

О Руководстве по указанию наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения, инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) и маркировке лекарственного растительного препарата

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17 мая 2022 года № 20.

Коллегия Евразийской экономической комиссии в соответствии со статьей 30 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, пунктом 3 статьи 3, подпунктами "а" и "в" пункта 2 статьи 4, статьей 7 и пунктом 3 статьи 8 Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года, а также в целях гармонизации требований к указанию наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения, инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) и маркировке лекарственного растительного препарата, установленных законодательством государств — членов Евразийского экономического союза,

рекомендует государствам — членам Евразийского экономического союза по истечении 6 месяцев с даты опубликования настоящей Рекомендации на официальном сайте Евразийского экономического союза применять Руководство по указанию наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения, инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) и маркировке лекарственного растительного препарата согласно приложению.

Председатель Коллегии Евразийской экономической комиссии

М. Мясникович

ПРИЛОЖЕНИЕ к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии

от 17 мая 2022 г. № 20

РУКОВОДСТВО

по указанию наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского

применения, инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) и маркировке лекарственного растительного препарата

I. Общие положения

- 1. Настоящее Руководство содержит рекомендации по указанию наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения, инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) и маркировке лекарственных растительных препаратов.
- 2. Настоящее Руководство применяется при подготовке регистрационного досье и экспертизе безопасности, эффективности и качества лекарственных растительных препаратов для их регистрации в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78, в том числе в отношении лекарственных растительных препаратов с упрощенным регистрационным досье.
- 3. Настоящее Руководство увязано с требованиями к инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов и общей характеристике лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 88, Требованиями к маркировке лекарственных средств для медицинского применения и ветеринарных лекарственных средств, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 76, и Руководством по качеству лекарственных растительных препаратов (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 мая 2018 г. № 6).

П. Указание наименования и содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения

- 4. Общая характеристика лекарственного препарата для медицинского применения содержит официальную информацию о лекарственном препарате для медицинского применения, предназначенную для медицинских работников в целях правильного назначения лекарственного препарата и контроля его применения.
- 5. Указание наименования и содержания действующего вещества (веществ) предусматривает указание качественного и количественного состава на единицу дозирования, единицу объема или массы лекарственного растительного препарата (где применимо) в соответствии с его лекарственной формой.

- 6. В настоящем разделе приведены примеры стандартизованных, квантифицированных (приведенных) и прочих растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья).
- 7. В каждом примере приводятся сведения по указанию действующего вещества (веществ) в составе лекарственного растительного препарата в разделе 2 "Качественный и количественный состав" общей характеристики лекарственного растительного препарата.
- 8. Вспомогательные вещества, используемые для доведения (для стандартизованных препаратов на основе лекарственного растительного сырья), другие вспомогательные вещества (например, вещества-носители) рекомендуется указывать в подразделе "Вспомогательные вещества" раздела 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Экстрагенты подлежат указанию только в разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

1. Указание наименования и содержания лекарственного растительного сырья и растительных фармацевтических субстанций в лекарственном растительном препарате

- 9. Для лекарственных растительных препаратов на основе цельного лекарственного растительного сырья, измельченных растительных фармацевтических субстанций и порошка растительных фармацевтических субстанций указываются следующие характеристики:
 - а) наименование используемого лекарственного растительного сырья;
- б) измельченность лекарственного растительного сырья (цельное, измельченное, порошок), если применимо;
 - в) содержание лекарственного растительного сырья;
- г) наименование и содержание компонента (компонентов) с известной терапевтической активностью (стандартизованное лекарственное растительное сырье), если применимо;
- д) наименование и содержание (в виде диапазона) активных маркеров (квантифицированное (приведенное) лекарственное растительное сырье), если применимо.
- 10. Наименование лекарственного растительного сырья формируется из родового и видового названия производящего растения на русском и латинском языках в соответствии с частной фармакопейной статьей Фармакопеи Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11 августа 2020 г. № 100 (далее Фармакопея Союза), или фармакопейной статьей (монографией) фармакопей государств членов Евразийского экономического союза (далее государства-члены) либо в ином случае указывается общепринятое наименование лекарственного растительного сырья (в скобках) в сочетании с

указанием используемой части производящего растения (морфологической группы) на русском и латинском языках, а также при наличии соответствующих требований в законодательстве государства-члена на государственном языке государства-члена, на территории которого обращается лекарственный препарат.

