



# ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

## ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

### РЕКОМЕНДАЦИЯ

«18» июля 2024 г.

№ 272

г. Москва

**О выборе референтного лекарственного препарата для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов (содержащих комбинацию действующих веществ с МНН «орнидазол» + «неомицин» + «преднизолон» + «эконазол» в лекарственной форме таблетки вагинальные 500 мг + 65000 МЕ + 3 мг + 100 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 (далее – Правила биоэквивалентности), Экспертный комитет по лекарственным средствам **рекомендует:**

для целей проведения исследований биоэквивалентности лекарственного препарата, содержащего комбинацию действующих веществ с МНН «орнидазол» + «неомицин» + «преднизолон» + «эконазол» в лекарственной форме таблетки вагинальные 500 мг + 65000 МЕ + 3 мг + 100 мг в качестве референтного использовать гибридный лекарственный препарат Эльжина, в лекарственной форме таблетки вагинальные, 65000 МЕ + 500 мг + 3 мг + 100 мг (Акционерное общество «ВЕРТЕКС» (АО «ВЕРТЕКС»), Российская Федерация);

обратить внимание заявителей на необходимость соблюдения Требований к проведению клинических исследований лекарственных препаратов, содержащих известное действующее вещество (вещества), в лекарственных формах, оказывающих местное действие (приложение № 11 к Правилам биоэквивалентности) и Требований к качеству и биоэквивалентности лекарственных препаратов для местного применения при нанесении на кожу и иными способами локального применения (приложение № 13 к Правилам биоэквивалентности);

обратить внимание заявителей, что в ряде государств – членов Евразийского экономического союза, комбинация с МНН «орнидазол» + «неомицин» + «преднизолон» + «эконазол» рассматривается как нерациональная.

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



В.Б. Татарицкий