|  |  |
| --- | --- |
| AUC | Area Under the Curve, площадь под кривой, суммарная концентрация лекарственного препарата в плазме крови в течение всего времени наблюдения |
| AUC0-∞ | Площадь под фармакокинетической кривой «концентрация-время», рассчитанная от нуля до бесконечности |
| AUC0-t | Площадь под фармакокинетической кривой «концентрация-время» от нуля до последнего отбора крови при котором концентрация препарата равна или выше нижнего предела количественного определения |
| CD (SD) BR | лабораторные крысы Спрег-Доули |
| Cmax | Максимальная концентрация препарата в плазме крови |
| CV | Сoefficient of variation, коэффициент вариации |
| FDA | Food and Drug Administration, управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов |
| GCP | Good Clinical Practice, Надлежащая клиническая практика |
| GLP | Good Laboratory Practice, Надлежащая лабораторная практика |
| Hb | Гемоглобин |
| HBV | Hepatitis B virus, вирус гепатита В |
| HСV | Hepatitis С virus, вирус гепатита С |
| ICH | Международный Совет по гармонизации GCP (Надлежащей клинической практики) |
| LC-MS/MS | Liquid chromatography with tandem mass spectrometry, жидкостная хроматография с тандемной масс-спектрометрией |
| LLOQ | Lower limit of quantitation, нижний предел количественного определения |
| MSDS | Material Safety Data Sheet, паспорт безопасности |
| NOAEL | No observed adverse effect level, максимальная доза препарата, не приводящая к развитию наблюдаемых нежелательных эффектов |
| T1/2 | Период полувыведения |
| Tmax | Время достижения максимальной концентрации/активности |
| Vdβ | кажущийся объем распределения |
| α | Граничная величина ошибки первого рода (уровень значимости) |
| β | Граничная величина ошибки второго рода |
| АД | Артериальное давление |
| АЛТ | Аланинаминотрасфераза |
| АСТ | Аспартатаминотрансфераза |
| БАК | Биохимический анализ крови |
| ВГС | Вирус гепатита С |
| ВОЗ | Всемирная организация здравоохранения |
| ВЭЖХ | Метод высокоэффективной жидкостной хроматографии |
| ВЭЖХ-МС/МС | Высокоэффективная жидкостная хроматография – масс-спектрометрия |
| ГГТ | Гамма-глутамилтранспептидаза |
| ДБЛС | Департамент безопасности лекарственных средств |
| ИМП | Инструкция по медицинскому применению |
| ИМТ | Индекс массы тела |
| КАК | Клинический анализ крови |
| ЛC | Лекарственное средство |
| Минздрав России | Министерство здравоохранения Российской Федерации |
| МНН | Международное непатентованное название |
| НЛР | Нежелательные лекарственные реакции |
| НПКО | Нижний предел количественного определения |
| НЭК | Независимый этический комитет |
| НЯ/СНЯ | Нежелательное/серьезное нежелательное явление |
| ОАК | Общий анализ крови |
| ОАМ | Общий анализ мочи |
| ООО | Общество с ограниченной ответственностью |
| ОР | Отношение рисков |
| РКИ | Рандомизированные клинические исследования |
| РФ | Российская Федерация |
| СО | Стандартное отклонение |
| СОП | Стандартные операционные процедуры |
| СОЭ | Скорость оседания эритроцитов |
| США | Соединенные Штаты Америки |
| ТСКР | Тест сравнительной кинетики растворения |
| ФД | Фармакодинамика |
| ФК | Фармакокинетика |
| ЧСС | Частота сердечных сокращений |
| ЭКГ | Электрокардиография |