

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
КОМИСИЯ ЗА ХОМЕОПАТИЧНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

ДНЕВЕН РЕД

на Заседание № 1/20.07.2026

I. Деклариране от членовете на КХЛП и от експертите извън състава на КХЛП на всеки потенциален конфликт на интереси по отношение на всяка точка от дневния ред на КХЛП.

II. Лекарствен(и) продукт(и), кандидатстващ(и) за РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА/РЕГИСТРАЦИЯ по чл. 36/ чл. 35 от ЗЛПХМ/ РАЗШИРЯВАНЕ НА ОБХВАТА НА РУ по национална процедура.

1. **AB: Achillea millefolium MT/Aconitum napellus D1/Arnica montana D3/Atropa bella-donna D1/Bellis perennis MT/Calendula officinalis MT/Echinacea MT/Echinacea purpurea MT/Hamamelis virginiana MT/Hepar sulfuris D6/Hypericum perforatum D6/Matricaria recutita MT/Mercurius solubilis Hahnemanni D6/Symphytum officinale D4**

ЛФ: гел

Показания: Наранявания, като навяхвания, разтежения, отоци след счупвания на костите и пост-оперативни. Възпалителни и свързани с възпаления дегенеративни процеси на различни органи и тъкани, особено на опорно-двигателния апарат.

Начин на приложение: външно

III. Лекарствен(и) продукт(и), кандидатстващ(и) за ПОДНОВЯВАНЕ на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация по национална процедура.

Не са предвидени в дневния ред.

IV. Лекарствен(и) продукт(и), кандидатстващ(и) за ПРОМЯНА на разрешение за употреба

1. **Име (свободно избрано) на лекарствения продукт: APIS MELLIFICA 5CH, 9CH, 15CH, 30CH, 200CH pillules**

AB: Apis mellifica 5CH/9CH/15CH/30CH/200CH

Показания: Без специфични терапевтични показания

Начин на приложение: перорално

Кандидатства за: Промяна тип II (безопасност) – Актуализиране на данните върху опаковката и макетите на опаковките, с цел включване на противопоказание.

2. Име (свободно избрано) на лекарствения продукт: **Rhinallergy Control sublingual tablets**

AB: Apis mellifica 15 CH/Pollens 15 CH/Poumon histamine 15 CH

Показания: Хомеопатичен лекарствен продукт, традиционно използван за симптоматичното лечение на алергичен ринит (сенна хрема):

- кихане, секреция и сърбеж в носа, запушен нос;
- сърбеж, сълзене, усещане за парене и дразнене в очите

Начин на приложение: перорално

Кандидатства за: Промяна тип II (безопасност) – Актуализиране на продуктова информация с цел включване на противопоказание.

V. Други въпроси

Не са предвидени в дневния ред.