

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 10. 2012 – 31. 10. 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

Име	Adcetris	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	50 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор - 1 ðèàèî í	EU/1/12/794/001 25.10.2012
I N N	брентуксимаб ведотин <i>brentuximab vedotin</i>	
АТС код	L01XC12	
Притежател на РУ	Takeda Global Research and Development Centre (Europe) Ltd.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Xalkori	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	200 mg твърди капсули, блистери и бутилки x 60 капсули 250 mg твърди капсули, блистери и бутилки x 60 капсули	EU/1/12/793/001-002 EU/1/12/793/003-004 23.10.2012
I N N	Кризотиниб <i>Crizotinib</i>	
АТС код	L01XE16	
Притежател на РУ	Pfizer Ltd.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	
