

ИВАН ЛАМБЕВ

ЕЛЕКТРОНЕН ЛЕКАРСТВЕН СПРАВОЧНИК

за лекари, фармацевти и зъболекари



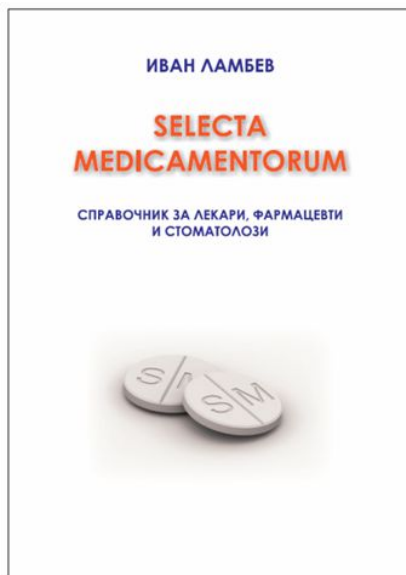
Настоящият електронен справочник представлява актуализирана и допълнена 25% извадка от лекарствени и други фармацевтични продукти, описани във второто издание на **SELECTA MEDICAMENTORUM** (2015). Той е подходящ за инсталиране на компютри, таблети и смартфони за бърза и точна **on line** справка.

София • 2017

Доц. Ламбев, поздравявам Ви! За първи път ми попада толкова актуален, пълен, подробен и всеобхватен лекарствен справочник (*Selecta medicamentorum*, 2015). Повечето досега излизаха безвъзвратно овехтяли още преди отпечатването им. Във Вашето томче нарочно потърсих най-новите медикаменти – тези, за които съвсем наскоро сме говорили с медицинските представители на фармацевтичните фирми или предстои да говорим на презентациите през следващите една-две седмици и с радост ГИ ОТКРИХ!

Поклон! Намерили сте начин да обедините потребностите на науката и практиката с отговор на въпросите кога, какво, как, по какъв начин и защо по въпросите на лекарствата в една стройна система, в която има място не само за медикаментите, но и за хранителните добавки, за ваксините и пр. Дано колегите разберат какво им предлагате.

Д-р Георги КИРЯКОВ (e-mail от 14.02.2016: 23:17)



SELECTA MEDICAMENTORUM **Второ основно преработено издание**

© Доц. д-р Иван Тодоров Ламбев, 2005 и 2015 г.

© Техническа редакция: доц. д-р Иван Т. Ламбев

Рецензент: Чл. кор. проф. д-р М. Власковска, дмн

Коректор: Маг. фарм. Калина Василева

© Издател: Сдружение "ПНР" – София

Печат: "Скала Принт" ООД – София

ISBN — 978-619-90504-0-8

Формат: 12.5 x 18.5 см. **Страници:** 1079.

Поръчка: E-mail: kvasilev@apnr.eu

Моб. тел: 0888 815 608 и 0887 430 795

Всички права са запазени! Нито една част от това издание не може да бъде репродуцирана (по електронен, механичен или друг начин) и разпространявана под каквато и да е форма без изричното писмено разрешение на автора.

Мъдър е не този, който много чете, а който извлича полза от четенето. (Аристип)
Ако вярваш на всичко, което четеш, по-добре не чети. (Японска пословица)

ПРЕДГОВОР

Настоящият **ЕЛЕКТРОНЕН ЛЕКАРСТВЕН СПРАВОЧНИК** представлява актуализирана и допълнена около 25% извадка от лекарствени и други фармацевтични продукти, описани във второто издание на **SELECTA MEDICAMENTORUM (2015)**. Той е подходящ за **безплатно** инсталиране на компютри, таблети и смартфони за бърза и прецизна **on line** справка.

Предлаганият **ЕЛЕКТРОНЕН СПРАВОЧНИК** съдържа лекарствени продукти, регистрирани у нас съгласно базата данни на ИАП (вкл. Позитивните списъци), а също лекарства, регистрирани от ЕМА по централизирана процедура, а в отделни случаи от FDA и утълноможени органи на други държави. Освен това са подбрани много фитопрепарати, хранителни (ХД) и други биологично активни добавки (БАД), хомеопатични продукти (ХПП) и медицински изделия (МИ), чийто общ брой надхвърля 7000. Означените със **звездичка (*)** продукти не са регистрирани у нас или са прекратени техните разрешения за употреба.

СЕЛЕКЦИЯТА е направена въз основа на лекарства, важни за лечение преди всичко на социално значими заболявания. Тя е съчетана с рационално ползване на съвременни литературни източници и 45-годишен преподавателски опит, изграждащ в случая **разбирането и усещането за същественото** в областта на фармакологията и фармакотерапията.

С **ГЛАВНИ БУКВИ** са изписани **международните непатентни наименования (INN)** на лекарствата, по-известни като генерични. Следват **търговските наименования** на съответните продукти (означени с болдирано кръгче), притежателите на разрешението за тяхната употреба, лекарствените форми и опаковки. На голям брой лекарства, за които в научната литература съществуват данни, са отбелязани рисковите категории за бременност (съобразно възприетите от FDA критерии) и лактация (кърмене):

Рискова категория за бременност (PRC)	Рискова категория за лактация (LRC)
A: контролирани изследвания изключват тератогенен риск	L1: напълно безопасно лекарство
B: няма доказателства за тератогенност при хора	L2: безопасно лекарство
C: доказана е тератогенност при опитни животни	L3: умерено безопасно лекарство
D: доказана е тератогенност при животни и хора	L4: рисково лекарство
X: лекарството е абсолютно противопоказано	L5: лекарството е абсолютно противопоказано

В приложението са включени: дозиране на избрани лекарства при деца, имунизационен календар, основни лекарствени несъвместимости, терапевтични плазмени концентрации на често мониторирувани лекарства, литература. **Осъществява се текущо допълване, обновяване и осъвременяване на електронния справочник в Web сайта www.medpharm-sofia.eu и репозиториума на ЦМБ при МУ – София (респ. в сайта на столичния медицински университет).**

Действието, кинетиката, показанията, дозовите режими при възрастни и деца, взаимодействията, нежеланите реакции и противопоказанията на лекарствата са обобщено представени в **Selecta medicamentorum (2015)**, който също подлежи на актуализация и допълване.

ОСНОВНАТА ЦЕЛ на **електронния лекарствен справочник** е: (1) Да улесни колегите медици (хуманни, дентални) и фармацевти в **бързото ориентиране** сред лавинообразно нарастващия арсенал от лекарства, хранителни и други БАД, ХПП и МИ. (2) Да разгледа представените продукти **съобразно АТС класификацията** на СЗО. (3) Да **надгради и обнови** тази класификация с рационални фармакологични и фармакотерапевтични допълнения. (4) Да даде информация за онези лекарства, за които съществуват литературни данни относно техните рискови категории за бременност и кърмене, а също за дозирането на по-често използваните препарати в детската възраст.

Подобно на **Selecta medicamentorum** електронният справочник е **АДРЕСИРАН** към общопрактикуващи лекари (GP) и специалисти, фармацевти (вкл. пом.-аптекари), дентални медици и студенти от горните курсове на медицинските университети у нас. Той съдържа полезна информация също за микробиолози, фармаколози; мениджъри на болници, аптеки, РЗОК и НЗОК; представители на наши и чуждестранни фармацевтични фирми; специалисти по фармакотерапевтичен софтуер; членове на различните комисии за лекарствата към ИАП; съдебни здравни експерти; депутати и служители на МЗ и МС, работещи в областта на здравеопазването.

Приканваме представителите на фармацевтични компании, работещи у нас към активен взаимен контакт, за да може информацията в настоящия **електронен лекарствен справочник** да бъде още по-пълна, по-прецизна и своевременно да се обновява. С благодарност **очакваме критики, отзиви и препоръки, а също спонсори за издаване на книгата.**

Доц. д-р Иван ЛАМБЕВ, дм (itlambev@mail.bg; www.medpharm-sofia.eu)

СЪДЪРЖАНИЕ

ПРЕДГОВОР ... 3

ИЗПОЛЗВАНИ СЪКРАЩЕНИЯ ... 6

A: ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА И МЕТАБОЛИЗЪМ (ALIMENTARY TRACT AND METABOLISM) ... 7

- A01 СТОМАТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 7
- A02 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХИПЕРАЦИДИТЕТ И СРОДНИ НАРУШЕНИЯ ... 10
- A03 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ФУНКЦИОНАЛНИ СТОМАШНО-ЧРЕВНИ НАРУШЕНИЯ ... 13
- A04 АНТИЕМЕТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 14
- A05 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ЖЛЪЧКА И ЧЕРЕН ДРОБ ... 16
- A06 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОНСТИПАЦИЯ ... 17
- A07 АНТИДИАРИЧНИ И ЧРЕВНИ АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА ... 19
- A08 ЛЕКАРСТВА ПРОТИВ ЗАТЛЪСТЯВАНЕ ... 21
- A09 ЛЕКАРСТВА, ПОДОБРЯВАЩИ ХРАНОСМИЛАНЕТО ... 21
- A10 АНТИДИАБЕТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 22
- A11 ВИТАМИНИ (СЪС ИЛИ БЕЗ МИНЕРАЛИ) ... 27
- A12 МИНЕРАЛНИ ДОБАВКИ ... 31
- A14 АНАБОЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 333
- A16 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ ХРАНОСМИЛАТЕЛНАТА СИСТЕМА И МЕТАБОЛИЗМА ... 33

B: КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ (BLOOD AND BLOOD FORMING ORGANS) ... 37

- B01 АНТИТРОМБОТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 37
- B02 АНТИХЕМОРАГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 41
- B03 АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 44
- B05 КРЪВНИ БИОПРОДУКТИ И ПЕРФУЗИОННИ РАЗТВОРИ ... 46

C: СЪРДЕЧНО-СЪДОВА СИСТЕМА (CARDIOVASCULAR SYSTEM) ... 56

- C01 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА СЪРДЕЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ ... 56
- C02 АНТИХИПЕРТЕНЗИВНИ ЛЕКАРСТВА ... 60
- C03 ДИУРЕТИЦИ ... 62
- C04 ПЕРИФЕРНИ ВАЗОДИЛАТОРИ ... 63
- C05 ВАЗО (АНГИО) ПРОТЕКТОРИ ... 64
- C07 БЕТА-БЛОКЕРИ ... 66
- C08 КАЛЦИЕВИ АНТАГОНИСТИ ... 69
- C09 ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ РЕНИН-АНГИОТЕНЗИН-АЛДОСТЕРОНОВАТА СИСТЕМА ... 70
- C10 АНТИДИСЛИПИДЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 82

D: ДЕРМАТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА (DERMATOLOGICAL DRUGS) ... 87

- D01 АНТИМИКОТИЦИ ЗА ДЕРМАТОЛОГИЧНА УПОТРЕБА ... 87
- D02 ОМЕКЧАВАЩИ И ПРОТЕКТИВНИ ЛЕКАРСТВА ... 88
- D03 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА РАНИ И ЯЗВИ ... 89
- D04 ПРОТИВОСЪРБЕЖНИ ЛЕКАРСТВА ... 91
- D05 АНТИПСОРИАТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 91
- D06 ПРОТИВОМИКРОБНИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛОКАЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 92
- D07 ГЛЮКОКОРТИКОИДИ ЗА ДЕРМАТОЛОГИЧНА УПОТРЕБА ... 93
- D08 ДЕРМАТОАНТИСЕПТИЦИ ... 96
- D10 ПРЕПАРАТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА АКНЕ ... 98
- D11 ДРУГИ ДЕРМАТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 99

G: ПИКОЧО-ПОЛОВА СИСТЕМА И ПОЛОВИ ХОРМОНИ (GENITO URINARY SYSTEM AND SEX HORMONS) ... 101

- G01 ГИНЕКОЛОГИЧНИ АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА И АНТИСЕПТИЦИ ... 101
- G02 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ГИНЕКОЛОГИЧНАТА ПРАКТИКА ... 102
- G03 ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ ПОЛОВАТА СИСТЕМА ... 104
- G04 УРОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 111

H: ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, без полови хормони и инсулини

(SYSTEMIC HORMONAL PREPARATIONS, excl. sex hormones and insulins ... 116

- H01** ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА ... 116
- H02** КОРТИКОСТЕРОИДИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 117
- H03** ТИРЕОАКТИВНИ ЛЕКАРСТВА ... 118
- H04** ПАНКРЕАТИЧНИ ХОРМОНИ ... 119
- H05** ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ КАЛЦИЕВАТА ХОМЕОСТАЗА ... 119

J: АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ (ANTIINFECTIVES FOR SYSTEMIC USE) ... 121

- J01** АНТИБАКТЕРИАЛНИ СРЕДСТВА ... 121
- J02** АНТИМИКОТИЦИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 133
- J04** АНТИМИКОБАКТЕРИАЛНИ ЛЕКАРСТВА ... 134
- J05** АНТИВИРУСНИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 136
- J06** ИМУННИ СЕРУМИ И ИМУНОГЛОБУЛИНИ ... 140
- J07** ВАКСИНИ ... 141

L: АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ ЛЕКАРСТВА (ANTINEOPLASTIC AND IMMUNOMODULATING AGENTS) ... 148

- L01** АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 148
- L02** ЕНДОКРИННА ТЕРАПИЯ НА НЕОПЛАСТИЧНИТЕ ЗАБОЛЯВАНИЯ ... 160
- L03** ИМУНОСТИМУЛАНТИ ... 162
- L04** ИМУНОСУПРЕСОРИ ... 165

M: МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА (MUSCULO-SKELETAL SYSTEM) ... 169

- M01** ПРОТИВОВЪЗПАЛИТЕЛНИ И АНТИРЕВМАТИЧНИ ПРОДУКТИ ... 169
- M02** ЛЕКАРСТВА ЗА ЛОКАЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ СТАВНА И МУСКУЛНА БОЛКА ... 174
- M03** МИОРЕЛАКСАНТИ ... 175
- M04** АНТИПОДАГРОЗНИ ЛЕКАРСТВА ... 177
- M05** ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОСТНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ ... 177
- M09** ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ЗАБОЛЯВАНИЯ НА МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНАТА СИСТЕМА ... 179

N: НЕРВНА СИСТЕМА (NERVOUS SYSTEM) ... 180

- N01** АНЕСТЕТИЦИ ... 180
- N02** АНАЛГЕТИЦИ ... 184
- N03** АНТИЕПИЛЕПТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 192
- N04** АНТИПАРКИНСОНОВИ ЛЕКАРСТВА ... 196
- N05** ПСИХОЛЕПТИЦИ ... 198
- N06** ПСИХОАНАЛЕПТИЦИ ... 205
- N07** ДРУГИ НЕВРОТРОПНИ ЛЕКАРСТВА ... 210

P: АНТИПАРАЗИТНИ ПРОДУКТИ, ИНСЕКТИЦИДИ И РЕПЕЛЕНТИ (ANTIPARASITIC PRODUCTS, INSECTICIDES AND REPELLENTS) ... 213

- P01** АНТИПРОТОЗОЙНИ ЛЕКАРСТВА ... 213
- P02** АНТИХЕЛМИНТНИ ЛЕКАРСТВА ... 213
- P03** ЕКТОПАРАЗИТОЦИДИ, ВКЛ. СКАБИЦИДИ, ИНСЕКТИЦИДИ И РЕПЕЛЕНТИ ... 214

R: ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА (RESPIRATORY SYSTEM) ... 214

- R01** НАЗАЛНИ ПРЕПАРАТИ ... 214
- R02** ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ГЪРЛО ... 217
- R03** ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ОБСТРУКТИВНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ НА ДИХАТЕЛНИТЕ ПЪТИЩА ... 219
- R05** ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КАШЛИЦА И ПРОСТУДНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ ... 225
- R06** АНТИХИСТАМИННИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ ... 229
- R07** ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ДИХАТЕЛНАТА СИСТЕМА ... 231

S: СЕНЗОРНИ ОРГАНИ (SENSORY ORGANS) ... 233

- S01** ОФТАЛМОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 233
- S02** ОТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА ... 240

V: РАЗНИ (VARIA) ... 249

- V01** АЛЕРГЕННИ ПРОДУКТИ ... 242
- V03** ВСИЧКИ ДРУГИ ТЕРАПЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ ... 242
- V04** ДИАГНОСТИЧНИ АГЕНТИ ... 245
- V06** ХРАНИ С ОБЩО ДЕЙСТВИЕ ... 247

V07	ВСИЧКИ ДРУГИ НЕЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ...	247
V08	КОНТРАСТНИ ДИАГНОСТИЧНИ ЛЕКАРСТВА ...	248
V09	ДИАГНОСТИЧНИ РАДИОФАРМАЦЕВТИЦИ ...	250
V10	ТЕРАПЕВТИЧНИ РАДИОФАРМАЦЕВТИЦИ ...	252

ХОМЕОПАТИЧНИ ПРОДУКТИ ... 253

ПРИЛОЖЕНИЕ ... 255

ДОЗИРАНЕ НА ПО-ЧЕСТО ИЗПОЛЗВАНИТЕ ЛЕКАРСТВА В ДЕТСКАТА ВЪЗРАСТ ...	255
НОМОГРАМА ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ТЕЛЕСНАТА ПОВЪРХНОСТ ПРИ ДЕЦА И ВЪЗРАСТНИ ...	268
ИМУНИЗАЦИОНЕН КАЛЕНДАР НА РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ ...	269
ОСНОВНИ <i>IN VITRO</i> НЕСЪВМЕСТИМИ ЛЕКАРСТВЕНИ КОМБИНАЦИИ ...	270
ТЕРПЕВТИЧНИ ПЛАЗМЕНИ КОНЦЕНТРАЦИИ НА ЧЕСТО МОНИТОРИРАНИ ЛЕКАРСТВА ...	271
APPENDIX ...	271
ОСНОВНА ЛИТЕРАТУРА ...	273
АДРЕС ЗА КОРЕСПОНДЕНЦИЯ ...	273

INDEX PHARMACORUM Прелиствайте или използвайте командата **Ctrl + F** ... 273

ИЗПОЛЗВАНИ СЪКРАЩЕНИЯ

ААП	Антиаритмични лекарства
АТС код	Анатомо-терапевтичен химичен код
АХЛ	Антихипертензивни лекарства
БАВ	Биологично активни вещества
БАД	Биологично активна добавка
БМАРЛ	Болест-модифициращи антиревматоидни лекарства
ГЕРБ	Гастро-езофагеална рефлуксна болест
ГКС	Глюкокортико(стеро)иди
ДД	Денонощна доза
ЕД	Еднократна доза
ЕМА	Европейска агенция по лекарствата
ИАЛ	Изпълнителна агенция по лекарствата
МДД	Максимална денонощна доа
МИ	Медицинско изделие
НЛР	Нежелани лекарствени реакции
НСПВЛ	Нестероидни противовъзпалителни лекарства (средства)
ПАВ	Повърхностно активно вещество
ПД	Поддържаща доза
ПДП	Препоръчван денонощен прием (респ. ФДН)
РА	Ревматоиден артрит
РААС	Ренин-ангиотезин-алдостеронова система
РДС	Респираторен дистрес синдром
РФ	Рисков/и фактор/и
СГ	Сърдечни гликозиди
ТЦА	Трициклични антидепресанти
ФДН	Физиологични денонощни нужди (респ. ПДП)
ХД	Хранителна добавка
ХЗТ	Хормонозаместваща терапия
ХПП	Хомеопатичен продукт
АСЕ	Ангиотензин-I-конвертазни инхибитори
DCI	Генерично име на латински език
FDA	Агенция за храни и лекарства (САЩ)
GnRH	Гонадотропин рилизинг хормон
INN	Международно (генерично) наименование
ISA	Вътрешна симпатомиметична активност
LRC	Рискова категория за кърмене
MAB	Моноклонални антитела
MAO	Моноаминоксидаза
PRC	Рискова категория за бременност
SSRIs	Селективни серотонинови рептейкови инхибитори
TNF-α	Тумор-некротизиращ фактор алфа
*	Означените със звездичка лекарства не са регистрирани у нас или са прекратени техните разрешения за употреба.

А: ХРАНОСМИЛАТЕЛНА СИСТЕМА И МЕТАБОЛИЗЪМ (ALIMENTARY TRACT AND METABOLISM)

A01 СТОМАТОЛОГИЧНИ ПРЕПАРАТИ

A01A Лекарства предимно за локално орално приложение

A01AA Лекарства за профилактика на кариес

GC TOOTH MOUSSE® (GC EUROPE N.V.) – ородентални кремове в туби по 40 g с вкус на ванилия, мента, пъпеш, тути-фрути и ягода (оп. 10 бр. – по два крема от всеки вкус). Основната съставка на тези кремове е **Recaldent™** – наноконкомплекс, съдържащ казеинфосфопептид и аморфен калциев фосфат.

SENSIGEL® (Pierre Fabre oral care) – гел в туби 50 ml (оп. по 1 бр.), съдържащ Fluorinol 1500 F и 5% калиев нитрат.

SODIUM FLUORIDE – INN (АТС код: A01AA01)

• **Aquafluor®** (Willmann & Pein GmbH) – лак във флакони 0,15% 5 ml (оп. 1 бр. с 50 бр. четки и 1 носител). • **Difluena Gel®** (Spofa Dental) – гел 40 g в туби (оп. 1 бр.). • **Difluena Lak®** (Spofa Dental) – лак 18 g в туби (оп. 1 бр.). • **Smartfluorid® emulsion** (Detax) – емулсия във флакони 10 ml (оп. 1 бр. с 20 бр. гъвкави четки). • **Fluorin®** (Panacea 2001) – таблетки, съдържащи 0,55 mg натриев флуорид (=0,25 mg флуор) (оп. 100 бр.). • **Smartfluorid® lacquer** (Detax) – лак 10 ml във флакони (оп. 1 бр. с 20 бр. гъвкави четки). • **Zymafluor®** (Novartis Consumer Health GmbH) – разтвор 0,114% 20 ml в пропиленов флакон (оп. 1 бр. с капкомер); таблетки по 0,25 mg (оп. 400 бр.) и 1 mg (оп. 250 бр.). • **Fluor protector®** (Vivadent) – лак 0,4 ml във флакони (оп. 4 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

A01AB Антиинфекциозни лекарства за локална орална терапия

1. Синтетични продукти

CHLORHEXIDINE DIGLICONATE – INN (АТС код: A01AB03)

• **Hexisept®** (Софарма АД) – таблетки за смучене 5 mg (оп. по 10 и 20 бр.). • **PerioChip®**. Представлява оранжево-кафяв биоразтворим чип за поставяне в пародонталните джобове. Съдържа 2,5 mg *Chlorhexidine digluconate*. Препоръчва се като допълнение към комплексното лечение на пациенти с пародонтит, за намаляване дълбочината на джобовете (при дълбочина над 5 mm). • **Septadin®** („Активис“ ЕАД) – разтвор 0,1% 115 ml в тъмни стъкла (оп. 1 бр.). • **Septofort®** (Walmart) – таблетки за смучене 2 mg (оп. по 12 и 24 бр.). • **Septofort Strong®** (Walmart) – таблетки за смучене, съдържащи хлорхексидин 5 mg и бензокаин 5 mg (оп. 12 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

CORSODYL Mint™ (АТС код: A01AB03) (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – 0,2% разтвор на хлорхексидин в бутилки по 300 ml (оп. 1 бр.).

EFISOL® (вж. гл. R02AA)

ELUDRIL® (Pierre Fabre Medicament) – течност с приятен ментов вкус във флакони по 90, 200 и 500 ml (оп. 1 по 1 бр. с мерителна чашка). Представлява 0,1% разтвор на хлорхексидин и 0,5% разтвор на хлорбутанол.

GUM® PAROEX (АТС код: A01AB03) (GUM) – венечен гел 75 ml (оп. 1 бр.), съдържащ 0,12% хлорхексидин, токоферол и D-пантенол; гингивален спрей 50 ml във флакон (оп. 1 бр.), съдържащ 0,2% хлорхексидин и 0,05% цетилпиридин 50 ml (оп. 1 бр.).

HEXETIDINE (вж. гл. R02AA)

HEXORALETTEN N® (вж. гл. R02AA)

MICONAZOLE – INN (АТС кодове: A01AB09 и D01AC02)

• **Daktarin®** (Janssen Pharmaceutica) – оромукозален гел 2% 40 g в алуминиева туба (оп. 1 бр. с мерителна чашка 5 ml). В 5 ml има 100 mg миконазол. **Рискова категория за бременност: C.**

PARODIUM® (Pierre Fabre oral care) – венечен гел в туби по 50 ml (оп. 1 бр.). Препаратът съдържа 0,02% хлорхексидин и 0,2% екстракт от ревен (*Rheum palmatum*).

NEO-ANGIN® (вж. гл. R02AA)

OROFAR (вж. гл. R02AA)
SEPTOLETE (вж. гл. R02AA)
STREPSILS (вж. гл. R02AA)
TRACHISAN (вж. гл. R02AA)

2. Фитопродукти с антибактериално и противовъзпалително действие

DR. THEISS ANGI SEPT® (вж. гл. R02AA)
DR. THEISS SALVIA® (вж. гл. R02AA)

KAMILLOSAN*

●Kamillosan* Mundspray (Viatris GmbH&Co. KG) – спрей за устна лигавица 30 ml в кафяв стъклен флакон под налягане (оп. 1 бр.). ●Kamillosan* ointment (Viatris GmbH&Co. KG) – унгвент 1% в туби по 20 и 40 g (оп. 1 бр.). Спреят съдържа 1% *Extractum florum Chamomillae, Ol. Menthae* и *Ol. Anisi*, а унгвентът – 10,5% екстракт от цветовете на лайка. БАВ в тях са апиогенин, левоментол, хамазулен и др.

MARASLAVIN® (АТC код: A01AB00) (Lavena AD) – микстура във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). В 100 ml продуктът съдържа течен оцветен екстракт от *Herba Artemisia, Flores Caryophylli, Fructus Piperis nigri, Rhizoma Zingiberis, Herba Satureia hortensis* (3.7:3.3:1.05:3.7:0.65), плюс 2.5 g Ammonii chloridum.

PARODONTAX® (GlaxoSmithKline) – зъбна паста, често препоръчвана при заболявания на гингивата и пародонта. Съдържа растителни екстракти (от ехинацея, лайка, ратания, мента, мирта) и натриев бикарбонат.

PEFLAVIT C® (вж. гл. C05CA)

PIASCLEDINE® (АТC код не е определен) (Анджелини Фарма България ЕООД) – капсули 300 mg (оп. по 15 и 30 бр.). В 1 капсула се съдържат следните, неподлежащи на осапунване екстракти от: авокадо 200 mg и соя 100 mg.

PHYTODONT® (АТC код: A01AB00) (Софарма АД) (не е в наличност) – течност във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). Представлява лекарствен фитопродукт, съдържащ екстракти от *Hb. Polygoni hydropiperis, Hb. Origani, Hb. Hyperici, Rad. Symphyti, Fl. Chamomillae, Hb. Thymi serpylli, Fol. Menthae piperitae* и *Hb. Teucrium chamaedris*, плюс етерични масла (*Ol. Anisi, Ol. Menthae, Ol. Carthyophylli*).

SANORAL® (АТC код: A01AB00) (Софарма АД) – тинктура във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.). Sanoral е сложна тинктура, получена от *Rad. Symphyti* (корени от чер оман), *Hb. Hyperici* (стрък от жълт кантарион), *Fol. Plantaginis* (листа от жiolвлек), *Fl. Chamomillae* (цветове от лайка), *Rad. Cichoriae* (корен от синя жлъчка) и *Fol. Menthae*.

A01AD Други препарати предимно за локално орално лечение

1. Други дентални препарати (без местни анестетици)

ARGENTI NITRAS* под форма на 30–40% водни разтвори.

BENZYDAMINE (АТC кодове: A01AD02 и M02AA05)

●Garganta® (PharmaSwiss) – оромукозален спрей 0,15% 30 ml (оп. 1 бр.); таблетки за смучене 3 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●Tantum® (Анджелини Фарма България ЕООД) – гел 5% и крем 5% (оп. по 50 g). ●Tantum Verde® (Анджелини Фарма България ЕООД) – разтвор 0,15% за жабурене и гаргара на устата във флакони по 150 и 1000 ml (оп. по 1 бр.); оромукозален течен спрей 0,15% за впръскване във флакони по 30 ml с пулверизатор, съдържащи 176 ЕД по 0,255 mg (оп. 1 бр.). ●Tantum Verde Forte® (Анджелини Фарма България ЕООД) – оромукозален течен спрей 0,30% 15 ml в полиетиленова бутилка с дозираща помпа (оп. 1 бр.). ●Tantum Verde with Eucalyptus flavor Forte® (Анджелини Фарма България ЕООД) – таблетки за смучене 3 mg с евкалиптов вкус (оп. по 20, 30 и 40 бр.). ●Tantum Verde with lemon flavor Forte® (Анджелини Фарма България ЕООД) – таблетки за смучене 3 mg с лимонен вкус (оп. по 20, 30 и 40 бр.). ●Tantum Verde with mint flavor Forte® (Анджелини Фарма България ЕООД) – таблетки за смучение с ментов вкус 3 mg (оп. по 20, 30 и 40 бр.). ●Tantum Verde with orange-honey flavor Forte® (Анджелини Фарма България ЕООД) – таблетки за смучене 3 mg с вкус на портокал и мед (оп. по 20, 30 и 40 бр.).

BRONCHOSTOP® oromucosal spray (АТC код: A01AD11) (Прескрипция ЕООД, Kwizda) – 15 ml течен спрей за устна лигавица (оп. 1 бр.).

CALGEL® (АТC код: A01AD11) (McNeil Products Ltd) – гингивален гел в туби по 10 g (оп. по 1 бр.).
CEVIMELINE* (вж. гл. N07AX)
DENTAVAX® (вж. гл. J07AX)

DENTINOX® (АТС код: A01AD11) (Dentinox Gesellschaft für pharmaceutische Präparate) – зъбен гел в туби 10 ml (оп. 1 бр.). В 1 g гел има: лидокаин 3,4 mg и тинктура от лайка 150 mg.

DICLOFENAC (АТС код: A01AD11)

● **Glimbax®** (ЦСЦ Фармасютикъл – България ЕООД) – разтвор 0.074% 200 ml за промивка на устата в тъмна стъклена бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка от 15 ml); дозиращ оромукозален спрей 148% 15 ml в бутилка, доставящ при всяко впръскване по 300 mcg диклофенак (оп. 1 бр.).

GENGIGEL

● **Gengigel® Gel** (Ricerfarma Italy) – гел 0,2% 20 ml в туба (оп. 1 бр.); гел 0,8% 1 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 12 бр.). ● **Gengigel® baby** (Ricerfarma Italy) – гел 0,2% 15 ml в туба (оп. 1 бр.). ● **Gengigel® Liquid** (Ricerfarma Italy) – течност 0,025% 150 ml във флакони (оп. 1 бр.). ● **Gengigel® Spray** (Ricerfarma Italy) – спрей 50 ml във флакон (оп. 1 бр.). В 20 ml гел се съдържат 0,04 g хиалуронова киселина (0,2%). В 1 ml гел в предварително напълнена спринцовка се съдържат 8 mg хиалуронова киселина (0,8%). В 150 ml Gengigel Liquid промивка за устна лигавица се съдържат 3,75 g хиалуронова киселина (0,025%).

INDEXTOL® (АТС код: A01AD11) („Активис“ ЕАД) – орално-мукозна паста 5 g, съдържаща 5% олеандомицин, 5% индометацин и 1% дексаметазон (оп. 1 бр.).

KAMISTAD® (АТС код: A01AD11) (Stada Arzneimittel AG) – гел за устна лигавица в туби 10 g (оп. 1 бр.). В 1 g гел се съдържат: лидокаин 20 mg, тимол 1 mg и тинктура от лайка (1:5.5).

POLYMINEROL® (АТС кодове: A01AD00 и A12CX00) („Лавена“ АД) – гингивален разтвор 65 ml в кафяви стъклени бутилки (оп. 1 бр.). Представява колоидално-солев стандартизиран разтвор на медицинска луга от Поморийското езеро.

PYRALVEX* (АТС код: A01AD00) (Norgine Pharma) – гел и разтвор за устната лигавица по 15 g (оп. по 1 бр.). Двете лекарствени форми съдържат салицилова киселина и богат на танини сух екстракт от *Radix Rhei* (корен от ревен).

SOLCOSERYL® (АТС код: A01AD11) (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – оромукозална паста в туба 5 g (оп. 1 бр.). В 1 g паста се съдържат 2,125 mg стандартизиран депотеинизиран, неантигенен и апиногенен хемодиализат, получен от кръвта на бозаещи телета и 10 mg полидоканол (местен анестетик и фиброзиращ агент).

ZINC OXYDE – прах.

2. Местни анестетици за локална орална терапия (вж. още гл. N01B)

☞ За получаване на **проводна анестезия** преди зъбни екстракции, ампутация или екстирпация на зъбната пулпа в денталната практика се използват предимно препарати, съдържащи местни анестетици главно от групата на амидите – *артикаин, меливакаин, лидокаин* със или без *вазоконстриктори* (адреналин, норадреналин). Много от тях се отпускат под форма на карпули (патрони, пълнители) с обем 1, 7 или 1,8 ml и се инжектират с помощта на специални спринцовки.

☞ За получаване на **контактна (повърхностна) анестезия на устната лигавица** са подходящи *Lidocain* и *Emla** (lidocaine & prilocaine) – крем (вж. гл. N01BB). Контактната анестезия на устната лигавица се използва за обезболяване на мястото преди забождане на иглата за осъществяване на инжекционна анестезия или при екстрахиране на млечни зъби с резорбирани корени.

☞ **Инжекционните анестезии** (*терминална, проводна, интраосална, интралигаментарна и интрапулпарна*) се прилагат за обезболяване в областта на челюстните кости и зъбите.

- При *терминална анестезия* анестетикът се инфилтрира в областта на крайните окончания на нерва, а при *проводна анестезия* – около нервния ствол.
- При *интраосална анестезия* въвеждането на анестетичния разтвор се прави в спонгиозата на костта.
- При *интралигаментарна анестезия* впръскването на анестетика става в периодонталната цепнатина под налягане със специални спринцовки (*Citoject*).
- *Интрапулпарна анестезия* се прилага директно в зъбната пулпа след предварително обезболяване, което да позволи поносимо и по-малко болезнено въвеждане на иглата и инжектиране на анестетика в зъбната пулпа.

☞ За получаване на **локална анестезия преди зъбни екстракции, ампутация или екстирпация на зъбната пулпа** се използват:

- Primacaine Adrenaline® 1/100 000 (articaine & epinephrine)
- Primacaine Adrenaline® 1/200 000 (articaine & epinephrine)
- Scandonest 2% special (mepivacaine & epinephrine)
- Septanest with Adrenaline® 1/100 000 (articaine & adrenaline)
- Septanest with Adrenaline® 1/200 000 (articaine & adrenaline)
- Ubistesin® (articaine & epinephrine)
- Ubistesin forte® (articaine & epinephrine)
- Ultracain D-S® (articaine & adrenaline)
- Ultracain D-S forte® (articaine & adrenaline)

☞ За обезболяване на зъбната пулпа и екстракция на зъби и получаване на пулпна анестезия особено у пациенти със **ССЗ, деца и ПНВ**: Lidocaine, Mepivacaine (Mepivastesin®, Scandonest®)

☞ За получаване на **контактна анестезия при кариес на предните зъби**: Emla* (lidocaine & prilocaine) – крем 5 g, Lidocain® spray 10% 40 ml

3. Арсеникови девитализиращи продукти

➤ Девитализиращите зъбна пулпа паста съдържат: двуарсенов триоксид (арсеник) и/или метален арсен, респ. формалдехид; съдосвиващи средства (адреналин, ефедрин); местни анестетици (бензокаин, тетракаин, лидокаин, пропилокаин); антисептици (фенол, тимол, крезол, камфора). Процесът на девитализация протича последователно с хиперемия, стаза, хеморагия и некроза. Девитализиращите препарати са отровни и не трябва да се поглъщат.

➤ В последните години използването на арсеникови и други девитализиращи препарати е ограничено. Чрез адекватна локална анестезия може безболезнено да се екстирпира зъбната пулпа без нейната предварителна девитализация, което е препоръчително в съвременната ендодонтия.

ARSENICAL DEVITALIZING FIBRE® (PD – Швейцария) – арсеникова девитализираща зъбна пулпа паста 5 g във флакон (оп. 1 бр.). Продуктът съдържа Arsenic trioxide 34%, Procaine hydrochloride 40% и Beechwood creosote 11%.

CAUSTINERVE ARSENICAL® (Septodont) – арсеникова девитализираща зъбна пулпа паста 6,5 g в стъклен флакон (оп. 1 бр.).

KAVINERV* rapid (DVL Manufacturing Ltd – Испания) – арсеникова девитализираща зъбна пулпа паста 5 g във флакон (оп. 1 бр.).

4. Формалдехидни и други девитализиращи продукти

TRICRESOL-FORMALIN (PD – Швейцария) – разтвор във флакони по 50 ml.

FORMOCRESOL – разтвор във флакони по 30 ml. Съдържа 35% трикрезол и 19% формалдехид.

DEVITALIZING FIBRE, ARSENIC FREE® (PD – Швейцария) – девитализираща паста 6 g във флакон (оп. 1 бр.).

