



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
м. Київ

**РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ  
НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ**

**№UA/3647/01/01**

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу  
затверджене наказом МОЗ України від **21.05.2015 № 297**

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та  
постановою Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про  
затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації)  
лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію  
(перереєстрацію)" лікарський засіб

**ПРОПЕС®,**

**розчин для ін'єкцій**

***перереєстрований*** в Україні терміном на **5 років**

Заявник:

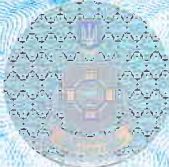
**ТОВ "НІР"**

**Україна, 02160, м. Київ, Харківське шосе, 50**

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 21.05.2020

Реєстраційне посвідчення оформлене 25.05.2015

РП 014032



## ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ПРОПЕС®**

Лікарська форма:  
*розчин для ін'єкцій*

Шлях введення: *внутрішньом'язовий*

Код АТХ: *L01 X*

Показання до застосування:

*застосовується у комплексній терапії злоякісних новоутворень (рак легенів, рак нирок, рак печінки, рак стравоходу, рак прямої кишки, рак дванадцятипалої кишки, рак тонкого та товстого кишечника, саркома м'яких тканин та кісток, меланоми), а також показаний для лікування захворювань, пов'язаних із порушеннями імунологічного статусу*

Вид і розмір упаковки:

*по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з полімерною чарунковою вкладкою з маркуванням українською мовою*

Термін зберігання: *2 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

*ТОВ "НІР"  
Україна, 02160, м. Київ, Харківське шосе, 50*

**ВИСНОВКИ  
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД  
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

*ПРОПЕС®,  
розчин для ін'єкцій*

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 мл розчину містить: не менше 5 мг пропесу (регуляторних пептидів,  
отриманих з ембріональної тканини великої рогатої худоби)*

Допоміжні речовини:

*натрію хлорид, вода для ін'єкцій, хінозол*

В.о. начальника Управління фармацевтичної  
діяльності та якості фармацевтичної продукції



С.О. Бородін