



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«18» июля 2024 г.

№ 268

г. Москва

О выборе референтного лекарственного препарата для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов (с группировочным наименованием «гемицеллюлаза» + «желчи компоненты» + «панкреатин» в лекарственной форме таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой, 50 мг + 25 мг + 192 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 «г» 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 с группировочным наименованием «гемицеллюлаза» + «желчи компоненты» + «панкреатин» в лекарственной форме таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой, 50 мг + 25 мг + 192 мг в качестве референтного использовать гибридный лекарственный препарат Фестал в лекарственной форме таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой, 50 мг + 25 мг + 192 мг (Санофи Индия Лимитед, Индия).

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

В.Б. Татарицкий