CAUSTINERVE FORTE, ARSENIC FREE (Septodont) – девитализираща зъбна пулпа паста. Съдържа polyoxymethylene 25%, lidocain 25% и phenol 2,5%.

A02 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ХИПЕРАЦИДИТЕТ И СРОДНИ НАРУШЕНИЯ

A02A Антиациди

A02AB Алуминиеви препарати

ALUMINIUM HYDROXYDE & MAGNESIUM HYDROXYDE (АТС код: A02AB10)

● **Almagel® 400 mg/400 mg** (Actavis Group PTC ehf) – таблетки за дъвчене (оп. по 10, 20 и 30 бр.). Всяка таблетка съдържа по 400 mg алуминиев и магнезиев хидроксид. ● **Almagel® 436 mg/150 mg** („Актавис“ ЕАД) – перорална суспензия в стъклени бутилки по 170 и 200 ml с приложена мерителна лъжичка (оп. 1 бр.) и в сашета по 10 ml (оп. по 10 и 20 бр.). В 10 ml (= 2 мерителни лъжички, респ. 10 ml) суспензия има: алуминиев хидроксид 436 mg и магнезиев хидроксид 150 mg. ● **Almagel A® 218 mg/75 mg/109 mg** („Актавис“ ЕАД) – перорална суспензия в стъклени бутилки по 170 и 200 ml с приложена мерителна лъжичка (оп. 1 бр.). В 5 ml (= 1 мерителна лъжичка) суспензия има: алуминиев хидроксид 218 mg, магнезиев хидроксид 75 mg и бензокаин 109 mg (оп. 1 бр.). ● **Almagel A® 436 mg/150 mg/218 mg** („Актавис“ ЕАД) – перорална суспензия в стъклени бутилки по 170 и 200 ml с приложена мерителна лъжичка (оп. 1 бр.). В 5 ml (= 1 мерителна лъжичка) суспензия има: алуминиев хидроксид 436 mg, магнезиев хидроксид 150 mg и бензокаин 218 mg (оп. 1 бр.). ● **Alumi gel® 345.8 mg/113 mg** (Софарма АД) – перорална суспензия 170 ml в кафяви пластмасова бутилки (оп. 1 бр. с мерителна чашка). В 5 ml (= 1 мерителна лъжичка) суспензия има: алуминиев хидроксид 345.8 mg и магнезиев хидроксид 113 mg.

A02AD Комбинирани препарати и комплексни съединения на алуминия, калция и магнезия

HYDROTALCITE – INN (АТС код: A02AD04)

● **Talcid®** (Байер България ЕООД) – таблетки за дъвчене 500 mg (оп. 20 бр.); перорална суспензия 1000 mg в сашета (оп. по 20 и 50 бр.).

MAGALDRATE – INN (АТС код: A02AD02)

● **Almadrat T®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 12 и 24 бр.).

STOP ACID® (Панацея 2001) – таблетки за дъвчене (оп. 20 бр.), съдържащи 158 mg Magnesium hydroxide и 190 mg Calcium carbonate.

STOP ACID PLUS® (Панацея 2001) – таблетки с вкус на ванилия, без захар (оп. 20 бр.). Всяка таблетка съдържа: 200 mg Magnesium hydroxide, 200 mg Calcium carbonate и 80 mg Sodium carbonate. ХД.

A02AF Антиациди в комбинация с антифлатулентни (карминативни) средства

ALMALOX® (АТС код: A02AF02) („Активис“ ЕАД) – суспензия във флакони по 170 и 200 ml (оп. 1 бр.). В 5 ml суспензия се съдържа 340 mg Aluminium hydroxide; 395 mg Magnesium hydroxide и 36 mg Simethicone.

A02AX Антиациди, други комбинации

ACIDRINE® (АТС код: A02AX00) (Solvay Pharma) – таблетки (оп. 40 бр.).
NEOBIANACID (Aboca) – таблетки (оп. по 15 и 45 бр.). МИ.

A02B Лекарства за лечение на пептична язва и ГЕРБ

A02BA H₂-рецепторни антагонисти

FAMOTIDINE – INN (АТС код: A02BA03)

● **Famosan Alkaloid®** (Алкалоид ЕООД) – филмирани таблетки по 20 mg (оп. 20 бр.) и 40 mg (оп. 10 бр.). ● **Famultran®** („Активис“ ЕАД) – филм-таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lecedil®** (Zdravlje) – филм-таблетки по 20 mg (оп. 40 бр.) и 40 mg (оп. 20 бр.). ● **Quamatel®** (Gedeon Richter PLC) – субстанция 20 mg във флакони, плюс разтворител 5 ml в ампули; филм-таблетки 40 mg (оп. 14 бр.).

GASTROPROTECT® (АТС код: A02BA53) ("Адифарм" ЕАД) – таблетки за дъвчене (оп. по 2, 3, 4, 6 и 12 бр.). Всяка таблетка съдържа: фамотидин – 10 mg, магнезиев хидроксид – 165 mg и калциев карбонат – 800 mg.

NIZATIDINE – INN (АТС код: A02BA04)

● **Axid®** („Чайкафарма“ АД) – разтвор за i.v. инфузия 100 mg/4 ml във флакони (оп. 5 бр.). *Рискова категория за бременност: C.*

RANITIDINE – INN (АТС код: A02BA02)

● **Ranitidin Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 150 и 300 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Ranitidine Sopharma®** (Софарма АД) – филм-таблетки 150 (оп. по 10, 20 и 60 бр.); филм-таблетки 300 mg (оп. по 10 и 30 бр.); инжекционен разтвор в ампули 50 mg/2 ml (оп. 10 бр.). ● **Ranitidine Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки 150 (оп. по 20 и 60 бр.). ● **Ranitidin Unipharm®** (Унифарм АД) – филм-таблетки по 75 mg (оп. 30 бр.), 150 mg (оп. по 20 и 60 бр.) и 300 mg (оп. 30 бр.). ● **Zantac®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 6 и 12 бр.). *Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L2.*

A02BC Инхибитори на протонната помпа (H⁺/K⁺-аденозинтрифосфатаза)

ESOMEPRAZOLE – INN (АТС код: A02BC05)

● **Emanera®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30 и 50 бр.). ● **Esmerol®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Esomeprazole Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – прах 40 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор с концентрация 8 mg/ml във флакон с вместимост 6 ml (оп. по 1, 10 и 50 бр.); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Esomeprazole Cipla®** (Cipla Europe NV) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 3, 7, 14, 15, 28 и 30 бр.). ● **Esomeprazole Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Esomeprazole Hospira®** (Hospira UK Ltd) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор 40 mg/5 ml във флакон (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.). ● **Esomeprazole Polpharma®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор 40 mg/15 ml в стъклен флакон (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Esomeprazole Ranbaxy®** (Ranbaxy UK Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Esomeprazole Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Esomeprazole Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – прах 40 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор с концентрация 8 mg/ml във флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Gastrocid Eso®** (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви таблетки 20 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ● **Helides®** (Zentiva k.s.) – стомашно-устойчиви капсули и таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 14, 15, 28 и 90 бр.). ● **Meprene®** – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 28, 30, 90 и 98 бр.). ● **Meprezor®** (Sandoz d.d.) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.); прах за инжекционен/инфузионен разтвор 40 mg/5 ml в стъклен флакон (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ● **Mesopral®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 28, 30, 90 и 98 бр.). ● **Nexium®** (AstraZeneca AB) – стомашно-устойчиви таблетки 20 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.); прах 40 mg/5 ml за инжекционен/инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 10 бр.). ● **Nexium Control®** (Pfizer Consumer Healthcare Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки 20 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ● **Nexopral®** (Софарма АД) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ● **Ormus®** (Stada Arzneimittel AG) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 28, 30, 90 и 98 бр.). ● **Refluxend®** (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **Remesolin®** (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви

таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 25, 28, 30 и 50 бр.). ●**Somefar**[®] (Specifar S.A.) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Xantrazol**[®] (Байер България ЕООД) – стомашно-устойчиви капсули 40 mg (оп. по 7 и 14 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2**

LANSOPRAZOLE – INN (АТС код: A02BC03)

●**Lansoprol**[®] 15 (Нобел Фарма ООД) – стомашно-устойчиви капсули 15 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Lansoprol**[®] 30 (Нобел Фарма ООД) – стомашно-устойчиви капсули 30 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**LanzAcid**[®] ("Чайкафарма" АД) – ентросолвентни капсули 30 mg (оп. 30 бр.). ●**Lanzul**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули 30 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

OMEPRAZOLE – INN (АТС код: A02BC01)

●**Bioprazol**[®] (Инбиотех ООД) – капсули 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Gastrocid**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – капсули 20 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Helicid**[®] (Zentiva k.s.) – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 14, 28 и 90 бр.). ●**Helicid 40 inf**[®] (Zentiva k.s.) – прах 40 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. 1 бр.). ●**Loprilin**[®] (Genericon Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви капсули по 10, 20 и 40 mg (оп. по 5, 7, 14, 15, 28, 3, 56 и 90 бр.). ●**Omemyl**[®] (Generics Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Omeprazid**[®] (Нобел Фарма ЕООД) – стомашно-устойчиви капсули 20 mg (оп. 14 бр.). ●**Omeprazole Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30 и 60 бр.). ●**Omeprazole Genericon**[®] (Genericon Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви капсули 20 mg (оп. по 7, 1, и 28 бр.). ●**Omeprazole Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG/Accord Healthcare Ltd) – стомашно-устойчиви капсули по 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30 и 60 бр.). ●**Omeprazole Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – стомашно-устойчиви капсули по 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14 и 280 бр.). ●**Omeprazole**[®] (LaborMed-Pharma S.A.) – стомашно-устойчиви капсули 20 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Sopral**[®] (Софарма АД) – стомашно-устойчиви капсули 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.); прах 40 mg за приготвяне на инфузионен разтвор в стъклена ампула с вместимост 10 ml (оп. 5 бр.). ●**Ulcoprol**[®] („Активис“ ЕАД) – стомашно-устойчиви капсули по 20 mg (оп. по 30 бр.); прах 40 mg за приготвяне на инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 15 ml (оп. 5 бр.). ●**Ultop**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

PANTOPRAZOLE – INN (АТС код: A02BC02)

●**Acidwell**[®] (Sandoz d.d.) – ентросолвентни таблетки 20 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Controloc**[®] (Takeda GmbH) – ентросолвентни таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Controloc Control**[®] (Takeda GmbH) – ентросолвентни таблетки 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Noacid**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Nolpaza**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – ентросолвентни таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28 и 56 бр.). ●**Nolpaza control**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – ентросолвентни таблетки 20 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Panrazol**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ●**Panrazol Control**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви таблетки 20 mg (оп. по 7, 10 i, 14, 28 и 30 бр.). ●**Pantoprazole Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – лиофилизиран прах 40 mg за приготвяне на i.v. разтвор в стъклен флакон с вместимост 10 ml (оп. по 1, 10, 20 и 50 бр.). ●**Pantoprazol KRKA**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 50, 60, 84 и 100 бр.). ●**Pantoprazole Tchaikapharma**[®] ("Чайкафарма" АД) – лиофилизиран прах 40 mg за приготвяне на i.v. инжекционен или инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 10 ml (оп. 10 бр.). ●**Prazolid**[®] (Екофарм Груп АД) – стомашно-устойчиви таблетки 20 mg (оп. по 7 и 10 бр.). ●**Prazolpan**[®] (Тева Фармасютикълс ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.); прах 40 mg за приготвяне на i.v. инжекционен или инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 15 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Pulcet**[®] (Нобел Фарма ООД) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 4, 14 и 28 бр.). ●**Surmera**[®] (Takeda GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 40 mg (оп. по 7, 14, 30 и 60 бр.). ●**Tecta**[®] (Takeda GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 40 mg (оп. по 7, 14, 30 и 60 бр.). ●**Ulprix**[®] (Glenmark Pharmaceutical s.r.o.) – стомашно-устойчиви таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56, 98 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

RABEPRAZOLE – INN (АТС код: A02BC04)

●**Acilesol**[®] (Actavis Group PTC enh) – ентросолвентни таблетки 20 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Pariet**[®] (Johnson & Johnson d.o.o.) – ентросолвентни таблетки 20 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Rabelinz**[®] (Alchemia Ltd) – ентросолвентни таблетки 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rabeprazol Liconsal**[®] (Lab. Liconsal S.A.) – ентросолвентни таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rabazol**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – ентросолвентни таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Zulbex**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – ентросолвентни таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

A02BD Антихеликобактерни комбинации

➤ Висока степен на ерадикация на *H. pylori* се постига чрез 10-дневни лечебни курсове пролет и есен с една от посочените по-долу тройни комбинации. Лечението с протонния инхибитор или H₂-блокера продължава още две седмици след прекратяване приемането на антихеликобактерните средства.

- omeprazole + amoxicillin + metronidazole
- lansoprazole + tetracycline + metronidazole

- lansoprazole + amoxicillin + metronidazole
- pantoprazole + amoxicillin + clarithromycin
- omeprazole + amoxicillin + clarithromycin
- esomeprazole + amoxicillin + clarithromycin
- lansoprazole + amoxicillin + clarithromycin
- bismuth subcitrate + tetracycline + metronidazole
- lansoprazole + clarithromycin + tinidazole
- lansoprazole + amoxicillin + levofloxacin

BISMUTH SUBCITRATE & TETRACYCLINE & METRONIDAZOLE (АТС код: A02BD08)

- **Pylera®** (Aptalis Pharma SAS) – капсули (оп. 120 бр.).

A02BX Други лекарства за лечение на пептична язва и ГЕРБ

GAVISCON (АТС код: A02BX13)

• **Gaviscon advance®** (Reckitt Benckiser Healthcare Ltd) – орална суспензия, съдържаща Sodium alginate 100 mg/ml и Potassium hydrogen carbonate 20 mg/ml в стъклени флакони по 80, 100, 125 и 150 ml (оп. по 1 бр. с мерителна лъжичка).
 • **Gaviscon cool mint liquid®** (Reckitt Benckiser Healthcare Ltd) – орална суспензия с ментов вкус, съдържаща Sodium alginate 50 mg/ml, Sodium hydrogen carbonate 26.7 mg/ml и Calcium carbonate 16 mg/ml в стъклени флакони по 80, 100, 125 и 150 ml (оп. по 1 бр. с мерителна лъжичка).
 • **Gaviscon liquid sachets®** (Reckitt Benckiser Healthcare Ltd) – орална суспензия 10 ml, съдържаща Sodium alginate 500 mg, Sodium hydrogen carbonate 267 mg и Calcium carbonate 160 mg в сашета (оп. по 2, 4, 6, 8, 10, 20 и 30 бр.).
 • **Gaviscon Peppermint Tablets®** (Reckitt Benckiser Healthcare Ltd) – таблетки за дъвчване с ментов вкус, съдържащи Sodium alginate 250 mg, Sodium hydrogen carbonate 133.5 mg и Calcium carbonate 80 mg (оп. по 8, 12, 16, 20 и 24 бр.).
 • **Gaviscon Strawberry Tablets®** (Reckitt Benckiser Healthcare Ltd) – таблетки за дъвчване с яagodов вкус, съдържащи Sodium alginate 250 mg, Sodium hydrogen carbonate 133.5 mg и Calcium carbonate 80 mg (оп. по 8, 12, 16, 20 и 24 бр.).

COLLOIDAL BISMUTH SUBNITRATE (АТС код: A02BX05)

- **De-Nol** (Astellas Pharma d.o.o.) – филм-таблетки 120 mg (оп. 40 бр.).

GASTROPROTECT RAFT® (АТС код: A02BX13) (Адифарм ЕАД) – перорална суспензия 10 ml в сашета (оп. по 10 и 20 бр.); перорална суспензия 150 ml във флакон (оп. 1 бр.). В 10 ml се съдържат: натриев алгинат 500 mg, натриев бикарбонат 267 mg и калциев карбонат 160 mg.

REFLUXAID® (Pharcomed) – антирефлуксен сироп 250 ml в бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка); дъвчащи таблетки (оп. 12 бр.). ХД.

PIRENZEPINE* – INN (АТС код: A02BX03) – таблетки 25 mg.

SUCRALFATE* – INN (АТС код: A02BX02) – гранули 1 g в сашета и таблетки 1 g. **Рискова категория за бременност: В.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

A03 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ФУНКЦИОНАЛНИ СТОМАШНО-ЧРЕВНИ НАРУШЕНИЯ

A03A Лекарства за лечение на функционални чревни нарушения

A03AA Синтетични антихолинергични лекарства, естери с третична аминогрупа

MEBEVERINE – INN (АТС код: A03AA04)

• **Antispasmin®** (Actavis Group PTC Ehf.) – филм-таблетки 135 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.).
 • **Duspatalin®** (Abbott Healthcare Products B.V.) – капсули по 135 и 200 mg (оп. по 20 и 30 бр.).
 • **Duspaverin Sopharma®** (Софарма АД) – филм-таблетки 135 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

A03AB Синтетични антихолинергични лекарства, четвъртични амониени съединения

GLYCOPYRRONIUM – INN (АТС код: A03AB02)

- **Sialana®** (Provesa Ltd) – перорален разтвор 320 mcg/ml в бутилки по 250 ml (оп. 1 бр.).

OTILONIUM BROMIDE – INN (АТС код: A03AB06)

- **Spasmomen®** (Berlin-Chemie Menarini Group) – филм-таблетки 40 mg (оп. 30 бр.).

A03AD Папаверин и производни (фосфодиестеразни инхибитори)

DROTAVERINE – INN (АТС код: A03AD02)

●**Dro Spaz**[®] ("Адифарм ЕАД") – разтвор за инжектиране 40 mg/2 ml в ампули (оп. 10 бр.); таблетки по 40 и 80 mg (оп. 20 бр.). ●**No-Spa**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – разтвор за инжектиране 40 mg/2 ml в ампули (оп. по 5 и 25 бр.); таблетки 40 mg (оп. по 20, 24 и 60 бр.). ●**No-Spa Comfort**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 40 mg (оп. 24 бр.).

PAPAVERINE – INN (АТС код: A03AD01)

●**Papaverin Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 50 mg (оп. по 10 и 40 бр.). ●**Papaverine Sopharma**[®] (Софарма АД – разтвор за инжектиране 20 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

A03AX Други лекарства за лечение на СЧ нарушения

BABYNOS COLIC CREAM[®] (Dentinox Gesellschaft) – крем за коремче, съдържащ етерични масла от ким и анасон, без оцветители, ароматизатори и консерванти (оп. 1 бр.).

CARMINATIVUM BABYNOS COLIC DROPS[®] (Dentinox Gesellschaft) – разтвор във флакони 30 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml (= 24 κ) има етерични масла и течни екстракти от: *Fructus Foeniculi* (плод от резене) 320 mg, *Fructus Coriandri* (плод от кориандър) 200 mg и *Flores Chamomillae* (цветове от лайка) 200 mg.

COMFORTEX[®] („Екофарм Груп“ АД) – меки желатинови капсули 200 mg (оп. 30 бр.). ХД.

IBEROGAST[®] (АТС код: A03AX00) (Байер България ЕООД) – перорален разтвор в стъклени бутилки по 20, 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). В 100 ml разтвор се съдържат алкохолни течни екстракти от следните доги: стръкове на горив Иберис – 15 ml, корени от лечебна пищялка – 10 ml, цветовете от лайка – 20 ml, плодове от ким – 10 ml, плодове от бял трън – 10 ml, листа от маточина – 10 ml, листа от лютив мента – 5 ml, стръкове от змийско мляко – 10 ml и от сладък корен – 10 ml.

NEOBIANACID[®] (Aboca S.p.A.) – дисперсбилни таблетки (оп. по 15 и 45 бр.). МИ. Съдържа дехидратиран гел от листа на столетник, лиофилизирана слюз от корен на лечебна ружа; лиофилизирана слюз от семена на ечемик, лиофилизиран екстракт от корен на сладко коренче, калциев карбонат, натриев бикарбонат, тръстикова захар. Таблетките са с аромат на мента.

SIMETHICONE or Dimethicone (АТС код: A03AX13)

●**Aero-Om**[®] (Om Pharma S.A.) – таблетки за дъвчене 42 mg (оп. по 30, 50 и 60 бр.). ●**Degasin**[®] (Walmark) – капсули 275,5 mg (оп. 32 бр.). ●**Espumisan**[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – капсули 40 mg (оп. по 25, 50 и 100 бр.); перорални капки 40 mg/ml във флакони по 30 ml (оп. 1 бр.). ●**Espumisan comfort**[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – перорални капки 100 mg/ml в стъклени флакони по 30 и 50 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат 25 κ (= 100 mg). ●**Espumisan L**[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – перорални капки 40 mg/ml във флакони по 30 ml плюс капкомер (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат 20 κ (= 30 mg). ●**Sab simplex**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – перорални капки с концентрация 40 mg/ml във флакони по 30 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

TINCTURA MENTHAЕ

●**Tinctura Menthae piperitae Chemax Pharma**[®] („Химакс Фарма“ ЕООД) – в пластмасов флакон 20 ml (оп. 1 бр.). ●**Tinctura Menthae piperitae VT**[®] („Вета Фарма“ АД) – в пластмасов флакон 20 ml (оп. 1 бр.).

A03B Алкалоиди на Atropa belladonna L. и техни производни

A03BA Алкалоиди на Atropa belladonna L., третични амини

ATROPINE – INN (АТС код: A03BA01)

●**Atropine Sopharma**[®] (Софарма АД) – разтвор за инжектиране 1 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

A03BB Полусинтетични производни на алкалоиди на Atropa belladonna L.

BUTYLSCOPOLAMINE – INN (АТС код: A03BB01)

●**Buscopolysin**[®] (Софарма АД) – разтвор за инжектиране 20 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100); обвити таблетки 10 mg (оп. по 20 и 800 бр.). **BAN:** Hyoscine butylbromide. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

A03D Спазмолитици, комбинирани с аналгетици

A03DA Синтетични М-холинолитици, комбинирани с аналгетици

FENPIVERINE & METAMIZOLE & PITOFENONE (АТС код: A03AD02)

●**Spasmalgon**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 2 ml (оп. по 10 и 100 бр.) и 5 ml (оп. по 5, 10 и 50 бр.). В 1 ml се съдържат: Metamizole 500 mg, Fenpiverine bromide 20 mcg и Pitofenone hydrochloride 2 mg. ●**Spasmalgon**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки (оп. по 10 и 20 бр.). Всяка таблетка съдържа: Fenpiverine bromide 100 mcg, Pitofenone hydrochloride 5 mg и Metamizole 500 mg. ●**Spasmoblock**[®] (Адифарм ЕАД) – таблетки (оп. по 10 и 20 бр.).

A03F Лекарства, стимулиращи чревната перисталтика

A03FA Прокинетици (пропулсивни средства)

DOMPERIDONE – INN (АТС код: A03FA03)

●**Costi**[®] (Medochemie Ltd) – таблетки 10 mg (оп. по 20 и 30 бр.). ●**Motilium**[®] (Johnson & Johnson d.o.o.) – таблетки 10 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L1.**

ITOPRIDE – INN (АТС код: A03FA07)

●**Medopride**[®] (Medochemie Ltd) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 20, 30 40 и 100 бр.). ●**Zirid**[®] (Zentiva k.s) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10, 40 и 100 бр.).

METOCLOPRAMIDE – INN (АТС код: A03FA01)

●**Antiemetin**[®] (Софарма АД) – разтвор за инжектиране 5 mg/2 ml в ампули (оп. 10 и 100 бр.); сироп с концентрация 5 mg/5 ml в тъмна стъклена бутилка от 120 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка). ●**Cerucal**[®] (AWD Pharma GmbH & Co.KG) – разтвор за инжектиране 5 mg/2 ml в ампули (оп. 10 бр.); таблетки 10 mg (оп. 50 бр.). ●**Degan**[®] (LEK Pharmaceuticals d.d.) – разтвор за инжектиране 10 mg/2 ml в ампули (оп. 50 бр.); таблетки 10 mg (оп. 40 бр.). ●**Metoclopramide CP Medical**[®] (СиПи Медикал ЕООД) – разтвор за инжектиране 10 mg/2 ml в ампули (оп. 10 и 100 бр.). ●**Pramidin* 10** (ЦСЦ Фармасютикълс България ЕООД) – течен дозиращ назален спрей 2 ml, съдържащ 40 ЕД по 10 mg/0.05 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Pramidin* 20** (ЦСЦ Фармасютикълс България ЕООД) – течен дозиращ назален спрей 4 ml, съдържащ 80 ЕД по 20 mg/0.05 ml във флакон (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

A04 АНТИЕМЕТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

A04A Антиеметици

A04AA Антагонисти на серотониновите 5-НТ₃-рецептори

GRANISETRON – INN (АТС код: A04AA02)

●**Granegis**[®] (EGIS Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 1 и 2 mg (оп. по 5, 10 и 100 бр.). ●**Kytril*** (Рош България ЕООД) – разтвор за i.v. инфузия 3 mg/3 ml в ампули (оп. 5 бр.); таблетки по 2 mg (оп. 5 и 10 бр.). ●**Kytril Paediatric Liquid*** (F.Hoffmann-La Roche Ltd) – перорален разтвор с концентрация 0.2 mg/ml във флакони по 30 ml (оп. 1 бр.). ●**Rasetron**[®] (Actavis Group ehf.) – филм-таблетки по 1 и 2 mg (оп. по 2 и 10 бр.). ●**Sancuso**[®] (ProStrakan Ltd) – трансдермален пластир 52 cm²/3.1 mg/24 h (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

ONDANSETRON – INN (АТС код: A04AA01)

●**Alsetron**[®] (Алапис България ЕООД) – разтвор за инжектиране 4 mg/2 ml и 8 mg/2 ml в ампули (оп. по 1 и 5 бр.); филм-таблетки 8 mg (оп. по 10, 15 и 30 бр.). ●**Emetron**[®] (Gedeon Richter PLC) – разтвор за инжектиране 4 mg/2 ml и 8 mg/2 ml в ампули (оп. по 5 бр.); филм-таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 10 бр.). ●**Ondansetron Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – разтвор за инжектиране или инфузия 4 mg/2 ml и 8 mg/4 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Ondansetron B. Braun**[®] (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 0.08 mg/ml в бутилки от 100 ml (оп. 10 бр.). ●**Setronon**[®] (Pliva Ljubljana d.o.o.) – филм-таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 10 бр.); разтвор за инжектиране 4 mg/2 ml и 8 mg/4 ml в ампули (оп. по 5 бр.). ●**Zofran**[™] (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – разтвор за инжектиране по 4 mg/2 ml и 8 mg/4 ml в ампули (оп. по 1 бр.); таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 5 и 10 бр.); перорален разтвор 4 mg/5 ml във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.). ●**Zondaron**[®] (Софарма АД) – инжекционен и инфузионен разтвор по 4 mg/2 ml (оп. по 10 и 100 бр.) и 8 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

PALONOSETRON – INN (АТС код: A04AA05)

●**Palonosetron Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор 250 mcg/5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Palonosetron Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – инжекционен разтвор 250 mcg/5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Palonosetron Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – инжекционен разтвор 250 mcg/5 ml във флакон (оп. по 1 и 2 бр.).

TROPISETRON – INN (АТС код: A04AA03)

●Navoban® (Novartis Pharma GmbH) – разтвор за i.v. въвеждане 5 mg/5 ml (оп. 1 ампула); капсули 5 mg (оп. 5 бр.).

A04AD Други антиеметици

APREPITANT – INN (ATC код: A04AD12)

●Emend™ (MSD) – капсули по 80, 125 и 165 mg (оп. по 1 и 5 бр.).

FOSAPREPITANT – INN (ATC код: A04AD12)

●Ivemend™ (MSD) – прах 150 mg за приготвяне на разтвор за венозна инфузия във флакони (оп. по 1 и 10 бр.).

A05 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ЖЛЪЧКА И ЧЕРЕН ДРОБ

A05A Лекарства за лечение на жлъчка

A05AA Препарати на жлъчните киселини и холеретици

CHOLAGOL* (ATC код: A05AA00) (Galena a.s.) – емулсия във флакони 10 ml (оп. 1 бр.). Съдържа Pigmenta radices Curcumae 22.5 mg, Frangulae modinum 9 mg, Magnesii salicylas 180 mg, Mixture Oleorum 5,535 g, Sp. Vini 96% 0.9 g, Oleum Olivae ad 10 ml.

CHOLIC ACID – INN (ATC код: A05AA03)

●Cholic acid FGK® (FGK Representative Service GmbH) – капсули по 50 и 250 mg. (оп. по 90 бр.). ●Kolbam® (Retrophin Europe Ltd) – капсули по 50 и 250 mg. (оп. по 90 бр.). ●Orphacol® (Laboratoires CTRS) – капсули по 50 и 250 mg. (оп. по 30, 60 и 120 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително наблюдение за НЛР.*

EXTRACTUM FOLIORUM CYNARAE (ATC код: A05AA00)

●Cynarix® (Pharmaceutische Fabrik Montavit GmbH) – филм-таблетки, съдържащи: 550 mcg сух воден екстракт от листата на артишок (*Cynara scolymus*), стандартизиран като 1% Cynarin (оп. по 24 и 60 бр.). ●Cynarix® liquid (Pharmaceutische Fabrik Montavit GmbH) – перорален разтвор 200 mg/5 ml (= 1 филм-таблетка) (оп. по 20 и 60 бр.).

OBETICHOIC ACID – INN (ATC код: A05AA04)

●Ocaliva® (Intercept Pharma Ltd) – филмирани таблетки по 5 и 10 mg в бутилки (оп. по 30 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

URSODEOXYCHOLIC ACID – INN (ATC код: A05AA02)

●Ursotalk® (Dr. Falk Pharma GmbH) – капсули 250 mg (оп. по 50 и 100 бр.). *Рискова категория за кърмене: L3.*

A05AX Други лекарства за лечение на жлъчка

FEBICHOL® (ATC код: A05AX00) (Словакофарма – България ЕООД) – капсули 100 mg (оп. 50 бр.).

HYMECROMON – INN (ATC код: A05AX02)

●Hymecromon Unipharm® (Унифарм АД) – таблетки 400 mg (оп. по 10 и 20 бр.).

ROWACHOL® (ATC код: A05AX00) (Rowa-Wagner GmbH & Co KG) – капсули (оп. 30 бр.).

A05B Лекарства за лечение на заболявания на черния дроб и липотропни препарати

A05BA Препарати за лечение на заболявания на черния дроб

DENOXINAL® (Walmark) – таблетки (оп. по 30 и 60 бр.). ХД.

ESSENTIAL PHOSPHOLIPIDS (ATC код: A05BA00)

●Essentiale Express® (Санофи-Авентис България ЕООД) – перорална паста, съдържащи 600 mg есенциални фосфолипиди, в сашета (оп. 30 бр.). ●Essentiale forte N® (Санофи-Авентис България ЕООД) – капсули, съдържащи 300 mg есенциални фосфолипиди (оп. 30 бр.). ●Essentiale Max® (Санофи-Авентис България ЕООД) – капсули, съдържащи 600 mg есенциални фосфолипиди (оп. по 30 и 42 бр.).

HEPA-MERZ (ATC код: A05BA00) (Merz Pharmaceuticals GmbH) – гранули 3 g в сашета (оп. 30 бр.); концентрат за i.v. инфузия 5 g/10 ml в ампули (оп. 10 бр.).

HEPASAVE® (Екофарм Груп АД) – капсули, съдържащи 300 mg екстракт от корените на индийското растение *Picorhiza kurroa*. ХД.

SILYMARIN – INN (АТС код: A05BA03)

● **Carsil®** (Софарма АД) – капсули 90 mg (оп. 30 бр.) и филм-таблетки 22.5 mg (оп. 80 бр.). ● **Carsil Max®** (Софарма АД) – капсули 110 mg (оп. по 6 и 30 бр.). ● **Cefasilymarin®** ("Севекс Фарма" ООД) – филм-таблетки 105 mg (оп. по 20, 60 и 100 бр.). ● **Hepcarsil®** (Медика АД) – капсули 35 mg (оп. по 10 и 40 бр.). ● **Hepcarsil forte®** (Медика АД) – капсули 90 mg силимарин (оп. по 10 и 40 бр.). ● **Legalon® 140** (Madaus AG) – капсули 140 mg (оп. по 20, 30, 50, 100 и 180 бр.). Силимарин се съдържа в сухия екстракт, получен от плодовете на белия трън (*Silybum marianum*). В състава на препаратите влиза строго стандартизиран силимарин, представляващ смес от изомерни биофлавоноиди (силибинин, силикристин и силидианин в съотношение 3:1:1). **Рискова категория за кърмене: L3.**

A06 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОНСТИПАЦИЯ

A06A Лаксативни препарати

A06AA Фекални омекотители

PARAFFIN – INN (АТС код: A06AA01)

● **Paraffin, light liquid VT®** (Бета Фарма АД) – перорален течен парафин в пластмасови бутилки по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Paraffin perliquidum Kupro®** („Купро-94“ ООД) – перорален лек течен парафин в полиетиленови бутилки от 40 и 1000 ml (оп. по 1 бр.).

A06AB Контактни лаксативни препарати

1. Синтетични лекарства

BISACODYL – INN (АТС код: A06AB02)

● **Bisacodyl Sopharma®** (Софарма АД) – супозитории по 5 и 10 mg (оп. по 6 бр.); стомашно-устойчиви таблетки 5 mg (оп. 30 бр.). ● **Bisalax®** („Актавис“ ЕАД) – стомашно-устойчиви таблетки 5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Dulcolax®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 5 mg (оп. 30 бр.); супозитории 10 mg (оп. 6 бр.). ● **Fenolax®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – стомашно-устойчиви таблетки 5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L2.**

PICOPREP® (АТС код: A06AB58) (Ferring GmbH) – прах 16.1 g за перорален разтвор с лек портокалов аромат в сашета (оп. по 2, 100 и 300 бр.).

SODIUM PICOSULPHATE (АТС код: A06AB08)

● **Dulcolax Pico®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – перорални капки с концентрация 7,5 mg/ml във флакони по 15 и 30 ml (оп. по 1 бр.).

2. Фитопродукти, вкл. ХД

AGIOLAX® (АТС код: A06AB56) (Madaus GmbH) – гранули за суспендиране 5 g в сашета (оп. 6 бр.) и във флакони по 100, 150 и 250 g (оп. по 1 бр.). В 5 g (= 1 чаена лъжичка) гранули се съдържат: *Semen Plantaginis ovatae* 2,6 g; *Folliculus semen Plantaginis ovatae* 110 mg; *Fructus Sennae tinnevelly* 620 mg (еквивалентни на 15 mg Sennosidum A+B) и захароза около 960 mg (съответстваща на 0,08 хлебни единици). **Рискова категория за кърмене: L1.**

CASTOR OIL (АТС код: A06AB06)

● **Ricini Oleum Kupro®** („Купро 94“ ООД) – перорална течност съответно по 40 и 1000 ml в бутилки от полиетилентерфталат (оп. по 1 бр.). ● **Ricini Oleum VT®** („Бета Фарма“ АД) – перорална течност 50 ml в бутилки от полиетилентерфталат (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

EUCARBON® (АТС код: A06AB56) (F. Trenka Chem. Pharmazeutische Fabrik GmbH) – таблетки, съдържащи: *Folium Sennae* 105 mg, *Extractum Rhei* 25 mg, *Carbo ligni pulv.* 180 mg и *Sulfur depuratum* 50 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

LAXAL® (Botanic, Laboratoire LHS) – капсули 430 mg, съдържащи богати на фибри обвивки от семената на индийското растение *Psyllium* (оп. 30 бр.). ХД.

LAXENA® (Ramcopharm) – капсули, съдържащи Extractum Sennae 20 mg, Extractum Frangulae 150 mg и Extractum Rhei 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ХД.

MELILALX ADULTS® (Aboca S.p.A.) – ректални разтвори 10 g за микроклизми в еластични полиетиленови туби с вграден наконечник (оп. 6 бр.). МИ.

MELILALX PEDIATRIC® (Aboca S.p.A.) – ректални разтвори 5 g за микроклизми в еластични полиетиленови туби с вграден наконечник (оп. 6 бр.). МИ.

MUCOFALK (АТС код: A06AB00)

● **Mucofalk Apple®** (Dr. Falk Pharma) – гранули за суспендиране в сашета по 5 g (оп. 20 бр.) и във флакони по 150 g (оп. 1 бр.). ● **Mucofalk Orange®** (Dr. Falk Pharma) – гранули за суспендиране в сашета по 5 g (оп. 20 бр.) и във флакони по 150 g (оп. 1 бр.).

NATURALAX 3 with Aloe® (Ревита ООД) – капсули в бутилки (оп. по 20 и 100 бр.). ХД.

NATURAL SENNA LAXATIVE® (Панацея 2001) – таблетки 210 mg, съдържащи по 210 mg сух екстракт от *Folium Sennae*, чиито активни лаксативни принципи са сенозид А и сенозид В (оп. 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

SENNA GLYCOSIDES (АТС код: A06AB06)

● **X-Prep®** (Mundipharma GmbH) – перорален разтвор 75 ml във флакон (оп. 1 бр.). В 1 ml има 2 mg сенозиди (А+В). **Рискова категория за кърмене: L3.**

SOLLIEVO Bio® (Aboca S.p.A.) – таблетки 400 mg (оп. 30 бр.). ХД.

