

**Д. Промени в разрешенията за употреба за месец септември 2009 г.**

Лекарствен продукт - свободно избрано име и лекарствена форма	Регистър ИАЛ	Дата на промяната	Тип на промяната	Текст на промяната
<b>Притежател на РУ</b>				
<b>Тифаксин SR 37.5mg</b> капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100 <b>Tifaxin SR 37.5mg prolonged-release capsules, hard</b> x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100	20090049	04.09.09	Тип IБ	Промяна на количеството на продукта в една опаковка- добавяне на опаковка с 14 броя капсули в картонена кутия. Добавяне на опаковка с 56 броя капсули ( 2 блистера с по 28 капсули) в картонена кутия.
<b>Тифаксин SR 75mg</b> капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100 <b>Tifaxin SR 75mg prolonged-release capsules, hard</b> x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100	20090050	05.09.09		Промяна на количеството на продукта в една опаковка - добавяне на опаковка с 56 броя капсули ( 2 блистера с по 28 капсули) в картонена кутия. Промяна на количеството на продукта в една опаковка - добавяне на опаковка с 10 броя капсули ( 1 блистер с по 10 капсули) в картонена кутия.
<b>Тифаксин SR 150mg</b> капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100 <b>Tifaxin SR 150mg prolonged-release capsules, hard</b> x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100	20090051	05.09.09		Промяна на количеството на продукта в една опаковка - добавяне на опаковка с 14 броя капсули в картонена кутия. Промяна на количеството на продукта в една опаковка - добавяне на опаковка с 10 броя капсули ( 1 блистер с по 10 капсули) в картонена кутия.
<b>Alfred E. Tiefenbacher (GmbH&amp;Co.KG)</b> <b>Alfred E. &amp;Co.KG</b> <b>Германия</b>				
<b>Монтелукаст-рациофарм</b> 4 mg таблетки за дъвчене x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 98; x 100; x 140; x 200; 1 x 49; 1 x 50; 1 x 56 <b>Montelukast-ratiopharm</b> 4 mg chewable tablets x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 98; x 100; x 140; x 200; 1 x 49; 1 x 50; 1 x 56	20090245	04.09.09	Тип IБ	Промяна в името на лекарствения продукт От MonteCarde на Montelukast-ratiopharm Промяна в името на лекарствения продукт от Monte Carde на Montelukast-ratiopharm
<b>Монтелукаст-рациофарм</b> 5 mg таблетки за дъвчене x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 98; x 100; x 140; x 200; 1 x 49; 1 x 50; 1 x 56 <b>Montelukast-ratiopharm</b> 5 mg chewable tablets x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 98; x 100; x 140; x 200; 1 x 49; 1 x 50; 1 x 56	20090246	04.09.09		
<b>Synthon BV</b> <b>Холандия</b>				
<b>Периндоприл KRKA</b> 2mg	20060354	30.09.09	Тип IБ	Промяна в наименованieto на

таблетки x 30; x 60 <b>Perindopril Krka</b> 2mg tablets x 30; x 60				лекарствения продукт от Prenessa на Perindopril Krka
<b>Периндоприл KRKA</b> 8mg таблетки x 30; x 60 <b>Perindopril Krka</b> 8mg tablets x 30; x 60	20080025	30.09.09		
<b>KRKA Polska Sp.z.o.o.</b> <b>Полша</b>				
<b>Хелицид</b> 20 mg стомашно- устойчиви капсули, твърди x 14; x 28; x 90 <b>Helicid</b> 20 mg gastro-resistant capsule, hard x 14; x 28; x 90	200000080	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Хепароид</b> Зентива маз 100 IU/mg 30 g <b>Heparoid Zentiva</b> oint.100 IU/mg - 30g	200000241	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Пирацетам АЛ</b> 800mg филмирани таблетки x 30; x 60; x 120 <b>Piracetam AL</b> 800 mg film coated tablets x 30; x 60; x 120	20020087	15.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Aliud Pharma GmbH & Co.KG на Aliud Pharma GmbH
