

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 07. 2012 - 31 07. 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*

<b>Име</b>	<b>Kalydeco</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
<b>Лекарствена форма</b>	150 mg филмирани таблетки, бутилка x 56 таблетки 150 mg филмирани таблетки, блистер x 56 таблетки	EU/1/12/782/001-002 EU/1/12/782/001-002 23. 07. 2012
<b>I N N</b>	Ивакафтор <i>Ivacaftor</i>	
<b>АТС код</b>	R07AX	
<b>Притежател на РУ</b>	Vertex Pharmaceuticals (U.K.) Ltd.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

<b>Име</b>	<b>Jentaducto</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
<b>Лекарствена форма</b>	2.5 mg/850 mg филмирани таблетки, еднодозови блистери 10 x 1; 14 x 1; 28 x 1; 30 x 1; 56 x 1; 60 x 1; 84 x 1; 90 x 1; 98 x 1; 100 x 1; 120 x 1 таблетки 2.5 mg/850 mg филмирани таблетки, бутилки x 14; x 60; x 180 2.5 mg/100 mg филмирани таблетки, еднодозови блистери 10 x 1; 14 x 1; 28 x 1; 30 x 1; 56 x 1; 60 x 1; 84 x 1; 90 x 1; 98 x 1; 100 x 1; 120 x 1 таблетки 2.5 mg/1000 mg филмирани таблетки, бутилки x 14; x 60; x 180	EU/1/12/780/001-011 EU/1/12/780/012-014 EU/1/12/780/015-025 EU/1/12/780/026-028 20. 07. 2012
<b>I N N</b>	Линаглиптин/ Метформин хидрохлорид <i>Linagliptin/Metformin hydrochloride</i>	
<b>АТС код</b>	A10BD11	
<b>Притежател на РУ</b>	Boehringer Ingelheim International GmbH	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

<b>Име</b>	<b>Гусотра</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
<b>Лекарствена форма</b>	2 mg филмирани таблетки, блистер x 7 таблетки 4 mg филмирани таблетки, блистер x 7; x 28; x 84 таблетки 6 mg филмирани таблетки, блистер x 7; x 28; x 84 таблетки 8 mg филмирани таблетки, блистер x 7; x 28; x 84 таблетки 10 mg филмирани таблетки, блистер x 7; x 28; x 84 таблетки 12 mg филмирани таблетки, блистер x 7; x 28; x 84 таблетки	EU/1/12/776/001 EU/1/12/776/002-04 EU/1/12/776/005-07 EU/1/12/776/008-10 EU/1/12/776/011-13 EU/1/12/776/014-16 23. 07. 2012
<b>I N N</b>	Перампанел <i>Perampanel</i>	
<b>АТС код</b>	N03AX22	
<b>Притежател на РУ</b>	Eisai Europe Ltd.	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

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