

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти по централизирана процедура на ЕС
Съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01.06. - 30.06.2018 г.**

Име	Biktarvy	№/Дата на решението на Европейската комисия
Лекарствена форма	50 mg/200 mg /25 mg филмирани таблетки, бутилки x 30; x 90 (3 x 30)	EU/1/18/1289/001-002
I N N	Биктегравир натрий/Емтрицитабин/Тенофовир алафенамид фумарат <i>Bictegravir sodium/Emtricitabin/Tenofovir alafenamide fumarat</i>	21.06.2018 г.
АТС код	J05AR20	
Показания	Биктарвы е показан за лечение на възрастни, инфектирани с човешки имунодефицитен вирус тип 1 (HIV-1) без настоящи или предишни доказателства за вирусна резистентност към класа „интегразни инхибитори“, емтрицитабин или тенофовир.	
Притежател	Gilead Sciences International Limited	
Начин на отпускане	по ограничено лекарско предписание	

Име	Dzuveo	№/Дата на решението на Европейската комисия
Лекарствена форма	30 µg сублингвални таблетки в апликатор с единична доза за еднократна употреба 5 x 1; 10 x 1	EU/1/18/1284/001-002 25.06.2018 г
I N N	Суфентанил <i>Sufentanil</i>	
АТС код	N01AH03	
Показания	Dzuveo е показан за лечение на остра умерена до силна болка при възрастни пациенти	
Притежател	FGK Representative Service GmbH	
Начин на отпускане	по специално и ограничено лекарско предписание	

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