<b>Пирацетам АЛ</b> 1200 mg филмирани таблетки x 30; x 60; x 120 <b>Piracetam AL</b> 1200 mg film coated tablets x 30; x 60; x 120	20020090	15.09.09	Тип IA	
<b>Aliud Pharma GmbH</b> <b>Германия</b>				
<b>Розалгин</b> 500 mg гранули за вагинален разтвор x 5; x 10 <b>Rosalgin</b> 500 mg granules for vaginal solution x 5; x 10	9700590	30.09.09	Тип IB	Промяна в наименованието на лекарствения продукт от Tantum Rosa на Rosalgin
<b>ЦСЦ Фармасютикъл ЛТД -</b> <b>България ЕООД</b> <b>България</b>				
<b>Хелицид 40 INF</b> 40 mg прах за инфузионен разтвор x 1 <b>Helicid 40 INF</b> 40 mg powder for solution for infusion x 1	20060729	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на .Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Еспритал</b> 45 mg филмирани таблетки x 30 <b>Esprital</b> 45 mg film-coated tablets x 30	20050340	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentivaa.s. на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				

<b>Ризида</b> 35 mg филмирани таблетки x 1; x 2; x 4; x 8; x 10; x 12; x 14; x 16; x 30; x 50 <b>Rizida</b> 35 mg film - coated tablets x 1; x 2; x 4; x 8; x 10; x 12; x 14; x 16; x 30; x 50	20080262	30.09.09	Тип IБ	Промяна в наименованието на лекарствения продукт - от Aviora 35 mg на Rizida 35 mg
<b>Тева Фармасютикс България ЕООД България</b>				
<b>Торвакард</b> 20 mg филмирани таблетки x 30; x 90 <b>Torvacard</b> 20 mg film-coated tablets x 30; x 90	20050599	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Фокусин</b> 0.4 mg капсули с удължено освобождаване x 30; x 90; x 100 <b>Fokusin</b> 0.4 mg prolonged - release capsules x 30; x 90; x 100	20060098	10.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s. на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Лориста H</b> 50 mg/12.5 mg филмирани таблетки x 28; x 30; x 90 <b>Lorista H</b> 50 mg/12.5mg film - coated tablets x 28; x 30; x90	20050137	17.09.09	Тип IB	Промяна на количеството на продукта в една опаковка- въвежда се опаковка от 90 таблетки.
<b>KRKA, d.d. Novo Mesto Словения</b>				
<b>ПРЕСТАРИУМ - КО</b> 5mg/5mg таблетки x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500 <b>Prestarium — Co</b> 5mg/5mg tablets x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500	20080113	03.09.09	Тип IA Тип IB	Промяна в ATC кода за комбинацията периндоприл и амлодипин в съответствие с определения от СЗО ATC код от Януари 2009г.: на C09BB04 Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 2 (две) на 3 (три) години.
<b>ПРЕСТАРИУМ - КО</b> 10mg/10mg таблетки x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500 <b>Prestarium — Co</b> 10mg/10mg tablet x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500	20080116	03.09.09	Тип IA Тип IB	Промяна в ATC кода за комбинацията периндоприл и амлодипин в съответствие с определения от СЗО ATC код от Януари 2009г.: на C09BB04 Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 2 (две) на 3 (три) години.
<b>ПРЕСТАРИУМ - КО</b> 5mg/10mg таблетки x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500 <b>Prestarium — Co</b> 5mg/10mg tablets 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500	20080114	03.09.09	Тип IA Тип IB	Промяна в ATC кода за комбинацията периндоприл и амлодипин в съответствие с определения от СЗО ATC код от Януари 2009г.: на C09BB04 Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 2 (две) на 3 (три) години.