- 11. В случае если для производства лекарственных растительных препаратов, соответствующих требованиям частной фармакопейной статьи Фармакопеи Союза, а при отсутствии в ней фармакопейным статьям фармакопей государств-членов на растительную фармацевтическую субстанцию, предусмотрено использование нескольких видов одного и того же рода производящего растения, наименование формируется только из его родового наименования (например, Шиповник ("Rosae")).
- 12. В случае использования отдельных видов лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (например, стандартизованных, квантифицированных (приведенных)) могут указываться дополнительные сведения.

Пример. Лекарственный растительный препарат содержит цельное лекарственное растительное сырье.

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"Состав: Шиповника плоды (Rosae fructus) 50 г.".

- 13. В случае если лекарственный растительный препарат выпускается в лекарственной форме сбор, указывается наименование каждого компонента, представленного лекарственным растительным сырьем и (или) растительной фармацевтической субстанцией, которое сформировано из родового и видового названий производящего растения на русском и латинском языках в соответствии с частной фармакопейной статьей Фармакопеи Союза, а при отсутствии в ней в соответствии с фармакопейными статьями фармакопей государств-членов в сочетании с указанием используемой части производящего растения (морфологической группы) на русском и латинском языках, а также при наличии соответствующих требований в законодательстве государства-члена на государственном языке государства-члена, на территории которого обращается лекарственный препарат.
- 14. Если в состав лекарственного растительного препарата входит только лекарственное растительное сырье и (или) растительная фармацевтическая субстанция, то количество компонентов выражают в граммах (г) или миллиграммах (мг).

Пример. Лекарственный растительный препарат (сбор).

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"Состав

100 г сбора содержат:

Подорожника большого листья измельченные (*Plant* 25,0 г aginis majoris folia)

Мать-и-мачехи листья измельченные (*Tussilaginis farfarae folia*)

Тысячелистника обыкновенного трава измельченная (*Achilleae millefolii herba*)

Шалфея лекарственного листья измельченные (*Salvi ae officinalis folia*)

Указание наименования и содержания стандартизованного лекарственного растительного сырья (растительных фармацевтических субстанций) в лекарственном растительном препарате

- 15. В лекарственных препаратах на основе стандартизованного лекарственного растительного сырья (стандартизованных растительных фармацевтических субстанций) содержание компонентов с известной терапевтической активностью в рамках критериев приемлемости (допустимых пределах) доводится до заданного содержания путем смешения серий лекарственного растительного сырья или путем добавления к лекарственному растительному сырью вспомогательных веществ.
- 16. Информацию в разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата для лекарственных препаратов, указанных в пункте 15 настоящего Руководства, рекомендуется представлять в следующем объеме:
- а) наименование используемого лекарственного растительного сырья, характеристика физического состояния указываются в соответствии с подразделом 1 раздела II настоящего Руководства;
- б) содержание компонента (компонентов) с известной терапевтической активностью в соответствующих единицах массы в одной дозе;
- в) эквивалентное количество лекарственного растительного сырья (в виде диапазона), если применимо.

Указание наименования и содержания квантифицированного (приведенного) измельченного и порошка лекарственного растительного сырья (растительных фармацевтических субстанций) в лекарственном растительном препарате

- 17. В препаратах на основе квантифицированного (приведенного) измельченного и порошка лекарственного растительного сырья (растительных фармацевтических субстанций) содержание активных маркеров доводится до заданного диапазона.
- 18. Доведение осуществляется посредством смешения серий лекарственного растительного сырья, используемого в производственном процессе.
- 19. Информацию в разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата для лекарственных препаратов, указанных в пункте 17 настоящего Руководства, рекомендуется представлять в следующем объеме:

наименование используемого лекарственного растительного сырья — родовое и видовое название производящего растения на русском и латинском языках в соответствии с частной фармакопейной статьей Фармакопеи Союза, а при отсутствии в ней — в соответствии с фармакопейными статьями фармакопей государств-членов в сочетании с указанием используемой части производящего растения (морфологической группы) на русском и латинском языках, а также при наличии соответствующих требований в законодательстве государства-члена на государственном языке государства-члена, на территории которого обращается лекарственный препарат;

характеристика физического состояния (при необходимости);

количество в соответствующих единицах массы в одной дозе;

наименование и содержание (в виде диапазона) активных маркеров в соответствующих единицах массы в одной дозе и эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья.

