

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 12. 2015 – 31. 12. 2015 г.

Име	Imlygic	№ на Европейската комисия/ Дата на решението
Лекарствена форма	10 ⁶ образувачи плака единици (PFU)/ml инжекционен разтвор 10 ⁸ образувачи плака единици (PFU)/ml инжекционен разтвор	EU/1/15/1064/001 EU/1/15/1064/002
I N N	Талимоген лахерпарепвек <i>Talimogene laherparepvec</i>	16.12. 2015
АТС код	Все още не е определен	
Притежател	Amgen Europe B.V.	
Показания	Imlygic е показан за лечение на възрастни пациенти с неоперабилен меланом с регионални или далечни метастази (стадий IIIВ, IIIС и IVM1a) без костно, мозъчно, белодробно или друго висцерално заболяване.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Nucala	№ на Европейската комисия/ Дата на решението
Лекарствена форма	100 mg прах за инжекционен разтвор, флакони x 1; x 3	EU/1/15/1043/001- 002 02.12. 2015
I N N	Меполизумаб <i>Mepolizumab</i>	
АТС код	все още не е определен	
Притежател	GlaxoSmithKline Trading Services	
Показания	Nucala е показан за допълващо лечение на тежка рефрактерна еозинофилна астма при възрастни пациенти.	
Начин на отпускане	по ограничено лекарско предписание	

Горепосоченият лекарствен продукт може да бъде продаван в Република България след регистриране на цена.