

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно консолидирана Директива 2001/83/ЕС, за периода 01. 08. 2010 - 31. 08. 2010 г.

Уважаеми колеги, [хиперлинк](#) от свободно избраното име и АТС кода ще Ви представи разрешените индикации и принадлежността към анатомо-терапевтико-химичната класификация на съответния лекарствен продукт

РесFent

VPRIV