Для нетоксичных биологически активных веществ, содержащихся в лекарственном растительном препарате, допускается указывать содержание активных маркеров в редакции "не менее", а количество – в соответствующих единицах массы в одной дозе.

Пример. Доведение посредством смешивания серий лекарственного растительного сырья.

Состав (на 1 таблетку)

Действующие вещества:

Термопсиса ланцетного трава (*Thermopsidis* 6,7 мг, что соответствует 0,08 – 0,12 мг суммы

lanceolatae herba), порошок алкалоидов в пересчете на термопсин

Натрия гидрокарбонат 0,25 мг

Вспомогательные вещества:

Крахмал картофельный, тальк

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 таблетка содержит: 6,7 мг Термопсиса ланцетного травы (*Thermopsidis lanceolatae herba*) порошка, что соответствует 0,08-0,12 мг суммы алкалоидов в пересчете на термопсин, и 0,25 мг натрия гидрокарбоната (*Sodium hydrocarbonate*).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (на 1 таблетку)

Действующие вещества:

Толокнянки обыкновенной листья (Arctostaphylos 30 мг, что соответствует не менее 28 мг суммы uvae ursi folia), порошок фенологликозидов в пересчете на арбутин

Вспомогательные вещества:

Лактозы моногидрат, крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ-200), повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский), кремния диоксид коллоидный, кальция стеарата моногидрат

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 таблетка содержит: 30 мг Толокнянки обыкновенной листьев (Arctostaphylum uva ursi folia) порошка, что соответствует содержанию суммы фенологликозидов в пересчете на арбутин не менее 28 мг.".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Указание наименования и содержания измельченного и порошка лекарственного растительного сырья (растительных фармацевтических субстанций) в прочих лекарственных растительных препаратах

Для лекарственных препаратов на основе измельченного и порошка лекарственного растительного сырья (растительных фармацевтических субстанций), для которых не установлены компоненты с известной терапевтической активностью и активные маркеры, указывается количество лекарственного растительного сырья в граммах (г) или миллиграммах (мг).

Пример. Лекарственный растительный препарат (сбор).

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"Состав

Пустырника трава измельченная (*Leonuri herba*) 25 г Душицы обыкновенной трава измельченная (*Origani vulgaris herba*) 25 г Чабреца трава измельченная (*Thymi serpylli herba*) 25 г Валерианы лекарственной корневища с корнями измельченные (*Valerianae officinalis rhizomata cum 17 г radicibus*) Донника трава измельченная (*Meliloti herba*) 8 г".

2. Указание наименования и содержания растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в лекарственном растительном препарате

Для лекарственных препаратов на основе растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья), получаемых методом экстрагирования лекарственного растительного сырья (настойки, экстракты), указываются следующие характеристики:

наименование используемого лекарственного растительного сырья (в соответствии с подразделом 1 раздела II настоящего Руководства);

вид (консистенция) препарата на основе лекарственного растительного сырья (например, для экстрактов указывается: "сухой", "густой", "жидкий");

количество нативного препарата на основе лекарственного растительного сырья в граммах (г), миллиграммах (мг) или миллилитрах (мл) на единицу дозированной лекарственной формы или на 1 мл (1 г) лекарственного растительного препарата;

наименование и содержание компонента (компонентов) с известной терапевтической активностью (стандартизованные растительные фармацевтические субстанции);

наименование и содержание (в виде диапазона) активных маркеров (квантифицированные (приведенные) растительные фармацевтические субстанции), если применимо;

коэффициент экстракции лекарственного средства (КЭЛ истинный) или эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья (в виде диапазона) (квантифицированные (приведенные) и остальные препараты на основе лекарственного растительного сырья).