TRANSILANE® SUGAR FREE (АТС код: A06AC01) (Laboratoire Innotech International) – прах за орална суспензия 3 g с подсладител аспартам в сашета (оп. 20 бр.). Съдържа семена от *Plantago ovata Forssk* (яйцевиден живовлек), богати на фибри и слузни вещества.

A06AD Осмотични лаксативи

DULCOSOFT® (АТС код: A06AD15) (PharOS-Pharmaceutical Orient Services Ltd) – прах 10 g в сашета (оп. по 10 и 20 бр.). Всяко саше съдържа 10 g макрогол 4000 (плюс 0,2 mg сорбитол като помощно вещество, включен в лимония и грейпфрутов овкусител).

ENDOFALK® (АТС код: A06AD00) (Dr. Falk Pharma GmbH) – прах в сашета (оп. 6 бр.). В 1 саше се съдържат: калиев хлорид 185 mg, натриев хлорид 1400 mg, натриев бикарбонат 715 mg и макрогол 52,50 g.

ENEMA-BALKAN® (АТС код: A06AD04) (Балкан Медикъл Сървис – България ООД) – ректален лаксативен разтвор в полиетиленови бутилки по 80, 130 и 250 ml (оп. по 1 бр. с ректален апликатор).

FORTTRANS® (АТС код: A06AD65) (Beaufour Ipsen International) – прах 64 g в сашета (оп. 4 бр.), съдържащи 64 g Macrogol 4000; 5.7 g Natrii sulfas anhydricum; 1.68 g Natrii hydrogencarbonas; 1.46 g Natrii chloridum; 750 mg Kalii chloridum и 36 mg Saccharinum natrium. **Рискова категория за кърмене: L1.**

LACTULOSE – INN (АТС код: A06AD11)

● **Duphalac®** (Abbott Healthcare Products B.V.) – перорален сироп с концентрация 67 g/100 ml във флакони по 200, 300 и 500 ml (оп. по 1 бр.). ● **Duphalac® Fruit** (Abbott Laboratories GmbH) – перорален сироп с концентрация 67 g/100 ml в полиетиленови бутилки по 200, 300, 500 и 800 ml (оп. по 1 бр.); сашета 15 ml (оп. 10 бр.). ● **Imoper®** („Актавис“ ЕАД) – сироп с концентрация 66.7 g/100 ml в бутилки по 200 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка) и в сашета по 15 ml (оп. 10 бр.). ● **LactuGel®** (MIP Pharma GmbH) – перорален гел 65 g/100 ml в пластмасови бутилки с вместимост 100, 200 и 500 ml (оп. по 1 бр. с мерителна лъжичка от 5 ml). ● **Lactulak Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – перорален разтвор 66 g/100 ml в полиетиленова бутилка от 200 ml (оп. 1 бр. с мерителна лъжичка). ● **Lactulose-MIP®** (Chephasaar Chem.-pharm. Fabrik GmbH) – сироп 65 g/100 ml във флакони по 100, 200, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр. с мерителна полиетиленова чашка с деления от 5 до 30 ml). ● **Lactus®** (Stada Arzneimittel AG) – сироп 66.7 g/100 ml в пластмасови бутилки по 200, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр. с дозираща помпа). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

MAGNESIUM SULFATE – INN (АТС код: A06AD04)

● **Magnesium sulfate Galen-Pharma®** (Гален-Фарма) – прах за перорален разтвор 30 g в сашета (оп. 1 бр.). ● **Magnesium sulfate Toni-M®** (Тони-М ООД) – прах за перорален разтвор 30 g в пластмасов флакон (оп. 1 бр.). ● **Magnesium sulfate VT®** (Вета Фарма АД) – прах за перорален разтвор 30 g в сашета (оп. 1 бр.).

MOLAXOLE® (АТС код: A06AD65) (Media AB) – прах за перорален разтвор в сашета (оп. по 2, 6, 8, 10, 20, 30 и 60 бр.). Всяко саше съдържа: макрогол 3350 – 13.125 g, натриев хлорид – 350.7 mg, калиев хлорид – 46.6 mg и натриев хидрогенкарбонат – 178.5 mg.

MOVICOL® (АТС код: A06AD65) (Norgine Ltd) – прах за перорален разтвор в сашета (оп. по 6, 8, 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). ФВсяко саше съдържа: макрогол 3350 – 6.563 g, натриев хлорид – 175.4 mg, калиев хлорид – 23.3 mg и натриев хидрогенкарбонат – 89.3 mg.

OLOPEG® (АТС код: A06AD15) (MIP Pharma GmbH) – концентрат за перорален разтвор в пластмасова бутилки съответно по 100, 200, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр. с мерителна чашка). В 1 ml концентрат има: макрогол 4000 – 525 mg, натриев цитрат – 19.5 mg, безводна лимонена киселина – 16.5 mg, натриев хлорид – 7,3 mg и калиев хлорид – 1.9 mg.

PEG 4000-CNP® (АТС код: A06AD15) (CNP Pharma GmbH) – концентрат съответно 100, 200 и 500 ml за приготвяне на разреден перорален разтвор в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр. с мерителна чашка).

A06AH Периферни опиоидни рецепторни антагонисти

NALOXEGOL – INN (АТС код: A06AH03)

● **Moventing®** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки по 12,5 и 25 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

A07 АНТИДИАРИЧНИ И ЧРЕВНИ АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА

A07A Антидиарични и чревни антиинфекциозни/противовъзпалителни лекарства

A07AA Антибиотици

FIDAXOMICIN* – INN (АТС код: A07AA12)

● **Dificid™** – таблетки 200 mg (оп. 20 бр.). Макролид, инхибиращ спорообразуването и продукцията на токсини от *Cl. difficile*.

RIFAXIMIN – INN (АТС код: A07AA11)

● **Normix** (Alfa Wassermann S.p.A.) – филм-таблетки 200 mg (оп. 12 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.).

A07AB Сулфонамиди

SULFAGUANIDINE* (АТС код: A07AB03) – таблетки 500 mg (оп. 30 бр.).

A07B Чревни адсорбенти

A07BA Препарати на активния въглен

CARBOPHOS* (АТС код: A07BA00) (Bristol-Mayers Squibb) – таблетки за дъвчене (оп. 20 бр.), съдържащи *Carbo activatus* 400 mg, *Calcii carbonas* 200 mg и *Calcii phosphas* 100 mg.

FINOCARBO Plus® (Aboca S.p.A.) – капсули (оп. 20 бр.). ХД.

MEDICINAL CHARCOAL (АТС код: A07BA01)

● **Carbosorb activatus** (Imuna Pharm, a.s.) – прах 25 g (оп. 1 бр.).

A07BB Бисмутови препарати

TANINAL® (АТС код: A07BB00) (Herbapol S.A.) – таблетки 500 mg (оп. 20 бр.).

A07BC Други чревни адсорбенти

DIANORM® („Томил Херб“ ООД) – таблетки 500 mg (оп. 120 бр.). ХД.

DIOSMECTITE (ATC код: A07BC05)

●**Smecta®** (Ipsen Pharma) – прах 3,76 g в сашета (оп. по 30 и 60 бр.), съдържащи диосмектит 3 g (активна съставка), глюкоза 749 mg, захарин натрий 7 mg и ванилин 4 mg.

A07DA Лекарства, потискащи чревната перисталтика

LOPERAMIDE HYDROCHLORIDE – INN (ATC код: A07DA03)

●**Diarostad®** (Stada Arzneimittel AG) – капсули 2 mg (оп. 6 бр.). ●**Imodium®** (McNeil Products Ltd) – капсули 2 mg (оп. 6 бр.). ●**Imodium Instant®** (McNeil Products Ltd) – диспергиращи се в устата таблетки 2 mg (оп. по 6, 12, 18 и 24 бр.). ●**Imomed®** (Медика АД) – таблетки 2 mg (оп. 10 бр.). ●**Lopedium®** (Hexal AG) – капсули 2 mg (оп. 10 бр.). ●**Loperamid Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – капсули 2 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). ●**Stoperan®** (US Pharmacia Sp. Z o.o.) – капсули 2 mg (оп. 8 бр.). ●**Vacantil®** (Medochemie Ltd) – капсули 2 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

LOPERAMIDE & SIMETHICONE (ATC код: A07DA53)

●**Imodium Plus®** (McNeil Products Ltd) – таблетки за дъвчене, съдържащи лоперамид хидрохлорид 2 mg и симетикон, равняващ се на 125 mg диметикон (оп. 6 бр.). ●**Lopedium Plus®** (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи лоперамид хидрохлорид 2 mg и симетикон, равняващ се на 125 mg диметикон (оп. по 6, 8, 10 и 12 бр.).

A07F Антидиарични лекарства, съдържащи микроорганизми

ENTEROL® (ATC код: A07FA02) (Biocodex) – перорален прах 250 mg в сашета и капсули. В 1 саше, респ. 1 капсула се съдържат 250 mg лиофилизирани лечебни дрожди (оп. по 10 бр.). Препаратът съдържа лиофилизирани лечебни дрожди (сахаромицети) и лактоза.

A07E Чревни противовъзпалителни лекарства

A07EA Глюкокортикоиди

BUDESONIDE – INN (ATC код: A07EA06)

●**Budenofalk®** (Dr. Falk Pharma GmbH) – ентérosолвентни капсули 3 mg (оп. по 50 и 100 бр.); ректална пяна 2 mg/впръскване във флакон, съдържащ 14 ЕД (оп. по 1 и 2 бр.). ●**Budenofalk Uno®** (Dr. Falk Pharma GmbH) – ентérosолвентни гранули 9 mg в сашета (оп. по 1, 20, 30 и 60 бр.). ●**Cortiment®** (Ferring GmbH) – таблетки с удължено освобождаване 9 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 80 бр.).

A07EC Аминсалицилова киселина и аналози

MESALAZINE – INN (ATC код: A07EC02)

●**Mesalazin Unipharm®** (Унифарм АД) – стомашно-устойчиви таблетки 250 mg (оп. 50 бр.). ●**Mezavant®** (Shire Pharmaceuticals Contacts Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки 1200 mg с удължено освобождаване (оп. по 60 и 120 50 бр.). ●**Pentasa®** (Ferring GmbH) – таблетки 500 mg (оп. 100 бр.); супозитории 1000 mg (оп. 28 бр.). ●**Salofalk®** (Dr. Falk Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки по 250 и 500 mg (оп. по по 100 бр.); супозитории по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 10, 12, 15, 20, 30, 50 и 60 бр.); суспензия за лечебни клизми 4 g/60 ml във флакони (оп. 7 бр.); стомашно-устойчиви гранули с удължено освобождаване, съдържащи по 500, 1000, 1500 и 3000 mg в сашета (оп. по 20 бр.). **USAN: Mesalamine. Рискова категория за бременност: В.**

SULFASALAZINE – INN (ATC код: A07EC01)

●**Salazopyrin EN®** (Pfizer Enterprises SARL) – ентérosолвентни таблетки 500 mg (оп. 100 бр.). ●**Sulfasalazin EN®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – ентérosолвентни таблетки 500 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: В; D – към термина. Рискова категория за кърмене: L3.**

A07X Други антидиарични средства

A07XA Други антидиарични средства

RACECADOTRIL – INN (ATC код: A07XA04)

●**Hidrasec® 10** (Laboratoires Fournier SAS) – гранули 10 mg за приготвяне на перорална суспензия (оп. 16 бр.) в сашета. ●**Hidrasec® 30** (Laboratoires Fournier SAS) – гранули 30 mg за приготвяне на перорална суспензия (оп. 30 бр.) в сашета. ●**Hidrasec® 100** (Laboratoires Fournier S.A.) – капсули 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**ImoViva®** (Racocodatrill) – капсули 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.).

A08 ЛЕКАРСТВА ПРОТИВ ЗАТЛЪСТЯВАНЕ

$$\text{ИТМ} = \frac{\text{т. м. (kg)}}{\text{ръст (m}^2\text{)}}$$

Телесна повърхност в $\text{m}^2 = (\text{ръст в cm} \times \text{т.м. в kg})/3600$

Таблица А6. Оценка на здравния риск в зависимост от ИТМ

Телесна маса	ИТМ	Здравен риск
Ниска	<18,5	умерен до голям
Нормална	18,5–24,9	нормален до малък
Наднормена	25–29,9 30–34,9 35–39,9 >40	леко повишен умерен голям много голям

Таблица А7. Оценка на здравния риск в зависимост от обиколката на талията

Пол	Повишен риск	Голям риск
Жени	>80 cm	>88 cm
Мъже	>94 cm	>102 cm

A08A Антиобезни лекарства (без диетични продукти)

A08AA Антиобезни лекарства с централно действие

BUPROPION (вж. гл. N06AX)

BUPROPION & NALTREXON – INN (АТС код: A08AA62)

●Mysimba® (Oxygent Therapeutics Ireland Ltd) – таблетки със забавено освобождаване (оп. 112 бр.). Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. В 1 таблетка се съдържат: бупропион 78 mg и налтрексон 7,2 mg.

A08AB Препарати против затлъстяване с периферно действие

1. Лекарства

LIRAGLUTIDE – INN (АТС код: A10BX07)

●Saxenda® (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 6 mg/ml в предварително напълнена писалка (оп. по 1, 3 и 5 бр.). Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.

METFORMIN (вж. гл. 10.6.2.1)

ORLISTAT – INN (АТС код: A08AB01)

●Orlistat Polpharma® (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – капсули по 60 и 120 mg (оп. по 21, 42 и 84 бр.). ●Xenical® (F.Hoffmann-La Roche) – капсули 120 mg (оп. по 21 и 42 бр.).

2. Хранителни добавки и медицински изделия

LIBRAMED® (Aboca S.p.A.) – таблетки 725 mg в стъклен флакон (оп. 138 бр.). МИ.

VITASLIM LINE (Biofar Lab.) – капсули 515 mg (оп. 50 бр.). ХД.

ФЕМИМОДЕЛ ФОРТЕ® (Golashpharma) – капсули (оп. 40 бр.). ХД.

3. Анорексигенни ХПП

CEFAMADAR® (вж. гл. Хомеопатични продукти)

DR. THEISS NOVA FIGURA® (вж. гл. Хомеопатични продукти)

A09 ЛЕКАРСТВА, ПОДОБРЯВАЩИ ХРАНОСМИЛАНЕТО

A09A Лекарства, подобряващи храносмилането, вкл. ензимни препарати

A09AA Препарати, съдържащи панкреатични ензими

ENZY-MILL® (АТС код: A09AA00) (Botanic) – таблетки (оп. по 15 и 60 бр.), съдържащи: амилаза 86.25 mg (= 7500 U), липаза 20 mg (= 1000 U), протеаза 26.25 mg (= 15000 U), бромелаин 16.07 mg (= 50 000 U), алфа-галактозидаза 15.33 mg (= 200 U), лактаза 12.5 mg (= 1000 U) и целулаза 7.19 mg (= 250 U). ХД.

KREON (АТС код: A09AA00)

●**Kreon® 10 000** (Abbott Products GmbH) – стомашно-устойчиви капсули (оп. по 20, 50 и 100 бр.). 1 капсула съдържа 10000 U липаза, 8000 U и амилаза и 600 U протеаза. ●**Kreon® 25 000** (Abbott Products GmbH) – стомашно-устойчиви капсули (оп. по 20, 50 и 100 бр.). 1 капсула съдържа 25000 U липаза, 18 000 U амилаза и 1000 U протеаза. ●**Kreon® 40 000** (Abbott Products GmbH) – стомашно-устойчиви капсули (оп. по 20, 50 и 100 бр.). 1 капсула съдържа 40000 U липаза, 25000 U амилаза и 1600 U протеаза. **Рискова категория за бременност: С.**

PANCREAS POWDER (АТС код: A09AA02)

●**Enzepi®** (Aptalis Pharma SAS) – стомашно-устойчиви капсули по 5 000, 10 000, 25 000 и 40 000 U в бутилки (оп. по 20, 50, 100 и 200 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PANCREATIN (АТС код: A09AA02)

●**Mezym forte® 10 000** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – стомашно-устойчиви филм-таблетки (оп. по 10, 20, 50 и 100 бр.). Една таблетка съдържа 125 mg свински панкреатичен прах със следната активност: 10000 Ph Eur U липаза, 7500 U амилаза и 375 U протеаза.

PANZYTRAT (АТС код: A09AA00)

●**Panzytrat® 10 000** (Aptalis Pharma SAS) – стомашно-устойчиви капсули по 10 000 U (оп. по 50 и 100 бр.). В 1 капсула Panzytrat 10 000 има панкреатин от свински произход с ензимна активност 10000 U липаза, 9000 U амилаза и 500 U протеаза. ●**Panzytrat® 25 000** (Aptalis Pharma SAS) – стомашно-устойчиви капсули по 25000 U (оп. по 20, 50 и 100 бр.). В 1 капсула Panzytra 25000 има панкреатин с ензимна активност 25000 U липаза, 22500 U амилаза и 1250 U протеаза.

A10 АНТИДИАБЕТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

A10A Инсулини и аналози

A10AB Инсулинови препарати и аналози с бързо действие

INSULIN ASPART – INN (АТС код: A10AB05)

●**Fiasp®** (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор с концентрация 100 IU/ml във флакони по 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.); инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в предварителна напълнена *писалка FlexTouch* плюс 1 до 7 игли *NoviFine*, респ. *NovoFine Plus* или *NovoTwist*; инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в патрони (оп. по 5 и 10 бр.). ●**NovoRapid®** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за подкожно инжектиране с концентрация 100 IU/ml във флакони по 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ●**NovoRapid® Penfill** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за подкожно инжектиране с концентрация 100 IU/ml в пълнители по 3 ml (оп. по 5 и 10 бр.). ●**NovoRapid® FlexPen** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за подкожно инжектиране с концентрация 100 IU/ml в писалки по 3 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**NovoRapid® FlexTouch** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за подкожно инжектиране с концентрация 100 IU/ml в писалки по 3 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.). NovoRapid съдържа инсулин аспарт, произведен по рекомбинантна ДНК технология от *Saccharomyces cerevisiae*. При този лекарствен продукт аминокиселината *пролин* в позиция 28 на B-веригата на инсулиновата молекула, е заменена с *аспартам*.

INSULIN GLULISINE – INN (АТС код: A10AB06)

●**Apidra®** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 10 ml във флакон (оп. по 1, 2, 4, 5 бр.); разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10 бр.). ●**Apidra® OptiClik** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10 бр.). ●**Apidra® OptiSet** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в предварително напълнени инсулинови писалки (оп. по 1, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10 бр.). ●**Apidra® SoloStar** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в предварително напълнени инсулинови писалки (оп. по 1, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10 бр.).

INSULIN HUMAN ACTRAPID (АТС код: A10AB01)

●**Actrapid®** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за инжектиране 40 IU/ml – 10 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.); разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 10 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Actrapid® InnoLet** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Actrapid® Penfill** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Actrapid® FlexPen** (Novo Nordisk A/S) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml във картриджи (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Insuman® Rapid for OptiPen** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml във картриджи (оп. по 1 и 5 бр.).

GmbH) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 5 бр.). ● **Humulin® R** (Eli Lilly France S.A.S.) – разтвор за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. 5 бр.).

A10AD Интермедиерни инсулинови препарати и аналози

HUMALOG MIX (ATC код: A10AD04)

● **Humalog® Mix 25** (Eli Lilly France S.A.S.) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml 3 ml в картриджи 3 ml (оп. по 5 бр. плюс 5 пен-инжектора). Продуктът съдържа Insulin Lispro и протаминова суспензия на Insulin Lispro в съотношение 25%/75%.

HUMAN INSULIN (ATC код: A10AD01)

● **Humulin N®** (Lilly France S.A.S.) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml в картриджи 3 ml (оп. 5 бр.). ● **Humulin N®** (Lilly France S.A.S.) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml в картриджи 3 ml за OptiSet (оп. 5 бр.). ● **Insulatard®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране, съдържаща 40 IU/ml изофан (NPH) човешки инсулин във флакони от 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Insulatard®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране, съдържаща 100 IU/ml изофан инсулин във флакони от 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Insulatard InnoLet®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml в картриджи 3 ml (оп. 1 и 5 и 10 бр.). ● **Insulatard Penfill®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml в картриджи 3 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

HUMULIN M3® (30/70) (ATC код: A10AD01) (Eli Lilly France S.A.) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml в 3 ml картридж (оп. по 5 бр.). Инжекционната суспензия в картридж от 3 ml се използва с писалка, маркирана със знака „CE“. 1 IU отговаря на 35 mcg анхидриран човешки инсулин. Продуктът е произведен чрез рекомбинантна ДНК технология от *Saccharomyces cerevisiae*.

INSULIN ASPART MIX (ATC код: A10AD05)

● **NovoMix® 30 FlexPen®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. 1, 5 и бр.). ● **NovoMix® 30 Penfill®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **NovoMix® 50 FlexPen®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. 5 бр.). ● **NovoMix® 50 Penfill®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **NovoMix® 70 FlexPen®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. 5 бр.). ● **NovoMix® 70 Penfill®** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. 1, 5 и 10 бр.). Една международна единица insulin aspart съответства на 6 nmol, респ. 35 mcg безсолен безводен insulin aspart. Индивидуалните инсулинови нужди обичайно са между 0,5 и 1 U/kg/24 h и могат да бъдат осигурени частично или изцяло от NovoMix®.

INSULIN DEGLUDEC & INSULIN ASPART (ATC код: A10AD06)

● **Rizodeg®** (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в картриджи с пен-инжектори (оп. по 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително наблюдение.*

MIXTARD (ATC код: A10AD01)

● **Mixtard® 30** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 40 IU/ml – 10 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Mixtard® 30** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 10 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Mixtard® 30 InnoLet** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Mixtard® 30 Flex Pen** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Mixtard® 30 Penfill** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Mixtard® 40 Penfill** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Mixtard® 50 Penfill** (Novo Nordisk A/S) – суспензия за инжектиране 100 IU/ml – 3 ml в картриджи (оп. по 1, 5 и 10 бр.). Препаратите съдържат разтворим човешки инсулин и изофан (NPH) човешки инсулин в съотношение съответно 30/70, 40/60 и 50/50.

A10AE Инсулинови препарати и аналози с продължително действие (пролонгирани инсулини)

INSULIN DEGLUDEC – INN (ATC код: A10AE06)

● **Tresiba®** (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в картриджи с пен-инжектори (оп. по 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

INSULIN DEGLUDEC & LIRAGLUTIDE (ATC код: A10AE56)

● **Xulotophy®** (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в картриджи с пен-инжектори (оп. по 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

INSULIN DETEMIR – INN (ATC код: A10AE05)

● **Levemir® Penfill** (NovoNordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в предварително напълнена писалка Penfill (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Levemir® FlexPen** (NovoNordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 IU/3 ml в предварително

напълнена писалка FlexPen (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●Levemir® InnoLet (NovoNordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в предварително напълнена писалка (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●Levemir® FlexTouch (NovoNordisk A/S) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в предварително напълнена писалка (оп. по 1 и 5 бр.).

INSULIN GLARGINE – INN (ATC код: A10AE04)

●Abasaglar® (Eli Lilly Regional Operations GmbH) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в картриджи (оп. по 1, 2, 5 и 10 бр.); инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в предварително напълнена писалка (оп. по 1, 2, 5 и 10 бр.). ●Lantus® for OptiPen (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в картриджи (оп. 5 бр.). ●Lantus® for OptiSet (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в предварително напълнена писалка (оп. 5 бр.). ●Lantus® for SoloStar (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор 300 UI/3 ml в предварително напълнена писалка (оп. 5 бр.). ●Lusduna® (MSD Ltd) – инжекционен разтвор 100 IU/3 ml в предварително напълнена писалка Nexvue (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

A10B Антидиабетични лекарства, без инсулини

☞ СУП и другите орални хипогликемични средства не могат да контролират адекватно ЗД по време на бременност. Освен това те преминават плацентарно и могат да причинят хипогликемия при новородени. Инсулинът не преминава трансплацентарно и неговият ефект е значително по-предсказуем, поради което по време на бременност той е лекарство на избор при пациентки със ЗД.

A10BA Бигваниди

METFORMIN – INN (ATC код: A10BA02)

●Glucophage® (Merck Sante SAS) – филм-таблетки по 500 mg (оп. 100 бр.), 850 mg (оп. 100 бр.) и 1000 mg (оп. по 20, 30, 60, 90 и 120 бр.). ●Meglucon® (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 850 mg (оп. по 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 84, 90, 100, 120 и 180 бр.). ●Metfocon® (Фармаконс АД) – филм-таблетки по 500, 850 mg и 1000 mg (оп. по 20, 28, 30, 40, 42, 50, 56 и 70 бр.). ●Metfodiab® (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 500 mg (оп. по 30, 50, 84, 90, 100, 120 и 250 бр.), 850 mg (оп. по 30, 50, 56, 60, 90, 100, 120 и 250 бр.) и 1000 mg (оп. по 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120, 180, 200, 250 и 400 бр.). ●Metfogamma® (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – филм-таблетки по 500 mg (оп. по 30 и 120 бр.), 850 mg (оп. по 30, 60, 90 и 120 бр.) и 1000 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●Metformin Generics® (Generics Ltd) – филмирани таблетки по 500, 850 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ●Metformin Hexal® (Hexal AG) – филмирани таблетки по 850 mg (оп. по 30 и 120 бр.). ●Metformin Sandoz® (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки 850 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●Metformin Tchaikapharma® (Чайкафарма) – филмирани таблетки 850 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●Metformin TevaMet® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 500, 850 и 1000 mg (оп. по 28, 30, 60 и 90 бр.). ●Neoformin® (Нео Балканика ЕООД) – филм-таблетки по 500 и 850 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●Normaglyc® (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – филм-таблетки по 500 и 850 mg (оп. по 20, 28, 30, 40, 42, 50, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 120, 200, 300 и 400 бр.); филм-таблетки 1000 mg (оп. по 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120, 200, 300 и 400 бр.). ●Siofor® (Berlin-Chemie Menarini Group) – филм-таблетки по 850 и 1000 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●Sophamet® (Софарма АД) – филм-таблетки по 500 mg (оп. 50 бр.), 850 mg (оп. 30 бр.) и 1000 mg (оп. по 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

A10BB Сулфанилурейни препарати (СУП)

GLIBENCLAMIDE – INN (ATC код: A10BB01)

●Glibenclamid Sopharma® (Софарма АД) – таблетки 5 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ●Maninil® (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки по 3,5 и 5 mg (оп. по 60 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

GLICLAZIDE – INN (ATC код: A10BB09)

●Diab® (Чайкафарма АД) – таблетки 80 mg (оп. 60 бр.). ●Diab MR® (Чайкафарма АД) – таблетки с модифицирано действие 30 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ●Diabrezide® (L. Monteni) – таблетки 80 mg (оп. 40 бр.). ●Diabrezidum XL® (Jelfa S.A.) – таблетки със забавено освобождаване 30 mg (оп. 60 бр.). ●Diaprel MR® (Les Laboratoires Servier) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 15, 30 и 60 бр.). ●Digical® (Pliva Ljubljana d.o.o.) – таблетки 80 mg (оп. 60 бр.). ●Digical ER® ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 30, 60 и 120 бр.). ●Gliclazide Lupin® (Lupin Ltd) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 28, 30, 60 и 120 бр.). ●Ecozid SR® ("Екофарм Груп" АД) – таблетки с изменено освобождаване 30 mg (оп. 60 бр.). ●Gliacid® (Софарма АД) – таблетки 80 mg (оп. 60 бр.). ●Glica MP® (Нео Балканика ЕООД) – таблетки 30 mg с изменено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ●Gliclada® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки с удължено освобождаване от 30, 60 и 90 mg (оп. по 10, 20, 30, 60, 90 бр.). ●Gliclazid® (Софарма АД) – таблетки 80 mg (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.). ●Gliclazide gamma 30 MR® (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки с изменено освобождаване 30 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●Gliclazide Lupin® (Lupin Ltd) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 28, 30, 60 и 120 бр.). ●Gliclazide SR Polpharma® (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – таблетки с изменено освобождаване 30 mg (оп. по 10, 20, 30, 60, 90 и 100 бр.). ●Gliclazide Zentiva® (Zentiva k.s.) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ●Madras MR® (Stada Arzneimittel AG) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ●Mellizide® (Sandoz d.d.) – таблетки с изменено освобождаване 60 mg (оп. по 10, 30, 60, 90 и 100 бр.). ●Normodiab® (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 80 mg (оп. по 10, 30, 60 и 100 бр.). ●Normodiab MR (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки с изменено

освобождаване по 30 и 60 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 56, 60, 90 и 98 бр.). ● **Zodediab MR®** (Alvogen IP Co.S.ar.l.) – таблетки с изменено освобождаване по 30 и 60 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

GLIMEPIRIDE – INN (ATC: A10BB12)

● **Amaryl®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 60, 90, 112, 120 и 280 бр.). ● **Fertin®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 30 бр.). ● **Glempid®** (EGIS Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 1, 2, 3, 4 и 6 mg (оп. по 30 бр.). ● **Glimegama®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 2, 3, 4 и 6 mg (оп. по 30, 60, и 120 бр.). ● **Gliper®** (Чайкафарма АД) – таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Limeral®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (по 30 бр.). ● **Medglimid®** (KRKA, d.d) – таблетки по 1, 2, 3, 4 и 6 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ● **Neoglim®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

GLIPIZIDE – INN (ATC код: A10BB07)

● **Glucotrol XL** (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки с удължено освобождаване по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Minidiab®** (Pfizer Enterprises SARL) – таблетки 5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

A10BD Комбинирани орални антидиабетични лекарства

ALOGLIPTIN & PIOGLITAZONE (ATC код: A10BD09)

● **Inclesync® 12.5 mg/30 mg** (Takeda Pharma A/S) – филмирани таблетки, съдържащи алоглиптин 12.5 mg и пиоглитазон 30 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Inclesync® 12.5 mg/45 mg** (Takeda Pharma A/S) – филмирани таблетки, съдържащи алоглиптин 12.5 mg и пиоглитазон 45 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Inclesync® 25 mg/30 mg** (Takeda Pharma A/S) – филмирани таблетки, съдържащи алоглиптин 25 mg и пиоглитазон 30 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Inclesync® 25 mg/45 mg** (Takeda Pharma A/S) – филмирани таблетки, съдържащи алоглиптин 25 mg и пиоглитазон 45 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). *Разрешени от ЕМА.*

CANAGLIFLOZIN & METFORMIN (ATC код: A10BD16)

● **Vokanamet®** (Jansen-Cilag International N.V.) – таблетки, съдържащи метформин и канаглифлозин в следните 4 съотношения: 50 mg/850 mg, 50 mg/1000 mg, 150 mg/850 mg и 150 mg/1000 mg. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

DAPAGLIFLOZIN & METFORMIN (ATC код: A10BD15)

● **Ebimet® 5 mg/850 mg** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg дапаглифлозин и 850 mg метформин (оп. по 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Ebimet® 5 mg/1000 mg** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg дапаглифлозин и 1000 mg метформин (оп. по 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Xigduo® 5 mg/850 mg** (Bristol-Myers Aquibb/AstraZeneca EEIG) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg дапаглифлозин и 850 mg метформин (оп. по 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Xigduo® 5 mg/1000 mg** (Bristol-Myers Aquibb/AstraZeneca EEIG) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg дапаглифлозин и 1000 mg метформин (оп. по 14, 28, 56 и 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EMPAGLIFLOZIN & LINAGLIPTIN – INN (ATC код: A10BD19)

● **Glyxambi® 10 mg/5 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg емпаглифлозин и 5 mg линаглиптин (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Glyxambi® 25 mg/5 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 25 mg емпаглифлозин и 5 mg линаглиптин (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EMPAGLIFLOZIN & METFORMIN – INN (ATC код: A10BD20)

● **Synjardy® 5 mg/850 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg емпаглифлозин и 850 mg метформин (оп. по 10, 14, 30, 56 и 60 бр.). ● **Synjardy® 5 mg/1000 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg емпаглифлозин и 1000 mg метформин (оп. по 10, 14, 30, 56 и 60 бр.). ● **Synjardy® 12.5 mg/850 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 12.5 mg емпаглифлозин и 850 mg метформин (оп. по 10, 14, 30, 56 и 60 бр.). ● **Synjardy® 12.5 mg/1000 mg** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 12.5 mg емпаглифлозин и 1000 mg метформин (оп. по 10, 14, 30, 56 и 60 бр.). *Разрешен от ЕМА.*

LINAGLIPTIN & METFORMIN (ATC код: A10BD11)

● **Jentaduet® 2.5 mg/850 mg** (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG – клон България) – обвити таблетки, съдържащи по 2,5 mg linagliptin и 850 mg metformin (оп. по 10, 14, 18, 30, 56, 60, 84, 90, 100, 120 и 180 бр.). ● **Jentaduet® 2.5 mg/1000 mg** (Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG – клон България) – обвити таблетки, съдържащи по 2,5 mg linagliptin и 1000 mg metformin (оп. по 10, 14, 18, 30, 56, 60, 84, 90, 100, 120 и 180 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SAXAGLIPTIN & DAPAGLIFLOZIN (ATC код: A10BD21)

●**Qtern®** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg саксаглиптин хидрохлорид и 10 mg дапаглифлозин пропандиол монохидрат (оп. по 14, 28 и 98 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SITAGLIPTIN & METFORMIN (ATC код: A10BD07)

●**Efficib®** (MSD) – филмирани таблетки, съдържащи ситаглиптин и метформин съответно 50 mg/850 mg и 50 mg/1000 mg (оп. по 14, 28, 56 и 112 бр.). ●**Janumet®** (MSD) – филмирани таблетки, съдържащи ситаглиптин и метформин съответно 50 mg/850 mg и 50 mg/1000 mg (оп. по 14, 28, 56, 112, 168 и 196 бр.). ●**Velmetia®** (MSD) – филмирани таблетки, съдържащи ситаглиптин и метформин съответно 50 mg/850 mg и 50 mg/1000 mg (оп. по 14, 28, 56, 112, 168 и 196 бр.).

VILDAGLIPTIN & METFORMIN (ATC код: A10BD08)

●**Icandra® 50 mg/850 mg** (Novartis Europharma Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи вилдаглиптин 50 mg и метформин 850 mg (оп. по 10, 30, 60, 120, 180 и 360 бр.). ●**Icandra® 50 mg/1000 mg** (Novartis Europharma Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи вилдаглиптин 50 mg и метформин 1000 mg (оп. по 10, 30, 60, 120, 180 и 360 бр.). ●**Zomarist® 50 mg/850 mg** (Novartis Europharma Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи вилдаглиптин 50 mg и метформин 850 mg (оп. по 10, 30, 60, 120, 180 и 360 бр.). ●**Zomarist® 50 mg/1000 mg** (Novartis Europharma Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи вилдаглиптин 50 mg и метформин 1000 mg (оп. по 10, 30, 60, 120, 180 и 360 бр.). Препаратите са *разрешени от EMA*.

A10BF Инхибитори на алфа-глюкозидазата

ACARBOSE – INN (ATC код: A10BF01)

●**Aroba®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки 100 mg (оп. 30 бр.). ●**Glucobay®** (Bayer Pharma AG) – таблетки 100 mg (оп. 30 бр.). *Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.*

A10BG Тиазолидиндиони (глитазони)

PIOGLITAZONE – INN (ATC код: A10BG03)

●**Glidipion®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 15 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ●**Lispecip®** (Alvogen IPCo S.àr.l.) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ●**Piogligamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Pioglitazone Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Pioglitazone Actavis®** (Actavis Ireland Ltd) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 28 бр.). *Разрешен от EMA.* ●**Pioglitazone KRKA®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). *Разрешен от EMA.* ●**Pioglitazone Sanovel®** (AdilnaSanovel Holding B.V.) – таблетки по 30 и 45 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Pizona®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 30 бр.). ●**Pioglitazone Teva®** (Teva B.V.) – таблетки 15 mg (оп. по 14, 28, 30, 56, 84 и 90 бр.). ●**Riodin®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 56 бр.).

A10BH Непреки инкретиномиметици (DPP-4 инхибитори – глптини)

ALOGLIPTIN – INN (ATC код: A10BH04)

●**Vipidia®** (Takeda Pharma A/S) – филм-таблетки по 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

LINAGLIPTIN – INN (ATC код: A10BH05)

●**Trajenta®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – 5 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SITAGLIPTIN – INN (ATC код: A10BH01)

●**Januvia®** (MSD) – филмирани таблетки 100 mg (оп. по 28 бр.). ●**Ristaben®** (MSD) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 14, 28, 30, 56, 84 и 90 бр.).

VILDAGLIPTIN – INN (ATC код: A10BH02)

●**Galvus®** (Novartis Pharma GmbH) – филмирани таблетки 50 mg (оп. 28 бр.).

A10BX Други антихиперглицемични лекарства, без инсулини

ALBIGLUTIDE – INN (ATC код: A10BX13)

●**Eperzan®** (GSK Trading Services) – прах 30 mg и разтворител за инжекционен разтвор, двукамерен патрон в предварително напълнена писалка (оп. 4 бр.); прах 50 mg и разтворител за инжекционен разтвор, двукамерен патрон в предварително напълнена писалка (оп. 4 бр.).

CANAGLIFLOZIN HEMIHYDARTE – INN (ATC код: A10BX11)

●**Invokana®** (Jansen-Cilag International N.V.) – филм-таблетки по 100 и 300 mg (оп. по 10, 30, 90 и 100 бр.).

DAPAGLIFLOZIN PROPANIDIOL – INN (АТС код: A10BX09)

●**Edistride®** (AstraZeneca AB) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 14, 28, 30 и 98 бр.).

