



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№ UA/20171/01/01

Рішення про державну *реєстрацію* лікарського засобу затверджене
наказом МОЗ України від 25.08.2023 № 1517.

Згідно зі статтями 9, 9¹ Закону України "Про лікарські засоби" та
постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 "Про
затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських
засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)"

лікарський засіб

ПРЕСКОР®,

концентрат для приготування розчину для інфузій, по 2,5 мг/мл

зареєстрований в Україні терміном на 5 років.

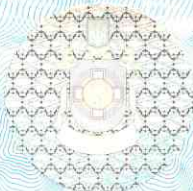
Термін дії реєстраційного посвідчення на території України до 25 серпня
2028 року.

Заявник та його місцезнаходження

АТ "Фармак"

Україна, 04080, м. Київ, вул.Кирилівська, 63

Реєстраційне посвідчення оформлене 28.08.2023.



РП 036373

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ПРЕСКОР®**

Лікарська форма, дозування:

концентрат для приготування розчину для інфузій, по 2,5 мг/мл

Шлях введення: внутрішньовенний

Код АТХ: C01C X08

Показання:

Нетривале лікування гострої декомпенсованої хронічної серцевої недостатності тяжкого ступеня при неефективності традиційної терапії і при станах, коли необхідна інотропна підтримка

Вид, розмір та комплектність упаковки:

по 5 мл у флаконі скляному, по 1 флакону в пачці з маркуванням українською мовою

Термін придатності: 2 роки

Виробник(и) лікарського засобу:

АТ "Фармак"

Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 74

ВИСНОВКИ ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма, дозування:

ПРЕСКОР®,

концентрат для приготування розчину для інфузій, по 2,5 мг/мл

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Діючі речовини:

1 мл концентрату для приготування розчину для інфузій містить 2,5 мг левосимендану

Допоміжні речовини:

повідон, кислота лимонна безводна, етанол безводний.

В.о. начальника
Фармацевтичного управління



Олександр ГРІЩЕНКО