

**Уважаеми колеги,
Хиперлинк от свободно избраното име и АТС кода ще Ви представи разрешените
индикации и принадлежността към Анатомо-терапевтико-химичната класификация на
съответния лекарствен продукт.**

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС
съгласно консолидирана Директива 2001/83/ЕС, за периода 01.12-.2009 - 31.12.2009 г.**

Свободно избрано име и лекарствена форма	Международно непатентно наименование на активното/те вещество/а	АТС код	Притежа тел на РУ	Начин на отпускане	Дата на решението № Европейската комисия
Lamivudine Teva Pharma B.V. 150 mg филмирани таблетки - в блистер (PVC/PVdC/alu) x 20; x 30; x 60 ; x 90 ; x 100 ; x 500 таблетки; - в бутилка (HDPE) x 60 таблетки	Ламивудин <i>Lamivudine</i>	J05AF05	Teva Pharma B.V	по лекарско предписание	EU/1/09/596/001-007 10.12. 2009
Lamivudine Teva Pharma B.V. 300 mg филмирани таблетки - в блистер (PVC/PVdC/alu) x 20; x 30; x 60 ; x 90 ; x 100 ; x 500 таблетки; - в бутилка (HDPE) x 60 таблетки					EU/1/09/596/008-014 10.12. 2009
Olanzapine Glenmark 2.5 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки	Оланзапин <i>Olanzapine</i>	N05AH03	Glenmark Generics (Europe) Limited	по лекарско предписание	EU/1/09/587/001-003 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark 5 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/587/004-006 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark 7.5 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/587/007-009 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark 10 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/587/010-012 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark 15 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/587/013-015 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark 20 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28; x 35 таблетки					EU/1/09/587/016-017 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark Europe 5 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки	Оланзапин <i>Olanzapine</i>	N05AH03	Glenmark Generics (Europe) Limited	по лекарско предписание	EU/1/09/588/001-003 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark Europe 10 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/588/004-006 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark Europe 15 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/588/007-009 03.12. 2009
Olanzapine Glenmark Europe 20 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28; x 56; x 70 таблетки					EU/1/09/588/010-012 03.12. 2009

<p>Olazax 5 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28</p> <p>Olazax 7.5 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28</p> <p>Olazax 10 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28</p> <p>Olazax 15 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28</p> <p>Olazax 20 mg таблетки - в блистер (alu/alu) x 28</p>	<p><i>Оланзапин</i> <i>Olanzapine</i></p>	N05AH03	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o	по лекарско предписание	<p>EU/1/09/597/001 11.12. 2009</p> <p>EU/1/09/597/002 11.12. 2009</p> <p>EU/1/09/597/003 11.12. 2009</p> <p>EU/1/09/597/004 11.12. 2009</p> <p>EU/1/09/597/005 11.12. 2009</p>
<p>Olazax Disperzi 5 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28</p>	<p><i>Оланзапин</i> <i>Olanzapine</i></p>	N05AH03	Glenmark Pharmaceuticals	по лекарско предписание	<p>EU/1/09/592/001 10.12. 2009</p>
<p>Olazax Disperzi 7.5 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28</p>			s.r.o		<p>EU/1/09/592/002 10.12. 2009</p>
<p>Olazax Disperzi 10 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28</p>					<p>EU/1/09/592/003 10.12. 2009</p>
<p>Olazax Disperzi 15 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28</p>					<p>EU/1/09/592/004 10.12. 2009</p>
<p>Olazax Disperzi 20 mg таблетки, диспергиращи се в устата - в блистер (alu/alu) x 28</p>					<p>EU/1/09/592/005 10.12. 2009</p>
<p>Prevenar 13 инжекционна суспензия - в предварително напълнена спринцовка 0,5 ml x 1; x 1 + отделна игла; x 10; x 10 + отделни игли; x 50; x 50 + отделни игли</p>	<p>Пневмококова полизахаридна конюгатна ваксина (13-валентна, адсорбирана) <i>[Pneumococcal polysaccharide conjugate vaccine (13-valent, adsorbed)]</i></p>	J07AL02	Wyeth Lederle Vaccines S.A	по лекарско предписание	<p>EU/1/09/590/001-006 09.12.2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 1,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250</p>	<p><i>Ривастигмин</i> <i>Rivastigmine</i></p>	N06DA03	1 A Pharma GmbH	по лекарско предписание	<p>EU/1/09/585/001-004 11.12. 2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 3 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250</p>					<p>EU/1/09/585/005-008 11.12. 2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 4,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250</p>					<p>EU/1/09/585/009-012 11.12. 2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 6 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250</p>					<p>EU/1/09/585/013-016 11.12. 2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 50 ml x 1</p>					<p>EU/1/09/585/017 11.12. 2009</p>
<p>Rivastigmine 1 A Pharma 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 120ml x 1</p>					<p>EU/1/09/585/018 11.12. 2009</p>