DULAGLUTIDE – INN (АТС код: A10BX14)

●**Trulicity®** (Eli Lilly Nederland B.B.) – инжекционен разтвор по 0.75 mg/0.5 ml и 1.50 mg в писалки и предварително напълнени спринцовки (оп. по 2, 3 и 4 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EMPAGLIFLOZIN – INN (АТС код: A10BX12)

●**Jardiance®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – филм-таблетки по 10 и 25 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EXENATIDE – INN (АТС код: A10BX04)

●**Bydureon®** (Bristol-Myers Squibb/AstraZeneca EEIG) – прах 2 mg във флакон и разтворител 0.65 ml в предварително напълнена спринцовка за приготвяне на инжекционна суспензия с удължен хипогликемичен ефект (оп. по 4 и 12 бр., всеки с по 2 инжекционни игли).

LIRAGLUTIDE – INN (АТС код: A10BX07)

●**Victoza®** (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 6 mg/ml. В 3 ml разтвор в предварително напълнена писалка има 30 дози по 0.6 mg, 15 дози по 1.2 mg или 10 дози по 1.8 mg (оп. по 1 бр.).

LIXISENATIDE – INN (АТС код: A10BX10)

●**Lyxumia®** (Sanofi-Aventis Group) – инжекционен разтвор 3 ml в предварително напълнени писалки със зелен или лилав цвят, съдържащи съответно по 14 ЕД от 10 или 20 mcg (оп. по 1, 2 и 6 бр.).

REPAGLINIDE – INN (АТС код: A10BX02)

●**Dibetics®** (Jelfa S.A.) – таблетки по 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 90 бр.). ●**Edinimel** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 0.5, 1, 2 и 4 mg (оп. по 15, 30, 60, 90 и 120 бр.). ●**Ilgaper®** (Actavis Ltd) – таблетки по 1 и 2 mg (оп. по 30, 60, 90 и 100 бр.). ●**Indorin®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 0.5, 1, 2 и 4 mg (оп. по 15, 30, 60, 90 и 120 бр.). ●**Neoglinid®** ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – таблетки по 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 90 бр.). ●**Regligen®** (Mylan S.A.S.) – таблетки по 0.5, 1 и 2 mg (по 30, 90, 100, 120, 200 и 270 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

A11 ВИТАМИНИ (СЪС ИЛИ БЕЗ МИНЕРАЛИ)

1. Водноразтворими витамини

ASCORBIC ACID – INN (АТС код: A11GA01)

●**Cetebe®** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – капсули 500 mg с удължено освобождаване (оп. по 30 и 60 бр.). ●**Citrovit Vitamin C®** („Активис“ ЕАД) – таблетки по 100 mg (оп. по 40 и 80 бр.) и 500 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Citrovit Plus®** („Активис“ ЕАД) – таблетки 500 mg със забавено освобождаване. ●**Citrovit® Plus Zinc®** („Активис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи 600 mg аскорбинова киселина и 15 mg цинк (оп. 30 бр.). ●**Supravit C®** (Kendy) – ефервесцентни таблетки 550 mg с вкус на лимон (оп. 20 бр.). ●**Upsavit Vitamin C®** (Bristol-Mayers Squibb) – ефервесцентни таблетки 1000 mg (оп. 10 бр.). ●**Vitamin C** („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – таблетки 100 mg (оп. 30 бр.). ●**Vitamin C Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 200 mg/2 ml и 500 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 бр.). ●**Vitamin C Vetprom®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 200 mg/2 ml и 500 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **DCI:** Acidum ascorbinicum. **Рискова категория за бременност: А; С – ако се приема продължително време в ДД, превишаващи ФДН. Рискова категория за кърмене: L1.**

BENFOTHIAMINE – INN (АТС код: A11DA01)

●**Benfogamma®** (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки 50 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.), съдържащи Benfotiamine (S-Benzoylthiamine-orto-monophosphate). ●**Benfotiamine Renantos®** (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки 300 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Milgamma Protect®** (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки 300 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: А; С при предозиране.**

CYANOCOBALAMIN (вж. гл. B03BA)

DEXPANTHENOL (вж. гл. D03AX)

FOLIC ACID (вж. гл. B03BB)

RIBOFLAVINE – INN (АТС код: A11HA04)

●**Vitamin B₂ Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 10 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: А; С – при предозиране.**

PYRIDOXINE – INN (АТС код: A11HA02)

● **Vitamin B₆ Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 100 mg/2 ml (оп. по 10 и 50 бр.); филм-таблетки 25 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: А.**

THIAMINE – INN (АТС код: A11DA01)

● **Vitamin B₁ Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 80 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: А; С – при предозиране.**

2. Мастноразтворими витамини

ALFACALCIDOL – INN (АТС код: A11CC03)

● **Alfacalcidol Sandoz®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – капсули 1 mcg (оп. по 20, 30, 50, 60 90 и 100 бр.). ● **Alpha D₃®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули по 0.25, 0.5 и 1 mcg (оп. по 10, 50 и 100 бр.).

CALCITRIOL – INN (АТС код: A11CC04)

● **Osteo D®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – меки желатинови капсули по 0.25 и 0.5 mcg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Rocaltrol®** (Рош България ЕООД) – меки капсули 0.25 mcg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

COLECALCIFEROL – INN (АТС код: A11CC05)

● **Deavit Neo®** (Vitamin D₃) (Софарма АД) – перорален маслен разтвор с концентрация 20 000 IU/ml във флакони по 10 ml с капкомер (оп. по 1 бр.). 1 ml от разтвора (40 к) съдържа 0.5 mg cholecalciferol (1 к съдържа ≈ 500 IU). ● **Vigantol oil®** (Vitamin D₃) (Merck KGaA) – перорален маслен разтвор с концентрация 20 000 IU/ml във флакони по 10 ml с капкомер (оп. по 1 бр.). 1 ml от разтвора (40 к) съдържа 0.5 mg cholecalciferol (1 к съдържа ≈ 500 IU). По биологично действие ерго- и холекалциферолът са близки. **Витамин D₂** (ергокалциферол) се получава от растителен ергостерол при облъчване с ултравиолетова светлина. **Витамин D₃** (холекалциферол, холекалциферол) се получава в кожата от 7-дехидрохолестерола при облъчване с УВЛ с дължина на вълната 290 до 320 nm. **Рискова категория за бременност: А; D – при предозиране. Рискова категория за кърмене: L3.**

PHYTOMENADIONE (вж. гл. B02BA)

RETINOL PALMITATE – INN (АТС код: A11CA01)

● **Vitamin A Sopharma®** (Софарма АД) – перорален маслен разтвор 5 ml в стъклен флакон с гутатор (оп. 1 бр.). В 1 ml има 40 000 IU/ml/32 к, а 1 к – 1250 IU. **Рискова категория за кърмене: L3.**

TOCOPHEROL ACETATE – INN (АТС код: A11HA03)

● **Vitamin E** (Фитофарма) – капсули 100 mg (оп. 60 бр.). **Рискова категория за бременност: А; С при предозиране. Рискова категория за кърмене: L2.**

НАТУРАЛЕН ВИТАМИН D₃® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – перорален разтвор 11.7 ml, съдържащ 360 к, в бутилка (оп. 1 бр.). ХД.

3. Полтивитамини

ACUTIL® (вж. гл. C10AX)

ALFA LIPOMAX® („Екофарм Груп“ АД) – капсули (оп. по 30 и 60 бр.). ХД.

ALPHA BETIC® (ЮниКомс) – таблетки (оп. 30 бр.). Всяка таблетка съдържа: ретинол – 800 mcg, аскорбинова киселина – 120 mg, холекалциферол – 5 mcg, токоферол – 30 mg, тиамин – 1.4 mg, рибофлавин – 1.6 mg, ниацин – 18 mg, пиридоксин – 2 mg, фолиева киселина – 400 mcg, цианкобаламин – 10 mcg, биотин – 150 mcg, пантотенова киселина – 6 mg, калциев карбонат – 200 mg, натриев йодид – 100 mcg, магнезиев оксид – 200 mg, цинк – 15 mg, селен – 60 mcg, манганов сулфат – 1 mg, хром – 100 mcg, калиев хлорид – 100 mg, лутеин – 2 mg и алфа-липоева киселина – 60 mg. ХД.

BENFOTHIAMINE & CYANOCOBALAMINE & PYRIDOXINE (АТС код: A11DB03)

● **Benfoneurovit®** (Адифарм ЕАД) – филмирани таблетки, съдържащи Benfothiamine 40 mg, Pyridoxine 90 mg и Cyanocobalamin 250 mcg (оп. по 30 бр.). ● **Milgamma N®** (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – меки капсули, съдържащи Benfothiamine 40 mg, Pyridoxine 90 mg и Cyanocobalamin 250 mcg (оп. по 20, 50, 100, 500 и 1000 бр.).

BEVIT FORTE® (A11DB00) (G.L. Pharma GmbH): инжекционен разтвор 2 ml, съдържащ – тиамин 100 mg, пиридоксин – 100 mg и цианкобаламин – 1 mg (оп. 5 амп.); филмирани таблетки (оп. по 20 и 100 бр.), съдържащи тиамин – 100 mg, пиридоксин – 200 mg и цианкобаламин – 0,2 mg.

CERNEVIT® (вж. гл. B05XC)

DEAVIT® (АТС код: A11CB00) (Софарма АД) – перорални капки 10 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 1 ml (= 35 κ) се съдържат 30000 UI витамин А и 40000 UI витамин D₂. В 1 κ има 850 UI витамин А и 1110 UI витамин D₂.

DIAVRON® (Fortex) – таблетки (оп. 30 бр.).

ELEVIT® (АТС код: A11AA03) (Байер България ЕООД) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 100 бр.).

FAEX MEDICINALIS (бирена мая) (Ботаника) – гранули 100 g.

GERICAPS® („Адифарм“ ЕАД) – капсули (оп. по 10 и 20 бр.). ХД, съдържаща ретинол 5000 UI и токоферол 30 mg.

GERITAMIN NEO® („Актавис“ ЕАД) – капсули (оп. по 20 и 40 бр.). ХД.

JAMIESON PRENATAL® (Jamieson Laboratories) – таблетки (оп. 100 бр.). ХД за бременни и кърмачки, съдържаща: бета-каротин 1.08 mcg, витамини (А 1000 IU, В₁ 3 mg, В₂ 3.75 mg, В₃ 22 mg, В₅ 10 mg, В₆ 10 mg, В₉ 400 mcg, В₁₂ 10 mcg, С 150 mg, D₃ 10 mcg, Е 20 mg и биотин 30 mcg), екстракти от лимонена кора и плод от шипка.

KALCIKINON™ (Valentis) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД. В 1 таблетка се съдържат: калций – 500 mg, витамин D₃ – 25 mcg и витамин K₂ – 75 mcg.

LEATON® (Kwisda Pharma GmbH) – мултивитаминен сироп 500 ml с вкус на круша за деца в стъклена бутилка (оп. 1 бр., с мерителна чашка). ХД. Съдържа съобразени с ФДН за деца над 4 г. витамини: А, D₃, Е, С, В₁, В₂, В₃, В₆, биотин и пантотенова киселина. Подходящ за деца над 4 г.

LEATON MULTITONIC® (Kwisda Pharma GmbH) – сироп за възрастни 500 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр.). ХД. Съдържа съобразени с ФДН (респ. ПДП) за възрастни: витамини (А, D₃, Е, С, В₁, В₂, В₃, В₆, биотин, пантотенова киселина), екстракт от листа на *G. biloba* (подобряващ кръвооросването на мозъка) и корени на женшен, лецитин, лутеин, ликопен.

MILGAMMA® (АТС код: A11DB00) (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки, съдържащи Benfothiamine 50 mg и Суанособаламин 250 mcg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

MILGAMMA® 100 (АТС код: A11DB00) (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки, съдържащи по 100 mg Benfothiamine и Pyridoxine (оп. по 30, 60 и 100 бр.).

MILGAMMA® NA injekt (АТС код: A11DB00) (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор в ампули по 1 ml, съдържащи тиамин 100 mg и пиридоксин 50 mg в ампули (оп. по 5, 10 и 20 бр.).

NEUROBEX® (АТС код: A11DB00) („Актавис“ ЕАД) – обвити таблетки (оп. по 30 и 60 бр.), съдържащи по 7,5 mg витамин В₁, 5 mg витамин В₆ и 50 mcg витамин В₁₂.

PEFLAVIT C (вж. гл. C05CA)

REVALID® (АТС код: A11JC00) (Ewopharma AG) – капсули (оп. по 30 и 90 бр.). В 1 капсула се съдържат: метионин 100 mg, цистеин 50 mg; калциев пантотенат 50 mg; тиамин 1,5 mg; пиридоксин 10 mg; ПАБК 20 mg; желязо 2 mg; цинк 2 mg; мед 0,5 mg; екстракт от просо 50 mg; екстракт от пшенични зародиши 50 mg и медицинска мая 50 mg.

SUPRAVIT – ACE – Zn – Se® (Кенди ООД) – ефервесцентни таблетки. ХД, съдържаща аскорбинова киселина 180 mg, провитамин А 2 mg, токоферол 10 mg, фолиева киселина 400 mcg, цинк 15 mcg, селен 30 mcg и екстракт от папая (с антиоксидантно действие) 100 mg (оп. 20 бр.).

SUPRAVIT FOR KIDS® (Кенди ООД) – ефервесцентни таблетки (оп. по 20 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка: ретинол 1000 UI; холекалциферол 100 UI; токоферол 10 mg; тиамин 1.40 mg; рибофлавин 2.84 mg; пиридоксин В₆ 1.5 mg; цианокобаламин 0,5 mcg; фолиева киселина 50 mcg; витамин В₅ 9 mg; витамин PP 15 mg; витамин Н (биотин) 0.04 mg и аскорбинова киселина 60 mg.

SUPRAVIT MULTIVITAMINS® (АТС код: A11BA00) (Kendy) – ефервесцентни таблетки и сашета (оп. 20 бр.). ХД, съдържаща в 1 саше или таблетка: аскорбинова киселина 90 mg; токоферол 9.6 mg; тиамин 1.7 mg; рибофлавин 2.04 mg; пиридоксин 2.16 mg; цианокобаламин 6 mcg; бета-каротин 1.5 mg; калциев пантотенат 9.6 mg; биотин 0.18 mg; никотинамид 21.6 mg; фолиева киселина 0.192 mg; калций 80 mg; фосфор 80 mg натриев цитрат 60 mg.

VITAMIN B COMPLEX® (АТС код: A11EA00) (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 2 ml (оп. по 10 и 100 бр.); филм-таблетки (оп. 20 бр.). В 2 ml се съдържат: тиамин 10 mg, рибофлавин 2 mg, пиридоксин 10 mg и никотинамид (vitamin PP) 100 mg. В 1 таблетка (респ. 1 ml инжекционен разтвор) се съдържат: тиамин 5 mg, рибофлавин 1 mg, пиридоксин 5 mg и никотинамид 50 mg.

VITAEXPERT B COMPLEX® („Актавис“ ЕАД) – капсули (оп. 30 бр.). Представява ХД, съдържаща почти всички витамини от група В във ФДН за възрастни.

4. Поливитамини, минерали и/или олигоелементи

ALIVE® (Natures's Way) – таблетки 1000 mg (оп. 30 бр.). ХД. Съдържа съобразени с ФДН мастно и водно разтворими витамини, рутин, желязо, йод, цинк, селен, манган, хром, калий, фитоекстракти от редица растения (глог, ленено и слънчогледово семе, невен, сибирски женшен, магданоз, пшеничен зародиш, броколи, аспержи, карфиол, цвекло, моркови, чесън, цитрусови плодове, ананас, сливи, грозде, ягода, боровинки, люцерна, зелен ечемик и пшеница, маточина, жиловлек, хлорела, глухарче и др.), коензим Q₁₀, ресвератрол.

BIOZIN® (Биошилд ООД) – таблетки (оп. по 10 и 30 бр.). ХД. Съдържа лактоферин (с известна антмикробна и пробиотична активност), коластра (богата на мултивитаминови), арабиногалактин (пребиотик, източник на фибри), инозитол (необходим за синтез на фосфолипиди на клетъчните биомембрани), екстракт от Ехинацея (фитоимуностимулант) и цинк.

BIOZIN KIDS® (Биошилд ООД) – сироп 100 ml с *ягодов вкус* в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ХД. В 1 доза (= 5 ml) има: коластра (богата на поливитамини) 200 mg, D₃ 400 IU, цинк 2.5 mg и инозитол 20 mg.

BIOZIN MAMA® (Биошилд ООД) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка 100 mg Lactoferrin – желязо пренасящ гликопротеин.

CALCIPOS-D FORTE® (Meda AB) – таблетки за дъвчене, съдържащи по 500 mg калций и 800 IU (= 20 mcg) холекалциферол (оп. по 20, 30, 40, 50, 60 и 100 бр.).

CALMACIN® (Walmark) – таблетки (оп. по 30 и 100 бр.). Всяка таблетка съдържа: 333,30 mg Ca²⁺, 133,30 mg Mg²⁺ и 8,30 mg Zn²⁺. ХД.

CALMACIN FORTE® (Walmark) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща калций 400 mg, цинк 8.5 mg, магнезий 155 mg и витамин D 2 mcg.

CYNOSBATI FRUCTUS („Билек“ ЕТ) – по 80, 120 и 150 g (оп. по 1 бр.).

FAVIO® – таблетки (60 бр.). ХД, съобразена с ФДН от 20 витамини, минерали, микроелементи (вкл. селен), алфа-липовеа киселина и лутеин.

FITOVAL (вж. гл. D11AX)

ICAPS R® (вж. гл. S01XA – 5)

LUTAX® AMD Plus (вж. гл. S01XA – 5)

MENS'S POWER MULTIVITAMINS® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД с *поливитамини, минерали и олигоелементи*, специално разработени за *поддържане ФДН на мъжа от енергия*. Освен това препаратът съдържа още инозитол, метионин, коензим Q₁₀, ликопен и таурин, както и редица фитоекстракти (от сибирски женшен, корен от астрагалус, корен от кодонопсис, листа от дамяна, корен от Фо-Ти, семки от грозде, Сереноа репенс, чесън, пшеница, гинко билоба, мента; цитрусови биофлавоноиди; хранителни ензими и др.).

OCUVIT LUTEIN FORTE® (вж. гл. S01XA – 5)

OGESTAN® (Екофарм Груп АД) – капсули (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща фолиева киселина 400 mcg, холекалциферол 5 mcg, токоферол 10 mg, йод 150 mcg и богато на докозахексаенова киселина рибено масло 289 mcg.

PIKOVIT® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – сироп във флакони 150 ml и филм-таблетки (оп. по 30 бр.); пастили (оп. 20 бр.). В 1 *таблетка* PikoVit се съдържат ретинол 600 UI, холекалциферол 80 UI, аскорбинова киселина 10 mg, тиамин 0.25 mg, рибофлавин 0.3 mg, пиридоксин 0.3 mg, цианокобаламин 0.2 mcg, никотинамид 3 mg, пантотетнат калций 1.2 mg, фолиева киселина 40 mcg, калций 12.5 mg и фосфор 10 mg. В 1 чаена лъжичка *сироп* има ретинол 900 UI, холекалциферол 100 UI, аскорбинова киселина 50 mg, рибофлавин 1 mg, пиридоксин 0,6 mg, цианокобаламин 1 mcg, никотинамид 5 mg и декспантенол 2 mg.

PRENATAL® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – таблетки (оп. по 30 и 100 бр.). ХД с *поливитамини, минерали и олигоелементи за бременни и кърмачки*. В 1 таблетка се съдържат: ретинол – 300 mcg, бета-каротин – 1.080 mcg, витамин D₃ – 10 mcg (= 400 IU), витамин С – 150 mg, витамин Е – 20 mg, витамин В₁ – 3 mg, витамин В₂ – 3.75 mg, витамин В₁₂ – 10 mcg; витамин В₃ – 22 mg, пантотенова киселина – 10 mg, биотин – 30 mcg; *фолиева киселина* – 400 mcg; калций – 200 mg, магнезий – 100 mg, цинк 20 mg, желязо – 15 mg, мед – 1 mcg, хром – 25 mcg, манган – 4 mg и йод – 150 mcg.

SANOSTOL® (Altana Pharma Deutschland GmbH) – *мултивитаминен сироп* 230 ml във флакони (оп. 1 бр.); таблетки за смучане. В 10 ml *сироп* се съдържат: ретинол – 600 mcg, холекалциферол – 5 mcg, токоферол – 5 mg, аскорбинова киселина – 60 mg, тиамин – 600 mcg, рибофлавин – 800 mcg, пиридоксин 700 mcg, никотинамид – 9 mg и пантотенова

киселина 4 mg. В 1 *таблетка* има: ретинол – 533 mcg, холекалциферол – 3,3 mcg, токоферол – 6.7 mg, аскорбинова киселина – 80 mg, тиамин – 670 mcg, рибофлавин – 730 mcg, пиридоксин 460 mcg, цианкобаламин – 1,2 mcg, никотинамид – 8 mg, пантотенова киселина 3.3 mg, фолиева киселина – 200 mcg, биотин – 13 mcg и калций – 200 mg.

СПЕКТРУМ ИМУНОАКТИВ® (Walmark) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД. В 1 таблетка има: бета-глюкан 50 mg, биофлавоноиден комплекс 25 mg, витамини (А 0.8 mg, В₁ 1.1 mg, В₂ 1.4 mg, В₃ 16 mg, В₅ 6 mg, В₆ 4 mg, В₉ 0.2 mg, В₁₂ 2.5 mcg, С 80 mg, D₃ 5 mcg, Е 12 mg и К 75 mcg), биотин 50 mcg, йод 150 mg, селен 55 mcg, цинк 10 mg, магнезий 100 mg, манган 2 mg, мед 1 mg, калций 120 mg и железен фумарат 14 mg.

SUPRADYN® (Rottendorf Pharma GmbH, Bayer AG) – ефервесцентни таблетки (оп. 15 бр.). Всяка ефервесцентна таблетка съдържа ретинол 3333 UI, тиамин 20 mg, рибофлавин 5 mg, пиридоксин 2,6 mg, цианкобаламин 5 mcg, аскорбинова киселина 150 mg, ергокалциферол 500 UI, токоферол 10 mg, биотин (витамин Н) 0.25 mg, калциев D-пантотенат 11.6 mg, калциев пантотенат 51.3 mg, *фолиева киселина 1 mg*, никотинамид 50 mg, магнезий 5 mg, желязо 1.25 mg, фосфор 47 mg, манган 0.5 mg, мед 0.1 mg, цинк 0.5 mg и молибден 0.1 mg.

SUPRAVIT ACTIVE® (Kendy) – ефервесцентни таблетки (оп. 20 бр.). ХД.

SUPRAVIT CaMgZn + vitamin D₃ + vitamin C® (Kendy) – ефервесцентни таблетки с лимонов вкус (оп. 20 бр.). ХД, съдържаща 250 mg калций, 100 mg магнезий, 10 mg цинк, 300 UI витамин D₃ и 100 mg витамин С.

TRIOVIT® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули (оп. 30 бр.), съдържащи 10 mg бета-каротин, 40 mg токоферол, 100 mg аскорбинова киселина и 0.05 mg селен.

VITASLIM VITAMINS® (Biofar Lab.) – капсули 680 mg (оп. 30 бр.). ХД. Съдържа *рационално подбрани 12 водно и мастно разтворими витамини, 10 минерали и олигоелементи (калций, магнезий, манган, желязо, цинк, селен, мед, хром, флуор, йод) и коензим Q₁₀* (антиоксидант, забавящ стареенето), съобразени с ФДН. Препаратът е произведен по технология *“Iscaps”* за влагане на течни субстанции без термична обработка в твърди желатинови капсули.

VITA-VIM® за жени (Софарма АД – Jamieson Lab.) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД за жени, съдържаща 20 водно- и мастно-разтворими витамини, микроелементи, минерали и фитоекстракти (от броколи и червена боровинка).

VITA-VIM® за деца от 4 до 12 г. (Софарма АД – Jamieson Lab.) – желирани дъвчащи се таблетки (оп. 60 бр.). ХД, съдържаща: ретинол – 480 mg, аскорбинова киселина 100 mg, токоферол – mg, пиридоксин – 1 mg, пантотенова киселина – 10 mg, никотинамид – 10 mg, холекалциферол – 10 mcg и желязо – 5 mcg.

VITA-VIM® за деца над 12 г. (Софарма АД – Jamieson Lab.) – желирани капсули (оп. 60 бр.). ХД, съдържаща 9 витамини, извлечени от домати, моркови, спанак и червена боровинка: ретинол – 530 mcg, токоферол – 6.7 mg, аскорбинова киселина – 60 mg, фолиева киселина – 300 mcg, никотинамид – 6 mg, пиридоксин – 2 mg, цианкобаламин – 6 mcg, пантотенова киселина – 9 mg и холекалциферол – 10 mcg.

ДОПЕЛХЕРЦ АКТИВ ВИТАМИНИ А–Я С ЛУТЕИН (Queisser Pharma GmbH & Co.) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД с рационално подбрани витамини, минерали и олигоелементи.

МАРСИАНЦИ® (Walmark) – сироп 150 ml за деца над 1 г. (оп. 1 бр.). ХД. Представява комплекс от *витамини и минерали*, важни за физиологичния растеж, здравословното развитие и жизненост на детето. Препаратът е за деца навършили 1 г. и е с *вкус на портокал*.

МАРСИАНЦИ ИМУНОАКТИВ® (Walmark) – таблетки за смучене с ягодов вкус (оп. 80 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка: витамини (А 800 mcg, В₁ 1.1 mg, В₂ 1.4 mg, В₃ 16 mg, В₅ 6 mg, В₆ 1.4 mg, В₉ 200 mcg, В₁₂ 2.5 mcg, С 80 mg, D₃ 5 mcg, Е mg), бета-глюкан 30 mg, йод 150 mcg, лизин 20 mg, шипка (плод) 10 mg и цинк 5 mg.

МАРСИАНЦИ С ПРЕБИОТИЦИ® (Walmark) – *таблетки за смучене* за деца с *вкус на горски плодове* (оп. по 30 и 100 бр.). ХД, съдържа в 1 таблетка: олигозахариди – 500 mg витамин А – 0.2 mg, витамин В₁ – 0.3 mg, витамин В₂ – 0.4 mg, витамин В₃ (никотинамид) – 4 mg, витамин В₅ (калциев пантотенат) – 1.5 mg, витамин В₆ – 1 mg, витамин В₁₂ – 1 mcg, витамин С – 50 mg, Витамин D – 5 mcg, Витамин Е – 4 mg, фолиева киселина – 90 mcg, биотин – 6 mcg, йод – 70 mcg, калций – 10 mg, цинк – 2,5 mg, желязо – 3,5 mg, флуор 250 mcg хром – 7,5 mcg и селен – 10 mcg.

A12 МИНЕРАЛНИ ДОБАВКИ

A12A Калций

A12AA Калций-съдържащи препарати

CALCIUM GLUCONICUM (АТС код: A12AA03) (Софарма АД) – инжекционен разтвор 10 ml в ампули (оп. по 5 и 50 бр.). В 10 ml разтвор се съдържат 950 mg Calcium gluconate и 34 mg Calcium laevulinate. Продуктът съдържа 89.4 mg Ca²⁺/ml. **ДФН от калций** варират между 200 и 250 mg.

CALCIUM-MAGNESIUM-ZINC® (Walmart) – таблетки, съдържащи по 333,3 mg Ca²⁺, 133 mg Mg²⁺ и 8,3 mg Zn²⁺ (оп 100 бр.). ХД.

CALCIUM PHOSPHO C® (АТС код: A12AA20) (Софарма АД) – филмирани таблетки (оп. по 10 и 30 бр.). В 1 таблетка се съдържат общо 270 mg калций и 20 mg витамин С.

CALCIUM-SANDOZ FORTE® (АТС код: A12AA04) (Novartis Pharma) – ефервесцентни таблетки, съдържащи 500 mg йонизиращ се калций под форма на глюконат и карбонат (оп. по 10 и 20 бр.).

IDEOS® (АТС код: A12AA00) (Laboratories Innotech International) – дъвчащи таблетки, съдържащи калций 500 mg, еквивалентен на 1250 mg калциев карбонат и холекалциферол 400 IU (оп. по 30 и 60 бр.). ХД.

MEGA CAL™ (Софарма АД – Jamieson Lab.) – таблетки, съдържащи 650 mg лесно усвояем калций (оп. 120 бр.). ХД.

A12AX Комбинирани препарати с витамин D и други лекарства

CALCIUM & COLECALCIFEROL (АТС код: A12AX00)

● **Kalcipos-D forte®** (Reciphaem Stockholm AB) – таблетки за дъвчене, съдържащи калциев карбонат, еквивалентен на 500 mg калций и 800 IU холекалциферол (оп. по 20, 30, 40, 50, 60, 90, 100 и 180 бр.). ● **Tevacarbovit® 1000 mg/880 IU** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки за дъвчене и смучене, съдържащи 1000 mg калций и 880 IU витамин D₃, еквивалентни на 22 mcg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Tevacarbovit® 500 mg/440 IU** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки за дъвчене и смучене, съдържащи 500 mg калций и 440 IU витамин D₃, еквивалентни на 11 mcg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.).

A12B Калий

A12BA Калий-съдържащи препарати

KALINOR® (АТС код: A12BA30) (Abbot GmbH & Co.KG) – ефервесцентни таблетки, съдържащи калиев цитрат 2,17 g и калиев хидрогенкарбонат 2,057 g (оп. 15 бр.).

POTASSIUM ASPARTATE & MAGNESIUM ASPARTATE (АТС код: A12BA51)

● **Pamaton®** („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки, съдържащи по 166 mg калиев аспартат и 175 mg магнезиев аспартат (оп. 50 бр.). ● **Panangin®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки, съдържащи по 158 mg калиев аспартат и 140 mg магнезиев аспартат (оп. 50 бр.).

POTASSIUM CHLORIDE (АТС кодове: A12BA01 и B05XA01)

● **Kalium chloratum Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 1.5 g/10 ml в ампули (оп. по 5 и 50 бр.). ● **Kalium Chlorid 14.9%** (B. Braun Melsungen AG) – инжекционен разтвор 14.9% 10 ml в ампули (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: А.**

A12C Други минерални добавки

A12CB Цинк-съдържащи препарати

ZINCOROTAT RENANTOS® (Renantos Pharmavertriebsgesellschaft GmbH) – таблетки, съдържащи 25 mg цинк под форма на оротат (оп. 100 бр.). БАД.

A12CC Магнезий-съдържащи препарати

BIOLECTRA

● **Biolectra Magnesium®** (Ведра Интернешънъл АД) – твърди капсули и гранули по 300 mg (оп. по 10, 20 и 40 бр.). ● **Biolectra Magnesium 300 direct®** (Либра ЕАД) – гранули 300 mg в сашета (оп. по 20, 40 и 100 бр.). ● **Biolectra Magnesium forte®** (Либра ЕАД) – ефервесцентни таблетки 243 mg (оп. 20 бр.). ● **Magnesium 365 fortissimum®** (Либра ЕАД) – ефервесцентни таблетки 365 mg (оп. по 20 и 40 бр.). ХД.

DIABEKAN® (Fortex) – капсули (оп. 30 бр.). ХД.

MAGNESIUM ASPARTATE – INN (АТС код: A12CC05)

● **Magnerich®** („Активис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

MAGNE В₆ (АТС код: A12CC30) (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи магнезий 48 mg и пиридоксин 5 mg (оп. 50 бр.).

MAGNESIUM CITRATE (АТС код: A12CC04)

● **Magnesium Diasporal® 300** (Protina Pharmazeutische Gesellschaft GmbH) – гранули 5 g за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 20 бр.). Всяко саше съдържа 300 mg магнезий. ● **Magnesium Diasporal® 400** (Protina Pharmazeutische Gesellschaft GmbH) – прах 6.3 g за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 20, 50 и 100 бр.). Всяко саше съдържа по 400 mg магнезий.

MAGNESIUM OROTATE (АТС код: A12CC09)

● **Magnerot®** (Wörwag Pharma GmbH & Co. KG) – таблетки 500 mg, еквивалентен на 32,8 mg Mg²⁺ (оп. по 50, 100 и 200 бр.). **Рускова категория за бременност: В.**

MAGNESIUM SULFATE (АТС код: A12CC02)

● **Cormagnesin® 200** (АТС код: A12CC02) (Wörwag Pharma GmbH & Co. KG) – инжекционен разтвор 200 mg/10 ml в ампули (оп. по 10 бр.). В 10 ml препаратът съдържа 1 g магнезиев сулфат (респ. 8,3 mmol магнезий = 16,6 mval = 201,9 mg). ● **Cormagnesin® 400** (АТС код: A12CC02) (Wörwag Pharma GmbH & Co. KG) – инжекционен разтвор 400 mg/10 ml в ампули (оп. по 10 бр.). В 10 ml има 2 mg магнезиев сулфат (респ. 16,6 mmol магнезий = 33,2 mval = 403,8 mg).

A12CE Селенови препарати

SELEN – таблетки (Walmark) 100 mcg (оп. 30 бр.) и капсули 50 mcg (ABO Pharma) (оп. 30 бр.).

SODIUM SELENITE – INN (АТС код: A12CE02)

● **Cefasel®** (Cefak KG) – таблетки 0,1 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.); капки за р.о. приложение с концентрация 0,1 mg/ml във флакони по 50 и 100 ml; разтвор за инжектиране 0,1 mg/1 ml в ампули (оп. по 10, 50 и 100 бр.).

A14 АНАБОЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ

A14A Анаболни стероиди

A14AA Андростанови производни

METANDIENONE* – INN (АТС код: A14AA03): таблетки 10 mg (оп. 100 бр.).

A14AB Естренови производни

NANDROLONE DECANOATE – INN (АТС код: A14AB01)

● **Retabolil®** (Gedeon Richter PLC) – инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в ампули (оп. по 1 бр.).

A16 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ ХРАНОСМИЛАТЕЛНАТА СИСТЕМА И МЕТАБОЛИЗМА

A16AA Аминокиселини и деривати

ADEMETHIONINE – INN (АТС код: A16AA02)

● **Transmetil® 500** (Abbott GmbH & Co.KG) – стомашно-устойчиви таблетки 500 mg (оп. 10 бр.); лиофилизат 500 mg във флакони по 5 ml (оп. 5 бр.).

ARGININE ASPARTATE – INN (АТС код: A16AA00)

● **Sargenor®** (Екофарм Груп АД) – перорален разтвор в ампули 1 g/5 ml (оп. по 20 и 40 бр.) и ефервесцентни таблетки 1 g (оп. по 10, 20 и 40 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

CYSTEAMINE – INN (АТС код: A16AA04)

● **Procysbi®** (Raptor Pharmaceuticals Europe B.V.) – стомашно-устойчиви капсули по 25 mg (оп. 60 бр.) и 75 mg (оп. 250 бр.).

LEVOCARNITINE – INN (АТС код: A16AA01)

● **L-Carnitine*** (Micromed) – капсули 500 mg (оп. 60 бр.).

A16AB Ензимни препарати

AGALSIDASE BETA – INN (АТС код: A16AB04)

●**Fabrazyme**[®] (Genzyme Ltd) – прахообразна субстанция 35 mg в ампули (оп. 1 бр.). ●**Fabrazyme**[®] (Genzyme Europe B.V.) – прахообразна субстанция 35 mg в ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр.). *Разрешени от ЕМА. Рискова категория за бременност: В.*

ASFOTASE ALFA – INN (АТС код: още не е определен)

●**Strensiq**[®] (Alexion Europe SAS) – инжекционен разтвор във флакони, съдържащи асфотейз алфа съответно 12 mg/0.3 ml, 18 mg/0.45 ml, 28 mg/0.7 ml и 40 mg/1 ml (оп. по 1 и 12 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

IMIGLUCERASE – INN (АТС код: A16AB02)

●**Cerezyme**[®] (Genzyme Ltd) – прахообразна субстанция 200 UI в ампули (оп. по 1 и 25 бр.). ●**Cerezyme**[®] 200 UI (Genzyme Ltd) – прахообразна субстанция 200 UI в ампули (оп. 1 бр.). ●**Cerezyme**[®] 400 UI (Genzyme Ltd) – прахообразна субстанция 400 UI в ампули (оп. 1 бр.).

LARONIDASE – INN (АТС код: A16AB05)

●**Aldurazyme**[®] (Genzyme Europe B.V.) – концентрат за инфузионен разтвор 500 U/5 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 10 и 25 бр.).

MIGALASTAT HYDROCHLORIDE – INN (АТС код: не е определен)

●**Galafold**[®] (Amicus Therapeutics UK Ltd) – капсули 123 mg (оп. 14 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

A16AX Различни лекарства и препарати, повлияващи храносмилателната система и метаболизма

1. Лекарства

ELIGLUSTAT – INN (АТС код: A16AX10)

●**Cerdelga**[®] (Genzyme Europe B.V.) – капсули 84 mg (оп. по 56 и 196 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

GLYCEROL PHENTYLBUTYRATE – INN (АТС код: A16AX09)

●**Ravicti**[®] (Horizon Therapeutics Ltd) – течност 1.1 g/ml в стъклени бутилки с обем 25 ml (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

MIGLUSTAT – INN (АТС код: A16AX06)

●**Miglustat G.L.**[®] (G.L. Pharma GmbH) – капсули 100 mg (оп. 84 бр.). ●**Yargesa**[®] (JensonR + Ltd) – капсули 100 mg (оп. 84 бр.).

SEBELIPASE ALFA – INN (АТС код: A16AX00)

●**Kanuma**[®] (Synageva BioPharma Ltd) – концентрат 20 mg mg/10 ml (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SODIUM PHENYLBUTYRATE – INN (АТС код: A16AX03)

●**Ammonaps**[®] (Orphan Europe/Pharmaceutical International Inc.) – гранули 266 g в бутилка (оп. 1 бр.). В 1 g гранули се съдържа 940 mg субстанция. Към флаконите с гранули има 3 дозировъчни лъжички, които измерват съответно 0.95 g, 2.9 g и 8.6 g. Преди всяко отмерване флаконът, съдържащ гранулите, трябва да се разклати; таблетки 500 mg (оп. 250 бр.). ●**Pheburane**[®] (Lucane Pharma) – гранули 174 g в бутилка (оп. 1 бр.). В 1 g гранули се съдържа 483 mg субстанция.

THIOCTIC ACID – INN (АТС код: A16AX01)

●**Alfalipoic**[®] (Адифарм ЕАД) – филмирани таблетки 600 mg (оп. 30 бр.). ●**Neurolipon-MIP**[®] 600 (Cherphasaar GmbH) – капсули 600 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Thioctacid 600 T**[®] (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – инжекционен разтвор 600 mg/24 ml във флакони (оп. 5 бр.). ●**Thioctacid 600 HR**[®] (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – филм-таблетки 600 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Thiogamma 600 Injekt**[®] (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор 600 mg/20 ml в ампули (оп. по 5, 10 и 20 бр.). ●**Thiogamma**[®] 600 oral (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – филм-таблетки 600 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Thiogamma**[®] Turbo-Set (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор 600 mg/50 ml във флакони, плюс светозащитни пликчета (оп. по 10 бр.).

2. Пробиотици, пребиотици, синбиотици

BIO-BALANCE® (Нобел Фарма ЕООД) – бързо разтворим прах в сашета (оп. 10 бр.). *Синбиотик*: всяко саше съдържа 1 млрд. живи пробиотични бактерии и фруктоолигозахариди (пребиотици).

BIO-BALANCE BABY® (Нобел Фарма ЕООД) – бързо разтворим прах в сашета (оп. 10 бр.). *Синбиотик*. Всяко саше съдържа Duolac L. acidophilus, Duolac B. longum, Duolac S. Thermophilus, витамини (C – 10 mg, B₁ – 0.5 mg, B₂ – 0.5 mg, B₃ – 2 mg, B₆ – 0.5 mg) и др. ХД.

BIO-GAIA® (Био Гая) – перорални капки 5 ml във флакни (оп. 1 бр.); таблетки.

LATACARE BABY® („Активис“ ЕАД) – разтвор 7.5 ml във флакон (оп. 1 бр.). В 5 к (= ДД) има два специално разработени биоподсилени щама живи млечнокисели бактерии (L. reuteri 125 000 млн. и L. rhamnosus 125 000 млн.), actilight (пребиотични фибри, стимулиращи растежа на пробиотичните бактерии) и холекалциферол 400 IU (респ. 10 mcg, отговарящ на 100% от ПДП).

LATACARE DAILY® („Активис“ ЕАД) – капсули 380 mg (оп. 30 бр.). Синбиотик.

LATACARE KIDS® („Активис“ ЕАД) – таблетки за дъвчене 600 mg (оп. 20 бр.).

LATACARE PLUS® („Активис“ ЕАД) – капсули 230 mg (оп. 15 бр.). В 1 капсула (= ДД) има 4 специално разработени биоподсилени щама живи млечнокисели бактерии (L. acidophilus 0.4 млрд., B. lactis 0.4 млрд., L. paracasei 0.13 млрд. и L. rhamnosus 0.07 млрд.), пребиотични фибри (стимулиращи растежа на пробиотичните бактерии) и рибофлавин 0.3 mg (= 15% от ПДП). *Синбиотик*.

LATACARE STOP® („Активис“ ЕАД) – сашета 1000 mg (оп. 6 бр.). В 1 саше се съдържат: жизнеспособни пробиотични микроорганизми (Saccharomyces Boulardii 2.5 млрд.), тиндализирани (топлинно обработени) пробиотични бактерии (L. acidophilus 2.4 млрд., L. casei 1.2 млрд. и Streptococcus thermophilus 0.4 млрд.), пребиотични фибри (фруктоолигозахариди) 316 mg и магнезий 93.75 mg (= 15% от ФДН). *Синбиотик*.

LACTAGYN® („Екофарм Груп“ АД) – вагинални капсули (оп. 10 бр.), съдържащи 4 млрд. клетки Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus rhamnosus, Streptococcus thermophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus.

LACTOBALANS® („Мирта Медикус“ ЕООД) – капсули 425 mg (оп. 60 бр.). Синбиотик.. В 1 капсула има: пробиотичен комплекс 75 mg от лиофилизирани живи млечнокисели микроорганизми (Lactobacillus bulgaricus, casei et rhamnosus, Streptococcus thermophilus et Bifidobacterium bifidum), инулин 70 mg и цитрусов пектин 280 mg.

LACTOFLOR BIOPLUS® (Kendy) – таблетки (оп. 20 бр.). ХД, която в 100 g съдържа над 14 млн. живи и над 250 млрд. латентни клетки на Lactobacillus bulgaricus, активиращи се при попадане в киселата среда на стомаха.

LACTO 4 VIP® („Екофарм Груп“ АД) – капсули (оп. 15 бр.). ХД – пробиотик. Съдържа живи лактобацили (L. acidophilus, L. bulgaricus, L. rhamnosus) и Streptococcus thermophilus. Пробиотик.

LINEX FORTE® (Sandoz d.d.) – капсули (оп. 14 бр.). ХД – синбиотик. Съдържа живи лиофилизирани млечно-кисели бактерии. Спмага за регулиране и поддържане на физиологичния баланс на чревната микрофлора.

LINEX GASTRO® (Sandoz d.d.) – капсули (оп. 16 бр.). ХД, съдържаща живи лиофилизирани млечно-кисели бактерии.

MEDILACTA® (Medica) – капсули, съдържащи 5 млрд. лактобацили и бифидобактерии (оп. 10 бр.).

NORMOFLOR® (DeoDan) (*не е в наличност*) – капсули 250 mg във флакон (оп. 16 бр.). Представлява ХД – пробиотик. Съдържа бактериални тела от специално изолирания от *българското кисело мляко* през 1951 г. от проф. д-р Ив. Богданов щам Lactobacillus bulgaricus “I. Bogdanov patent strain tumoronecroticance B51” ATCC #21815 (съкратено LB51®).

PROBIEN® (Fortex) – прах, съдържащ 40 mg живи бактерии Lactobacillus acidophilus; 10 mg живи бактерии Bifidobacterium longum и 400 mg инулин в сашета (оп. 10 бр.) и капсули (оп. 20 бр.). Probien е *синбиотик* – комбинация между пробиотици (Lactobacillus acidophilus и Bifidobacterium longum) и пребиотик (инулин).

PROBIEN B-complex® (Fortex) – капсули със забавено освобождаване (оп. 10 бр.). *Синбиотик*, съдържащ в 1 капсула 4 млрд. живи бактерии Lactobacillus acidophilus, 1 млрд. живи бактерии Bifidobacterium longum, 300 mg инулин и витамини във ФДН от група B (B₁, B₂, B₃, B₆ и B₁₂).

PROBIOTIC 10® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – стомашно устайчиви капсули (оп. 60 бр.). ХД, представляваща всъщност *синбиотик* (комбинация от про- и пребиотик). Всяка капсула съдържа по 10 млрд. клетки от 3 различни щама бифидобактерии и 4 щама лактобацили.

PROBIOTIC COMPLEX® (Vitagold) – капсули 600 mg (оп. 20 бр.). ХД. В 1 капсула има: пробиотичен комплекс $7,75 \times 10^8$ броя живи млечнокисели бактерии (*Lactobacillus bulgaricus*, *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus rhamnosus*, *Bifidobacterium breve*, *Streptococcus thermophilus*, *Lactobacillus casei* subsp. *Casei* и *Bifidobacterium longum*) плюс пребиотика инулин – 413 mg.

В: КРЪВ И КРЪВОТВОРНИ ОРГАНИ (BLOOD AND BLOOD FORMING ORGANS)

B01 АНТИТРОМБОТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

B01A Антикоагуланти

I. Антикоагуланти за парентерално приложение

1. Група на хепарина

- а) Нефракционирани хепарини: Heparin и хепарин-съдържащи мази
 б) Нискомолекулярни (фракционирани) хепарини: Bemiparin, Dalteparin, Enoxaparin, Nadroparin, Pamaparin, Reviparin, синтетични нискомолекулярни хепарини (Fondaparinux*)

2. Препарати на антитромбина: Antithrombin III

3. Директни тромбинови инхибитори (хирудини и др.): Argatroban*, Bivalirudin* (синтетичен аналог на хирудина), Lepirudin* (r-Hirudin)

II. Антикоагуланти за орално приложение

1. Антагонисти на витамин К

- а) Кумаринови производни: Acenocoumarol, Warfarin*
 б) Индандиони: Phenindione*

2. Директни инхибитори на коагулационен фактор Ха: Apixaban, Rivaroxaban

3. Директни тромбинови инхибитори: Dabigatran (с антагонист Idarucizumab)

B01AA Антагонисти на витамин К

ACENOCOUMAROL – INN (ATC код: B01AA07)

●**Sintrom®** (Novartis Pharma Services Inc.) – таблетки 4 mg с две перпендикулярни една на друга делителни бразди (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

Таблица В1. Препоръчителни стойности на INR

INR	Клинична диагноза
2,0	Профилактика на дълбока венозна тромбоза при високорискови хирургични интервенции Лечение на дълбока венозна тромбоза Белодробен или системен емболизъм Профилактика на тромбоемболизъм при миокарден инфаркт Митрална стеноза с тромбоемболични симптоми Преходни исхемични мозъчни нарушения Предсърдно трептене с тромбоемболични симптоми
3,0–4,0	Рецидивираща дълбока венозна тромбоза с белодробна емболия, вкл. миокарден инфаркт Механични сърдечни клапи

WARFARIN SODIUM* – INN (ATC код: B01AA03): таблетки по 3 и 5 mg. **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L2.**

B01AB Група на хепарина

ANTITHROMBIN III – INN (ATC код: B01AB02)

●**Antithrombin III Immuno®** (Baxter AG) – лиофилизиран прах, съдържащ антитромбин III по 500 и 1000 UI в стъклени флакони плюс разтворител (вода за инжектиране) съответно по 10 и 20 ml (оп. по 1 бр.). Всяка опаковка съдържа набор за разтваряне и инжектиране. ●**Antithrombin III Baxter®** (Бакстер България ЕООД) – лиофилизиран прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържащ антитромбин III по 500 и 1000 UI в стъклени флакони плюс разтворител (вода за инжектиране) съответно по 10 и 20 ml (оп. по 1 бр.).

BEMIPARIN – INN (ATC код: B01AB12)

●**Zibor® 2500** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – инжекционен разтвор в предварително напълнени спринцовки 0,2 ml, съдържащи 2500 IU антифактор Ха (оп. по 2, 6, 10,30 и 100 бр.).

DALTEPARIN SODIUM – INN (ATC код: B01AB04)

●**Fragmin®** (Pfizer Enterprises SARL) – инжекционен разтвор в предварително напълнени стъклени спринцовки 2500 aXa IU/0.2 ml, 5000 aXa IU/0.2 ml, 7500 aXa IU/0.3 ml, 10000 aXa IU/0.4 ml, 12500 aXa IU/0.5 ml, 15000 aXa IU/0.6 ml, 18000 aXa IU/0.72 ml и 25000 aXa IU/1 ml (оп. по 1 бр. с игла); инжекционен разтвор 10000 aXa IU/2 ml в стъклени ампули (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

ENOXAPARIN SODIUM – INN (ATC код: B01AB05)

● **Clexane®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – инжекционен разтвор в предварително напълнени спринцовки по 20 mg/0,2 ml, 40 mg/0,4 ml, 60 mg/0,6 ml и 80 mg/0,8 ml (оп. по 2 и 10 бр.); 100 mg/1 ml (оп. 2 бр.) и 300 mg/3 ml (оп. 1 бр.).
Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.

HEPARIN SODIUM – INN (ATC код: B01AB01)

● **Heparin-Natrium®** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за инжектиране 25 000 IU/5 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Heparinum WZF®** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – инжекционен разтвор 25 000 IU/5 ml в ампули (оп. 10 бр.). ● **Viatromb®** (Cyanthus GmbH) – дермален спрей в стъклени флакони от 11,5, 20, 25 и 40 g с пулверизатор (оп. по 1 бр.). В 1 g спрей се съдържат 2400 IU хепарин. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L1.**

NADROPARIN CALCIUM – INN (ATC код: B01AB06)

● **Fraxiparine®** (Glaxo Group Ltd) – инжекционен разтвор с концентрация 9500 IU Anti-Xa IU/ml в предварително напълнени спринцовки по 0,2 ml, 0,3 ml, 0,4 ml, 0,6 ml, 0,8 ml и 1 ml (оп. по 10 бр.). ● **Fraxiparine forte®** (Glaxo Group Ltd) – инжекционен разтвор с концентрация 19 000 IU Anti-Xa IU/ml в предварително напълнени спринцовки по 0,6 ml, 0,8 ml и 1 ml (оп. по 10 бр.). ● **Fraxiparine Multi®** (Глаксо СмитКлайн ЕООД) – инжекционен разтвор с концентрация 9500 IU Anti-Xa IU/ml в многодозови стъклени флакони по 5 ml, еквивалентни на 47 500 Anti-Xa IU (оп. 10 бр.).

PARNAPARIN SODIUM – INN (ATC код: B01AB07)

● **Fluxum®** (Alfa Wassermann S.p.A.) – предварително напълнени спринцовки по 3200 aXa UI/0,3 ml, 4250 aXa UI/0,4 ml и 6400 aXa UI/0,6 ml (оп. по 6 бр.).

REVIPARIN SODIUM – INN (ATC код: B01AB08)

● **Clivarin®** (Abbott GmbH&Co.KG) – инжекционен разтвор с концентрация 5726 Anti-Xa IU/ml в предварително напълнени спринцовки по 0,25 ml (1432 UI), 0,6 ml (3436 UI) и 0,9 ml (5153 UI) (оп. по 5 и 10 бр.). ● **Clivarin Pen®** (Abbott GmbH&Co.KG) – инжекционен разтвор 3 ml (5726 Anti-Xa IU/ml) в многодозова писалка за 10 инжектирания по 0,25 ml (= 1432 UI) (оп. 1 бр.).

SULODEXIDE – INN (ATC код: B01AB11)

● **Vessel Due F®** (Alfa Wassermann S.p.A.) – инжекционен разтвор 600 LSU/2 ml в ампули (оп. 10 бр.) и меки капсули 250 LSU (оп. 25 бр.).

B01AC Тромбоцитни антиагреганти (с изключение на хепарин)

- (1) Тромбоцитни COX-1 инхибитори, потискащи синтеза на TxA₂: Acetysal Cardio®, Aspirin Protect®, Indobufen*
- (2) Блокери на ADP-рецептори (тиенопиридини): Cangrelor, Clopidogrel, Prasugrel, Ticagrelor, Ticlopidine
- (3) Инхибитори на GP IIb/IIIa фибриногеновите рецептори (дезинтегрини): Abciximab, Eptifibatide, Tirofiban
- (4) Блокери на тромбиновите PAR-1 рецептори: Vorapaxar
- (5) Простагландининови аналози: Alprostadil (PGE₁), Iloprost (PGI₂), Selexipag
- (6) Фосфодиестеразни инхибитори: Cilostazol, Dipyridamole

ABCXIMAB – INN (ATC код: B01AC13)

● **ReoPro®** (Janssen Biologicals B.V.) – разтвор за инфузия или инжектиране 10 mg/5 ml в ампули (оп. 1 бр.).

ACETYLSALICYLIC ACID – INN (ATC код: B01AC06)

● **Acard®** (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 150 mg (оп. 30 и 60 бр.). ● **Acessal Protect®** (Химакс Фарма ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. 40 бр.). ● **Acetylin Protect®** (Софарма АД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ● **Acetysal Cardio®** (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 10, 30, 50, 56, 60 и 100 бр.). ● **Anopyrin®** (Zentiva a.s.) – таблетки 100 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Apiri®** ("Чайкафарма" АД) – ентросолвентни таблетки 100 mg (оп. по 20, 30 и 150 бр.). ● **ASA Krka®** (KRKA, d.d., Novo mesto) – стомашно-устойчиви таблетки по 75, 100 и 160 mg (оп. 30 и 60 бр.). ● **Aspetax Protect Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Aspetin Protect Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Aspirin Protect® 100** (Байер България ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10, 20, 40, 50 и 90 бр.). ● **Axanum®** (AstraZeneca AB) – капсули, съдържащи 81 mg ацетилсалицилова киселина и 20 mg езомепразол (протонен инхибитор) (оп. по 30 и 90 бр.). ● **Cardioprin® 75 mg** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Cardioprin® 100 mg** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **CoroASS® 100 mg** (G.L. Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Thrombo ASS®** (Lannacher Helmittel GmbH) – филмирани ентросолвентни таблетки 100 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ● **Tusari®** (Pfizer Europe MA EEIG) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 28, 30 и 50 бр.). ● **Unirex®** (ЕТ „Бора – 1001 – Р. Джамбазов“) – диспергиращи се таблетки 75 mg (оп. 100 бр.); предварително се разтварят в чаша вода. ● **Unispir®** (Phos Pharma Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Zerotromb®** (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – стомашно-устойчиви

таблетки 100 mg (оп. по 10, 28, 28, 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност:** C (в ниски ДД) и D – във високи антиревматични дози през третия триместър. **Рискова категория за кърмене:** L3.

CANGRELOR – INN (ATC код: B01AC25)

●**Kengrexal®** (The Medicines Co UK Ltd) – прах 50 mg за приготвяне на инжекционен и инфузионен разтвор в стъклени флакони с вместимост 10 ml (оп. 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

CILOSTAZOL – INN (ATC код: B01AC23)

●**Cilostazol Sandoz®** (Sandoz d.d.) – таблетки 100 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Selezol®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Lostrazin®** (Actavis Group PTC ehf) – таблетки 100 mg (оп. по 30, 56 и 60 бр.).

CLOPIDOGREL – INN (ATC код: B01AC04)

●**Agreta®** (Pharmak Spolka z.o.o.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 28 и 30 бр.). ●**Clopez®** (Alkaloid INT d.o.o.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Clopidogrel Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel AL®** (Aliud Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel Invent Farma®** (Invent Farma S.L.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Clopidogrel GSK®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Clopidogrel Jenson®** (Jenson Pharmaceutical Services Ltd) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 28, 84 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Medico Uno®** (Medico Uno Pharma Kft.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Pentaforma®** (West Pharma) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Pfizer®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Ratiopharm®** (Teva Pharma B.V.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel Romastru®** (Ромастру Трейдинг ЕООД) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Clopidogrel Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 84 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Vale Pharmaceuticals®** (Vale Pharmaceuticals Ltd) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel Aliud Pharma GmbH®** (Aliud Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Woerwag Pharma GmbH®** (Woerwag Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Clopidogrel IWA Consulting Aps®** (IWA Consulting Aps) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 84, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Genericon Pharma GmbH®** (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Dr. Reddys Lab. UK Ltd®** (Dr. Reddys Lab. UK Ltd) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Kwidza Pharma GmbH®** (Kwidza Pharma GmbH) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 84, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Egis Pharmaceuticals PLC®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 28, 84 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Sofarma AD®** (Софарма АД) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 84, 90 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Pharmathen S.A.®** (Pharmathen S.A.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Clopidogrel Stada Arzneimittel AG®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 84 и 100 бр.). ●**Clopidogrel Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.®** (Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Clopidogrel Чайкафарма АД®** (Чайкафарма АД) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Clopidogrel Medochemie Ltd®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Clopidogrel Sanofi Pharma Bristol-Mayers Squibb®** (Sanofi Pharma Bristol-Mayers Squibb) – филм-таблетки 75 mg (оп. 28 бр.). ●**Clopidogrel Gedeon Richter PLC®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 14, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Clopidogrel JSC Grindeks®** (JSC Grindeks) – филм-таблетки 75 mg (оп. 28 бр.). ●**Clopidogrel Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 28 и 84 бр.). ●**Clopidogrel Zentiva a.s.®** (Zentiva a.s.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 90 бр.). ●**Clopidogrel Alvogen IPCo S.àr.l.®** (Alvogen IPCo S.àr.l.) – филм-таблетки 75 mg (оп. по 10, 14, 20, 30, 50, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност:** B. **Рискова категория за кърмене:** L4.

CLOPIDOGREL & ACETYSALICYLIC ACID (ATC код: B01AC30)

●**Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva® 75 mg/75 mg** (Teva Pharma B.P.) – филмирани таблетки, съдържащи по 75 mg клопидогрел и 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ●**Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Teva® 75 mg/100 mg** (Teva Pharma B.P.) – филмирани таблетки, съдържащи по 75 mg клопидогрел и 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 90 и 100 бр.). *Продуктите са разрешени от ЕМА.* ●**Clopidogrel/ASA Billev® 75 mg/75 mg** (Billev Pharma ApS) – филмирани таблетки, съдържащи по 75 mg клопидогрел и 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ●**Clopidogrel/ASA Billev® 75 mg/100 mg** (Billev Pharma ApS) – филмирани таблетки, съдържащи по 75 mg клопидогрел и 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ●**DuoPlavin® 75 mg/100 mg** (Sanofi Pharma Bristol-Mayers Squibb SNS) – филмирани таблетки, съдържащи по 75 mg клопидогрел и 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 14, 28 и 30 бр.).

DIPYRIDAMOLE – INN (ATC код: B01AC07)

●**Antistenocardin®** (Софарма АД) – филм-таблетки 25 mg (оп. по 30 и 60 бр.) и 75 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Biocardin®** (Инбиотех България) – обвити таблетки по 25 mg (оп. по 30, 60, 90 и 180 бр.), 50 mg (оп. 30, 60 и 90 бр.) и 75 mg (оп. 30 и 90 бр.). ●**Dipyridamole Actavis®** (Actavis Group PTC ehf) – капсули с удължено освобождаване 200 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност:** B. **Рискова категория за кърмене:** L3.

EPTIFIBATIDE – INN (ATC код: B01AC16)

●**Eptifibatide Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – инфузионен разтвор 75 mg/100 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ●**Eptifibatide Strides®** (Mylan S.A.S.) – инжекционен разтвор 20 mg/10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.); инфузионен разтвор 75 mg/100 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ●**Integrilin®** (Glaxo Group Ltd) – инжекционен разтвор 20 mg/10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.); инфузионен разтвор 75 mg/100 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.).

ILOPROST TROMETAMOL – INN (ATC код: B01AC11)

- **Ilomedin®** (Bayer Pharma AG) – концентрат за i.v. инфузия в ампули по 20 mcg/1 ml и 50 mcg/2,5 ml (оп. по 5 бр.).

PRASUGREL – INN (ATC код: B01AC22)

- **Efient** (Lilly) – таблетки 10 mg (оп. 28 бр.).

SELEXIPAG – INN (ATC код: B01AC27)

- **Uptрави®** (Actelion Registration Ltd) – филмирани таблетки по 200, 400, 600, 800, 1000, 1200, 1400 и 1600 mcg (оп. по 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TICAGRELOR – INN (ATC код: B01AC24)

- **Brilique®** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки 90 mg (оп. по 10, 60, 100 и 180 бр.).

TICLOPIDINE – INN (ATC код: B01AC05)

- **Aclostin** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки 250 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L4.**

TIROFIBAN – INN (ATC код: B01AC17)

- **Aggrastat®** (Cornevia Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 0,25 mg/ml в стъклен флакон по 50 ml (оп. 1 бр.). ● **Tirofiban Tchaikapharma®** (Чайкафарма АД) – концентрат за i.v. инфузия 0,25 mg/ml в стъклен флакон с обем 50 ml (оп. 1 бр.).

TRIFLUSAL – INN (ATC код: B01AC18)

- **Trioflen®** (Унифарм АД) – таблетки 300 mg (оп. по 30 и 60 бр.).

VORAPAXAR – INN (ATC код: B01AC26)

- **Zontivity®** (MSD) – филмирани таблетки 2 mg (оп. по 7, 18, 30, 50 и 100 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

B01AD Ензими за системна фибринолиза (фибринолитици)**ALTEPLASE – INN (tPA; ATC код: B01AD02)**

- **Actilyse®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – лиофилизирана субстанция по 20 и 50 mg във флакони плюс вода за инжекции съответно 20 и 50 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

RETEPLASE – INN (ATC код: B01AD07)

- **Rapilysin®** (Hoffmann-La Roche Ltd) – прахообразна лиофилизирана субстанция по 10 U във флакони плюс спринцовки с разтворител, устройства за приготвяне на разтвора и игли № 19 G1 (оп. по 2 бр.).

STREPTOKINASE – INN (ATC код: B01AD01)

- **Streptase®** (CSL Behring GmbH) – прах 1,5 MIU във флакони с обем 6 ml (оп. 1 бр.). Продуктът съдържа стрептокиназа – протеин с м.м. около 50000 Da, изолиран от филтрат на култура на бета-хемолитични стрептококи от група *Lancefield C*. **Рискова категория за бременност: С.**

TENECTEPLASE – INN (ATC код: B01AD11)

- **Metalyse®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – прах 6000 UI (= 30 mg) за приготвяне на инжекционен разтвор плюс 6 ml разтворител в предварително напълнена спринцовка; прах 8000 UI (= 40 mg) за приготвяне на инжекционен разтвор плюс 8 ml разтворител в предварително напълнена спринцовка; прах 10 000 UI (= 50 mg) за приготвяне на инжекционен разтвор плюс 10 ml разтворител в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1 бр.).

B01AE Директни тромбинови инхибитори**DABIGATRAN ETEXILATE – INN (ATC код: B01AE07)**

- **Pradaxa®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – капсули по 75 и 110 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

B01AF Директни инхибитори на коагулацинен фактор Ха**APIXABAN – INN (ATC код: B01AF02)**

- **Eliquis®** (Bristol-Mayers-Squibb/Pfizer EEIG) – филм-таблетки по 2,5 и 5 mg (оп. по 60 бр.).

EDOXABAN TOSYLATE – INN (ATC код: B01AF00)

- **Lixiana®** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки по 15 mg (оп. 10 бр.), 30 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.) и 60 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.).

RIVAROXABAN – INN (ATC код: B01AF01)

●Xarelto® (Bayer HealthCare AG) – по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 5, 10, 30 и 100 бр.).

B01AX Други антитромботични препарати

DEFIBROTIDE – INN (ATC код: B01AX01)

●Defitelio® (Gentium SpA) – концентрат 8% за инфузионен разтвор 2,5 ml във флакони (оп. 10 бр.).

B02 АНТИХЕМОРАГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

B02A Антифибринолитици

B02AA Аминокиселини

AMINOMETHYLBENZOIC ACID – INN (ATC код: B02AA03)

●Pambezacid® (Софарма АД) – инжекционен разтвор 50 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.).

TRANEXAMIC ACID – INN (ATC код: B02AA02)

●Medocapron® ("СиПи Медикал" ЕООД) – инжекционен разтвор 10 mg/ml в ампули по 5 и 10 ml (оп. по 10 бр.).

B02AB Протеиназни инхибитори

HUMAN α_1 -PROTEINASE INHIBITOR (α_1 -antitrypsin) – INN (ATC код: B02AB02)

●Respreza® (GSI Behring GmbH) – прах 1000 mg във флакон плюс разтворител за приготвяне на инфузионен разтвор (оп. по 1 бр.).

B02B Витамин К и други хемостатици

B02BA Витамин К

PHYTOMENADIONE – INN (ATC код: B02BA01)

●KA-VIT® ("Севекс Фарма" ООД) – перорална емулсия 2% във флакони по 5 и 10 ml (оп. по 1 бр.). В 1 ml се съдържат 20 μ g (= 20 mg фитоменадион). ●Konakion MM® ("Рош България" ЕООД) – разтвор за венозно (вкл. инфузионно) приложение 10 mg/1ml в ампули от тъмно стъкло (оп. 5 бр.). ●Konakion MM Paediatric* – разтвор за инжекционно или орално приложение 2 mg/0,2 ml в ампули (оп. 5 бр.). ●Vitamin K₁® (Адифарм ЕАД) – таблетки 0,1 mg (оп. 20 бр.). ХД. **USAN:** Phytomenadione. **Vitamin K₁** (фитоменадион) е мастно разтворим и има растителен произход. Витамин К₂ (7-менадион) се синтезира в малки количества от чревната микрофлора. **Рискова категория за бременност:** С.

B02BB Фибриноген

FIBRINOGEN – INN (ATC код: B02BB01)

●Haemocomplettan P® (CSL Behring GmbH) – прах по 1 и 2 g за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). В 1 g прах се съдържат: човешки фибриноген от 900 до 1300 mg и общ белтък от 1300 до 1900 mg.

B02BC Локални хемостатици

EMOFIX® (ACE CAC) – хемостатичен унгвент 30 g в туба (оп. 1 бр. с апликатор). ЕмоFix е БАД, съдържаща смес от наситени мастни киселини, протеинов екстракт от мая (богата на растителен колаген), фосфатидилхолин, токоферилацетат, пчелен восък, соево масло, стеарилов алкохол; калциев, калиев и магнезиев хлорид; глицерил моностеарат, метил и пропилен пара-хидроксibenзоат и др.

FIBRINOGEN SEALANT (ATC кодове: B02BC06 и V03AK00)

●Artiss® (Бакстер България ЕООД) – разтвори за тъканно фибриногеново лепило по 2 ml (1 ml + 1 ml), 4 ml (2 ml + 2 ml) и 10 ml (5 ml + 5 ml) с двукамерни спринцовки и спрей устройство. ●Tisseel Iyo® (Baxter d.o.o.) – прахове и разтворители за приготвяне на тъканно лепило. В 1 ml продуктът съдържа залепващ протеинов разтвор 91 mg (приготвен със синтетичен аprotининов разтвор) и лиофилизиран тромбин 500 IU (приготвен с калциев хлорид). ●Tisseel solutions® (Baxter d.o.o.) – разтвори за тъканно лепило. Продуктът съдържа залепващ протеинов разтвор (91 mg/ml) и тромбинов разтвор (500 IU/ml), всеки от тях в спринцовки с обем по 1, 2 и 5 ml.

GELASPON® (ATC код: B02BC01) (Arogerpha) – желатинова хемостатична гъба на ивици 10 x 4 x 2 cm (оп. 1 бр.).

HUMAN FIBRINOGEN & HUMAN THROMBIN (ATC код: B02BC30)

●**Raplixa®** (ProFibrix BV) – прах за тъкнено лепило от 500, 1000 и 2000 mg във флакони (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* В 1 g прах се съдържат: човешки фибриноген – 79 mg и човешки тромбин – 726 IU.

TACHOSIL® (ATC код: B02BC30) (Takeda Austria GmbH) – колагенова хемостатична гъба, покрита от една страна с човешки фибриноген и тромбин. *Разрешена от ЕМА.*

TISSUCOL KIT* TWO-COMPONENT (ATC код: B02BC30) (Baxter AG) – набор от флакони (Tissucol Kit® 0,5, 1, 2 и 5), съдържащи лиофилизиран прах; набор от флакони с разтворители съответно по 0,5, 1, 2 и 5 ml и приложение (спринцовки, апликационни игли, апликационен катетър, спрей-наконечник и др.).

TERLIPRESSIN – INN (вж. гл. H01BA)

B02BD Кръвосъсирващи фактори

ALBUTREPENONACOG AIFA – INN (ATC код: B02BD04)

●**Idelvion®** (CSL Behring GmbH) – лиофилизиран прах по 250, 500, 1000 и 2000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон и разтворител в стъклен флакон (оп. по 1 бр. плюс 1 филтърно трансферно устройство, 1 спринцовка, 1 набор за венепункция, 2 напоени с етанол тампона и 1 лепенка). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

BLOOD COAGULATION FACTOR VIII (ATC код: B02BD02)

●**Fanhdii®** (Istituto Grifols S.A.) – лиофилизиран прах по 250, 500 и 1000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс разтворител (в предварително напълнени стъклени спринцовки) 10 ml вода за инжекции (оп. по 1 бр. плюс адаптер за флакона, игла тип „бътерфлай“ и 2 тампона с алкохол). ●**Haemoctin® 500 IU** (Biotest Pharma GmbH) – лиофилизирана субстанция по 250 IU, 500 IU и 1000 IU в стъклени флакони плюс разтворител 10 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр. с 1 спринцовка за еднократна употреба с вместимост 10 ml, 1 трансферна система с вграден филтър и 1 канюла тип „бътерфлай“). ●**Iblilas®** (Bayer Pharma AG) – лиофилизиран прах по 250, 500 и 1000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс разтворител 2,5 във флакони (оп. по 1 бр.); лиофилизиран прах по 2000 и 3000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс разтворител 5 във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Koate DVI®** (Химимпорт Фарма АД) – двойно вирусно инактивирана лиофилизирана субстанция за i.v. приложение 500 IU в еднородови флакони плюс разтворител 10 ml (оп. по 1 бр.). ●**Kovaltry®** (Bayer Pharma AG) – лиофилизиран прах по 250, 500 и 1000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс разтворител 2,5 в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.); лиофилизиран прах по 2000 и 3000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс разтворител 5 в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.). ●**Octanate® 500** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 500 IU за i.v. приложение във флакони плюс разтворител – вода да инжекции 10 ml в ампули (оп. по 1 бр.). ●**Octanate® 1000** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 1000 IU i.v. приложение във флакони плюс разтворител – вода да инжекции 15 ml в ампули (оп. по 1 бр.).

BLOOD COAGULATION FACTOR VIII INHIBITOR BYPASSING ACTIVITY (ATC код: B02BD03)

●**FEIBA NF® 500** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция 500 IU за i.v. приложение във флакони плюс 20 ml разтворител – вода за инжекции във флакони (оп. по 1 бр.). ●**FEIBA NF® 1000** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция 1000 IU за i.v. приложение във флакони плюс 20 ml разтворител – вода за инжекции във флакони (оп. по 1 бр.).

BLOOD COAGULATION FACTOR VIII & von WILLEBRAND FACTOR (ATC код: B02BD06)

●**Emoclot® D.I. 500 IU** (Kedron S.p.A – Loc. Ai Conti) – лиофилизирана субстанция 500 IU (= 7,2 mg) във флакони плюс 10 ml разтворител (оп. по 1 бр.). ●**Immunate® 250 IU** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция за i.v. приложение във флакони по 250 IU плюс разтворител – вода да инжекции, в ампули по 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Immunate® 500 IU** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция за i.v. приложение във флакони по 500 IU плюс разтворител 10 ml (оп. по 1 бр.). ●**Immunate® 600 IU** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция за i.v. приложение в стъклен флакон по 600 IU плюс разтворител 5 ml – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр., с 1 трансферна игла и 1 аерираща игла, 1 филтърна игла, 1 игла за еднократна употреба, 1 спринцовка за еднократна употреба и 1 набор за инфузия). ●**Immunate® 1000 IU** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция за i.v. приложение във флакони по 1000 IU плюс разтворител 20 ml (оп. по 1 бр.). ●**Immunate® 1200 IU** (Baxter AG) – лиофилизирана субстанция за i.v. приложение в стъклен флакон по 1200 IU плюс разтворител 5 ml – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр., с 1 трансферна игла и 1 аерираща игла, 1 филтърна игла, 1 игла за еднократна употреба, 1 спринцовка от 10 ml за еднократна употреба и 1 набор за инфузия). ●**Wilate® 450 IU** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 450 IU в стъклен флакон плюс 5 ml разтворител – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр. плюс 1 спринцовка за еднократна употреба, 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 1 инфузионна система). ●**Wilate® 500 IU** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 500 IU в стъклен флакон плюс 5 ml разтворител – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр. плюс 1 спринцовка за еднократна употреба, 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 1 инфузионна система). ●**Wilate® 900 IU** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 900 IU в стъклен флакон плюс 5 ml разтворител – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр. плюс 1 спринцовка за еднократна употреба, 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 1 инфузионна система). ●**Wilate® 1000 IU** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах 1000 IU в стъклен флакон плюс 5 ml

разтворител – вода за инжекции в стъклен флакон (оп. по 1 бр. плюс 1 спринцовка за еднократна употреба, 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 1 инфузионна система).

Дозата на фактор IX в IU: т.м. (kg) x желаното повишение на фактор VIII (в % от нормата) x 0,5.

