

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС  
съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 08. 2014 – 31. 08. 2014 г.**

<b>Име</b>	<b>Daklinza</b>	
<b>Лекарствена форма</b>	30 mg филмирани таблетки, блистери x 28; 28 x 1 таблетки еднодозови 60 mg филмирани таблетки, блистери x 28; 28 x 1 таблетки еднодозови	EU/1/14/939/001-002 EU/1/14/939/003-004 22.08.2014 г.
<b>I N N</b>	Даклатасвир дихидрохлорид <i>Daclatasvir dihydrochloride</i>	
<b>АТС код</b>	все още не е определен	
<b>Показания:</b>	Daklinza е показан в комбинация с други лекарствени продукти за лечение на хронична инфекция с хепатит С вирус (HCV) при възрастни.	
<b>Притежател на РУ</b>	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

---

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