

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС
съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 04. 2015 – 30. 04. 2015 г.**

| | | |
|---------------------------|--|--|
| Име | Ristempa | № и дата на решението на Европейската комисия |
| Лекарствена форма | 6 mg инжекционен разтвор, предварително напълнена спринцовка 0,6 ml (10 mg/ml) x 1 | EU/1/15/996/001 |
| | 6 mg инжекционен разтвор предварително напълнена спринцовка, без блистер 0,6 ml (10 mg/ml) x 1 | EU/1/15/996/002 |
| | 6 mg инжекционен разтвор предварително напълнена спринцовка с предпазител на иглата 0,6 ml (10 mg/ml) x 1 | EU/1/15/996/003 13.04.2015 |
| I N N | Пегфилграстим <i>Pegfilgrastim</i> | |
| АТС код | L03AA13 | |
| Показания | Намаляване продължителността на неутропенията и честотата на фебрилната неутропения при възрастни пациенти, лекувани с цитотоксична химиотерапия поради злокачествени заболявания (с изключение на хронична миелоидна левкемия и миелодиспластичен синдром). | |
| Притежател на РУ | Amgen Europe B. V. | |
| Начин на отпускане | по лекарско предписание | |

Горепосоченият лекарствен продукт може да бъде продаван в Република България след регистриране на цена.