Наименование, состав экстрагента (экстрагентов) и его концентрация указывается в подразделе "Вспомогательные вещества" раздела 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Указание наименования и содержания стандартизованных растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) в лекарственных растительных препаратах

В лекарственных препаратах на основе стандартизованных растительных фармацевтических субстанций содержание компонентов с известной терапевтической активностью доводится в допустимых пределах до заданного содержания путем добавления к лекарственной растительной субстанции вспомогательных веществ или путем смешения серий растительных фармацевтических субстанций, используемых в процессе производства. В этом случае рекомендуется указывать наименование и содержание компонентов с известной терапевтической активностью и эквивалентное количество нативной растительной фармацевтической субстанции в виде диапазона в единице дозированной лекарственной формы, если применимо.

Пример.

Состав (на 1 суппозиторий)

Действующие вещества:

Красавки (Белладонны) листьев (*Belladonnae foliorum*) экстракт густой (с содержанием суммы алкалоидов в пересчете на гиосциамин 1,6 %)

КЭЛ истинный: (5-9):1

Экстрагент:

15 мг

Этанол (Спирт этиловый) 70,0 % (об/об)

Вспомогательные вещества для доведения:

Калия сорбат 0.0 - 0.2 %

Количество нативного экстракта: 99,8 – 100,0 %

Вспомогательные вещества:

Фенол, глицерол, макрогол 1500, макрогол 400

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 суппозиторий содержит: 14,97 – 15,00 мг Красавки (Белладонны) листьев (*Belladonnae foliorum*) экстракта густого (эквивалентно

0,070-0,135 г красавки листьев), (5-9):1, что соответствует 0,24 мг суммы алкалоидов в пересчете на гиосциамин.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (на 1 таблетку)

Действующие вещества:

Цимицифуги корневищ с корнями (Cimicifugae rhizomatum cum radicibus) экстракт сухой (с содержанием суммы тритерпеновых агликонов в пересчете на амирин и сухое вещество 1,5 %)

Содержание нативного экстракта: 18 – 20 мг

КЭЛ истинный: (4-10):1

Экстрагент:

Этанол (Спирт этиловый) 50 % (об/об)

Вспомогательные вещества для доведения:

Лактозы моногидрат 0 - 10 %

Вспомогательные вещества:

Повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский, повидон К-17), магния стеарат, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), титана диоксид, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000)

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

<u>"</u>1 таблетка содержит: 18 - 20 мг Цимицифуги корневищ с корнями (*Cimicifugae rhizomatum cum radicibus*) экстракта сухого, (4-10):1, что соответствует 0,3 мг суммы тритерпеновых агликонов в пересчете на амирин.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 50 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

20,7 г

Пример.

Состав (эликсир)

Действующие вещества:

Солодки корней (*Glycyrrhizae radicibus*) экстракт густой (с содержанием глицирризиновой кислоты 14 %)

КЭЛ истинный: (3-7):1

Количество экстракта: 100 %

Аниса обыкновенного плодов (Anisi vulgaris fructus) масло эфирное 0,34

Аммиак водный концентрированный (Ammonii solutio concentrata) 25 %

Вспомогательные вещества:

Экстрагент:

Этанол (Спирт этиловый) 90 % (об/об) : вода очищенная (1:4)

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 мл содержит: 18,6-20,7 мг Солодки корней (*Glycyrrhizae radicibus*) экстракта густого, КЭЛ истинный: (3-7):1, что соответствует 2,9 мг глицирризиновой кислоты; 1,38 г Аммиака раствора 0,25 % (м/м); 3,4 мг Аниса обыкновенного плодов (*Anisi vulgaris fructus*) масла эфирного.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 90 % (об/об): Вода очищенная (1:4).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата

Указание содержания квантифицированных (приведенных) препаратов на основе растительной фармацевтической субстанции

(препаратов на основе лекарственного растительного сырья)

В препаратах на основе квантифицированных (приведенных) растительных фармацевтических субстанций содержание активных маркеров доводится до заданного диапазона путем смешивания серий растительных фармацевтических субстанций, используемых в процессе производства лекарственного растительного препарата.

