

ВЫПИСКА ИЗ ПРОТОКОЛА № 20  
заседания Фармакологического государственного комитета  
Минздравмедпрома РФ  
от 22.12.94г.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО КОМИТЕТА ПО ВОПРОСУ:  
рассмотрение результатов клинических испытаний препарата ПЕРФТОРАН

ПОСТАНОВИЛИ:

1. Рекомендовать разрешить медицинское применение у взрослых в качестве плазмозамещающего средства с газотранспортной функцией при шоковых состояниях, больших кровопотерях, множественных травмах, ожогах больших поверхностей, состояниях клинической смерти, а также в трансплантологии при пересадке жизненно важных органов и промышленный выпуск препарата ПЕРФТОРАН в лекарственной форме - эмульсия во флаконах по 200 и 400 мл.
2. Поручить комиссии по инструкциям рассмотреть инструкцию по применению препарата с учетом показаний, указанных в п. 1.
3. Поручить разработчику препарата Институту теоретической и экспериментальной биофизики РАН представить в Фармакопейный комитет проект временной фармакопейной статьи.
4. Считать необходимым производить отпуск препарата из аптек по рецептам (список Б).
5. Данное решение теряет силу, если в течение 6 месяцев после утверждения протокола разработчики препарата не представят в Фармакопейный комитет проекты технической документации.



Означилена Ворообеев