<b>ПРЕСТАРИУМ - КО</b> 10mg/5mg таблетки x 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500	20080115	03.09.09	Тип IA	Промяна в ATC кода за комбинацията периндоприл и амлодипин в съответствие с

100; x 120; x 500 <b>Prestarium — Co</b> 10mg/5mg tablets 5; x 7; x 10; x 14; x 20; x 28; x 30; x 5 x 56; x 60; x 90; x 100; x 120; x 500  <b>Les Laboratories Servier</b> <b>Франция</b>			Тип IБ	определения от СЗО АТС код от Януари 2009г.: на C09BB04 Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 2 (две) на 3 (три) години.
<b>Амбролекс Р</b> 75mg капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 50 <b>Ambrolex R</b> 75mg prolonged-release capsules, hard x 20; x 50  <b>Aliud Pharma GmbH</b> <b>Германия</b>	20020917	07.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Aliud Pharma GmbH & Co.KG на Aliud Pharma GmbH
<b>Амброксол AL</b> 15mg/5ml syrup-100ml; - 250ml <b>Ambroxol AL</b> 15mg/5ml syrup - 100ml; - 250ml  <b>Aliud Pharma GmbH</b> <b>Германия</b>	20020894	10.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Aliud Pharma GmbH & Co.KG на Aliud Pharma GmbH
<b>Амлоторон</b> 5 mg таблетки x 15; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 84; x 90; x 98; x 100; x 112; x 300 <b>Amloteron</b> 5 mg tablets x 15; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 84; x 90; x 98; x 100; x 112; x 300  <b>Амлоторон</b> 10 mg таблетки x 14; x 15; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 84; x 90; x 98; x 100; x 112 <b>Amloteron</b> 10 mg tablets x 14; x 15; x 20; x 28; x 30; x 50; x 56; x 84; x 90; x 98; x 100; x 112  <b>ТЕВА ФАРМАСЮТИКЪЛС</b> <b>БЪЛГАРИЯ ЕООД,</b> <b>България</b>	20080099	10.09.09	Тип IБ	Промяна в името на лекарствения продукт от Tevanor на Amloteron
<b>Канеспор</b> 1 % крем - 15 g <b>Canespor</b> 1% cream - 15 g  <b>Bayer Schering Pharma AG</b> <b>Германия</b>	20060334	07.09.09	Тип IБ	Промяна в наименованието на лекарствения продукт от Mycospor на Canespor
<b>Церневит</b> прах за инжекционен или инфузионен разтвор x 1; x 10; x 20 <b>Cernevit</b> powder for solution for injection/infusion x 1; x 10; x 20  <b>BAXTER d.o.o.,</b> <b>Словения</b>	20040267	30.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Baxter d.o.o. Zelezna cesta 14, 1000 Ljubljana, Словения на BAXTER d.o.o., Zelezna cesta 18, 1000 Ljubljana, Словения
<b>Ципрофлоксацин Хикма</b> 200 mg/100ml инфузионен разтвор - 100 ml x 1; x 5; x 10; x 20 <b>Ciprofloxacin Hikma</b> 200mg/100 ml solution for infusion - 100 ml x 1; x 5; x 10; x 20  <b>Hikma Farmaceutica (Portugal), S.A.</b> <b>Португалия</b>	20080089	09.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Юнивърситети Медикал Ресърч ООД ж.к. Красна поляна, бл.132, вх.А, ап.7, 1330 София, България на Hikma Farmaceutica (Portugal), S.A.Estrada do Rio da Mo н.о 8, 8A е 8B - Fervenca, 2705-906 Terrugem SNT, Португалия

<b>Ципролон 250 mg</b> филмирани таблетки x 10 <b>Ciprolon 250 mg</b> film-coated tablets x 10  <b>Hikma Farmaceutica (Portugal), S.A.</b> <b>Португалия</b>	20090046	09.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Юнивърситети Медикал Ресърч ООД ж.к. Красна поляна, бл.132, вх.А, ап.7, 1330 София, България на Hikma Farmaceutica (Portugal), S.A.Estrada do Rio da Mo n.o 8, 8A e 8B - Fervenca, 2705-906 Terrugem SNT, Португалия
<b>Копегус 200 mg</b> филмирани таблетки x 28; x 42; x 112; x 168 <b>Copegus 200 mg</b> film-coated tablets Copegus x 28; x 42; x 112; x 168  <b>Рош България ЕООД</b> <b>България</b>	20020785	30.09.09	Тип IБ	Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 3 (три) на 4 (четири) години.
