



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«4, 10» мая 2023 г.

№ 119

г. Москва

О выборе референтного лекарственного препарата для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов (содержащих действующее вещество с комбинацией МНН и группировочного наименования «мелоксикам»+«перца стручкового плодов настойка» в лекарственной форме крем для наружного применения, 30 мг/г + 100 мг/г)

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 подпунктом «г» 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 исследования эквивалентности комбинированного гибридного лекарственного препарата, содержащего действующие вещества с комбинацией МНН и группировочного наименования «мелоксикам»+«перца стручкового плодов настойка» в лекарственной форме крем для наружного применения, 30 мг/г + 100 мг/г, в качестве референтного использовать комбинированный гибридный лекарственный препарат Артраксикам в лекарственной форме крем для наружного применения, 30 мг/г + 100 мг/г (АО «Нижфарм», Россия).

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

В.В. Назаренко