BLOOD COAGULATION FACTOR IX (ATC код: B02BD04)

● **Aimafix® 500** (Kedrion S.p.A) – лиофилизирана субстанция 500 IU за i.v. приложение във флакони плюс 10 ml разтворител във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Immunine® 200** (Бакстер България ЕООД) – лиофилизирана субстанция 200 IU за i.v. приложение във флакони плюс 5 ml разтворител (оп. по 1 бр.). ● **Immunine® 600** (Бакстер България ЕООД) – лиофилизирана субстанция 600 IU за i.v. приложение във флакони плюс 5 ml разтворител (оп. по 1 бр.). ● **Immunine® 1200** (Бакстер България ЕООД) – лиофилизирана субстанция 1200 IU за i.v. приложение във флакони плюс 10 ml разтворител (оп. по 1 бр.). ● **Octanine F® 500** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах, съдържащ 500 IU човешки коагулационен фактор IX, в стъклен флакон с вместимост 30 ml плюс 5 ml разтворител в стъклен флакон (оп. по 1 бр. заедно с 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 2 антисептични тампона). *Помощни вещества:* хепарин 100 IU, натриев хлорид и цитрат, аргинин и лизин). ● **Octanine F® 1000** (Octapharma Ltd) – лиофилизиран прах, съдържащ 1000 IU човешки коагулационен фактор IX, в стъклен флакон с вместимост 30 ml плюс 10 ml разтворител в стъклен флакон (оп. по 1 бр. заедно с 1 двувърха игла, 1 филтърна игла и 2 антисептични тампона).

Дозата на фактор IX в IU се определя по формулата: т.м. (kg) x желано повишение на фактор IX (%) x 1,2.

BLOOD COAGULATION FACTOR X (ATC код: B02BD13)

● **Coagadex®** (Bio Products Laboratory Ltd) – лиофилизиран прах 250 IU за инжекционен разтвор във флакони плюс 2.5 ml разтворител във флакони (оп. по 1 бр.); лиофилизиран прах 500 IU за инжекционен разтвор във флакони плюс 5 ml разтворител във флакони (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

BLOOD COAGULATION FACTOR XIII (ATC код: B02BD07)

● **Cluvot 250®** (CSL Behring GmbH) – лиофилизиран прах 250 IU и 4 ml вода за инжекции за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр. плюс 1 филтърно устройство за прехвърляне 20/20). ● **Cluvot 1250®** (CSL Behring GmbH) – лиофилизиран прах 1250 IU и 20 ml вода за инжекции за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр. плюс 1 филтърно устройство за прехвърляне 20/20).

EFMOROCTACOG ALFA – INN (ATC код: B02BD00)

● **Elocta®** (Biogen Idec Ltd) – лиофилизиран прах по 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 и 3000 IU във флакони плюс разтворител в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.).

EFTRENONACOG AIFA – INN (ATC код: B02BD04)

● **Alprolix®** (Biogen Idec Ltd) – лиофилизиран прах по 250, 500, 1000, 2000 и 3000 IU за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон и разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. по 1 бр. плюс адаптер за флакона, инжекционен набор, напоен с етанол тампон, 2 пластира и 1 марля). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EPTACOG ALFA (activated) – INN (ATC код: B02BD08)

● **NovoSeven®** (Novo Nordisk A/S) – флакони, съдържащи лиофилизирана субстанция по 1.2, 2.4 и 4.8 mg за приготвяне на инжекционен разтвор плюс разтворител (вода за инжекции) съответно по 2.2 ml, 4.3 ml и 8.5 ml (оп. по 1 бр.). В 1.2 mg се съдържат 60 KIU (1 KIU = 1000 IU). **Рискова категория за кърмене: L2.**

HUMAN PROTHROMBIN COMPLEX (ATC код: B02BD01)

● **Beriplex P/N 500®** (CSL Behring GmbH) – прах 500 IU и разтворител (вода за инжекции) 20 ml за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). В 1 флакон се съдържат следните протромбинови човешки коагулационни фактори (плазмен протромбинов комплекс): II – 480 до 960 IU, VII – 200 до 500 IU, IX – 400 до 620 IU и X – 440 до 1200 IU. ● **Beriplex P/N 1000®** (CSL Behring GmbH) – прах 1000 IU и разтворител (вода за инжекции) 40 ml за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). В 1 флакон се съдържат следните протромбинови човешки коагулационни фактори (плазмен протромбинов комплекс): II – 800 до 1920 IU, VII – 400 до 1000 IU, IX – 800 до 1200 IU и X – 880 до 2400 IU. ● **Octaplex®** (Octapharma Ltd) – прах 500 IU и разтворител 20 ml за инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. по 1 бр.). В 1 флакон се съдържат следните протромбинови човешки коагулационни фактори (плазмен протромбинов комплекс): II – 280 до 760 IU, VII – 180 до 480 IU, IX – 500 IU и X – 360 до 600 IU. ● **Prothromplex Total NF® 600 IU** (Baxter AG) – прах 600 IU и разтворител (вода за инжекции) 20 ml за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). В 1 флакон се съдържат следните човешки коагулационни фактори (плазмен протромбинов комплекс): II – 480 до 900 IU, VII – 500 IU, IX – 600 IU и X – 600 IU. ● **Uman complex D.I.® 500 IU** (Kedrion S.p.A) – лиофилизиран прах 500 IU за приготвяне на разтвор за i.v. инфузия във флакони плюс разтворител (стерилна вода за инжекции) 20 ml и апирогенен набор за разтваряне и приложение (оп. по 1 бр.). В 1 флакон се съдържат следните протромбинови човешки коагулационни фактори: II (Prothrombin) – 500 IU, IX (Christmas factor) – 500 IU и X (Stuart-Prower factor) – 400 IU.

MOROCTOCOG ALFA – INN (ATC код: B02BD02)

● **ReFacto AF®** (B02BD02) (Wyeth-Lederle Pharma GmbH) – прах във флакони по 250, 500 и 1000 IU плюс разтворител за приготвяне на инжекционен разтвор (оп. по 1 бр.).

NONACOG GAMMA – INN (ATC код: B02BD04)

●**Rixubis®** (Baxalta Innovations GmbH) – прах по 250, 500, 1000, 2000 и 3000 IU в стъклени флакони плюс разтворител 5 ml в стъклени флакони (оп. по 56, 84 и 112 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* Съдържа рекомбинантен коагулационен фактор IX с м.м. 68 000 Da.

OCTOCOG ALFA – INN (ATC код: B02BD02)

●**Recombinate®** (Baxter AG) – прах във флакони по 250 IU/5 ml, 250 IU/10 ml, 500 IU/5 ml, 500 IU/10 ml, 1000 IU/5 ml и 1000 IU/10 ml с разтворител за приготвяне на инжекционен разтвор (оп. по 1 бр.). Съхранява се при температура 2–8 °C. Не трябва да замръзва.

SIMOCTOCOG ALFA – INN (ATC код: B02BD02)

●**Nuwiq®** (Octapharma AB) – лиофилизиран прах от 250, 500, 1000 и 2000 IU в стъклени флакони плюс разтворител (вода за инжекции) 2.5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* Препаратът съдържа рекомбинантен човешки коагулационен фактор VIII.

SUSOCTOCOG ALFA – INN (ATC код: B02BD14)

●**Obizur®** (Baxalta Innovations GmbH) – лиофилизиран прах 500 IU във флакони плюс разтворител за инжекционен разтвор (оп. по 1, 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TUROCTOCOG ALFA – INN (ATC код: B02BD00)

●**NovoEight®** (Novo Nordisk A/S) – лиофилизиран прах от 250, 500, 1000, 1500, 2000 и 3000 IU в стъклени флакони плюс разтворител (физиологичен разтвор) 4 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* Съдържа рекомбинантен човешки коагулационен фактор VIII.

B02BX Други системни хемостатици

ETAMSYLATE – INN (ATC код: B02BX01)

●**Cyclonamine®** (Farmaceutyczna Spółdzielnia Pracy Galena) – капсули 500 mg (оп. по 30 и 60 бр.).
●**Dicynone®** (OM Pharma S.A.) – инжекционен разтвор 250 mg/2 ml в ампули (оп. по 4, 20 и 100 бр.) и таблетки 250 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.).

B03 АНТИАНЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВА

B03A Препарати на желязото

B03AA Препарати на двувалентното желязо за орално приложение

Парентерална курсова доза Fe^{3+} (mg) = Hb дефицит (g/dl) x т. м. (kg) x 0,65 (dl/kg) x 3,4 (mg/g)

FERROUS SULFATE – INN (ATC код: B03AA07)

●**Ferro-Gradumet®** (Teofarma s.r.l.-via Fiil Cervi) – таблетки 325 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). В 1 таблетка има 105 mg Fe^{2+} . ●**Tardyferon®** (Pierre Fabre Medicament) – таблетки 80 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). *Рискова категория за бременност: А.*

TOT'HEMA® (ATC код: B03AE00) (Lab. Innotech Int) – перорален разтвор в ампули по 10 ml (оп. 20 бр.), съдържащи под форма на глюконат 50 mg Fe^{2+} , 1.33 mg манган и 0.70 mg мед.

B03AB Препарати на тривалентното желязо за орално приложение

FERRIC HYDROXIDE POLYMALTOSE COMPLEX (ATC код: B03AB05)

●**Maltofer®** (Vifor France SA) – сироп 1% 150 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml от разтвора (= 20 κ) има 10 mg Fe^{3+} под форма на железен (III)-хидроксид полималтозен комплекс.

FERRIC MALTOL – INN (ATC код: B03AB10)

●**Feracru®** (Iron Therapeutics Ltd) – капсули, съдържащи 30 mg Fe^{3+} (оп. 56 бр.).

FERRIC PROTEINSUCCINATE (ATC код: B03AB09)

●**Legofer®** („Алкалоид“ ЕООД) – перорален разтвор 150 ml, съдържащ ферипротейнсуцинат 800 mg/15 ml, еквивалентни на 40 mg тривалентно желязо (Fe^{3+}) в стъклен флакон с градуиран в милилитри пластмасов дозатор (оп. 1 бр.).

B03AC Препарати на тривалентното желязо за парентерално приложение

COSMOFER® (АТС код: B03AC06) (Pharmacosmos A/S) – инжекционен/инфузионен разтвор по 100 mg Fe³⁺/2 ml и 250 mg/5 ml в ампули (оп. по 2 бр.).

DIAFER® (АТС код: B03AC00) (Pharmacosmos A/S) – инжекционни разтвори съответно 50 mg Fe³⁺/1 ml и 100 mg Fe³⁺/2 ml в ампули (оп. по 5 и 25 бр.). Представява *фериизомалтозид 1000*.

IDAFER® (АТС код: B03AC00) (Фармалог ЕООД) – инжекционен разтвор 100 mg Fe³⁺/5 ml в ампули (оп. 5 бр.). Представява воден разтвор на *железен захарат*.

MONOFER® (АТС код: B03AC06) (Pharmacosmos A/S) – инжекционен/инфузионен разтвор с концентрация 100 mg Fe³⁺/ml в стъклени флакони или ампули по 1, 2, 5 и 10 ml (оп. по 5 и 10 бр.). Съдържа Fe³⁺ под форма на *изомалтозид*.

B03AD Желязо в комбинация с фолиева киселина

FERRIC HYDROXIDE POLYMALTOSE COMPLEX & FOLIC ACID (АТС код: B03AD04)

● **Maltofer fol®** (Vifor France SA) – таблетки за дъвчене (оп. 30 бр.), съдържащи по 100 mg тривалентно желязо (Fe³⁺) под формата на феррихидроксиполималтозат и 0,35 mg фолиева киселина.

FERRO-FOLGAMMA NEO® (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 37 mg Fe²⁺ и фолиева киселина 0,8 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

FERROLA® (АТС код: B03AD03) (Woerwag Pharma GmbH & Co. KG) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 114 mg феросулфат и 0,8 mg фолиева киселина (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

FERROUS FUMARATE & FOLIC ACID (АТС код: B03AD02)

● **Ferretab compositum®** (G.L. Pharma GmbH) – капсули с удължено освобождаване, съдържащи по 152,10 mg ферофумарат (= 50 mg Fe²⁺) и 0,50 mg фолиева киселина (оп. 30 бр.).

FOLIFER RENANTOS® (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 37 mg Fe²⁺ и фолиева киселина 0,8 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

B03AE Желязо в други комбинации

FERROUS FUMARATE & ASCORBIC ACID (АТС код: B03AE10)

● **Sorbifer Durules®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи в порьозна матрица 320 mg железен фумарат, съответстващ на 100 mg Fe²⁺ (оп. 50 бр.).

FERROUS SULFATE & FOLIC ACID & CYANOCOBALAMIN (АТС код: B03AE01)

● **Ferro-folgamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – капсули, съдържащи 37 mg Fe²⁺, фолиева киселина 5 mg и цианокобаламин 10 mcg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

B03B Цианокобаламин и фолиева киселина

B03BA Цианокобаламин и аналози

CYANOCOBALAMIN – INN (АТС код: B03BA01)

● **Vitamin B₁₂** (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 100, 250, 500 и 1000 mcg в ампули (оп. по 10 и 100 бр.).
Рискова категория за кърмене: L1.

B03BB Фолиева киселина и деривати

FOLIC ACID – INN (АТС код: B03BB01)

● **Folic acid ESP Pharma®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 5 mg (оп. по 20, 30, 60 и 100 бр.). ● **Folic acid Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 5 mg (оп. по 20 и 100 бр.). ● **Neopholic®** (Neopharm) – таблетки 0,4 mg (оп. 90 бр.).
Рискова категория за бременност: А; С – при предозиране. Рискова категория за кърмене: L1.

B03X Други антианемични лекарства

B03XA Други антианемични препарати

DARBEPOETIN ALFA – INN (АТС код: B03XA02)

●**Aranesp® 10** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 10 mcg/0,4 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 15** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 15 mcg/0,375 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 20** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 20 mcg/0,5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 30** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 30 mcg/0,3 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 40** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 40 mcg/0,4 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 50** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 50 mcg/0,5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 60** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 60 mcg/0,3 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 80** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 80 mcg/0,4 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 100** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 100 mcg/0,5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 150** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 150 mcg/0,3 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 300** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 300 mcg/0,6 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (SureClick) с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Aranesp® 500** (Amgen Europe B.V.) – разтвор за инжектиране 500 mcg/1 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки с игли от неръждаема стомана размер 27 (оп. по 1 и 4 бр.). *Darbepoetin alfa e*.

ЕРОЕТИН АЛФА – INN (АТС код: B03XA01)

●**Eporex®** (Johnson & Johnson d.o.o.) – разтвор за инжектиране по 1000 IU/0,5 ml и 2000 IU/0,5 ml; разтвор за инжектиране по 3000 IU/0,3 ml, 4000 IU/0,4 ml, 5000 IU/0,5 ml, 6000 IU/0,6 ml, 8000 IU/0,8 ml и 10000 IU/1 ml; разтвор за инжектиране 40000 IU/1 ml (оп. по 6 бр.). Продуктът се съхранява на защитено от светлина място, при температура 2–8 °C до непосредственото въвеждане на съответната доза с цел намаляване на съществуващия повишен имуногенен риск. Той не трябва да замръзва или да се разклаща. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

ЕРОЕТИН БЕТА – INN (АТС код: B03XA01)

●**NeoRecormon®** (F.Hoffmann-La Roche Ltd) – разтвор за инжектиране в предварително напълнени спринцовки по 1000 IU/0,3 ml, 2000 IU/0,3 ml, 3000 IU/0,3 ml, 4000 IU/0,3 ml, 5000 IU/0,3 ml, 6000 IU/0,3 ml и 10000 IU/0,6 ml (оп. по 6 бр.); лиофилизиран прах за приготвяне на 60000 IU (= 498 mcg) инжекционен разтвор в патрон плюс разтворител (оп. по 1 двукрамен носач за Reco-Pen).

ЕРОЕТИН ТИТА – INN (АТС код: B03XA01)

●**Biopoint®** (Teva GmbH) – разтвор за инжектиране в предварително напълнени спринцовки по 1000 IU/0,5 ml (= 8.3 mcg), 2000 IU/1 ml (16.7 mcg) и 30 000 IU.

B05 КРЪВНИ БИОПРОДУКТИ И ПЕРФУЗИОННИ РАЗТВОРИ

B05A Кръв и кръвозаместващи продукти

B05AA Плазмозаместители и плазмени протеинови фракции

ALBUMIN – INN (АТС код: B05AA01)

●**Albiomin® 20%** (Biotest Pharma GmbH) – инфузионен разтвор по 50 и 100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). В 1000 ml има 200 g протеини, от които поне 95% е човешки албумин с хиперонкотичен ефект. ●**Albumin® 20% – BB** (Бул-Био – НЦЗПБ ЕООД) – инфузионен разтвор по 50 и 100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Albunorm® 20%** (Octapharma Ltd) – инфузионен разтвор по 50 и 100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Albunorm® 5%** (Octapharma Ltd) – инфузионен разтвор в стъклени бутилки по 100 ml (оп. по 1 и 10 бр.), 250 ml (оп. по 1 и 10 бр.) и 500 ml (оп. по 1 бр.). ●**Alburex® 5** (CSL Behring GmbH) – инфузионен разтвор 5% в стъклени флакони по 100, 250 ml и 500 ml (оп. по 1 бр.). В 1000 ml има 50 g протеини, от които 96% е човешки албумин. ●**Alburex® 20** (CSL Behring GmbH) – инфузионен разтвор 20% в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). В 1000 ml има 200 g протеини, от които 96% е човешки албумин. ●**Human Albumin® 50 g/l** (Baxter AG) – инфузионен разтвор в стъклени флакони по 250 ml (оп. по 1 и 24 бр.) и 500 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Human Albumin® 200 g/l** (Baxter AG) – инфузионен разтвор 20% в стъклени флакони по 50 ml (оп. по 1 и 70 бр.) и 100 ml (оп. по 1 и 56 бр.). ●**Human Albumin Griflos® 20%** (Istituto Griflos S.A.) – инфузионен разтвор в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Plasbumin® 20%** (Химимпорт Фарма АД) – инфузионен разтвор във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Uman Albumin® 20%** (Kedrion S.p.A.) – инфузионен разтвор в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

DEXTRAN® – INN (АТС код: B05AA05): инфузионен разтвор 10% 500 ml (оп. 1 бр.). Представлява 10% разтвор на високомолекулен декстран (м.м. 55 000±15 000), получен по ферментативен път при участие на микроорганизма *Leuconostoc mesenteroides*. **Рискова категория за бременност: С.**

GELATIN AGENTS (ATC код: B05AA06)

●**Gelifusine®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 4% 500 ml (оп. 1 бр.). В 1000 ml съдържа модифицирана (сукцинилирана) течна желатина 40 g, натриев хлорид 7.01 g и натриев хидроксид 1.36 g. Колоидно-осмотичното налягане на разтвора е 453 mm воден стълб, pH 7.4 и осмоларитетът 274 mosm/l. ●**Gelifusine balance®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 4% 500 ml в полиетиленови бутилки Ecoflac plus или не-PVC пластмасови сакове Ecobag (оп. по 1 и 10 бр.). В 1000 ml съдържа модифицирана (сукцинилирана) течна желатина 40 g, натриев хлорид 5.55, натриев ацетат трихидрат 3.27 g, калиев хлорид 0.3 g, калциев хлорид дихидрат 0.15 g и магнезиев хлорид хексахидрат 0.2 g. Разтворът е с pH 7.4 ± 0.3 и осмоларитетът 284 mosm/l.

HETASTARCH – INN (ATC код: B05AA07)

●**Haes-Steril® 6%** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – разтвор за инфузия 6% във флакони по 250 и 500 ml (оп. по 1 бр.). ●**Haes-Steril® 10%** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – разтвор за инфузия 10% във флакони по 100, 250 и 500 ml (оп. по 1 бр.). ●**Hemohes® 6%** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за инфузия 6% в полиетиленови бутилки по 500 ml (оп. 1 и 10 бр.). ●**Volulyte® 6%** (Фрезениус Каби България ЕООД) – разтвор за инфузия 6% в стъклени бутилки по 250 и 500 ml (оп. 1 и 10 бр.) и в полиолефинови сакове от 250 и 500 ml (оп. 1 и 20 бр.). ●**Voluven® 6%** (Фрезениус Каби България ЕООД) – 6% разтвор за i.v. инфузия в пластмасови бутилки по 250 и 500 ml с полиолефинов сак (оп. по 10, 15 и 20 бр.). ●**Voluven® 10%** (Фрезениус Каби България ЕООД) – 10% разтвор за i.v. инфузия в пластмасови бутилки по 250 и 500 ml с полиолефинов сак (оп. по 10, 15 и 20 бр.). В 1000 ml разтвор се съдържат 60 g поли-(2-хидроксиетил) скорбяла и 9 g натриев хлорид. Представлява **хидроксиетилскорбяла**, произведена от амилопектин с м.м. около 200 kDa и коефициент на заместване 0,5. Поради *близката структура на Hetastarch с гликоген* разтворът се понася добре и рискът от развитие на алергични НЛР е нисък.

B05B Разтвори за i.v. приложение, съдържащи електролити, аминокиселини, протеинови хидролизати, въглехидрати и/или мастни емулсии

B05BA Разтвори за парентерално хранене

1. Разтвори, съдържащи аминокиселини

ALANYLGLUTAMINE (вж. гл. B05XB02)

AMINOPLASMAL – INN (ATC код: B05BA01)

●**Aminonutrient Biopharm 10%®** („Биофарм Инженеринг“ АД) – разтвор за i.v. инфузия от 500 и 1000 ml в полипропиленов сак Propyflex® Tubular PP (оп. по 1 бр.). ●**Aminoplasmal E®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор от 5% и 10% по 500 ml (оп. по 10 бр.). ●**Aminoplasmal HEPA®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 10% 500 ml (оп. 10 бр.). ●**Aminoplasmal Paed®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 10% в полипропиленови сакове с обем 100 и 200 ml (оп. по 12 бр.). В 100 ml се съдържат 25 g аминокиселини (левцин, лизин, метионин, фенилаланин, треонин, триптофан, валин, аргинин, хистидин, глицин, аланин, пролин, аспарагин, ацетилцистеин, глутамат, орнитин, серин, тирозин и др.) и 3,8 g азот.

AMINOVEN – INN (ATC код: B05BA01)

●**Aminoven® 5%** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – разтвор 5% за i.v. инфузия в стъклени банки по 500 ml (оп. 1 и 10 бр.) и 1000 ml (оп. по 1 и 6 бр.). В 1000 ml 5% разтвор се съдържат: Isoleucinum 2.50 g, Leucinum 3.70 g, Lysini acetat 4.655 g, Methioninum 2.15 g, Phenylalaninum 2.55 g, Threoninum 2.20 g, Tryptophanum 1 g, Valinum 3.10 g, Argininum 6 g, Histidinum 1.50 g, Alaninum 7 g, Glycinum 5.50 g, Prolinum 5.60 g, Serinum 3.25 g, Tyrosinum 0.20 g, Taurinum 0.50 g. Аминокиселинното съдържание на разтвора е 50 g/l, а енергийната стойност 840 kJ/l (= 200 kcal/l), осмоларитет 495 mosm/l и pH 5.5– 6.5. ●**Aminoven® 10%** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – разтвор 10% за i.v. инфузия в стъклени банки по 500 ml (оп. по 1 и 10 бр.). В 1000 ml 10% разтвор се съдържат: Isoleucinum 5 g, Leucinum 7.40 g, Lysini acetat 9.31 g, Methioninum 4.3 g, Phenylalaninum 5.1 g, Threoninum 4.4 g, Tryptophanum 2 g, Valinum 6.20 g, Argininum 12 g, Histidinum 3 g, Alaninum 14 g, Glycinum 11 g, Prolinum 11.2 g, Serinum 6.50 g, Tyrosinum 0.40 g, Taurinum 1 g. Аминокиселинното съдържание на разтвора е 100 g/l, а енергийната стойност 1680 kJ/l (= 400 kcal/l), осмоларитет 990 mosm/l и pH 5.5– 6.5.

2. Разтвори, съдържащи есенциални полиненаситени мастни киселини

CLINOLEIC® 20% (ATC код: B05BA02) (Baxter AG, Switzerland) – 20% липидна емулсия за i.v. инфузия в *стъклени бутилки с обем 100 ml (оп. по 10 и 24 бр.), 125 ml (оп. по 10 и 24 бр.), 250 ml (оп. по 10 и 12 бр.), 500 ml (оп. по 10 и 12 бр.) и 1000 ml (оп. 6 бр.)* и в *пластмасови сакове с обем 100 ml (оп. по 10 и 24 бр.), 250 ml (оп. по 10 и 12 бр.), 350 ml (оп. по 10 и 12 бр.), 500 ml (оп. по 10 и 12 бр.) и 1000 ml (оп. 6 бр.)*. Clinoleic 20% е *маслена (липидна) емулсия*, съдържаща 80% пречистено маслиново масло и 20% пречистено соево масло. В 100 ml емулсия се съдържат 20 g липиди (от тях фосфолипиди – 47 mg) и 200 kcal. Осмоларитетът на емулсията е 270 mOsm/l, pH 6–7 и плътността 0,986.

LIPOVENOES (ATC код: B05BA02)

●**Lipovenoes® 10% PRL®** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – емулсия за i.v. инфузия в стъклени бутилки по 100, 250 и 500 ml (оп. по 10 бр.). ●**Lipovenoes® 20% PRL®** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – емулсия за i.v. инфузия в стъклени

бутилки по 100, 250 и 500 ml (оп. по 10 бр.). В 1000 ml 10% емулсия има 100 g соево масло, 6 g яйчеви фосфолипиди, 25 g глицерин и калоричност 1000 kcal. В 20% емулсия ingredientите са същите, но в два пъти по-големи количества. Осмоларитетът на емулсиите е 272–273 mOsm/l, а pH от 6,5 до 8,5.

OMEGAVEN® (ATC код: B05BA00) (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – емулсия за i.v. инфузия по 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 10 бр.). Съхранява се при температура под 25 °C. Не трябва да замръзва. Препаратът съдържа *полиненаситени есенциални омега-3-мастни киселини* (главно ейкозапентанова и докозахексанова киселина). Липидните частици, инфузирани с Omegaven, са близки по размер и по начин на елиминиране с физиологичните хиломикроци.

PURIFIED SOYABEAN OIL (ATC код: B05BA02)

● **Intralipid® 10%** (Fresenius Kabi AB) – мастна емулсия 10% за i.v. инфузия във флакони по 100 и 500 ml (оп. по 12 бр.). В 1000 ml 10% *инт랄ипид* има 100 g соево масло, 12 g фосфолипиди от яйчен белтък и 22,5 g глицерол. Енергийната му стойност е 1100 kcal/l. ● **Intralipid® 20%** (Fresenius Kabi AB) – мастна емулсия 20% за i.v. инфузия във флакони по 100 и 500 ml (оп. по 12 бр.). В 1000 ml 20% *инт랄ипид* има 200 g соево масло, 12 g фосфолипиди от яйчен белтък и 22,5 g глицерол. Енергийната му стойност е 2000 kcal/l. ● **Intralipid® 30%** (Fresenius Kabi AB) – мастна емулсия 20% за i.v. инфузия във флакони по 250 ml (оп. 10 бр.), 333 ml (оп. 12 бр.) и 500 ml (оп. 12 бр.). Енергийната му стойност е 3000 kcal/l. т.

PURIFIED STRUCTURED TRIGLYCERIDE (ATC код: B05BA00)

● **Structolipid® 20%** (Fresenius Kabi AB) – мастна емулсия 20% за i.v. инфузия във флакони по 250 и 500 ml в инфузионни сакове (оп. съответно по 10 и 12 бр.). Емулсията е с осмоларитет 350 mOsm/l, pH ≈ 8 и енергийна стойност 8,2 MJ/l (= 1960 kcal/l).

SOYA OIL FRACTION (ATC код: B05BA02)

● **Lipofundin MCT/LCT® 10%** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 10% по 100, 250 и 500 ml в стъклени банки (оп. по 10 бр.). ● **Lipofundin MCT/LCT® 20%** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 20% по 100, 250 и 500 ml в стъклени банки (оп. по 10 бр.).

3. Разтвори, съдържащи аминокиселини, глюкоза и електролити

CLINIMIX N9 G20E® (Baxter AG) – многословен пластмасов сак с две отделения, съдържащи по 1000 ml съответно 5,5% инфузионен разтвор на 15 L-аминокиселини (8 от които незаменими) с електролити и 20% инфузионен разтвор на глюкоза с калций (оп. 1 бр.). След смесване на *двете отделения* чрез притискане, за да се разкъса преградната стена (за по-добро смесване сакът се обръща 2–3 пъти), се получава крайният инфузионен разтвор, в 1000 ml от който има: 4,5 g азот, 28 g аминокиселини, 100 g глюкоза, 35 mmol натрий, 30 mmol калий, 2,5 mmol магнезий, 2,3 mmol калций, 50 mmol ацетат, 40 mmol хлориди и 15 mmol неорганичен фосфат. Общата калорийна стойност на 1000 ml разтвор е 510 kkal, от които 400 kkal идват от глюкозата. Осмоларитетът на разтвора е 989 mOsm/l, а pH е 6.

CLINIMIX N14 G30E® (Baxter AG) – многословен пластмасов сак с две отделения съдържащи по 1000 ml съответно 5,5% инфузионен разтвор на 15 L-аминокиселини (8 от които незаменими) с електролити и 30% инфузионен разтвор на глюкоза с калций (оп. 1 бр.). Съхранява се при *температура под 25 °C*, като не трябва да замръзва. След смесване на *двете отделения* чрез притискане, за да се разкъса преградната стена (за по-добро смесване сакът се обръща 2–3 пъти), се получава крайният инфузионен разтвор, в 1000 ml от който има: 7 g азот, 43 g аминокиселини, 150 g глюкоза, 35 mmol натрий, 30 mmol калий, 2,5 mmol магнезий, 2,3 mmol калций, 70 mmol ацетат, 40 mmol хлориди и 15 mmol неорганичен фосфат. Общата калорийна стойност на 1000 ml разтвор е 7700 kkal, от които 600 kkal са за сметка на глюкозата. Осмоларитетът на разтвора е 1415 mOsm/l, а pH е 6.

4. Разтвори, съдържащи аминокиселини, липиди, глюкоза и електролити

KABIVEN® (ATC код: B05BA10) (Fresenius Kabi AB) – емулсия за i.v. инфузия в трикамерни пластмасови сакове. Всеки сак съдържа инфузионни разтвори в различни количества в зависимост от своята големина.

KABIVEN PERIPHERAL® (ATC код: B05BA10) (Fresenius Kabi AB) – емулсия за i.v. инфузия в трикамерни пластмасови сакове. Всеки сак съдържа инфузионни разтвори в различни количества в зависимост от своята големина.

NUTRIFLEX LIPID 34/64 PERI® (ATC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в сакове от 1250, 1875 и 2500 ml (оп. по 5 бр.).

NUTRIFLEX LIPID 56/144 SPECIAL® (ATC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в сакове от 625, 1250 и 1875 ml (оп. по 5 бр.).

NUTRIFLEX OMEGA 38/120 PLUS® (ATC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия 2500 ml (оп. по 5 бр.).

NUTRIFLEX OMEGA 56/144 SPECIAL® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия 2500 ml (оп. по 5 бр.).

NUTRIFLEX OMEGA PERI® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия 2500 ml (оп. по 5 бр.).

NUTRIFLEX LIPID PERI® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в гъвкави пластмасови трикамерни сакове съответно по 1250, 1875 и 2500 ml (оп. по 5 бр.). Саковете от 1250 ml съдържат: 500 ml аминокиселинен разтвор, 250 ml мастна емулсия, 500 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 1875 ml съдържат: 750 ml аминокиселинен разтвор, 375 ml мастна емулсия, 750 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 2500 ml съдържат: 1000 ml аминокиселинен разтвор, 500 ml мастна емулсия, 1000 ml разтвор на глюкоза и електролити.

NUTRIFLEX LIPID PLUS* (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в гъвкави пластмасови трикамерни сакове съответно по 1250, 1875 и 2500 ml (оп. по 5 бр.). Саковете от 1250 ml съдържат: 500 ml аминокиселинен разтвор, 250 ml мастна емулсия, 500 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 1875 ml съдържат: 750 ml аминокиселинен разтвор, 375 ml мастна емулсия, 750 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 2500 ml съдържат: 1000 ml аминокиселинен разтвор, 500 ml мастна емулсия, 1000 ml разтвор на глюкоза и електролити.

NUTRIFLEX LIPID SPECIAL® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в гъвкави пластмасови трикамерни сакове съответно по 1250, 1875 и 2500 ml (оп. по 5 бр.). Саковете от 1250 ml съдържат: 500 ml аминокиселинен разтвор, 250 ml мастна емулсия, 500 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 1875 ml съдържат: 750 ml аминокиселинен разтвор, 375 ml мастна емулсия, 750 ml разтвор на глюкоза и електролити. Саковете от 2500 ml съдържат: 1000 ml аминокиселинен разтвор, 500 ml мастна емулсия, 1000 ml разтвор на глюкоза и електролити.

NUTRIFLEX OMEGA 38/120 PLUS® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в трикамерни сакове 2500 ml (оп. по 5 бр.). Горната камера съдържа глюкозен разтвор, средната камера - мастна емулсия (соево масло и средноверижни триглицериди) и долната камера съдържа аминокиселини. Показан за парентерално хранене.

NUTRIFLEX OMEGA 56/144 SPECIAL® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в трикамерни сакове 2500 ml (оп. по 5 бр.). Горната камера съдържа глюкозен разтвор, средната камера - мастна емулсия (соево масло и средноверижни триглицериди) и долната камера съдържа аминокиселини. Показан за парентерално хранене.

NUTRIFLEX OMEGA PERI® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за венозна инфузия в трикамерни сакове с общ обем 2500 ml (оп. по 5 бр.). Продуктът съдържа разтвор на глюкоза, аминокиселини, соево масло и средноверижни триглицериди, електролити. Показан за парентерално хранене.

NUTRIFLEX PERI® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор по 1000 и 2000 ml в гъвкави пластмасови сакове (оп. по 1 бр.). Всеки сак е разделен на две камери, отделени от вътрешен отлепващ шев, с обем съответно 400 и 600 ml или 800 и 1200 ml. Продуктът съдържа аминокиселини, глюкоза и електролити.

NUTRIFLEX PLUS® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор по 1000 и 2000 ml в гъвкави пластмасови сакове (оп. по 1 бр.). Всеки сак е разделен на две камери, отделени от вътрешен отлепващ шев, с обем съответно 400 и 600 ml или 800 и 1200 ml. Продуктът съдържа аминокиселини, глюкоза и електролити.

NUTRIFLEX SPECIAL® (АТC код: B05BA10) (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор по 1000 и 1500 ml в гъвкави пластмасови сакове (оп. по 1 бр.). Всеки сак е разделен на две камери, отделени от вътрешен отлепващ шев, с обеми съответно 500 или 750 ml. Продуктът съдържа аминокиселини, глюкоза и електролити.

OLICLINOMEL N4-550 E® (АТC код: B05BA10) (Baxter d.o.o.) – трикомпонентни смеси за i.v. инфузия в многопластови пластмасови трикамерни сакове. След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 20 g, азот – 3.6 g, аминокиселини – 22 g, глюкоза 80 g и електролити (натрий, калий, магнезий, калций, фосфати, ацетати, хлориди) с енергийна стойност 610 kcal. Има 4 големина на опаковката, съдържащи следните обеми: 1000, 1500, 2000 и 2500 ml). След смесване на трите отделения (камери) на OliClinomel № 4-550 E се получава *млекоподобна инфузионна емулсия*.

OLIMEL N5E® (АТC код: B05BA10) (Baxter d.o.o.) – трикомпонентни смеси за i.v. инфузия в многопластови пластмасови трикамерни сакове. Всеки сак се състои от три отделения (камери). След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 40 g, аминокиселини – 32.9 g, азот – 5.2 g, глюкоза 115 g и електролити (фосфати, ацетати) с енергийна стойност 990 kcal. Има 3 големина на опаковката, съдържащи следните обеми: 1500, 2000 и 2500 ml.

OLIMEL N7® (АТC код: B05BA10) (Baxter d.o.o.) – трикомпонентни смеси за i.v. инфузия в многопластови пластмасови трикамерни сакове. Всеки сак се състои от три отделения (камери). След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 40 g, аминокиселини – 44.3 g, азот – 7 g, глюкоза 140 g и електролити (фосфати, ацетати) с енергийна стойност 1140 kcal. Има 3 големина на опаковката, съдържащи следните обеми: 1000, 1500 и 2000 ml.

OLIMEL N7E® (АТС код: B05BA10) (Baxter d.o.o.) – трикомпонентни смеси за i.v. инфузия в многопластови пластмасови трикамерни сакове. Всеки сак се състои от три отделения (камери). След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 40 g, аминокиселини – 44.3 g, азот – 7 g, глюкоза 140 g и електролити (фосфати, ацетати) с енергийна стойност 1140 kcal. Има 3 големина на опаковката, съдържащи следните обеми: 1000, 1500 и 2000 ml.

OLIMEL N9® (АТС код: B05BA10) (Baxter d.o.o.) – трикомпонентни смеси за i.v. инфузия в многопластови пластмасови трикамерни сакове. Всеки сак се състои от три отделения (камери). След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 40 g, аминокиселини – 56.9 g, азот – 9 g, глюкоза 110 g и електролити (фосфати, ацетати) с енергийна стойност 1070 kcal. Има 3 големина на опаковката, съдържащи следните обеми: 1000, 1500 и 2000 ml.

PERIOLIMEL N4E® (АТС код: B05BA02) (Baxter d.o.o.) – инфузионна емулсия в трикамерни пластмасови сакове от 1000 ml (оп. 6 бр.), 1500 ml (оп. 4 бр.), 2000 ml (оп. 4 бр.) и 2500 ml (оп. 2 бр.). След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: липиди – 30 g, аминокиселини – 25.3 g, азот – 4 g, глюкоза 75 g и електролити (натрий, калий, магнезий, калций, фосфати, ацетати) с енергийна стойност 700 kcal.