<b>Кордibenз плюс 20 mg/25 mg</b> филмирани таблетки x 10; x 20; x 30 <b>Cordibenz plus 20 mg/25 mg</b> film coated tablets x 10; x 20; x 30  <b>Actavis Group PTC ehf.</b> <b>Исландия</b>	20090275	30.09.09	Тип IБ	Промяна в наименованието на лекарствения продукт от Benazepril HCT ESP Pharma на Cordibenz plus
<b>Кокстрал 100 mg</b> таблетки x 10; x 30; x 100 <b>Coxtral 100 mg</b> tablet x 10; x 30; x 100  <b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>	20060016	09.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на .Zentiva k.s.
<b>Дианил ПД4 Глюкоза 1.36% w/v / 13.6mg/ml</b> разтвор за перitoneална диализа -1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>Dianeal PD4 Glucose 1.36% w/v / 13.6mg/ml</b> solution for peritoneal dialysis-1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>Дианил ПД4 Глюкоза 2.27% w/v / 22.7mg/ml</b> разтвор за перitoneална диализа - 1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>Dianeal PD4 Glucose 2.27% w/v / 22.7mg/ml</b> solution for peritoneal dialysis - 1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>Дианил ПД4 Глюкоза 3.86% w/v / 38.6mg/ml</b> разтвор за перitoneална диализа - 1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>Dianeal PD4 Glucose 3.86% w/v / 38.6mg/ml</b> solution for peritoneal dialysis - 1000ml;-1500ml;-2000ml;-2500ml;-3000ml;-5000ml <b>BAXTER d.o.o., Словения</b>	20030515	03.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Baxter d.o.o. Zelezna cesta 14, 1000 Ljubljana, Словения на BAXTER d.o.o., Zelezna cesta 18, 1000 Ljubljana, Словения
	20030516	03.09.09		
	20030517	03.09.09		

<b>Егилок R</b> 50 mg таблетки с удължено освобождаване x 30 <b>Egilok R</b> 50 mg prolonged-release tablets x 30	20040082	15.09.09	Тип IБ	Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 3 (три) на 4 (четири) години.
<b>Егилок R</b> 100 mg таблетки с удължено освобождаване x 30 <b>Egilok R</b> 100 mg prolonged-release tablets x 30	20040083	15.09.09		
<b>Egis Pharmaceuticals PLC</b> <b>Унгария</b>				
<b>Еспритал</b> 30 mg филмирани таблетки x 30 <b>Esprital</b> 30 mg film-coated tablets x 30	20050339	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s на .Zentiva k.s.
<b>Еспритал</b> 45 mg филмирани таблетки x 30 <b>Esprital</b> 45 mg film-coated tablets x 30	20050340	08.09.09		
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Флуоресцин</b> 0.5g/5ml инжекционен разтвор - 5 ml x 10 <b>Fluorescein</b> 0.5g/5ml solution for injection - 5 ml x 10	20010285	23.09.09	Тип IБ	Срокът на годност на лекарствения продукт се променя от 12 месеца на 48 месеца.
