



## ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

### ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

#### РЕКОМЕНДАЦИЯ

«17» июля 2023 г.

г. Москва

№ 147

**О выборе референтного лекарственного препарата для целей исследования биоэквивалентности комбинированных лекарственных препаратов (содержащих комбинацию действующих веществ с МНН «парацетамол» + «фенирамина малеат» + «фенилэфрина гидрохлорид» в лекарственной форме порошок для приготовления раствора для приема внутрь 325 мг + 20 мг + 10 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 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 проведения исследований биоэквивалентности гибридных комбинированных лекарственных препаратов, содержащих действующие вещества с «парацетамол» + «фенирамина малеат» + «фенилэфрина гидрохлорид» в лекарственной форме порошок для приготовления раствора для приема внутрь 325 мг + 20 мг + 10 мг, в качестве референтного использовать комбинированный гибридный лекарственный препарат ТераФлю в лекарственной форме порошок для приготовления раствора для приема внутрь (компания АО «ГлаксоСмитКляйн Хелскер», Россия);

обратить внимание заявителей на достаточность проведения исследований эквивалентности для данного вида комбинации действующих веществ по действующему веществу с МНН «парацетамол».

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



В.В. Назаренко