

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 06. 2012 - 30.06. 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>Rienso</b>  | Дата на решението<br>№ на Европейската комисия |
| <b>Лекарствена форма</b>  | 30 mg/ml инжекционен разтвор - 17 ml x 1; x 10 флакона         | EU/1/12/774/001 - 002<br>15. 06. 2012          |
| <b>I N N</b>              | Ферумокситол<br><i>Feritoxylol</i>                             |  |
| <b>АТС код</b>            | все още не е определен   |  |
| <b>Притежател на РУ</b>   | Takeda Global Research and<br>Development Centre (Europe) Ltd. |  |
| <b>Начин на отпускане</b> | по лекарско предписание  |  |

---

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