SMOFKABIVEN CENTRAL EMULSION® (АТС код: B05BA10) (Фрезениус Каби България ЕООД) – разтвор за i.v. инфузия съответно от 493 ml (оп. по 1 и 6 бр.), 986 ml (оп. по 1 и 4 бр.), 1477 ml (оп. по 1 и 4 бр.), 1970 ml (оп. по 1 и 2 бр.) ml и 2463 ml (оп. по 1 и 2 бр.) в трикамерна система от сакове. След смесване на трите камери крайната смес в 1000 ml съдържа: аминокиселини 51 g, азот 8 g, електролити (натрий, калий, магнезий, калций, фосфат, цинк, сулфат, хлорид, ацетат), въглехидрати (глюкоза) 127 g и мазнини 38 g с енергийно съдържание около 1100 kcal.

SMOFKABIVEN PERIPHERAL EMULSION® (АТС код: B05BA10) (Фрезениус Каби България ЕООД) – инфузионен разтвор 1206 ml в трикамерен вътрешен сак и външна опаковка (оп. 1 бр.).

B05B Разтвори за i.v. приложение

B05BB Разтвори, повлияващи електролитния баланс

HARTMANN (АТС код: B05BB01)

● **Hartmann Braun®** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за i.v. инфузия в бутилки от 500 и 1000 ml (оп. по 10 бр.).
● **Ringer Lactate Baxter®** (Baxter d.o.o.) – разтвор за i.v. инфузия в пластмасов сак по 250 ml (оп. по 1, 30 и 36 бр.), 500 ml (оп. по 1 и 24 бр.) и 1000 ml (оп. по 1 и 12 бр.). В 1000 ml разтвор се съдържат: Natrii lactas 3,2 g/l, Natrii chloridum 6 g/l, Kalii chloridum 0,4 g/l, Calcii chloridum 0,27 g/l.
● **Sterofundin ISO®** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за i.v. инфузия в пластмасов сак по 250 ml (оп. по 1 и 10 бр.), 500 ml (оп. по 1 и 10 бр.) и 1000 ml (оп. по 1 и 6 бр.).

IONOLYTE® (АТС код: B05BB01) (Фрезениус Каби България ЕООД) – електролитен разтвор за i.v. инфузия в инфузионни сакове и бутилки от 500 ml (оп. по 10 и 20 бр.) и 1000 (оп. 10 бр.). Съдържа следните йони: натриеви – 137 mmol/l, калиеви – 4 mmol/l, магнезиеви – 1.5 mmol/l, хлоридни – 110 mmol/l и ацетатни – 34 mmol/l. Има осмоларитет 286.5 mOsmol/l и pH от 6.9 до 7.9.

PLASMA-LYTE® (АТС код: B05BB01) (Baxter AG) – електролитен разтвор за венозна инфузия в пластмасови сакове по 50, 100, 150, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). Съдържа натриеви, калиеви магнезиеви, ацетатни и глюконатни йони.

PLASMA-LYTE® 148 (pH 7.4) (АТС код: B05BB01) (Baxter d.o.o.) – електролитен разтвор за венозна инфузия в пластмасови сакове по 50, 100, 150, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр.).

PLASMA VOLUM REDIBAG® (АТС код: B05BB01) (Baxter AG) – електролитен разтвор за венозна инфузия в пластмасови сакове по 500 ml (оп. по 1 бр.). Съдържа натриеви, калиеви магнезиеви, хлорни и ацетатни йони.

RINGER – INN (АТС код: B05BB01)

● **Ringer Baxter®** (Baxter d.o.o.) – разтвор за i.v. инфузия по 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр.).
● **Ringer Biopharm®** (Биофарм Инженеринг АД) – разтвор за i.v. инфузия по 100, 250, 500 и 1000 ml в пропиленови сакове (оп. по 1 бр.).
● **Ringer Braun®** (Braun Melsungen AG) – разтвор за i.v. инфузия по 500 и 1000 ml (оп. по 10 бр.). Представлява електролитен изотоничен разтвор с pH от 5 до 7,5, съдържащ в 1000 ml: Natrii chloridum 8,6 g; Kalii chloridum 0,3 g; Calcii chloridum 0,3 g, или 147 mmol Na⁺, 4 mmol K⁺, 2,5 mmol Ca²⁺ и 156 mmol Cl⁻.

TROMETAMOL – INN (АТС код: B05BB03)

● **Trometamol compositum®** (Berlin-Chemie AG) – банки 500 ml (оп. 1 бр.). В 1000 ml има трометамол 36,3 g; натриев хлорид 1,75 g; калиев хлорид 370 mg, оцетна киселина 6,2 g и сорбитол 50 g; електролити: Na⁺ 30 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Cl⁻ 35 mmol/l и CH₃COO⁻ 100 mmol/l. pH на разтвора е 8,1–8,8, осмоларитет – 927 mosm/l, общото съдържание на азот е 6,77 g/l, а калоричността – 378 kcal/l.

B05BC Разтвори, предизвикващи осмотична диуреза

MANNITOL – INN (АТС код: B05BC01)

● **Mannitol B. Braun 15%** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за i.v. инфузия 15% 500 ml в полиетиленова бутилка (оп. 1 бр.). ● **Mannitol Baxter 10%** (Baxter d.o.o.) – инфузионен разтвор 10% в стъклени или пластмасови бутилки от 250 и 500 ml (оп. по 1 бр.). ● **Mannitol Biopharm 10%** („Биофарм Инженеринг“ АД) – инфузионен разтвор 10% в полипропиленов сак с обем 500 ml (оп. по 1 бр.). ● **Mannitol Biopharm 15%** („Биофарм Инженеринг“ АД) – инфузионен разтвор 15% в полипропиленов сак с обем 500 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

B05D Разтвори за перитонеална диализа

B05DA Изотонични разтвори за перитонеална диализа

DIANEAL PD4 (АТС код: B05DA00)

● **Dianeal PD4® Glucose 1,36%** (Baxter AG) – разтвор за перитонеална диализа в херметично затворени поливинилхлоридни сакове с вместимост 1000, 1500, 2000, 2500, 3000 и 5000 ml (оп. по 1 бр. в полипропиленова торбичка с висока плътност). ● **Dianeal PD4® Glucose 2,27%** (Baxter AG) – разтвор за перитонеална диализа в херметично затворен поливинилхлоридни сакове с вместимост 1000, 1500, 2000, 2500, 3000 и 5000 ml (оп. по 1 бр. в полипропиленова торбичка с висока плътност). ● **Dianeal PD4® Glucose 3,86%** (Baxter AG) – разтвор за перитонеална диализа в херметично затворен поливинилхлоридни сакове с вместимост 1000, 1500, 2000, 2500, 3000 и 5000 ml (оп. по 1 бр. в полипропиленова торбичка с висока плътност).

EXTRANEAL® (АТС код: B05DA00) (Baxter Healthcare SA) – разтвор за перитонеална диализа по 1500, 2000 и 2500 mL в PVC сакове (оп. по 1 бр.). Продуктът съдържа: икодекстрин 75 g/L, натриев хлорид 5.4 g/L, натриев S-лактат 4.5 g/L, калциев хлорид 0.257 g/L и магнезиев хлорид 0.051 g/L.

EXTRANEAL CLEAR-FLEX® (АТС код: B05DA00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа по 1500, 2000 и 2500 mL в херметически запечатани сакове от коекструирани полиетиленови, полиамидни и полипропиленови материали (оп. по 1 бр.). Продуктът съдържа: икодекстрин 75 g/L, натриев хлорид 5.4 g/L, натриев S-лактат 4.5 g/L, калциев хлорид 0.257 g/L и магнезиев хлорид 0.051 g/L. Осмоларитет 284 милиосмола/литър.

PERITODIAL DUO GLUCOSE® 1,36% (АТС код: B05DA00) („Биофарм Инженеринг“ АД) – разтвор на глюкоза 1.36 об% за перитонеална диализа в двукамерен пластмасов сак: малка камера А с обем 725 ml и голяма камера В с обем 1275 ml.

PERITODIAL DUO GLUCOSE® 2,27% (АТС код: B05DA00) („Биофарм Инженеринг“ АД) – разтвор на глюкоза 2.27 об% за перитонеална диализа в двукамерен пластмасов сак: малка камера А с обем 725 ml и голяма камера В с обем 1275 ml.

PERITODIAL DUO GLUCOSE® 3,86% (АТС код: B05DA00) („Биофарм Инженеринг“ АД) – разтвор на глюкоза 3.86 об% за перитонеална диализа в двукамерен пластмасов сак: малка камера А с обем 725 ml и голяма камера В с обем 1275 ml.

B05DB Хипертонични разтвори за перитонеална диализа

AMINODIAL 1,1% BIOPHARM® (АТС код: B05DB00) („Биофарм Инженеринг“ АД) – разтвор 2000 ml в полипропиленов сак Propylflex® Tubular PP.

FRISIOSOI 1.5% Glucose/1.25 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака), 2500 ml (4 сака) и 3000 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.2573 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.1017 g и глюкозамонихидрат 16.5 g.

FRISIOSOI 1.5% Glucose/1.75 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака) и 2500 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака) и 6000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.1838 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.1017 g и глюкозамонихидрат 16.5 g.

FRISIOSOI 2.3% Glucose/1.25 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака), 2500 ml (4 сака) и 3000 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака) и 6000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.1838 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.1017 g и глюкозамонихидрат 25 g.

FRISIOSOI 2.3% Glucose/1.75 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака) и 2500 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака) и 6000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се

съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.2573 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.1017 g и глюкозамонихидрат 25 g.

FRISIOSOI 4.25% Glucose/1.25 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака), 2500 ml (4 сака) и 3000 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.1838 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.1017 g и глюкозамонихидрат 46.75 g.

FRISIOSOI 4.25% Glucose/1.75 mmol/l Calcium® (АТС код: B05DB00) („Фармалог“ ЕООД) – разтвор за перитонеална диализа. Отпуска се в сакове от полиолефиново фолио в системата *stay save* съответно по 1500 ml (6 сака), 2000 ml (4 сака) и 2500 ml (4 сака) и в системата *sleep save* съответно по 5000 ml (2 сака) и 6000 ml (2 сака). В 1 L разтвор се съдържат: натриев хлорид 5.786 g, натриев лактат 7.85 g, калциев хлорид дихидрат 0.2573 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.56.75 g и глюкозамонихидрат 46.75 g.

NUTRINEAL PD4® with 1,1% aminoacids (АТС код: B05DB00) (Baxter d.o.o.) – аминокиселинен разтвор 1,1% за перитонеална диализа в прозрачни поливинилхлоридни сакове с обем 500, 1000, 1500, 2000, 2500 и 3000 ml (оп. по 1 бр.). В 1000 ml се съдържат: тирозин 300 mg, триптофан 270 mg, фенилаланин 570 mg, треонин 646 mg, серин 510 mg, пролин 595 mg, глицин 510 mg, аланин 951 mg, валин 1393 mg, метионин 850 mg, изолевцин 850 mg, левцин 1020 mg, лизин 955 mg, хистидин 714 mg, аргинин 1071 mg, калциум хлорид 184 mg, магнезиев хлорид 51 mg, натриев лактат 4480 mg и натриев хлорид 5380 mg.

NUTRINEAL PD4® with 1,1% aminoacids Clear-Flex (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – аминокиселинен разтвор 1,1% за перитонеална диализа в прозрачни поливинилхлоридни сакове с обем 2000 и 2500 ml (оп. по 1 бр.).

PHYSIONEAL 35 CLEAR-FLEX CLEAR-FLEX GLUCOSE 13.6 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерен сак, чиято горна камера има отвор за инжектиране (предназначен за добавяне на лекарствени продукти към глюкозния разтвор), а долната камера е със специален конектор за свързване към сета за перитонеална диализа. Обемът на разтвора след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 15 g (= безводна глюкоза 13.6 g), натриев хлорид 5.67 g, калциев хлорид дихидрат 0.257 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев S-лактат 1.12 g.

PHYSIONEAL 35 CLEAR-FLEX CLEAR-FLEX GLUCOSE 22.7 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерен сак, чиято горна камера има отвор за инжектиране (предназначен за добавяне на лекарствени продукти към глюкозния разтвор), а долната камера е със специален конектор за свързване към сета за перитонеална диализа. Обемът на разтвора след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 25 g (= безводна глюкоза 22.7 g), натриев хлорид 5.67 g, калциев хлорид дихидрат 0.257 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев S-лактат 1.12 g.

PHYSIONEAL 35 CLEAR-FLEX CLEAR-FLEX GLUCOSE 38.6 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерен сак, чиято горна камера има отвор за инжектиране (предназначен за добавяне на лекарствени продукти към глюкозния разтвор), а долната камера е със специален конектор за свързване към сета за перитонеална диализа. Обемът на разтвора след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 42.5 g (= безводна глюкоза 38.6 g), натриев хлорид 5.67 g, калциев хлорид дихидрат 0.257 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев S-лактат 1.12 g.

PHYSIONEAL 40 GLUCOSE 13.6 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерни поливинилхлоридни сакове (оп. по 1, 3 и 5 бр. плюс конектори). Обемът на разтвора след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 15 g (= безводна глюкоза 13.6 g), натриев хлорид 5.38 g, калциев хлорид дихидрат 0.184 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев S-лактат 1.68 g.

PHYSIONEAL 40 GLUCOSE 22.7 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерни поливинилхлоридни сакове (оп. по 1, 3 и 5 бр. плюс конектори). Обемът на разтвора след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 25 g (= безводна глюкоза 22.7 g), натриев хлорид 5.38 g, калциев хлорид дихидрат 0.184 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев S-лактат 1.68 g.

PHYSIONEAL 40 GLUCOSE 38.6 mg/ml (АТС код: B05DB00) (Бакстер България ЕООД) – разтвор на глюкоза за перитонеална диализа в двукамерни поливинилхлоридни сакове (оп. по 1, 3 и 5 бр. плюс конектори). Обемът на разтвора

след смесване съдържимото на двете камери е съответно 1500, 2000, 3000, 4500 и 5000 ml. След смесване в 1000 ml от крайния разтвор се съдържат: глюкоза монохидрат 42.5 g (= безводна глюкоза 38.6 g), натриев хлорид 5.38 g, калциев хлорид дихидрат 0.184 g, магнезиев хлорид хексахидрат 0.051 g, натриев бикарбонат 2.10 g и разтвор на натриев С-лактат 1.68 g.

B05C Иригационни разтвори

B05CB Солеви разтвори

SODIUM CHLORIDE (вж. гл. B05XA)

B05CX Други иригационни разтвори

DEXTROSE – Ph. Eur. (АТС кодове: B05CX01 и V06DC01)

● **Glucose 5% Baxter®** (Baxter d.o.o.) – разтвор за i.v. инфузия 10% в пластмасови сакове по 50 ml (оп. по 1, 50 и 80 бр.), 100 ml (оп. по 1, 50 и 60 бр.), 250 ml (оп. по 1, 30 и 36 бр.), 500 ml (оп. по 1, 20 и 24 бр.) и 1000 ml (оп. по 1, 10 и 12 бр.). ● **Glucose 10% Baxter®** (Baxter d.o.o.) – разтвор за i.v. инфузия 10% в пластмасови сакове по 250 ml (оп. по 1, 30 и 36 бр.), 500 ml (оп. по 1, 20 и 24 бр.) и 1000 ml (оп. по 1, 10 и 12 бр.). ● **Glucose Biopharm® 5%** (Биофарма-Инженеринг АД) – разтвор 5% за i.v. инфузия в пропиленови сакове по 100, 250, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). ● **Glucose Braun® 5%** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор 5% за i.v. инфузия в полиетиленови ампули по 10 ml (оп. по 1 и 10 бр.), в стъклени бутилки по 100 ml (оп. по 1 и 20 бр.) и полиетиленови бутилки по 250, 500 и 1000 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Glucose Braun® 10%** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор 5% за i.v. инфузия в полиетиленови бутилки по 250, 500 и 1000 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Glucose Sopharma®** (Софарма АД) – разтвор за i.v. инфузия с концентрации 10%, 25% и 40% в стъклени ампули по 10 ml (оп. по 5 и 50 бр.).

FRUCTOSE* (вж. гл. V06DC)

SODIUM CHLORIDE & GLUCOSE (АТС кодове: B05CX10 и V06DC01)

● **Glucosa 5% + Sodium chloratum 0.9% Biopharm®** (Биофарм инженеринг АД) – разтвор за i.v. инфузия 500 ml в полипропиленов сак (оп. 1 бр.). ● **Glucosa 5% + Sodium chloratum 0.9% i.v. inf. Bieffe** (Baxter AG) – разтвор за i.v. инфузия в стъклени флакони или пластмасови сакове по 250 ml (оп. по 1 и 30 бр.), 500 ml (оп. по 1 и 20 бр.) и 1000 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Natrium Chloride 0.9% + Glucose 5% B. Braun** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за инфузия 500 ml в полиетиленови бутилки (оп. 1 бр.). ● **Natrium Chloride 0.9% + Glucose 5% Actavis** – разтвор за инфузия 500 ml в полиетиленови бутилки (оп. 1 бр.).

B05X Добавки към разтвори за венозно приложение

B05XA Електролитни разтвори

ADDAVEN® (АТС код: B05XA31) (Фрезениус Каби България ЕООД) – концентрат за инфузионен разтвор 10 ml в ампули (оп. 20 бр.). Продуктът съдържа хром 1 mcg, мед 38 mcg, желязо 110 mcg, манган 5.5 mcg, йод 13 mcg, флуор 95 mcg, молибден 1.5 mcg, селен 7.9 mcg и цинк 7.7 mcg; натрий 120 mcg и калий 3.9 mcg. Има осмоларитет 3100 mosmol/l и pH – 2.5.

MAGNESIUM SULFATE (вж. гл. A12CC)

POTASSIUM CHLORIDE (вж. гл. A12BA)

SODIUM BICARBONATE – INN (АТС код: B05XA02)

● **Sodium bicarbonate Braun® 8,4%** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 8,4% 20 ml в стъклени ампули (оп. по 5 и 10 бр.). Електролитното съдържание на разтвора е Na^+ 1 mmol/l и HCO_3^- 1 mmol/l.

SODIUM CHLORIDE – INN (АТС кодове: B05XA03, B05CB01 и V07AB00)

● **Natrii chloridum Biopharm®** (Биофарм инженеринг АД) – инжекционен разтвор 0,9% в полипропиленови инфузионни сакове с вместимост по 100, 250, 500 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). ● **Natrium chloratum Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 0,9% в ампули по 0.5 и 1 ml (оп. по 10 и 100 бр.), 5 ml (оп. по 10 и 50 бр.) и 10 ml (оп. по 5 и 50 бр.). ● **Natrium Chloride Braun®** (B. Braun Melsungen AG) – инжекционен разтвор 0,9% в полиетиленови ампули по 10 и 20 ml (оп. по 20 бр.) и в полипропиленови ампули по 10 и 20 ml (оп. по 100 бр.); разтвор за инфузия 100 ml в стъклени флакони (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Sodium chloride Baxter®** (Baxter d.o.o.) – инфузионен разтвор 0,9% в прозрачни пластмасови сакове с обем 50 ml (оп. по 1, 50 и 80 бр.), 100 ml (оп. по 1, 50 и 60 бр.), 250 ml (оп. по 1, 30 и 36 бр.), 500 ml (оп. по 1, 20 и 24 бр.) и 1000 ml (оп. по 1, 10 и 12 бр.) и в прозрачни стъклени бутилки с обем 100 ml (оп. по 1 и 25 бр.), 250 ml (оп. по 1 и 30 бр.) и 500 ml (оп. по 1 и 20 бр.). ● **Sodium chloride Demo®** (Demo S.A. Pharmaceutical Industry) – инжекционен разтвор 0,9% по 5, 10 и 20 ml в полипропиленови ампули (оп. по 20 и 50 бр.). ● **Sodium chloride Tchaikapharma®** («Чайкафарма» АД) – инжекционен разтвор 0,9% 10 ml в ампули (оп. по 1 и 100 бр.). ● **Serum Physiologicum®** («Авантекс» ООД) – инфузионен

разтвор на натриев хлорид 0,9% в пластмасови сакове с обем 100 ml (оп. 96 бр.), 250 ml (оп. 50 бр.), 500 ml (оп. 20 бр.) и 1000 ml (оп. 12 бр.).

TRACUTIL® (АТС код: B05XA00) (B. Braun Melsungen AG) – разтвор 10 ml в ампули (оп. 5 бр.). В 10 ml има 9 есенциални микроелемента (желязо, цинк, манган, мед, хром, молибден, селен, флуор и калий).

B05XB Аминокиселини

ALANYLGLUTAMINE – INN (АТС код: B05XB02)

• **Dipeptiven®** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – разтвор 20% за i.v. инфузия във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 10 бр.).

ARGININE HYDROCHLORIDE – INN (АТС код: B05XB01): разтвор 10% 500 ml в банки (оп. 1 бр.). Съдържа по 475 mmol/l водородни и хлорни йони. Има осмоларитет 950 mOsm/l.

B05XC Витамини

CERNEVIT® (АТС код: B05XC00) (Baxter d.o.o.) – *лиофилизиран прах* за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор в стъклен флакон с обем 5 ml (оп. по 1, 10 и 20 бр.). В 5 ml се съдържат: ретинол 3500 UI, холекалциферол 220 UI, токоферол 10.2 mg, аскорбинова киселина 125 mg, тиамин 5.8 mg, рибофлавин 4.14 mg, пиридоксин 4.53 mg, цианкобаламин 6 mcg, фолиева киселина 414 mcg, декспантенол (витамин B₅) 16.15 mg, биотин (витамин B₈) 69 mcg и никотинамид (витамин PP) 46 mg.

B05Z Препарати за хемодиализа и хемофилтрация

B05ZA Концентрати за хемодиализа

1. Концентрати за ацетатна хемодиализа

ACETATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-1® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – концентриран разтвор за ацетатна хемодиализа № 1 в пластмасови бутилки от 5000 ml. След разреждане на CHD-1 с вода за хемодиализа в съотношение 1:35 се получава *работен разтвор* с концентрации на йони и глюкоза.

ACETATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-2® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – концентриран разтвор за ацетатна хемодиализа № 2 в пластмасови бутилки от 5000 ml. След разреждане на CHD-2 с вода за хемодиализа в съотношение 1:35 се получава *работен разтвор* с концентрации на йони и глюкоза.

ACETATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-3® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – концентриран разтвор за ацетатна хемодиализа № 3 в пластмасови бутилки от 5000 ml. При разреждане на CHD-3 с вода за хемодиализа в съотношение 1:35 се получава *работен разтвор*.

ACETATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-4® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – концентриран разтвор за ацетатна хемодиализа № 4 в пластмасови бутилки от 5000 ml. Съотношението на CHD-4 и водата е 1:35.

2. Концентрати за бикарбонатна хемодиализа

ACID BICARBONATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-A12® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – кисел концентрат за бикарбонатна хемодиализа в пластмасови бутилки от 5000 ml.

ACID BICARBONATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-A13® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – кисел концентрат за бикарбонатна хемодиализа в пластмасови бутилки от 5000 ml.

ACID BICARBONATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-A13,1® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – кисел концентрат за бикарбонатна хемодиализа в пластмасови бутилки от 5000 ml.

ACID BICARBONATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE – CHD-A14® (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – кисел концентрат 5000 ml за бикарбонатна хемодиализа в пластмасови бутилки.

BASIC BICARBONATE HEMODIALYSIS CONCENTRATE® 8,4% (АТС код: B05ZA00) (Софарма АД) – основен концентрат за бикарбонатна хемодиализа в пластмасови бутилки от 5000 и 6000 ml.

B05ZB Разтвори за хемофилтрация

BIPHOZYL® (АТС код: B05ZB00) (Gambro Lundia AB) – разтвор за хемодиализа/хемофилтрация 5000 ml в пластмасов сак с две отделения (малко и голямо) (оп. по 2 бр.). Малкото отделение (250 ml) съдържа магнезиев хлорид хексахидрат – 3.05 g/l. Голямото отделение (4750 ml) съдържа: натриев хлорид – 7.01 g/l, натриев хидроген карбонат – 2.12 g/l, калциев хлорид – 0.314 g/l и динатриев фосфат дихидрат – 0.187 g/l.

HEMOSOL B0® (АТС код: B05ZB00) (Gambro Lundia AB) – разтвор за хемофилтрация и хемодиализа в пластмасов сак с две отделения: *малко (отделение А) с обем 250 ml и голямо (отделение В) с обем 4750 ml*. Двете отделения са разделени с чупещ се щифт или уплътнителна мембрана.

MULTILAC® (АТС код: B05ZB00) (Fresenius Kabi Care Deutschland GmbH) – разтвор на калий 2 mmol/l за хемофилтрация в сак от полиолефиново фолио с вместимост 5000 ml (оп. по 2 и 8 бр.).

MULTILAC POTASSIUM-FREE® (АТС код: B05ZB00) (Fresenius Kabi Care Deutschland GmbH) – разтвор за хемофилтрация без съдържание на калий в сак от полиолефиново фолио с вместимост 5000 ml (оп. по 2 и 8 бр.).

PHOXILUM® 1.2 mmol/l phosphate (АТС код: B05ZB00) (Gambro Lundia AB) – разтвор за хемодиализа и хемофилтрация в пластмасов сак с обем 5000 ml с две отделения – малко с обем 250 ml и голямо с обем 4750 ml (оп. по 1 бр.). След приготвяне готовият за употреба разтвор в 1000 ml (съответстващи на 50 ml разтвор от малкото и 950 ml от голямото отделение) съдържа: калций 1.25 mmol/l, магнезий 0.6 mmol/l, натрий 140 mmol/l, хлорид 115 mmol/l, хидрогенфосфат 1.2 mmol/l, хидрогенкарбонат 30 mmol/l и калий 4 mmol/l.

PRISMASOL POTASSIUM® 4 mmol/l (АТС код: B05ZB00) (Gambro Lundia AB) – разтвор за хемодиализа и хемофилтрация в пластмасов сак с обем 5000 ml с две отделения – малко с обем 250 ml и голямо с обем 4750 ml (оп. по 1 бр.). След приготвяне готовият за употреба разтвор в 1000 ml (съответстващи на 50 ml разтвор от малкото и 950 ml от голямото отделение) съдържа: калий 4 mmol/l, калций 1.25 mmol/l, магнезий 0.6 mmol/l, натрий 140 mmol/l, хлорид 115 mmol/l, хидрогенфосфат 1.2 mmol/l, хидрогенкарбонат 30 mmol/l.

REGIOCIT® (АТС код: B05ZB00) (Gambro Lundia AB) – разтвор за хемофилтрация в еднокамерен сак с обем 5000 ml (оп. 2 бр.). Съдържа: *натриев хлорид* – 5.03 g/l и *натриев цитрат* – 5.29 g/l, респ. натриеви йони – 140 mmol/L, хлориди – 86 mmol/L и цитрат 18 mmol/L. Осмоларитетът на разтвора е 244 mOsmol/L, а pH е 7.4.

B06A Други хематологични препарати

B06AC Лекарства, използвани при наследствен оток

BERINERT® (АТС код: B06AC01) (CSL Behring GmbH) – прах за приготвяне на инжекционен и инфузионен разтвор 500 IU, съдържащ човешки C1-естеразен инхибитор в стъклен флакон (оп. 1 бр. с 10 ml вода за инжекции в стъклен флакон със стерилен набор за разтваряне и приложение, включващ 1 филтърно прехвърлящо изделие 20/20, 1 спринцовка за еднократна употреба от 10 ml, 1 набор за венепункция, 2 напоени с етанол тампона и 1 лепенка).

С: СЪРДЕЧНО-СЪДОВА СИСТЕМА (CARDIOVASCULAR SYSTEM)

C01 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА СЪРДЕЧНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ

➤ **Терапевтичната стратегия при застойна СН** цели намаляване на пред- и следнатоварването на сърцето и повишаване на възможностите за неговото контрахиране. Това се постига главно с помощта на АСЕ инхибитори, СГ, бета- и алфа-блокери, диуретици, органични нитрати, метаболотропни кардиопротектори и др.

C01A Сърдечни гликозиди

C01AA Дигиталисови гликозиди и техни производни

DIGOXIN – INN (АТС код: C01AA05)

● **Digoxin Richter®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки 0,25 mg във флакон (оп. 50 бр.). ● **Digoxin Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 0.5 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.); таблетки 0,25 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

METILDIGOXIN – INN (АТС код: C01AA08)

● **Lanitop®** (Рош България ЕООД) – таблетки 0,1 mg (оп. 30 бр.).

C01B Антиаритмични (антидисритмични) лекарства, клас I и III

МОДИФИЦИРАНА КЛИНИЧНА КЛАСИФИКАЦИЯ на ААЛ

I група (забавят проводимостта в AV възела, ефективни са при SV тахиаритмии): Adenosine, Diltiazem (i.v.), Esmolol*, Verapamil

II група (повлияват предимно камерни тахиаритмии): Lidocaine, Mexiletine, Propafenone, Phenytoin, Tocainide*

III група (повлияват надкамерни и камерни тахиаритмии): Ajmaline*, Amiodarone, Chinidine, Disopyramide*, Procainamide*, бета-блокери

C01BA Антиаритмични лекарства, клас IA

QUINIDINE – INN (АТС код: C01BA01)

● **Chinidin®** („Активис“ ЕАД) – таблетки 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

C01BB Антиаритмични лекарства, клас IB

LIDOCAINE – INN (АТС кодове: C01BB01 и N01BB02)

● **Lidocaine Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 40 mg/2 ml (оп. по 10 и 100 бр.), 50 mg/10 ml (оп. по 5 и 50 бр.) и 200 mg/10 ml (оп. по 5 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

C01BC Антиаритмични лекарства, клас IC

FLECAINIDE ACETATE – INN (АТС код: C01BC04)

● **Amarhyton®** („Чайкафарамма“ АД) – капсули с удължено освобождаване по 50, 100, 150 и 200 mg (оп. по 28 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

PROPAFENONE – INN (АТС код: C01BC03)

● **Propafenon Alkaloid®** (Алкалоид ЕООД) – инжекционен разтвор 35 mg/10 mg в ампули (оп. по 10 и 50 бр.) и филм-таблетки 150 mg (оп. 40 бр.). ● **Rytmocard®** (Софарма АД) – таблетки по 150 mg (оп. 50 бр.) и 300 mg (оп. по 10 и 30 бр.); инжекционен разтвор 35 mg/10 mg в ампули (оп. по 5 и 50 бр.). ● **Rytmonorm®** (Abbott Arzneimittel GmbH) – инжекционен разтвор 70 mg/20 ml в ампули (оп. 5 бр.); филм-таблетки 150 mg (оп. по 30 и 50 бр.); филм-таблетки 300 mg (оп. 20). **Рискова категория за бременност: С.**

C01BD Антиаритмични лекарства, клас III

AMIODARONE – INN (АТС код: C01BD01)

● **Amiodarone Actavis®** („Активис“ ЕАД) – таблетки 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Amiodarone Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Cordarone®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – инжекционен разтвор 150

mg/3 ml в ампули (оп. 6 бр.); таблетки 200 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

DRONEDARONE – INN (ATC код: C01BD07)

● **Multaq®** (Sanofi-Aventis Groupe) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 20, 50, 60 и 100 бр.).

C01BG Други ААЛ от клас I и клас III

VERNAKALANT – INN (ATC код: C01BG11)

● **Brinavess®** (Cardiome UK Ltd) – концентрат 200 mg/10 ml за инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.).
Разрешен от ЕМА.

C01C Кардиотонични лекарства, с изключение на СГ

C01CA Адренергични и допаминергични лекарства

DOBUTAMINE – INN (ATC код: C01CA07)

● **Dobutamin Admeda®** (Admeda Arzneimittel GmbH) – инфузионен разтвор 250 mg/50 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

DOPAMINE – INN (ATC код: C01CA04)

● **Dopamin Admeda®** (Admeda Arzneimittel GmbH) – концентрат 200 mg/10 ml за i.v. инфузия в стъклени ампули (оп. 5 бр.). ● **Dopamin WZF®** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – концентрат за i.v. инфузия 200 mg/5 ml в ампули (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

EPHEDRINE – INN (ATC кодове: C01CA26 и R03CA02)

● **Ephedrine Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L4.**

EPINEPHRINE – INN (ATC код: C01CA24)

● **Adrenaline Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 1 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). ● **Anapen®** (R03CA24) (Lincoln Medical Ltd) – инжекционен разтвор 0,3 mg/0,3 ml в предварително напълнена спринцовка за мускулно инжектиране (оп. по 1 бр.). ● **Anapen Junior®** (Lincoln Medical Ltd) – инжекционен разтвор за деца 0,15 mg/0,3 ml в предварително напълнена спринцовка само за мускулно инжектиране (оп. по 1 бр.). ● **EpiPen Junior®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор 0,3 mg в предварително напълнени писалки (оп. 1 бр.). ● **EpiPen Junior®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор 0,15 mg в предварително напълнени писалка (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L1.**

Физиологични ефекти на парасимпатиковите и симпатиковите импулси

Орган	Парасимпатикус	Симпатикус
Сърце		
Честота	Намалява (M ₂)	Увеличава (β ₁)
Съкратимост	Намалява (M ₂)	Увеличава (β ₁)
Кръв. съдове		
Кожа/черва	Разширява (M ₃)	Свива (α ₁)
Скелетни мускули	Разширява (M ₃)	Разширява (β ₂)
Бронхи		
Мускули	Свива (M ₃)	Разширява (β ₂)
Секреция	Увеличава (M ₃)	Намалява (β ₂)
Стомах/черва		
Перисталтика	Увеличава (M ₃)	Намалява (α ₁)
Свинктери	Разхлабва (M ₃)	Свива (α ₁)
Секреция	Увеличава (M ₃)	Намалява (β ₂)
Пик. мехур		
M. detrusor	Свива (M ₃)	Разхлабва (β ₂)
M. sphincter	Разхлабва (M ₃)	Свива (α ₁)
Бременна матка	–	Свива (α ₁)
	–	Разхлабва (β ₂)
Кожа		
Пилом. мускули	–	Свива (α ₁)
Потни жлези	–	Секреция (M ₃)
Очи		

M. sphincter	Свива (M ₃)	–
M. dilatator	–	Свива (α ₁)
M. ciliaris	Свива (M ₃)	Разхлабва (β ₂)
Гликогенолиза	–	Увеличава (β ₂)
Липолиза	–	Увеличава (β ₃)

MIDODRINE – INN (АТС код: C01CA17)

●Gutron® (Takeda Austria GmbH) – таблетки по 2.5 и 5 mg (оп. по 20 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

C01CE Инхибитори на фосфодиестераза III (инодилатори)

MILRINONE – INN (АТС код: C01CE02)

●Asicor® (Pharmaselect International Beteiligungs GmbH) – разтвори за i.v. инфузия 10 mg/10 ml и 20 mg/20 ml в стъклени ампули (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

C01CX Калциеви сензитайзери

LEVOSIMENDAN – INN (АТС код: C01CX08)

●Simdax® (Abbott Scandinaia AB) – разтвор за i.v. инфузия 12,5 mg/5 ml във флакони (оп. 1 бр.).

C01D Вазодилатори, използвани при сърдечните заболявания

C01DA Органични нитрати

GLYCERYL TRINITRATE – INN (АТС код: C01DA02)

●Nitrocor® (Pharmastandard) – лингвети 0,5 mg (оп. 40 бр.). ●Nitroderm* TTS – пластир 20 cm²/10 mg/24 h. ●Nitroglycerin PH&T® (PH&T S.p.A.) – разтвор за i.v. инфузия 50 mg/50 ml във флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●Nitrolingual® Spray (G. Pohl-Boskamp GmbH & Co.KG) – сублингален спрей 12.2 ml в стъклен флакон, съдържащ 200 ЕД по 0,4 mg (оп. 1 бр.). Съхраняван при температура под 25 °C има срок на годност 3 г. ●Nitronal aqueous® (G. Pohl-Boskamp GmbH & Co.KG) – инфузионен разтвор в ампули по 5 mg/5 ml (оп. 10 бр.), 10 mg/10 ml (оп. 10 бр.) и 25 mg/25 ml (оп. 10 бр.) и 50 mg/50 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ●Perlinganit® Loesung (USB Pharma GmbH) – разтвор за i.v. инфузия 50 mg/50 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ●Trinitrina® (Софарма АД) – разтвор за i.v. инфузия 50 mg/50 ml в стъклен флакон (оп. 5 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

ISOSORBIDE DINITRATE – INN (АТС код: C01DA08)

●Isodinit® („Актавис“ ЕАД) – таблетки 10 mg (оп. по 30 и 60 бр.); таблетки 20 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 60 бр.). ●Isoket® 5 (Schwarz-Pharma AG) – таблетки 5 mg за перорално и сублингално приложение (оп. 60 бр.). ●Isoket® spray (Schwarz-Pharma AG) – дозиран оромукосален спрей 15 ml във флакони, съдържащи 300 ЕД по 1,25 mg (оп. 1 бр.). ●Isosorb® („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 40 и 60 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ●Kardiket retard® 20 (UCB Pharma GmbH) – таблетки 20 mg с удължено освобождаване (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

ISOSORBIDE MONONITRATE – INN (АТС код: C01DA14)

●Neosorbid® (Нео Балканика ЕООД) – таблетки 20 и 40 mg (оп. 30 бр.). ●Olicard® (Abbott Laboratories GmbH) – капсули по 40 и 60 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). Представява изосорбид-5-мононитрат. **Рискова категория за кърмене: L4.**

PENTAERITHRITYL TETRANITRATE – INN (АТС код: C01DA05)

●Nitrolong® (Актавис ЕООД) – таблетки 10 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

C01DX Други вазодилатори, използвани при сърдечни заболявания

MOLSIDOMINE – INN (АТС код: C01DX12)

●Molsidomin WZF® (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – таблетки 2 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременността: В.**

NICORANDIL – INN (АТС код: C01DX16)

●Angedil® (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 20, 30 и 60 бр.).

