

А. Разрешени за употреба лекарствени продукти, по централизирана процедура на ЕС съгласно Регламент (ЕО) № 726/2004, за периода 01. 10. 2013 – 31. 10. 2013 г.

Уважаеми колеги, хиперлинк от свободно избраното име и АТС кода ще Ви представи разрешените показания и принадлежността към анатомо-терапевтико-химичната класификация на съответния лекарствен продукт

Име	Gastrofil	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	30 MU/0,5 ml инжекционен/инфузионен разтвор, предварително напълнена спринцовка 0.5 ml x 1; x 5	EU/1/13/877/001 -002
	48 MU/0,5 ml инжекционен/инфузионен разтвор, предварително напълнена спринцовка 0.5 ml x 1; x 5	EU/1/13/877/003 -004 18. 10.2013 г.
I N N	Филграстим <i>Filgrastim</i>	
АТС код	L03AA02	
Притежател на РУ	Aprotex Europe B V	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	

Име	Defitelio	Дата на решението № на Европейската комисия
Лекарствена форма	80 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, флакони 2,5 ml x 10	EU/01/13/878/001 18. 10.2013 г.
I N N	Дефибротид <i>Defibrotide</i>	
АТС код	B01AX01	
Притежател на РУ	Gentium SpA	
Начин на отпускане	по лекарско предписание	
