



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ЭКСПЕРТНЫЙ КОМИТЕТ ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«22» сентября 2021 г.

№ 25

г. Москва

**О выборе референтного лекарственного препарата
для целей исследования биоэквивалентности лекарственных препаратов
(группировочное наименование «оксиэтиламмония метилфеноксиацетат»)**

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, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 75 и пунктом 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 лекарственного препарата с группировочным наименованием «оксиэтиламмония метилфеноксиацетат» в лекарственной форме таблетки 200 мг в качестве референтного препарата для проведения клинических исследований эквивалентности использовать гибридный лекарственный препарат Трекрезан, таблетки 200 мг,

компании АО «Вертекс» (владелец регистрационного удостоверения «ООО Гротекс», Россия).

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



В.В. Назаренко