

Додаток № 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
03.03.2020 № 613

Назва клінічного випробування, код, версія та дата	«Клінічне дослідження з оцінки біоеквівалентності лікарських засобів Касарк® HD, таблетки по 32 мг/25 мг (АТ «Київмедпрепарат», Україна) та Atacand® PLUS forte, таблетки по 32 мг/25 мг (AstraZeneca GmbH, Німеччина) за участі здорових добровольців», код дослідження CAS-H, 3.0 від 15.01.2020 р.
Заявник, країна	АТ «Київмедпрепарат», Україна
Спонсор, країна	АТ «Київмедпрепарат», Україна
Перелік досліджуваних лікарських засобів лікарська форма, дозування, виробник, країна	Касарк® HD (Кандесартану цилексетил/Гідрохлортіазид); таблетки; 32 мг/25 мг; АТ «Київмедпрепарат», Україна
Відповідальний (і) дослідник (и) та місце (я) проведення випробування в Україні	1) д.м.н., проф. Зупанець І. А. Клініко-діагностичний центр Національного фармацевтичного університету, кафедра клінічної фармакології та клінічної фармації НФаУ, м. Харків 2) к.б.н. Сабко В.Є. Біоаналітична лабораторія ТОВ «Клінфарм», м. Ірпінь
Препарати порівняння, виробник та країна	Atacand® PLUS forte (Кандесартану цилексетил/Гідрохлортіазид); таблетки; 32 мг/25 мг; AstraZeneca GmbH, Germany; АТ «Київмедпрепарат», Україна
Супутні матеріали/препарати супутньої терапії	— / —

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський