

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 04. 2011 - 31 04. 2011 г.

Уважаеми колеги, хиперлинк от свободно избраното име и АТС кода ще Ви представи разрешените показания и принадлежността към анатомо-терапевтико-химичната класификация на съответния лекарствен продукт

Hizentra

Pravafenix

Rasilamlo

Горепосочените лекарствени продукти могат да бъдат продавани в Република България след регистриране на цена.