

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 06. 2014 – 30. 06. 2014 г.

Име	Mekinist	
Лекарствена форма	0.5 mg филмирани таблетки x 7; x 30 1 mg филмирани таблетки x 7; x 30 2 mg филмирани таблетки x 7; x 30	EU/1/14/931/01-02 EU/1/14/931/03-04 EU/1/14/931/05-06 30.06.2014
I N N	Траметиниб <i>Trametinib</i>	
АТС код	L01XE25	
Показания:	Mekinist е показан за лечение на възрастни пациенти с неоперабилен или метастазирал меланом с BRAF V600 мутация. Траметиниб не е показал клинична активност при пациенти с прогресия на заболяването при предшестващо лечение с BRAF инхибитор.	
Притежател на РУ	Glaxo Group Ltd	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

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