Рекомендуется указывать наименование и содержание (в виде диапазона) активных маркеров в соответствующих единицах массы в одной дозе (единице дозированной лекарственной формы) и эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья.

Пример.

Состав (на 1 капсулу)

Действующие вещества:

Гинкго двулопастного листьев (Ginkgo biloba foliorum) экстракт сухой (с содержанием суммы флавоноидных гликозидов 22,0-27,0%, 60 мг гинкгогликозидов A, B и C 2,8-3,4%, билобалида 2,6-3,2%)

КЭЛ истинный: (35-67):1

Количество нативного экстракта: 100 %

Приведение:

22,0 – 27,0 % флавоноидов, выраженных по флавоновым гликозидам

2,8-3,4 % гинкгогликозидов A, B и C

2,6 - 3,2 % билобалида

Остальные вспомогательные вещества: 0 %

Экстрагент:

Ацетон 60 % (м/м)

Содержание нативного приведенного экстракта в лекарственном растительном препарате: 60 мг в одной капсуле

Вспомогательные вещества:

Декстроза, лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, тальк, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 капсула содержит: 60 мг Гинкго двулопастного листьев (*Ginkgo biloba foliorum*) экстракта сухого (эквивалентно 2,1-4,0 г листьев Гинкго двулопастного), (35-67):1, что соответствует 13,2-16,2 мг суммы флавоноидных гликозидов, 1,68-2,04 мг гинкголидов A, B и C; 1,56-1,92 мг билобалида.

Экстрагент: Ацетон 60 % (м/м).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Прочие лекарственные препараты на основе растительной фармацевтической субстанции (препараты на основе лекарственного растительного сырья)

Для лекарственных препаратов, не относящихся к лекарственным растительным препаратам на основе стандартизованных и квантифицированных (приведенных) растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья), получаемых методом экстрагирования лекарственного растительного сырья (настойки, экстракты), указываются следующие характеристики:

наименование используемого лекарственного растительного сырья (в соответствии с подразделом 1 раздела II настоящего Руководства);

вид (консистенция) препарата на основе лекарственного растительного сырья (например, для экстрактов указывается: "сухой", "густой", "жидкий", для настойки – " настойка");

количество нативного препарата на основе лекарственного растительного сырья в граммах (г), миллиграммах (мг) или миллилитрах (мл) на единицу дозированной лекарственной формы или на 1 мл (1 г) лекарственного растительного препарата;

коэффициент экстракции лекарственного средства (КЭЛ истинный) или эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья (в виде диапазона); наименование и состав экстрагента (экстрагентов) (если применимо).

Пример.

Состав (настойка)

Действующие вещества:

Боярышника плодов (Crataegi fructus) настойка

КЭЛ истинный: 1:10

Экстрагент:

5 г

Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об)

до 50 мл

Содержание нативной настойки: 100 %

Остальные вспомогательные вещества: 0 %

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 мл препарата содержит: 1 мл Боярышника плодов (*Crataegi fructus*) настойки (эквивалентно 100 мг плодов боярышника), (1:10), что соответствует содержанию суммы флавоноидов в пересчете на гиперозид не менее 0,03 мг.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (экстракт жидкий)

Действующие вещества:

Ромашки аптечной цветков экстракт жидкий (Сһато

millae recutitae flores)

КЭЛ истинный: 1:1

Экстрагент:

2,5 части Аммония раствора 10 % (м/м)

100 г

50 частей Этанола (Спирта этилового) 96 % (об/об)

47,5 частей Воды очищенной

Содержание нативного жидкого экстракта: 100 %

Остальные вспомогательные вещества: 0 %

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 мл препарата содержит: 1 мл Ромашки аптечной цветков (*Chamomillae recutitae flores*) экстракта жидкого, (1:1), что соответствует содержанию эфирного масла не менее 3,0 мг, суммы флавоноидов в пересчете на рутин не менее 2,5 мг.

