

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 12. 2012 – 31. 12. 2012 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

Име	Betmiga	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	25 mg таблетки с удължено освобождаване, блистери x 10; x 20; x 30; x 60; x 90; x 200, бутилки x 90 таблетки 50 mg таблетки с удължено освобождаване, блистери x 10; x 20; x 30; x 60; x 90; x 200, бутилки x 90 таблетки	EU/1/12/809/001- 007 EU/1/12/809/008- 014 20. 12. 2012
I N N	Мирабегрон <i>Mirabegron</i>	
АТС код	G04BD12	
Притежател на РУ	Astellas Pharma Europe B.V.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	NexoBrid	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	2 g прах и гел за гел 1 флакон + 1 бутилка 5 g прах и гел за гел 1 флакон + 1 бутилка	EU/1/12/803/001 EU/1/12/803/002 18.12.2012
I N N	концентрат от протеолитични ензими, обогатен с бромелаин <i>concentrate of proteolytic enzymes enriched in bromelain</i>	
АТС код	все още не е определен	
Притежател на РУ	Teva Pharma GmbH	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

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