



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«21» мая 2025 г.

№ 352

г. Москва

О выборе референтного лекарственного препарата для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов (содержащих комбинацию действующих веществ с МНН «парацетамол» + «фенилэфрин» + «фенирамин» + «аскорбиновая кислота» в лекарственной форме порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 325 мг + 10 мг + 20 мг + 50 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 подпунктами «б» и «д» пункта 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 проведения исследований биоэквивалентности лекарственного препарата, содержащего комбинацию действующих веществ с МНН «парацетамол» + «фенилэфрин» + «фенирамин» + «аскорбиновая кислота» в лекарственной форме порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 325 мг + 10 мг + 20 мг + 50 мг, в качестве референтного использовать комбинированный лекарственный препарат ТераФлю от гриппа и простуды в лекарственной форме порошка для приготовления раствора для приема внутрь, 325 мг + 10 мг + 20 мг + 50 мг (GlaxoSmithKline, Великобритания).

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

В.Б. Татарицкий