

**А. Разрешени за употреба лекарствени продукти по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01.01. - 31. 01. 2019 г.**

<b>Име</b>	<b>Макиморелин Aeterna Zentaris</b>	<b>№/Дата на решението на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	60 mg гранули за перорална суспензия в саше - 1 817 mg x 1	EU/1/18/1337/001
<b>I N N</b>	Макиморелин <i>Macimorelin</i>	1.01.2019 г.
<b>АТС код</b>	V04CD06	
<b>Показания</b>	Този лекарствен продукт е предназначен само за диагностични цели. Макиморелин Aeterna Zentaris е показан за диагностициране на дефицит на растежен хормон.	
<b>Притежател</b>	Aeterna Zentaris GmbH	
<b>Начин на отпускане</b>	по ограничено лекарско предписание	

<b>Име</b>	<b>Силодозин Recordati</b>	<b>№/Дата на решението на Европейската комисия</b>
<b>Лекарствена форма</b>	4 mg твърди капсули, блистери x 10; x 20; x 30; x 50; x 90; x 100 8 mg твърди капсули, блистери x 10; x 20; x 30; x 50; x 90; x 100	EU/1/18/1343/001 - 006 EU/1/18/1343/007 - 012
<b>I N N</b>	Силодозин <i>Silodosin</i>	7.01.2019 г.
<b>АТС код</b>	G04CA04	
<b>Показания</b>	Лечение на признаците и симптомите на бенигна хиперплазия на простатата (БХП) при възрастни мъже.	
<b>Притежател</b>	Recordati Ireland Ltd	
<b>Начин на отпускане</b>	по лекарско предписание	

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