

**Лекарствени продукти, с прекратени разрешения за употреба през периода 01. 01. 2017 - 31. 01. 2017**

<b>Име лекарствена форма количество на активното вещество в дозова единица</b>	<b>№ и дата на РУ</b>	<b>Регистра ционен №</b>	<b>№ на заповед за прекратява не</b>	<b>Дата на заповед за прекратява не</b>	<b>Притежател на разрешението за употреба</b>
Aminoplasma 10% E solution for infusion	II-3075/06.10.2008	9700097	A/17-0003	05.01.2017	B. Braun Melsungen AG Германия
Aminoplasma 5% E solution for infusion	II-3074/06.10.2008	9700096	A/17-0003	05.01.2017	B. Braun Melsungen AG Германия
Capecitabine Glenmark 150 mg film-coated tablets	II-21367/07.03.2013	20130103	A/17-0041	23.01.2017	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Чешка република
Capecitabine Glenmark 500 mg film-coated tablets	II-21368/07.03.2013	20130104	A/17-0041	23.01.2017	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Чешка република
Desloratadine Cipla 5 mg film-coated tablets	II-22018/09.05.2013	20130159	A/17-0040	23.01.2017	Cipla UK Ltd. Обединено кралство
Diazepam G.L. 10 mg/2,5ml rectal solution	II-21086/11.02.2013	20130054	A/17-0004	05.01.2017	G.L. Pharma GmbH Австрия
Diazepam G.L. 5 mg/2,5ml rectal solution	II-20994/06.02.2013	20130050	A/17-0004	05.01.2017	G.L. Pharma GmbH Австрия
Esomeprazole Cipla 20 mg gastro-resistant tablets,	II-29474/25.05.2015	20150156	A/17-0031	19.01.2017	Cipla Europe NV Белгия
Esomeprazole Cipla 40 mg gastro-resistant tablets	II-29475/25.05.2015	20150157	A/17-0031	19.01.2017	Cipla Europe NV Белгия
Montelukast Cipla 4 mg chewable tablets	II-27582/10.11.2014	20140336	A/17-0030	19.01.2017	Cipla UK Ltd. Обединено кралство
Montelukast Cipla 5 mg chewable tablets	II-27583/10.11.2014	20140337	A/17-0030	19.01.2017	Cipla UK Ltd. Обединено кралство
Solesmin 0,4 mg prolonged-release capsules, hard	II-19399/23.08.2012	20100784	A/17-0042	23.01.2017	Cipla UK Ltd. Обединено кралство
Tobramed 3 mg/1 mg/ml eye drops, suspension	II-22996/31.07.2013	20130246	A/17-0005	05.01.2017	Софарма АД България
Videx EC 250 mg gastro-resistant capsule, hard	II-0681/27.09.2007	20010970	A/17-0032	19.01.2017	Bristol-Myers Squibb Kft Унгария
Videx EC 400 mg gastro-resistant capsule, hard	II-0684/27.09.2007	20010971	A/17-0032	19.01.2017	Bristol-Myers Squibb Kft Унгария