

Утверждены
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 20 г. №

ТРЕБОВАНИЯ
к исследованию стабильности растительных фармацевтических
субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного
сырья) и лекарственных растительных препаратов

I. Общие положения

1. Настоящие Требования применяются при планировании и проведении исследований стабильности растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственных растительных препаратов, а также при составлении регистрационного досье лекарственных растительных препаратов.

2. Настоящие Требования описывают исследования стабильности смесей растительной фармацевтической субстанции с витаминами и (или) минеральными компонентами. При этом качество, спецификации и документация на каждый витамин и минеральный компонент должны удовлетворять установленным требованиям.

3. Настоящие Требования не распространяются на лекарственные препараты, содержащие отдельные компоненты или смесь компонентов с четко установленным химическим составом, поскольку они не рассматриваются в качестве лекарственных растительных препаратов.

4. Настоящие Требования разработаны в целях установления единых подходов к проведению исследований стабильности растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственных растительных препаратов в дополнение к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 и Правилам надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденных решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 77.

5. Настоящие Требования дополняют Требования к исследованию стабильности лекарственных препаратов и фармацевтических субстанций, утвержденных решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 мая 2018 г. № 69 (далее – Требования к исследованию стабильности) положениями, специфическими для растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственных растительных препаратов.

6. Настоящие Требования связаны с Руководством по качеству лекарственных растительных препаратов (далее – Руководство по качеству) (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 мая 2018 г. № 6) и Руководством по выбору тестов и критериев приемлемости для составления спецификаций на лекарственное растительное сырье, растительные фармацевтические субстанции (препараты на основе лекарственного растительного сырья) и лекарственные растительные препараты (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической

комиссии от 12 февраля 2019 г. № 6) (далее – Руководство по выбору тестов и критериев приемлемости).

II. Исследование стабильности растительных фармацевтических субстанций

7. Цель проведения исследований стабильности – получение данных об изменении качества растительной фармацевтической субстанции или лекарственного растительного препарата с течением времени под влиянием различных факторов окружающей среды (температуры, влажности и света), а также установление рекомендуемых условий хранения и срока хранения лекарственного растительного препарата.

8. Стабильность растительных фармацевтических субстанций (препаратов на основе лекарственного растительного сырья) необходимо исследовать с учетом Требований к исследованию стабильности с учетом следующих положений.

9. Если лекарственный растительный препарат производится в результате взаимосвязанного производственного процесса, включающего производство растительной фармацевтической субстанции и производство готового лекарственного растительного препарата, исследование стабильности проводится только для лекарственного растительного препарата.

10. Если лекарственный растительный препарат состоит из смеси растительных фармацевтических субстанций, находящихся в многодозовой упаковке, то при использовании соответствующего материала упаковки исследования стабильности растительных фармацевтических субстанций необязательны, при условии что каждая из растительных фармацевтических субстанций может быть определена

с помощью соответствующего метода анализа в готовом лекарственном растительном препарате в течение всего срока годности. В случае, когда имеются данные о стабильности каждой растительной фармацевтической субстанции, входящей в готовую лекарственную форму, и доказано отсутствие взаимодействия между растительными фармацевтическими субстанциями, допустим альтернативный подход, при котором исследование стабильности конечной лекарственной формы препарата можно заменить данными о стабильности отдельных растительных фармацевтических субстанций.

11. При составлении спецификаций на лекарственное растительное сырье и растительные фармацевтические субстанции следует применять Руководство по выбору тестов и критериев приемлемости.

12. Начальной точкой исследования стабильности лекарственного растительного сырья считается период после 3 месяцев от даты заготовки. Начальной точкой исследования стабильности растительных фармацевтических субстанций считается период после 3 месяцев от даты производства. Однако 3 месяца после даты изготовления неприемлемы в случае наличия значительной деградации в течение первых трех месяцев.

13. Для растительных фармацевтических субстанций допускается в ходе исследования стабильности ограничить частоту испытаний в случае, если производитель располагает достаточными данными, полученными на ранее произведенных сериях.

14. Для растительных фармацевтических субстанций допускается в ходе исследования стабильности проводить ускоренные и промежуточные испытания в случае, если производитель располагает достаточными данными, полученными на ранее произведенных сериях,

и имеется такая необходимость для установления условий и срока их хранения.

III. Исследование стабильности лекарственных растительных препаратов

15. При составлении спецификаций на лекарственные растительные препараты следует применять Руководство по выбору тестов и критериев приемлемости.

16. Следует контролировать биологически активные вещества, обуславливающие действие каждой растительной фармацевтической субстанции, которые можно обнаружить в готовой форме лекарственного растительного препарата.

17. В случае с лекарственными растительными препаратами, для которых неизвестны составляющие с известной терапевтической активностью, нельзя применять в качестве критерия стабильности в конце срока годности (срока хранения) минимальное содержание аналитического маркера, указанное для растительной фармацевтической субстанции в монографии Фармакопеи Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11 августа 2020 г. № 100 (далее – Фармакопея Союза), а при отсутствии в ней – в монографиях фармакопей государств – членов Евразийского экономического союза (далее – государства-члены), поскольку окончание срока годности (срока хранения), указанное в спецификации, связано с исходным значением содержания аналитического маркера.

18. В случае, если установлено уменьшение содержания эфирного масла на 20 % или более (например, лекарственные растительные препараты в форме порошков, содержащих эфирные масла), его можно

принимать до тех пор, пока определенное значение на конец срока годности (срока хранения) соответствует монографии Фармакопеи Союза, а при отсутствии в ней – в монографиях фармакопей государств-членов. Значение содержания для серии должно быть рассчитано на основе данных о стабильности и должно быть выше минимального содержания, указанного в монографии.

19. Если аналитический маркер, приведенный в Фармакопее Союза, а при отсутствии в ней – в фармакопеях государств-членов, стабилен в растительной фармацевтической субстанции и в твердых лекарственных формах, но нестабилен в некоторых жидких лекарственных формах (например, актеозид в качестве аналитического маркера подорожника ланцетолистного), фармакопейный маркер для растительной фармацевтической субстанции может быть заменен маркером, подходящим для выбранной лекарственной формы растительного препарата.

20. Для лекарственных растительных препаратов на основе измельченных (порошкообразных) растительных субстанций, содержащих ацилированные гликозиды (характеризующиеся своей высокой нестабильностью), в которых при хранении возможно образование более стабильных гидролизованных гликозидов, при исследовании стабильности допустимость количественного определения растительной фармацевтической субстанции или лекарственного препарата на основе суммы ацилированных и гидролизованных гликозидов должна определяться в каждом конкретном случае с использованием аналитических данных и всестороннего учета последствий для эффективности и безопасности. Для определения гликозидов и продуктов их деградации должен

использоваться подходящий метод определения стабильности, если в достаточной мере не обосновано иное.

21. Требования к использованию характеристических хроматограмм при исследовании стабильности лекарственных растительных препаратов приведены в Руководстве по качеству.

22. Допустимые отклонения содержания в лекарственных растительных препаратах, в том числе комбинированных, компонентов с известной и неизвестной терапевтической активностью приведены в Руководстве по качеству.

23. В случае лекарственных растительных препаратов с упрощенным регистрационным досье, содержащих витамины и (или) минералы, следует подтвердить стабильность витаминов и (или) минералов на протяжении срока годности (срока хранения) согласно Руководству по качеству.

24. На основании анализа рисков для конкретного лекарственного препарата можно использовать данные ускоренных и промежуточных испытаний для оценки влияния краткосрочных условий транспортировки (например, при отгрузке), превышающих обозначенные в маркировке условия хранения.