<b>Novartis Pharma GmbH</b> <b>Германия</b>				
<b>Фокусин</b> 0.4 mg капсули с удължено освобождаване x 30; x 90; x 100 <b>Fokusin</b> 0.4 mg prolonged - release capsules x 30; x 90; x 100	20060098	10.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s., U Kabelovny 130, 10237 Prague 10, Чешка Република на Zentiva k.s., U Kabelovny 130, 10237 Prague 10, Чешка Република.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Грипостад Амбро</b> 30 mg таблетки x 20; x 50; x 100 <b>Grippostad Ambro</b> 30 mg tablet x 20; x 50; x 100	20020895	10.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Aliud Pharma GmbH & Co.KG на Aliud Pharma GmbH
<b>Aliud Pharma GmbH</b> <b>Германия</b>				
<b>Хелицид</b> 10 mg стомашно-устойчиви капсули, твърди x 14; x 28; x 90 <b>Helicid</b> 10 mg gastro-resistant capsule, hard x 14; x 28; x 90	20000079	02.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Zentiva a.s. на Zentiva k.s.
<b>Zentiva k.s.</b> <b>Чешка Република</b>				
<b>Ибупрофен Alchemia</b> 200 mg филмирани таблетки x 6; x 10; x 12 x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 10 x 250 <b>Ibuprofen Alchemia</b> 200 mg film-coated tablets x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090201	30.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Alchemia Limited 5th floor, 86 Jermyn Street, London SW1Y 6AW, Великобритания на Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegi 76-78, 220

<b>Ибупрофен Alchemia 400 mg</b> филмирани таблетки x 6; x 10; x 12 x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 10 x 250	20090202	30.09.09		Hafnarfjordur, Исландия
<b>Ibuprofen Alchemia 400 mg film-coated tablets</b> x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090206	30.09.09		
<b>Ибупрофен Alchemia 800 mg</b> филмирани таблетки x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090207	30.09.09		
<b>Ibuprofen Alchemia 800 mg film-coated tablets</b> x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090207	30.09.09		
<b>Ибупрофен Alchemia 600 mg</b> филмирани таблетки x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090207	30.09.09		
<b>Ibuprofen Alchemia 600 mg film-coated tablets</b> x 6; x 10; x 12; x 20; x 24; x 30; x 50; x 60; x 90; x 100; x 250	20090207	30.09.09		
<b>Actavis Group PTC ehf. Исландия</b>				
<b>КЕТОСПРЕЙ 10% дермален спрей</b> разтвор - 12,5g; - 25g	20090332	07.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от ЦСЦ Фармасютикал Лтд.-България ЕООД ул. "Асен Йорданов" 10, 1592 София, България на Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH Rudolfsplatz 2/1/8, 1010 Vienna, Австрия
<b>Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH Австрия</b>				
<b>Квемед 25 mg</b> филмирани таблетки x 30; x 60; x 90; x 100	20090225	30.09.09		Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Medis ehf. Reykjavikurvegi 78, 220 Hafnarfjordur, Исландия
<b>Quemed 25 mg film - coated tablets</b> x 30; x 60; x 90; x 100	20090226	30.09.09		на ГлаксоСмитКайн ЕООД ул. "Димитър Манов" бл.10, 1408 София, България
<b>Квемед 100 mg</b> филмирани таблетки x 30; x 60; x 90; x 100	20090226	30.09.09		
<b>Quemed 100 mg film - coated tablets</b> x 30; x 60; x 90; x 100	20090228	30.09.09		
<b>Квемед 200 mg</b> филмирани таблетки x 30; x 60; x 90; x 100	20090228	30.09.09		
<b>Quemed 200 mg film - coated tablets</b> x 30; x 60; x 90; x 100	20090228	30.09.09		
<b>ГлаксоСмитКайн ЕООД България</b>				
<b>Розалгин Изи 0,1g/100 ml</b> вагинален разтвор - 140 ml x 5	9700591	30.09.09	Тип IБ	Промяна в наименованието на лекарствения продукт от Tantum Rosa P на Rosalgin Easy
<b>Rosalgin Easy 0,1g/100 ml vaginal solution</b> - 140 ml x 5				
