



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«17» августа 2022 г.

г. Москва

№ 63

**О выборе референтного лекарственного препарата
для целей исследования биоэквивалентности
лекарственных препаратов (содержащих
действующее вещество с МНН «цефодизим»,
порошок для приготовления раствора
для внутривенного и внутримышечного введения,
250 мг, 500 мг, 1000 мг, 2000 мг)**

В соответствии с Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года, Положением об Экспертном комитете по лекарственным средствам, 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 от 3 ноября 2016 г. № 85, Экспертный комитет по лекарственным средствам **рекомендует:**

для целей исследования эквивалентности воспроизведенного лекарственного препарата с МНН «цефодизим» в лекарственной форме лиофилизированный порошок для приготовления инъекционного раствора, 250 мг, 500 мг, 1000 мг, 2000 мг, в качестве референтного использовать воспроизведенный лекарственный препарат Диезим, порошок для приготовления раствора для внутримышечного и

внутривенного введения 250 мг, 500 мг, 1000 мг, 2000 мг (компания Recordati Industria Chimica E Farmaceutica S.P.A.).

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



В.В. Назаренко