

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 01. 2013 – 31. 01. 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

<b>Име</b>	<b>Amyvid</b>	<b>Дата на решението № на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	800 MBq/ml инжекционен разтвор, флакон - 1-10 ml; 1 - 15 ml 1900 MBq/ml инжекционен разтвор, флакон - 1-10 ml; 1 - 15 ml	EU/1/12/805/001-002 EU/1/12/805/003-004 14. 01.2012
<b>I N N</b>	Флорбетапир ( <sup>18</sup> F) <i>Florbetapir</i> ( <sup>18</sup> F)	
<b>АТС код</b>	V09AX05	
<b>Притежател на РУ</b>	Eli Lilly Nederland B.V.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	
<hr/>		
<b>Име</b>	<b>Bexsero</b>	<b>Дата на решението № на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	енжекционна суспензия â предварително напълнена спринцовка 0,5 ml с и без игла x 1; x 10	EU/1/12/812/001-004 14. 01.2012
<b>I N N</b>	Адсорбирана ваксина срещу менингококи група В (рДНК, компонентна) <i>(Meningococcal group B Vaccine (rDNA, component, adsorbed)</i>	
<b>АТС код</b>	J07AH09	
<b>Притежател на РУ</b>	Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	
<hr/>		
<b>Име</b>	<b>Imatinib Teva</b>	<b>Дата на решението № на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	100 mg филмирани таблетки, блистери x 60; x 120, 20 x 1; 60 x 1; 120 x 1; 180 x 1 таблетки 400 mg филмирани таблетки x 30; x 90; 30 x 1; 90 x 1 100 mg твърди капсули, блистери x 60; x 120; 20 x 1; 60 x 1; 120 x 1; 180 x 1 400 mg твърди капсули, блистери x 30; x 90; 30 x 1; 90 x 1	EU/1/12/808/001-012 EU/1/12/808/013-020 EU/1/12/808/021-032 EU/1/12/808/033-040 08.01.2013
<b>I N N</b>	Иматиниб <i>Imatinib</i>	
<b>АТС код</b>	L01XE01	
<b>Притежател на РУ</b>	Teva Pharma B.V.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

<b>Име</b>	<b>Krystexxa</b>	<b>Дата на решението № на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	8 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, флакон x 1 ml	EU/1/12/810/001 08.01.2013
<b>I N N</b>	Пеглотиказа <i>Pegloticase</i>	
<b>АТС код</b>	M04AX02	
<b>Притежател на РУ</b>	Savient Pharma Ireland Ltd.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

---

<b>Име</b>	<b>Ryzodeg</b>	<b>Дата на решението № на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	100 U/ml инжекционен разтвор 3 ml в предварително напълнена писалка x 1	EU/1/12/806/001
	100 U/ml инжекционен разтвор 3 ml в предварително напълнени писалки x 5	EU/1/12/806/004
	100 U/ml инжекционен разтвор 3 ml в предварително напълнени писалки x 10 (2 опаковки от 5)	EU/1/12/806/005 EU/1/12/806/007-08
	100 U/ml инжекционен разтвор 3 ml в патрон x 5; x 10	21.01.2013
<b>I N N</b>	Инсулин деглудек/Инсулин аспарт Insulin degludec/Insulin aspart	
<b>АТС код</b>	все още не е определен	
<b>Притежател на РУ</b>	Novo Nordisk A/S	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

---

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