<b>ЦСЦ Фармасютикъл България ЕООД България</b>				

<b>Севофлуран Бакстер течност за инхалация с пара - 250 ml x 6</b> <b>Sevoflurane Baxter inhalation vapour, liquid - 250 ml x 6</b>  <b>BAXTER d.o.o., Словения</b>	20040493	07.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на притежателя на разрешението за употреба от Baxter d.o.o. Zelezna cesta 14, 1000 Ljubljana, Словения на BAXTER d.o.o. ,Zelezna cesta 18, 1000 Ljubljana, Словения
<b>Суматриптан ESP Pharma 50 mg филмирани таблетки x 3; x 6; x 18</b> <b>Sumatriptan ESP Pharma 50 mg film-coated tablets x 3; x 6; x 18</b>  <b>Actavis Group PTC ehf. Исландия</b>	20090286	30.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от ESP Pharma Ltd. 5 Bourlet Close, London W1W7BL, Великобритания на Actavis Group PTC ehf. Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjordur, Исландия
<b>Тифаксин SR 37.5mg капсули с удължено освобождаване, твърди x20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100</b> <b>Tifaxin SR 37.5mg prolonged-release capsules, hard x x 20; x 28; x 30; x 50 x 98; x 100</b>  <b>Stada Arzneimittel AG Германия</b>	20090049	08.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Alfred E. Tiefenbacher (GmbH&Co.KG) Vander-Smissen-Strasse 1, 22767 Hamburg, Германия на Stada Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Германия
<b>Тифаксин SR 75mg капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100</b> <b>Tifaxin SR 75mg prolonged-release capsules, hard x 20; x 28; x 30; x 50; 98; x 100</b>  <b>Stada Arzneimittel AG Германия</b>	20090050	08.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Alfred E. Tiefenbacher (GmbH&Co.KG) Vander-Smissen-Strasse 1, 22767 Hamburg, Германия на Stada Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Германия
<b>Tifaxin SR 150mg prolonged-release capsules, hard x x 20; x 28; x 30; x 50 x 98; x 100</b> <b>Тифаксин SR 150mg капсули с удължено освобождаване, твърди x 20; x 28; x 30; x 50; x 98; x 100</b>  <b>Stada Arzneimittel AG Германия</b>	20090051	08.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Alfred E. Tiefenbacher (GmbH&Co.KG) Vander-Smissen-Strasse 1, 22767 Hamburg, Германия на Stada Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Германия
<b>Торвакард 40 mg филмирани таблетки x 30; x 90</b> <b>Torvacard 40 mg film-coated tablet x 30; x 90</b>  <b>Торвакард 10 mg филмирани таблетки x 30; x 90</b> <b>Torvacard 10 mg film- coated tablets x 30; x 90</b>  <b>Zentiva k.s. Чешка Република</b>	20050600	08.09.09	Тип IA	Промяна в името и/или адреса на производител на крайния продукт от Zentiva a.s. на Zentiva k.s.
	20050598	09.09.09		

<b>Тритейс плюс 2,5 mg/12,5 mg таблетки x 28</b> <b>Tritace plus 2,5 mg/12,5 mg tablets 28</b>	20030627	07.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Sanofi-Aventis Deutschland GmbH D-65926 Frankfurt am Main, Германия на Санофи-Авентис България ЕООД бул. Ал. Стамболовски 103, офис сграда София Тауър ет.8, София 1303, България
<b>Тритейс плюс 5 mg/25 mg g таблетки x 28</b> <b>Tritace plus 5 mg/25 mg tablets x 28</b>	20030628	07.09.09		
<b>Санофи-Авентис България ЕООД България</b>				
<b>Зилар 5mg филмирани таблетки x 30</b> <b>Zilar 5mg film - coated tablets x 30</b>	20090102	09.09.09	Тип II	Промяна на притежателя на разрешението за употреба чрез прехвърляне на правата върху разрешението за употреба от Pharmathen S.A. 6 Dervenakion street, 153 51 Pallini Attikis, Гърция на Stada Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Германия
<b>Зилар 35mg филмирани таблетки 4; x 12</b> <b>Zilar 35 mg film - coated tablets x 4; 12</b>	20090103	09.09.09		
<b>Stada Arzneimittel AG Германия</b>				