

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 02. 2013 – 28. 02. 2013 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 | Adasuve | Дата на решението № на Европейската комисия |
| Лекарствена форма | 4,5 mg прах за инхалация, едnodозов инхалатор 5 x 1 9,1 mg прах за инхалация, едnodозов инхалатор 5 x 1 | EU/1/13/823/001 EU/1/13/823/002 20.02.2013 |
| I N N | Локсапин <i>Loxapin</i> | |
| АТС код | N05AH01 | |
| Притежател на РУ | Alexza UK Ltd. | |
| Начин на отпускане | по лекарско предписание | |

| | | |
|---------------------------|--|--|
| Име | Lyxumia | Дата на решението № на Европейската комисия |
| Лекарствена форма | 10 µg инжекционен разтвор, патрон в предварително напълнена писалка 3 ml x 1 20 µg инжекционен разтвор, патрон в предварително напълнена писалка 3 ml x 1; x 2; x 6 10 µg +20 µg инжекционен разтвор, 3 ml - 1 предварително напълнена писалка + 1 предварително напълнена писалка | EU/1/12/811/001 EU/1/12/811/002- 004 EU/1/12/811/005 01.02.2013 |
| I N N | Ликсизенатид <i>Lixisenatide</i> | |
| АТС код | все още не е определен | |
| Притежател на РУ | Sanofi-Aventis | |
| Начин на отпускане | по лекарско предписание | |

| | | |
|---------------------------|--|--|
| Име | Selincro | Дата на решението № на Европейската комисия |
| Лекарствена форма | 18 mg филмирани таблетки, блистери x 7; x 14; x 28; x 42; x 98 | EU/1/12/815/001-005 25.02.2013 |
| I N N | Налмефен <i>Nalmefene</i> | |
| АТС код | N07BB | |
| Притежател на РУ | H. Lundbeck A/S | |
| Начин на отпускане | по лекарско предписание | |

| | | |
|---------------------------|---|--|
| Име | Zaltrap | Дата на решението № на Европейската комисия |
| Лекарствена форма | 25 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, флакон 100 mg/4 ml - x 1; x 3 25 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, флакон 200 mg/8 ml - x 1 | EU/1/12/814/001-002 EU/1/12/814/003 01.02.2013 |
| I N N | Афлиберсепт <i>Aflibercept</i> | |
| АТС код | все още не е определен | |
| Притежател на РУ | Sanofi-Aventis Groupe | |
| Начин на отпускане | по лекарско предписание | |

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