Rivastigmine HEXAL 1,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250	<i>Ривастигмин</i> <i>Rivastigmine</i>	N06DA03	HEXAL AG	по лекарско предписание	EU/1/09/589/001-004 11.12. 2009
Rivastigmine HEXAL 3 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/589/005-008 11.12. 2009
Rivastigmine HEXAL 4,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/589/009-012 11.12. 2009
Rivastigmine HEXAL 6 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/589/013-016 11.12. 2009
Rivastigmine HEXAL 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 50 ml x 1					EU/1/09/589/017 11.12. 2009
Rivastigmine HEXAL 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 120ml x 1					EU/1/09/589/018 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 1,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250	<i>Ривастигмин</i> <i>Rivastigmine</i>	N06DA03	Sandoz Pharmaceuticals GmbH	по лекарско предписание	EU/1/09/599/001-004 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 3 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/599/005-008 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 4,5 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/599/009-012 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 6 mg твърди капсули - в блистер (PVC/alu) x 28; x 56; x 112; - в бутилка (HDPE) x 250					EU/1/09/599/013-016 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 50 ml x 1					EU/1/09/599/017 11.12. 2009
Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml перорален разтвор — в бутилка (тъмно стъкло) 120ml x 1					EU/1/09/599/018 11.12. 2009
Sildenafil Actavis. 25 mg филмирани таблетки - в блистер (PVC/PVDC/alu) x 1; x 2; x 4; x 8; x 12 таблетки	<i>Силденафил</i> <i>Sildenafil</i>	G04BE03	Actavis Group PTC ehf.	по лекарско предписание	EU/1/09/595/001-005 10.12. 2009
Sildenafil Actavis. 50 mg филмирани таблетки - в блистер (PVC/PVDC/alu) x 1; x 2; x 4; x 8; x 12 таблетки					EU/1/09/595/006-010 10.12. 2009
Sildenafil Actavis. 100 mg филмирани таблетки - в блистер (PVC/PVDC/alu) x 1; x 2; x 4; x 8; x 12 таблетки					EU/1/09/595/011-015 10.12. 2009
Sildenafil ratiopharm 25 mg филмирани таблетки - в блистер (PVdC/PVC/alu) x 1; x 4; x 8; x 12 таблетки	<i>Силденафил</i> <i>Sildenafil</i>	G04BE03	Ratiopharm GmbH	по лекарско предписание	EU/1/09/603/001-004 23.12. 2009

Sildenafil ratiopharm 50 mg филмирани таблетки - в блистер (PVdC/PVC/alu) x 1; x 4 ; x 8 ; x 12 таблетки					EU/1/09/603/005-008 23.12. 2009
Sildenafil ratiopharm 100 mg филмирани таблетки - в блистер (PVdC/PVC/alu) x 1; x 4 ; x 8 ; x 12 таблетки					EU/1/09/603/009-012 23.12. 2009
Zenas 10 mg таблетки — в блистер (alu/PVC/PVDC) 100 x 1 таблетки	Амифампридин <i>Amifampridine</i>	N07XX05	EUSA Pharma SAS	по лекарско предписание	EU/1/09/601/001 23.12. 2009