Экстрагент: Аммония раствор 10 % (м/м): Этанол (Спирт этиловый) 96 % (об/об): Вода очищенная (2,5:50:47,5).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (на 1 таблетку)

Действующие вещества:

Пустырника травы (Leon

uri herba) экстракт сухой

КЭЛ истинный: (5-8):1

0.14 мг

Экстрагент:

Этанол (Спирт этиловый)

40 % (об/об)

Вспомогательные вещества:

Лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, натрия карбоксиметилкрахмал, сахароза, магния стеарат

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 таблетка содержит: 0,14 мг пустырника травы (*Leonuri herba*) экстракта сухого, (5 -8):1, что соответствует содержанию суммы флавоноидов в пересчете на рутин не менее 0,06 мг.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 40 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (на 1 капсулу)

Действующие вещества:

Валерианы лекарственной корневищ с корнями (Val erianae officinalis rhizomata cum radicibus): Хмеля обыкновенного соплодий (Humuli lupuli fructus): 200 мг Мелиссы лекарственной листьев (Melissae officinalis foliorum) (3:2:2) экстракт сухой

Количество нативного экстракта: 80 %

КЭЛ истинный: (4-7):1

Экстрагент:

Этанол (Спирт этиловый) 70 (об/об) %

Содержание нативного сухого экстракта: 80 %

Остальные вспомогательные вещества: 20 %

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 капсула содержит: 160 мг нативного сухого экстракта ((4-7):1) Валерианы лекарственной корневищ с корнями (Valerianae officinalis rhizomata cum radicibus): Хмеля обыкновенного соплодий (Humuli lupuli fructus): Мелиссы лекарственной листьев (Melissae officinalis foliorum) (3:2:2).

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об)." или

"1 капсула содержит: 160 мг нативного сухого экстракта (эквивалентно 0,64 – 1,1 г смеси лекарственного растительного сырья: Валерианы лекарственной корневищ с корнями (Valerianae officinalis rhizomata cum radicibus): Хмеля обыкновенного соплодий (Humulus lupulus flores): Мелиссы лекарственной листьев (Melissae officinalis foliorum) (3:2:2)).

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

3. Лекарственные растительные препараты, не указанные в подразделах 1 и 2 раздела II настоящего Руководства

Для лекарственных растительных препаратов, не указанных в подразделах 1 и 2 раздела II настоящего Руководства, указываются следующие характеристики:

наименование используемого лекарственного растительного сырья (в соответствии с подразделом 1 раздела II настоящего Руководства) (при необходимости в

наименовании сырья указывается его состояние, например, "высушенное", "свежесобранное" и др.);

вид (физическое состояние, консистенция) препарата на основе лекарственного растительного сырья, если применимо;

количество нативного препарата на основе лекарственного растительного сырья;

коэффициент экстракции лекарственного средства (КЭЛ истинный) или эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья (в виде диапазона), если применимо;

наименование и состав экстрагента (экстрагентов), если применимо.

Лекарственные растительные препараты, содержащие масла (эфирные, жирные)

Пример.

Состав (на 1 таблетку)

Действующие вещества:

Мяты перечной листьев (Menthae piperitae folia) д,5 мг масло эфирное

Вспомогательные вещества:

Сахароза, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 таблетка содержит: 2,5 мг Мяты перечной листьев (*Menthae piperitae folia*) масла эфирного, что соответствует содержанию левоментола от 0,750 до 1,375 мг.".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Пример.

Состав (на 1 капсулу)

Действующие вещества:

Аниса обыкновенного плодов (Anisi vulgaris fructus) масло эфирное 100 мг

Вспомогательные вещества:

Рапса семян масло жирное очищенное, желатин, глицерол 85 %, вода очищенная, хлорофилла медный комплекс

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 капсула содержит: 100 мг Аниса обыкновенного плодов (Anisi vulgaris fructus) масла эфирного.".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

Лекарственные растительные препараты, содержащие соки

Пример.

Состав (сок)

Действующие вещества:

Каланхоэ побегов свежих (Kalanchoes cormi recentes) 76 мл сок

Вспомогательные вещества:

Этанол (Спирт этиловый) 95 % (об/об)

24 мл

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указывается:

"1 мл раствора для наружного и местного применения спиртового содержит: 0,76 мл Каланхоэ побегов свежих (*Kalanchoe cormus recentes*) сока, что соответствует содержанию суммы органических кислот в пересчете на яблочную кислоту не менее 12 мг.

