

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 05. 2013 – 31. 05. 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	<b>HyQvia</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	100 mg/ml инфузионен разтвор за подкожно приложение, 1 флакон x 25 ml + 1 флакон 1,25 ml	EU/1/13/840/001
	100 mg/ml инфузионен разтвор за подкожно приложение, 1 флакон x 50 ml + 1 флакон 2,5 ml	EU/1/13/840/002
	100 mg/ml инфузионен разтвор за подкожно приложение, 1 флакон x 100 ml + 1 флакон 5 ml	EU/1/13/840/003
	100 mg/ml инфузионен разтвор за подкожно приложение, 1 флакон x 200 ml + 1 флакон 10 ml	EU/1/13/840/004
	100 mg/ml инфузионен разтвор за подкожно приложение, 1 флакон x 300 ml + 1 флакон 15 ml	EU/1/13/840/005
I N N	Човешки имуноглобулин, нормален <i>Human normal immunoglobulin</i>	16.05.2013
АТС код	J06BA	
Притежател на РУ	Baxter Innovations GmbH	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	<b>Stribild</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	150 mg/150 mg/200 mg/245 mg филмирани таблетки, бутилка 1 x 30; 3 x 30 таблетки	EU/1/13/830/001-002 24. 05.2013
I N N	Елвитегравир/Кобистат/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил <i>Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil</i>	
АТС код	J05AR09	
Притежател на РУ	Gilead Sciences International Limited	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	<b>Voriconazole Accord</b>	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	50 mg филмирани таблетки блистери x 2; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 100	EU/1/13/835/001 – 009
	200 mg филмирани таблетки блистери x 2; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 100	EU/1/13/835/010 – 018 16.05.2013
I N N	Вориконазол <i>Voriconazole</i>	
АТС код	J02AC03	
Притежател на РУ	Accord Healthcare Ltd.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

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

