

Разрешени за употреба нови лекарствени продукти по централизирана процедура на ЕС, съгласно консолидирана Директива 2001/83/ЕС, за периода 01. 11. 2010 - 30. 11. 2010 г.

Уважаеми колеги, хиперлинк от свободно избраното име и АТС кода ще Ви представи разрешените индикации и принадлежността към анатомо-терапевтико-химичната класификация на съответния лекарствен продукт

Leflunomide ratiopharm

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