 23 декабря 2014 года, Положением об Экспертном комитете, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 75, и пунктом 18 Правил проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии № 85 от 3 ноября 2016 г., Экспертный комитет по лекарственным средствам **рекомендует:**

для целей исследования биоэквивалентности препарата «ибупрофен+[левоментол]» в лекарственной форме гель для наружного применения использовать препарат Дип Рилиф®, гель для наружного применения, 5%+3%, производитель Ментолатум Компани Лимитед, Великобритания;

для целей исследования биоэквивалентности препарата «Хлоропирамин» в лекарственных формах для перорального применения использовать препарат Супрастин, таблетки 25 мг, производитель ЗАО «Фармацевтический завод ЭГИС», Венгрия.

Член Коллегии (Министр)
по техническому регулированию,
Председатель Экспертного комитета
по лекарственным средствам  В.В. Назаренко