

ВЫПИСКА ИЗ ПРОТОКОЛА № 19
заседания Фармакологического государственного комитета

Минздравмедпрома РФ

от 08.12.94г.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО КОМИТЕТА ПО ВОПРОСУ:

Рассмотрение результатов клинических испытаний препарата ЛИКОПИД
(ГМДП)

Сообщение: проф. Б.В. Пинегина

ПОСТАНОВИЛИ:

1. Рекомендовать разрешить медицинское применение у взрослых в качестве иммуномодулятора при вторичных иммунодефицитах препарата ЛИКОПИД в лекарственной форме - таблетки по 0,01 г. Считать основным противопоказанием для назначения препарата беременность.
2. Поручить комиссии по инструкциям рассмотреть инструкцию по применению препарата с учетом показаний и противопоказаний, указанных в п. 1.
3. Поручить разработчикам препарата ИБОХ им. М.М. Шимякина РАН и ин-ту иммунологии Минздравмедпрома РФ представить в Фармакопейный комитет проект временной фармакопейной статьи. Считать целесообразным выпускать препарат в упаковках, содержащих по 10 таблеток в блистерной упаковке или по 40 таблеток в банке оранжевого стекла.
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.

Состав рекомендованной лекарственной формы:

(на одну таблетку)

ГМДП
сахар молочный
сахар (ФС 42-77-72) или сахар
(ГОСТ 5833-75 ч.д.а.)
кальций стеариновокислый

0,001 г.
0,07 3884 г.

0,00500 г.
0,01900 г.
0,000116 г.
0,00100 г.

общая масса таблетки 0,100000 г.

Юрий Пинегин
16/12/95