Консервант: Этанол (Спирт этиловый) 95 % (об/об).".

Вспомогательные вещества указываются в разделе 6.1 общей характеристики лекарственного растительного препарата.

III. Указание в инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) лекарственного растительного препарата содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья)

В инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) лекарственного растительного препарата наименование и содержание лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) указывается в соответствии с разделом 4 приложения № 12 и разделом 6.1 приложения № 16 к Требованиям к инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов и общей характеристике лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 88, а также должно согласовываться с разделами 2 и 6.1 общей характеристики лекарственного препарата.

IV. Указание в маркировке лекарственных препаратов содержания лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственных растительных препаратов

Маркировка лекарственных растительных препаратов должна соответствовать Требованиям к маркировке лекарственных средств для медицинского применения и ветеринарных лекарственных средств, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 76. При этом сведения о наименовании и содержании лекарственного растительного сырья, растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственных растительных препаратов в маркировке следует приводить в

соответствии и без расхождений с общей характеристикой лекарственного растительного препарата, а также с инструкцией по медицинскому применению (листком-вкладышем).

Информация, отсутствующая в общей характеристике лекарственного растительного препарата и инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше) не указывается в маркировке.

На упаковке (этикетке) лекарственного растительного препарата, как правило, после указания торгового наименования не указывается дозировка, так как при указании состава в общей характеристике лекарственного растительного препарата (например,

в случае приведенного экстракта) рекомендуется указывать содержание активных маркеров, содержание нативного экстракта и эквивалентное содержание лекарственного растительного сырья (или КЭЛ истинный).

В случае если размер первичной и вторичной упаковок ограничен, допускается указание сокращенного состава лекарственного растительного препарата, если оно не влияет на безопасное применение такого препарата. Если в составе лекарственного растительного препарата содержится более трех растительных фармацевтических субстанций, допускается указывать их сокращенное наименование (например, вместо "валерианы лекарственной корневищ с корнями экстракт сухой" допускается указывать "валерианы сухой экстракт"). При обосновании допускается не указывать экстрагент, используемый для получения экстрактов (сухих, густых).

Вместо эквивалентного содержания лекарственного растительного сырья в лекарственном препарате допускается указывать отношение лекарственного растительного сырья к нативному препарату и наоборот при условии, что в общей характеристике лекарственного растительного препарата приведены оба варианта.

Пример.

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указано:

"1 капсула содержит: 60 мг Гинкго двулопастного листьев (*Ginkgo biloba foliorum*) экстракта сухого (эквивалентно 2,1-4,0 г листьев Гинкго двулопастного), (35-67):1, что соответствует 13,2-16,2 мг суммы флавоноидных гликозидов, 1,68-2,04 мг гинкголидов A, B и C; 1,56-1,92 мг билобалида.

Экстрагент: Ацетон 60 % (м/м).".

На упаковке (этикетке) допускается указывать состав следующим образом:

"Состав: 1 капсула содержит 60 мг Гинкго двулопастного листьев (Ginkgo biloba foli a) экстракта (35-67:1)."

или

Состав: 1 капсула содержит 60 мг Гинкго двулопастного листьев ($Ginkgo\ biloba\ folia$) экстракта (эквивалентно 2,1 – 4,0 г листьев Гинкго двулопастного).".

Пример.

В разделе 2 общей характеристики лекарственного растительного препарата указано:

"1 мл препарата содержит: 1 мл боярышника плодов (*Crataegus fructus*) настойки (эквивалентно 100 мг плодов боярышника), (1:10), что соответствует содержанию суммы флавоноидов в пересчете на гиперозид не менее 0,03 мг.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об).".

На упаковке допустимо указывать:

"1 мл препарата содержит: 1 мл боярышника плодов (*Crataegus fructus*) настойки, эквивалентно 100 мг плодов боярышника."

или

"1 мл препарата содержит: 1 мл боярышника плодов (*Crataegus fructus*) настойки 1: 10.

Экстрагент: Этанол (Спирт этиловый) 70 % (об/об).".

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан