

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 04. 2013 – 30. 04. 2013 г.

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

Име	Memantine LEK	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	10 mg филмирана таблетка, блистери x 30; x 42; x 50; x 56; x 98; x 112 20 mg филмирана таблетка, блистери x 28; x 30; x 42; x 56; x 98	EU/1/13/826/001 - 006 EU/1/13/826/007 - 011 22. 04.2013
I N N	Мемантинов хидрохлорид <i>Memantine hydrochloride</i>	
АТС код	N06DX01	
Притежател на РУ	Pharmathen S. A.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Memantine Mylan	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	10 mg филмирана таблетка, блистери x 7; x 10; x 14; x 28; 28 x 1; x 30; x 42; x 56; 56 x 1; x 60; x 70; x 84; x 98; x 98 x 1; x 100; 100 x 1; x 112 20 mg филмирана таблетка, блистери x 7; x 10; x 14; x 28; 28 x 1; x 30; x 42; x 56; 56 x 1; x 60; x 70; x 84; x 98; x 98 x 1; x 100; 100 x 1; x 112	EU/1/13/827/001- 018 EU/1/13/827/019- 036 22. 04.2013
I N N	Мемантинов хидрохлорид <i>Memantine hydrochloride</i>	
АТС код	N06DX01	
Притежател на РУ	Generics (UK) Limited	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Nemdatine	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	5 mg филмирана таблетка, блистери x 42; x 98 10 mg филмирана таблетка, блистери x 28; x 30;x 42; x 56; x 60; x 98 15 mg филмирана таблетка, блистери x 7; x 42; x 98 20 mg филмирана таблетка, блистери x 28; x 42; x 56; x 98 5 mg+ 10 mg + 15 mg + 20 mg филмирана таблетка, блистери x 28 (7 x 5 mg + 7 x 10 mg + 7 x 15 mg + 7 x 20 mg) 10 mg филмирана таблетка, бутилка x 100 20 mg филмирана таблетка, бутилка x 100	EU/1/13/824/001-002 EU/1/13/824/003-010 EU/1/13/824/011-013 EU/1/13/824/014-017 EU/1/13/824/018 EU/1/13/824/019 EU/1/13/824/020 22. 04.2013
I N N	Мемантинов хидрохлорид <i>Memantine hydrochloride</i>	
АТС код	N06DX01	
Притежател на РУ	Actavis Group PTC ehf.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Imatinib Actavis	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	50 mg твърди капсули, блистери x 30; x 90 100 mg твърди капсули, блистери x 24; x 48; x 96; x 120; x 180 x 1; x 112 100 mg филмирана таблетка, блистери x 10; 20; x 30; x 60; x 90; x 120; x 180 400 mg филмирана таблетка, блистери x 10; x 20; x 30; x 60; x 90	EU/1/13/825/001- 002 EU/1/13/825/003- 007 EU/1/13/825/008- 014 EU/1/13/825/015- 018
I N N	Иматиниб <i>Imatinib</i>	17. 04.2013
АТС код	L01XE01	
Притежател на РУ	Actavis Group PTC ehf.	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

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