

3. ВЫПИСКА ИЗ ПРОТОКОЛА № 15 от 13 АПРЕЛЯ 1992 ГОДА
ЗАСЕДАНИЯ ДИРЕКЦИИ ИНСТИТУТА ТЕОРЕТИЧЕСКОЙ И
ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЙ БИОФИЗИКИ РАН

3. Слушали: О повторном представлении в Фармакологический комитет МЗ России препарата Перфторан для решения вопроса о проведении клинических испытаний.

Постановили: Считать целесообразным провести клиническое изучение препарата Перфторан – оригинального плазмозаменителя с функцией переноса кислорода. В отличие от всех известных плазмозаменителей (полиглюкин, реополиглюкин, желатиноль, реодез, лактосол) имеет в 2,5 раза большую кислородную емкость, благодаря чему частично восполняет газопереносящую функцию эритроцитов.

Лечебные учреждения, в которых предполагается провести клиническое изучение препарата:

- I) Главный военный клинический госпиталь им. Н.И.Бурденко Министерства обороны.
- 2) Институт хирургии им. А.В.Вишневского АМН.
- 3) Институт трансплантологии и искусственных органов МЗ.
- 4) МНТК "Микрохирургия глаза".
- 5) Днепропетровский медицинский институт.

Число больных, которым следует во время клинического изучения назначить препарат – 200. Следует провести испытания в сравнении с полиглюкином. Срок, в течение которого может быть закончено клиническое изучение препарата – 15 месяцев. Количество препарата, необходимое для клинического изучения – 500 литров. Возможность наработки препарата имеется в pilotных установках Института теоретической и экспериментальной биофизики РАН.



МГБ РАН

Сессии

Л. М. Чайлахян