C01E Други лекарства, използвани при сърдечни заболявания

C01EA Простагландини

ALPROSTADIL – INN (ATC код: C01EA01)

- **Alprostapint®** (Pint Pharma GmbH) – инфузионен концентрат 500 mcg/1 ml в стъклена ампула (оп. 5 бр.).
- **Prostavasin® 20** (USB Pharma GmbH) – прах 20 mcg за инфузионен разтвор в стъклена ампула (оп. 15 бр.).

C01EB Други СС препарати

1. Лекарства

ADENOSINE – INN (ATC код: C01EB10)

- **Adenocor®** (Sanofi Winthrop) – инжекционен разтвор 6 mg/2 ml в ампули (оп. 6 бр.). *Рискова категория за бременност: C.*

IVABRADINE – INN (ATC код: C01EB17)

- **Bixbera®** (KRKA, d.d. Novo mesto) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 56, 84, 98, 100, 112 и 180 бр.).
- **Brediwal®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 56, 84, 98, 100 и 112 бр.).
- **Corlontor®** (Les Laboratoires Servier) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 56, 84, 98, 100 и 112 бр.).
- **Ivabradine Anpharm®** (Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 56, 84, 98 и 112 бр.).
- **Ivabradin Mylan®** (Mylan S.A.S.) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 30, 56, 84, 98, 100 и 112 бр.).
- **Ivabradine Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 5 и 7,5 mg (оп. по 14, 28, 56, 84, 98 и 112 бр.).

MELDONIUM* – INN (ATC код: C01EB22)

- **Mildronate®** (Гриндекс АС – Латвия) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml в стъклени ампули (оп. 5 бр.); капсули по 250 mg (оп. по 10 и 40 бр.) и 500 mg (оп. по 10 и 60 бр.).

RANOLAZINE – INN (ATC код: C01EB18)

- **Ranexa®** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – таблетки по 375 и 500 mg. *Разрешен от EMA.*

TRIMETAZIDINE – INN (ATC код: C01EB15)

- **Apstar® 35** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки с удължено освобождаване 35 mg (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.).
- **Energotrim®** (Sandoz d.d.) – таблетки 35 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.).
- **Moduxin MR®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки 35 mg с удължено освобождаване (оп. по 30, 60, 120 и 180 бр.).
- **Neotri MR®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. 60 бр.).
- **Prectazidine MR®** (Медика АД) – таблетки 35 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 60 бр.).
- **Predozone®** (Labormed Pharma S.A.) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 30 и 60 бр.).
- **Predictal MR®** (Servier) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. 60 бр.).
- **Pretimectal®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки с удължено освобождаване 35 mg (оп. по 30 и 60 бр.).
- **TevaTrim®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване 30 mg (оп. по 30, 60, 90, и 100 бр.).
- **Trimductal®** (Софарма АД) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 15 и 60 бр.).
- **Trimepect®** (PharmaSwiss Eesti OÜ) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. по 10, 20, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.).
- **Trimetacor®** (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. по 20, 60 и 120 бр.).
- **Trimetazidine DC PR®** (Dema Consult s.r.o.) – таблетки 35 mg с удължено освобождаване (оп. по 30, 60 и 90 бр.).
- **Trimetazidine Ratiopharm®** (Ratiopharm GmbH) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. по 30 и 60 бр.).
- **Trimetazidine Vitania®** (Merckle GmbH) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. по 20, 60 и 120 бр.).
- **Trimetazigen MR®** (Mylan S.A.S.) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. по 10, 20, 30, 40, 60 и 90 бр.).
- **Vascotasin®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 35 mg с изменено освобождаване (оп. 60 бр.).

2. Фитопрепарати и ХД

ADLiquid™ CARDIO SUPPORT (AD Medicine) – колоиден разтвор 237 ml в тъмна бутилка (оп. 1 бр.). ХД. В 15 ml колоиден разтвор с вкус на праскова се съдържат: ретинол палмитат 1500 mcg, бета-каротин 7 mg, аскорбинова киселина 300 mg, токоферол 100 mg, рибофлавин 5.1 mg, никотинамид 20 mg, пиридоксин 10 mg, фолиева киселина 400 mcg, цианокобаламин 30 mcg, калций 75 mg, магнезий 30 mg, цинк 5 mg, селен 100 mcg, мед 1 mg, манган 2 mg, калий 70 mg, екстракт от глог 50 mg, банан 50 mg, прах от листа на спанак 10 mg, екстракт от листа на люцерна 5 mg, екстракт от листа на G. biloba 25 mg, коензим Q₁₀ 5 mg, оризово масло 150 mg, концентрат от растителни стероли 50 mg, карнитин 50 mg, хесперидин 50 mg и ликопен 300 mg. Общото количество въглехидрати е 750 mg/15 ml, а енергийната му стойност – 3 kcal/15 ml.

CARDIOPLANT® (Dr Willmar Schwabe GmbH) – филм-таблетки, съдържащи сух екстракт от цветовете и листата на глог (оп. по 50 и 100 бр.). ДД 3 x 1–2 таблетки.

LEVOCARNITINE (вж. гл. A16AA)

UBIQUINONE (ХД)

● **Coenzyme Q₁₀** (Schmidt-N, Naturpharma, Walmark) – капсули 15 mg (оп. 60 бр.). ● **Coenzyme Q₁₀ plus** (PM International) – капсули, съдържащи 30 mg убиквинон и 36 mg токоферол и емулсия за орално приложение във флакони по 30 ml, съдържаща 30 mg/ml убиквинон и 36 mg/ml токоферол. ● **Коензим Q₁₀** (Софарма АД – Jamieson Lab.) – капсули 120 mg (оп. 30 + 30 бр.).

TINCTURA ADONIDIS VERNALIS („Евелин-29“) – флакони 20 ml (оп. 1 бр.).

TINCTURA CONVALLARIAE MAJALIS („Евелин-29“) – флакони 20 ml (оп. 1 бр.).

TINCTURA CRATAEGI OXYACANTHAЕ (Evelin – флакони 20 ml (оп. 1 бр.). Получава се от надземната част на глога – *Crataegus oxyacantha* L. Съдържа кверцетрин, кверцетин, терпенови киселини.

C02 АНТИХИПЕРТЕНЗИВНИ ЛЕКАРСТВА (АХЛ)

☞ Фармакологична класификация

- 1 Лекарства, действащи върху РААС
- 2 Калциеви антагонисти (блокери на калциевите канали)
- 3 Лекарства, намаляващи повишения симпатиков тонус
- 4 Диуретици
- 5 Миотропни АХЛ
- 6 Перорални комбинирани АХЛ
- 7 Лекарства, ефективни при хипертонични кризи
- 8 Препарати, показани при белодробна АХ
- 9 Ваксини (в етап на клинично изпитване) срещу тютюнопушене, затлъстяване и др.

☞ **Клиничната класификация на АХЛ** се основава на тяхната фармакодинамика и на патогенезата на АХ. Тя предлага възможности за рационални комбинации и има следния вид: **А:** ACE инхибитори и АТ₁-инхибитори. **В:** Бета-блокери. **С:** Калциеви антагонисти. **Д:** Диуретици.

☞ **Артериалното налягане** трябва да се поддържа през цялото денонощие, вкл. в ранните сутрешни часове (особено след полунощ от 4 до 8 часа сутринта), в нормални стойности. Както отбелязва проф. д-р Св. Торбова (2014), председател на Българската лига по хипертония, има промяна във възприеманите доскоро норми за прицелните стойности на артериалното налягане и вече не важи правилото „Колкото по-ниско, толкова по-добре“. Когато при домашни условия се измерва кръвното налягане, **за норма вече се приема 135/85 mm Hg**. За пациенти над 60 г. днес възприетите от кардиолозите прицелни стойности са **140/90 mm Hg**, а при хора над 80 г. – **150/90 mm Hg**. Най-много са стойностите на кръвното налягане, измерени сутрин при ставане от сън и в края на деня към 5 или 6 часа след обед.

☞ **Compliance** (съучастие, съпричастност) на пациента. Успехът в лечението на АХ в изключително голяма степен зависи от осъзнатото съгласие и постоянното сътрудничество (съпричастност) на пациента към предписаното лечение, диета и стил на живот. Клиничните наблюдения показват, че хипертонично болните проявяват нисък compliance.

☞ **Аджовантни лекарства.** Контролът на *липидния статус* с лекарства (**статици** и др.) и подходящата балансирана диета, както и редовното профилактично приемане на **тромбоцитни антиагреганти** забавя значително прогресирането на атеросклерозата и АХ. Използването на **ноотропи (пирацетам)** и **церебрални вазодилататори** (нимодипин, флунаризин, винпоцетин, нафтидрофурил) е важно за профилактиката на мозъчно-съдовите инциденти. Интермитентното (през няколко дни) използване на **анксиолитици** помага за намаляване на стреса, осигурява 8-часов сън и не води до зависимост. Трябва да се има предвид, че много от АХЛ могат да влошат липидния статус (напр. повечето β-блокери и салуретици).

☞ **Високата честота на сърдечния ритъм** е самостоятелен рисков фактор за развитие на ССЗ. Нейното поддържане при покой в рамките на 55–60 удара/min намалява значително СС риск. В редица случаи това може да се постигне с бета-блокери, непритежаващи ISA.

C02A Антиадренергични лекарства с централно действие

C02AA Алкалоиди на *Rauwolfia* и комбинирани АХЛ, съдържащи резерпин

RESERPINE – INN (АТС код: C02AA02)

● **Reserpin*** – таблетки по 0,1 и 0,25 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

C02AB Метилдопа

METHYLDOPA – INN (АТС код: C02AB01)

● **Dopegyt®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки 250 mg в стъклен флакон (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: В (р.о.). Рискова категория за кърмене: L2.**

C02AC Клонидин и производни

CLONIDINE – INN (АТС код: C02AC01)

● **Chlophazolin®** (Софарма АД) – ампули 0,15 mg/1 ml (оп. по 10 и 50 бр.); таблетки 0,15 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

GUANFACINE – INN (ATC код: C02AC02)

●**Intuniv®** (Shire Pharmaceuticals Ireland Ltd) – таблетки с удължено освобождаване по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 7, 28 и 84 бр.).

MOXONIDINE – INN (ATC код: C02AC05)

●**Moxogamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – филм-таблетки по 0.2, 0.3 и 0.4 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.).
●**Moxonigen®** (Generics Ltd) – филм-таблетки по 0.2 и 0.4 mg (оп. по 10, 38, 30 и 100 бр.). ●**Physiotens®** (Abbott Arzneimittel GmbH) – филм-таблетки по 0.2 и 0.4 mg (оп. по 28 бр.).

RILMENIDINE – INN (ATC код: C02AC06)

●**Rilmenix®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 1 mg (оп. по 28, 30, 60, 90 и 100 бр.). ●**Tenaxum®** (Les Laboratoires Servier) – таблетки 1 mg (оп. 30 бр.).

C02C Антиадренергични лекарства с периферно действие**C02CA Алфа-адренергични блокери****DOXAZOSIN – INN (ATC кодове: C02CA04)**

●**Cardura®** (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки по 1, 2 и 4 mg (оп. по 30 бр.). ●**Cardura XL®** (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки с изменено освобождаване по 4 и 8 mg (оп. по 28 бр.). ●**Doxazosin Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки по 1, 2 и 4 mg (оп. по 10, 14, 15, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Doxazosin Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки по 2 и 4 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Hyxazin® 4** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 4 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 10, 28, 30, 50, 98 и 100 бр.). ●**Kamiren®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 1, 2 и 4 mg (оп. по 30 бр.). ●**Kamiren XL®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 4 mg с изменено освобождаване (оп. 30 бр.). ●**Zoxon®** (Zentiva k.s.) – таблетки по 2 и 4 mg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L4.**

PRAZOSIN – INN (ATC код: C02CA01)

●**Prazosin Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 2 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

URAPIDIL – INN (ATC код: C02CA06)

●**Tachyben®** (EVER Neuro Pharma GmbH) – инжекционен разтвор 25 mg/5 ml и 50 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 100 mg/20 ml в ампули (оп. 5 бр.).

C02D Лекарства, разширяващи предимно гладката мускулатура на артериолите**C02DD Нитроферицианидни производни****SODIUM NITROPRUSSIDE – INN (ATC код: C02DD01)**

●**Naniprus®** (Софарма АД) – прах 30 mg за инжекционен разтвор в ампули с вместимост 10 ml, плюс 5 ml разтворител – стерилна апиrogenна вода за инжекции (оп. по 1 бр. плюс черен полиетиленов плик). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

C02KX Други АХЛ**AMBRISENTAN – INN (ATC код: C02KX02)**

●**Volibris®** (Glaxo Group Ltd) – филмирани таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

BOSENTAN – INN (ATC код: C02KX01)

●**Bosentan Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 14, 56 и 112 бр.).
●**Bosentan Sandoz®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 56 и 112 бр.).
●**Bosentan Welding®** (Welding GmbH & Co.KG) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 14, 56 и 112 бр.).
●**Pulmohyperta®** («Чайкафарма» АД) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 56 бр.). ●**Trocordis®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 10, 14, 56 и 60 бр.).

MACITENTAN – INN (ATC код: C02KX04)

●**Opsumit®** (Actelion Registration Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 15 и 30). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

RIOCIGUAT – INN (ATC код: C02KX05)

●**Adempas®** (Bayer Pharma AG) – филмирани таблетки по 0.5, 1, 1.5, 2 и 2.5 mg (оп. по 42, 84 и 90 бр.).

SILDENAFIL – INN (АТС кодове: C02KX00 и G04BE03)

● **Revatio®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 15 и 90 бр.).

C02LA Комбинирани АХЛ, съдържащи резерпин, диуретици и други продукти

RESERPINE & CLOPAMIDE & DIHYDROERGOCRISTINE (АТС код: C02LA51)

● **Brinerdin®** (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки (оп. 30 бр.). В една таблетка се съдържат 0,1 mg резерпин, 5 mg клопамид (салидиуретик) и 0,5 mg дихидроергокрисдин (алфа-адренолитик).

C02LC Комбинирани АХЛ, съдържащи клондин и диуретици

CHLOPHADON® (АТС код: C02LC01) (Софарма АД) – таблетки, съдържащи по 0.15 mg клонидин и 20 mg хлорталидон, които взаимно потенцират антихипертензивната си активност (оп. по 10 и 50 бр.).

C03 ДИУРЕТИЦИ

C03A Диуретици с умерено действие (салуретици, салидиуретици)

C03AA Тиазиди

HYDROCHLOROTHIAZIDE – INN (АТС код: C03AA03)

● **Dehydratin Neo®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 25 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Dehydrazid®** (Софарма АД) – таблетки 25 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **HypoDehydra®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки 25 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L2.**

C03BA Салидиуретици със сулфонамидна структура

CHLORTHALIDONE – INN (АТС код: C03BA04)

● **Saluretin®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

INDAPAMIDE – INN (АТС код: C03BA11)

● **Alvonamid®** (Alvogen IP Co.S.a.r.l.) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 30, 60 и 60 бр.). ● **Daxpamil®** (Sandoz d.d.) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 14, 15, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Indagen SR®** (Mylan S.A.S.) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 30, 90 и 100 бр.). ● **Indapagamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 30, 90 и 100 бр.). ● **Indapamide®** (J&P Pharma UK Ltd) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Indapamide Vitania®** (Витания Фарма ЕООД) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Indapen SR®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Indastad®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 15, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ● **Indicon®** (Фармаконс АД) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Indipam SR®** („Актавис“ ЕАД) – филмирани таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Izepox®** (Labormed-Pharma S.A.) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Neopamid®** (Нео Балканика ЕООД) – филмирани таблетки 2,5 mg (оп. 30 бр.). ● **Neopamid SR®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Pisizif SR®** („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Rawel SR®** (KRKA d.d.) – таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 20, 30 и 90 бр.). ● **Sophtensif®** (Софарма АД) – филмирани таблетки 2,5 mg (оп. по 15 и 30 бр.); филмирани таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Tertensif SR®** (Les Lab. Servier) – филм-таблетки 1,5 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Tevalindam®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване 1,5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

C03C Мощни диуретици

C03CA Мощни диуретици със сулфонамидна структура

FUROSEMIDE – INN (АТС кодове: C03CA01 и C04AX21)

● **Furanthril®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 40 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ● **Furosemid Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор 1% в ампули по 2 и 4 ml и във флакони по 25 ml (оп. по 1 бр.). ● **Furosemide Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули 20 mg/2 ml (оп. по 10 и 100 бр.); таблетки 40 mg (оп. 10, 20 и 50 бр.). ● **Furosemid – Milve®** („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – таблетки 40 mg (оп. по 12, 25 и 50 бр.). ● **Furoser®** („Чайкафарма“ АД) – инжекционен разтвор в ампули 20 mg/2 ml (оп. 10 бр.). **BAN: Frusemide. Рискова категория за бременност: C.**

TORASEMIDE – INN (АТС код: C03CA04)

●**Torazidex**[®] (Sandoz d.d.) – таблетки по 5 и 10 mg с (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Torem**[®] (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28 бр.). ●**Torsit SR**[®] (Унифарм ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване по 5 и 10 mg с (оп. по 15 и 30 бр.). ●**Trifas**[®] (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – разтвор за i.v. инжектиране съответно 10 mg/2 ml и 20 mg/4 ml в ампули (оп. по 5 и 25 бр.); разтвор за i.v. инфузия 200 mg/20 ml в ампули (оп. по 5 и 25 бр.); таблетки по 10 mg с делителна черта и по 200 mg с две с делителни черти на кръст (оп. по 20, 30, 100 и 200 бр.). ●**Trifas Cor**[®] (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – таблетки по 5 mg с делителна черта (оп. по 5, 20, 30, 100 и 400 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

C03D Калий-съхраняващи диуретици

C03DA Антагонисти на алдостерона

EPLERENONE – INN (ATC код: C03DA04)

●**Carditrus**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – обвити таблетки по 25 и 50 mg (оп. оп. по 10, 14, 28, 30 и 56 бр.). ●**Eplerium**[®] (Lab. Licons S.A.) – обвити таблетки по 25 и 50 mg (оп. оп. по 30 и 90 бр.). ●**Eplerenone Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – обвити таблетки по 25 и 50 mg (оп. оп. по 10, 28, 30, 90 и 100 бр.). ●**Eridanus**[®] (Gedeon Richter PLC) – обвити таблетки по 25 и 50 mg (оп. оп. по 30 и 90 бр.). ●**Inspra**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – обвити таблетки по 25 и 50 mg (оп. оп. по 20, 28, 30, 50, 100 и 200 бр.).

SPIRONOLACTONE – INN (ATC код: C03DA01)

●**Spirolacton Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 25 mg (оп. 30 бр.). ●**Spirolacton-Tchaikapharma**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ●**Verospiron**[®] (Gedeon Richter Ltd) – капсули по 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L2.**

C03E Калий-губещи и калий-запазващи диуретици в комбинация

C03EA Тиазиди и калий-губещи и калий-запазващи диуретици в комбинация

TRIAMTERENE & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C03EA01)

●**Diuretidin**[®] 25 mg/12.5 mg („Актавис“ ЕАД) – таблетки (оп. 50 бр.). ●**Triampur compositum**[®] („Екофарм Груп“ АД) – таблетки (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

C03X Други диуретици

C03XA Вазопресинови антагонисти

TOLVAPTAN – INN (ATC код: C03AX01)

●**Jinarc**[®] (Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd) – таблетки 15 mg (оп. блистери, съдържащи 7 таблетки); таблетки 15 mg (оп. блистери, съдържащи 28 таблетки); таблетки 30 mg (оп. блистери, съдържащи 7 таблетки); таблетки 30 mg (оп. блистери, съдържащи 28 таблетки); таблетки 15 mg + 45 mg (оп. блистери, съдържащи 14 таблетки – 7 таблетки по 15 mg и 7 таблетки по 45 mg); таблетки 15 mg + 45 mg (оп. блистери, съдържащи 28 таблетки – 14 таблетки по 15 mg и 14 таблетки по 45 mg); таблетки 15 mg + 45 mg (оп. блистери, съдържащи 56 таблетки (28 таблетки по 15 mg и 28 таблетки по 45 mg); таблетки 15 mg + 60 mg (оп. блистери, съдържащи 14 таблетки – 7 таблетки по 30 mg и 7 таблетки по 60 mg); таблетки 30 mg + 60 mg (оп. блистери, съдържащи 28 таблетки (14 таблетки по 30 mg и 14 таблетки по 60 mg); таблетки 30 mg + 60 mg (оп. блистери, съдържащи 56 таблетки – 28 таблетки по 30 mg и 28 таблетки по 60 mg); таблетки 30 mg + 90 mg (оп. блистери, съдържащи 14 таблетки – 7 таблетки по 30 mg и 7 таблетки по 90 mg); таблетки 30 mg + 90 mg (оп. блистери, съдържащи 28 таблетки (14 таблетки по 30 mg и 14 таблетки по 90 mg); таблетки 30 mg + 90 mg (оп. блистери, съдържащи 56 таблетки (28 таблетки по 30 mg и 28 таблетки по 90 mg). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

C04 ПЕРИФЕРНИ ВАЗОДИЛАТОРИ

C04AD Пуринови производни

PENTOXIFYLLINE – INN (ATC код: C04AD03)

●**Agapurin**[®] (Zentiva, a.s.) – филм-таблетки 100 mg (оп. 60 бр.). ●**Agapurin SR**[®] (Zentiva, a.s.) – таблетки с удължено освобождаване по 400 и 600 mg (оп. по 20, 50, 60 и 100 бр.). ●**Pentilin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml в ампули (оп. 5 бр.); таблетки 400 mg (оп. 20 бр.). ●**Pentofyllin**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Pentoxifiline Adipharma**[®] (Адифарм ЕАД) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml в стъклени ампули (оп. 10 бр.). ●**PentoHexal**[®] (Hexal AG) – таблетки 600 mg с удължено освобождаване (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Pentoxifyllin Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 400 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Pentoxifyllin Tchaikapharma**[®] („Чайкафарма“ АД) – таблетки 400 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 20 и 30 бр.).

●**Pentoxipharm**[®] (Унифарм АД) – ентérosолвентни таблетки 100 mg (оп. по 10 и 60 бр.). ●**Vasonit**[®] (G.L. Pharma GmbH) – таблетки 600 mg с удължено освобождаване (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

C04AE Ergót-алкалоиди и производни

NICERGOLINE – INN (ATC код: C04AE02)

●**Ergotop**[®] (Kwizida Pharma GmbH) – филмирани таблетки 30 mg (оп. 28 бр.). ●**Nergolin**[®] (Actavis Group ehf.) – филмирани таблетки 30 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Sermion**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – прах 4 mg за инжекционен разтвор във флакони плюс разтворител 4 ml в ампули (оп. по 4 бр.); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 30 и 90 бр.) и 30 mg (оп. 30 бр.).

C04AX Други периферни вазодилататори

GINGKO FOLIUM (вж. гл. N06DX)

NAFTIDROFURYL – INN (ATC код: C04AX21)

●**Drosunal**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 50 mg (оп. 30 бр.). ●**Dusodril**[®] (Merck Sante S.A.D.) – капсули 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.); филмирани таблетки 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.) с удължено освобождаване. ●**Dusopharm**[®] (Унифарм АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

C05 ВАЗО (АНГИО) ПРОТЕКТОРИ

C05A Средства за локална терапия на хемороиди и анални фисури

C05AA Кортикоиди

ULTRAPROCT* (ATC код: C05AA08) (Schering AG) – свещички (оп. по 10 бр.); унгвент в алуминиеви туби по 20 и 30 g (оп. по 1 бр.). Всяка свещичка съдържа по 0,61 mg fluocortolone pivalate, 0,63 mg, fluocortolone caproate и 1 mg cinchocaine hydrochloride. В 1 g унгвент има 0,92 mg fluocortolone pivalate, 0,95 mg fluocortolone caproate и 5 mg cinchocaine hydrochloride.

C05AD Локални анестетици

DOXIPROCT[®] (ATC код: C05AD01) (OM Portuguesa) – унгвент в алуминиева туба 30 g (оп. 1 бр.). Комбиниран препарат, съдържащ Calcium Dobesilate и Lidocaine Hydrochloride. Унгвентът се прилага два пъти дневно в областта на ануса.

PROCTO-GLYVENOL[®] (ATC код: C05AD00) (Novartis Consumer Health GmbH) – ректален крем 30 g, съдържащ 2.12% лидокаин и 5% трибенозид, в алуминиева туба с полиетиленов накрайник (оп. 1 бр.); свещички, съдържащи по 400 mg трибенозид и 40 mg лидокаин (оп. 10 бр.).

C05AX Други средства за локална терапия на хемороиди и анални фисури

DOLOPROCT[®] (ATC код: C05AX03) (Schering GmbH) – свещички, съдържащи по 1 mg флуокортолон и 40 mg лидокаин (оп. по 6, 10 и 12 бр.); ректален крем в алуминиеви туби по 10, 15, 30 и 50 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем има 1 mg флуокортолон и 20 mg лидокаин.

DOXIPROCT PLUS[®] (ATC код: C05AX03) (OM Portuguesa) – унгвент в алуминиева туба 20 g (оп. 1 бр.). Комбиниран препарат, съдържащ Calcium Dobesilate, Lidocaine Hydrochloride и Dexamethasone Acetate.

FITOROID[®] (Aboca S.p.A.) – биокрем 40 ml в туба с накрайник за вътрешно ректално приложение (оп. 1 бр.). МИ.

C05B Средства за антиварикозна терапия

C05BA Хепарин и хепариноиди за локално приложение

HEPARINOID (ATC код: C05BA01)

●**Heparoid Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – дермален унгвент, съдържащ 100 IU heparinoid/mg маз в алуминиеви туби по 30 g (оп. 1 бр.).

LIOTON 1000 gel[®] (ATC код: C05BA02) (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – гел в туби по 30, 50 и 100 g (оп. по 1 бр.).

VENOPROTECT® (АТС код: C05BA03) (Actavis Group ehf) – гел, съдържащ хепарин 1000 IU/g, в алуминиеви туби по 40 и 60 g (оп. по 1 бр.). *Показания приложение: вж. Lioton.*

C05BC Склерозиращи вените средства за локално приложение

POLIDOCANOL – INN (АТС код: C05BB02)

- **Asclera®** (Merz North America) – разтвор 0,5% и 1% в стъклен флакон от 2 ml.

C05C Капиляротонични лекарства

C05CA Биофлавоноиди (моно- и комбинирани препарати)

DIOFLAVON® (АТС код: C05CA00) („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – филмирани таблетки, съдържащи 500 mg микронизирана и пречистена флавоноидна фракция от диосмин 90% и хесперидин 10% (оп. по 30 и 60 бр.).

DIOSMIN – INN (АТС код: C05CA03)

- **Dioke®** (Stragen France SAS) – таблетки 600 mg, съдържащи диосмин (оп. по 15 и 30 бр.).
- **Flevenol®** (Alvogen IP Co. S. ár. l.) – филмирани таблетки 500 mg (оп. по 30 и 60 бр.).
- **Phlebodia®** (Lab. Innotech International) – обвити таблетки 600 mg, съдържащи диосмин (оп. по 15 и 30 бр.).

DIOSMIN & HESPERIDIN

- **Asketon®** (Medochemie Ltd) – таблетки (оп. 64 бр.). ХД, съдържаща микронизирана биофлавоноидна смес от 450 mg диосмин и 50 mg хесперидин.
- **Detralex®** (Les Laboratoires Servier) (АТС код: C05CA53) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). Представява микронизирана флавоноидна фракция с повишена биодостъпност, съдържаща 450 mg диосмин и 50 mg хесперидин.

DIOSMINOL® (АТС код: C05CA00) (Тева Фармасюткълс България ЕООД) – таблетки (оп. 60 бр.), съдържащи пречистена микронизирана фракция диосмин 450 mg, хесперидин 50 mg и стандартизиран екстракт от конски кестен 3,24 mg.

HIDROSMIN – INN (АТС код: C05CA05)

- **Venosmil®** (Faes Pharma S.A.) – капсули 200 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.).

PEFLAVIT C® (АТС код: C05CA51) (Софарма АД) – обвити таблетки, съдържащи 20 mg сух екстракт от жълт кантарион (*Hypericum perforatum*) и 50 mg витамин С (оп. 60 бр.).

REPARIL® (АТС код: C05CA00) (Madaus GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки, съдържащи 20 mg *есцин* (оп. по 20, 40, 50 и 100 бр.).

TROXERUTIN – INN (АТС код: C05CA04)

- **Troxemed®** (Медика АД) – капсули 300 mg (оп. 50 бр.).
- **Troxerutin Sopharma®** (Софарма АД) – гел 2% 40 g в туби (оп. 1 бр.); капсули 300 mg (оп. 50 бр.).
- **Troxerutin Vetrop®** (Ветпром АД) – гел 2% 40 g в туби (оп. 1 бр.).
- **Troxevasin®** („Актавис“ ЕАД) – гел 2% в алуминиеви туби с вместимост по 20, 40 и 100 g (оп. по 1 бр.); капсули 300 mg (оп. по 10 и 50 бр.).
- **Venoruton®** (Novartis Consumer Health GmbH) – гел 2% 40 g (оп. 1 бр.); капсули 300 mg (оп. 50 бр.).

TROXERUTIN & INDOMETACIN (АТС код: C05CA54)

- **Indovasin®** („Актавис“ ЕАД) – гел в туби по 45 g (оп. 1 бр.). В 1 g гел се съдържат 20 mg троксерутин и 30 mg индометацин.

VARIXINAL® (Walmark) – таблетки (оп. по 30 и 60 бр.) и гел 75 ml в туби (оп. 1 бр.). Представява БАД, съдържаща в 1 таблетка: екстракт от червена боровинка – 200 mg (= 500 mcg антоцианозиди), екстракт от конски кестен – 1 g (= 33,3 mg *есцин*), екстракт от див чешмир – 800 mg, витамин С – 250 mg, хесперидин – 100 mg и екстракт от Gotu cola – 100 mg.

VENALOT DEPOT® (АТС код: C05CA00) (Schaper & Brümmer GmbH & Co.KG) – филм-таблетки с удължено освобождаване, съдържащи кумарини 15 mg и троксерутин 90 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

VENOPLANT® (Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co.KG) – таблетки с изменено освобождаване, съдържащи 263,2 mg сух екстракт от плодове на конския кестен (оп. 20, 50 и 100 бр.).

VENOVIT® (АТС код: C05CA00) („Феникс медика – Ася Попова“ ЕООД) – капсули 180 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.).

C05CX Други капиляротонични препарати

CALCIUM DOBESILATE (АТС код: C05CX00)

- **Doxium®** (OM Pharma S.A.) – капсули 500 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.).

ENDOTELON® (АТС код: C05CX00) (Ceplapharm Arzneimittel GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 150 mg (оп. по 20 и 60 бр.).

C07 БЕТА-БЛОКЕРИ

- Селективни β_1 -блокери, освобождаващи аотен оксид: Nebivolol
- Селективни β_1 -блокери: Acebutolol* (с ISA), Atenolol, Bisoprolol, Betaxolol, Celiprolol* (с β_2 -ISA), Metoprolol
- Неселективни β -блокери: Bopindolol*, Carteolol* (с ISA), Esmolol*, Oxprenolol* (с β_1 -ISA), Pindolol* (с β_1 -ISA), Propranolol, Sotalol, Timolol

C07A Бета-блокери, самостоятелно

C07AA Неселективни бета-блокери

PROPRANOLOL – INN (АТС код: C07AA05)

● **Hemangiol®** (Pierre Fabre Dermatologie) – перорален разтвор 120 ml с концентрация 3.75 mg/ml в бутилка (оп. 1 бр.).
● **Propranolol Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 25, 28, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Propranolol Actavis®** (Actavis Group ehf) – таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ● **Propranolol Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки по 25 и 40 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

SOTALOL – INN (АТС код: C07AA07)

● **Darob®** (Abbott Arzneimittel GmbH) – таблетки по 80 и 160 mg (оп. по 20 и 50 бр.). ● **Sotagamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 80 и 160 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ● **Sotahexal®** (Hexal AG) – таблетки по 80 и 160 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ● **Sotanorm®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 80 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

C07AB Селективни бета-блокери

ATENOLOL – INN (АТС код: C07AB03)

● **Atenolol Sopharma®** (Софарма АД) – филм-таблетки по 25 и 50 mg (оп. 10, 30 и 50 бр.). ● **Tenormin®** (AstraZeneca UK Ltd) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

BETAXOLOL – INN (АТС код: C07AB05 и S01ED02)

● **Betac®** (Medochemie Ltd) – филмирани таблетки 20 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Lokren®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – филмирани таблетки 20 mg (оп. 28 бр.). **Рискова категория за бременността: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

BISOPROLOL – INN (АТС код: C07AB07)

● **Bibloc®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 1.25, 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Blokbis®** (Actavis B.V.) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Blokbis Cor®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Biprol®** (Нео-Балканика ЕООД) – филмирани таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Bisogamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co. KG) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **BisoHexal®** (Hexal AG) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol ESP Pharma®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Bisoprolol Vitania®** (Витания Фарма ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisor®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Bisostad®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ● **Byol®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 1.25, 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 28, 30 и 60 бр.). ● **Concor®** (Merck KGaA) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Concor Cor®** (Merck KGaA) – филм-таблетки по 2.5 и 5 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Coronal®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 60 и 100 бр.). ● **Gisogen®** (Generics Ltd) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Sobycor®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Supracard®** (Labormed-Pharma S.A.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **TevaBisoprolol®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Tyrez®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – филм-таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

BISOPROLOL & ACETYLSALICYLIC ACID (АТС код: C07AB57)

● **Betapres®** (Pfarmaceutical Works Polpharma S.A.) – капсули, съдържащи 10 mg бисопролол и 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Blokbis ASA* 5 mg/75 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи 5 mg бисопролол и 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Blokbis ASA* 5 mg/100 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи 5 mg бисопролол и 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Blokbis ASA* 10 mg/75 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи 10 mg бисопролол и 75 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.).

●**Blokbis ASA* 10 mg/100 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи 10 mg бизопролол и 100 mg ацетилсалицилова киселина (оп. по 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.).

CELIPROLOL* – INN (ATC код: C07AB08) – филм-таблетки по 100 и 200 mg (оп. по 30 и 100 бр.).

LANDIOLOL – INN (ATC код: C07AB14)

●**Rapiblock®** (AOP Orphan Pharmaceuticals AG) – прах 300 и 600 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони; концентрат за инфузионен разтвор 20 mg/2 ml в ампули (оп. по 1 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

METOPROLOL – INN (ATC код: C07AB02)

●**Betaloc ZOK®** (AstraZeneca AB) – таблетки по 50 и 100 mg с удължено освобождаване (оп. по 30 бр.).
●**Betablockade®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки с удължено освобождаване по 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ●**Corvitol® 50** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 50 mg (оп. 30 бр.). ●**Bloxazoc®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи метопролол съответно по 23.75, 47.50, 90 и 190 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Corvitol® 100** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 100 mg (оп. 30 бр.). ●**Egilok®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 60 бр.). ●**Egilok R®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки с удължено освобождаване по 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ●**Emzok®** (IVAX Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки по 50, 100 и 200 mg с изменено освобождаване (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Mecorlong®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки по 50, 100 и 200 mg с удължено освобождаване (оп. 10, 14, 20, 28, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Metocor®** (Адифарм ЕАД) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.); инжекционен разтвор 5 mg/5 ml в ампули (оп. 10 бр.). ●**Metoprolol Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Metoprolol Meda®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки 50 mg (оп. по 15, 20, 30 и 40 бр.). ●**Metoprolol Polpharma®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – таблетки с удължено освобождаване по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Metoprolol Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 50 и 100 mg и таблетки с удължено освобождаване 200 mg (оп. по 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Metoprolol tartarate Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Metoprolol tartarate Intas®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Metostad®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки с удължено освобождаване по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Metracim®** (Acino AG) – таблетки с удължено освобождаване по 23.75, 47.7590 и 190 mg (оп. по 10, 14, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Promerol®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор, съдържащ метопролол тартрат 5 mg/5 ml в стъклена ампула (оп. по 10 и 50 бр.); филмирани таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 30 и 50 бр.). ●**Succiprol®** (Тева Фармасютиксъл България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи по 47,5 и 95 mg метопролол сукцинат (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). *Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.*

NEBIVOLOL – INN (ATC код: C07AB12)

●**Bivolet®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки 5 mg (оп. 30 бр.). ●**Bravylol®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки 5 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ●**Cardiostad®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки 5 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Dublock®** (Алапис България ЕООД) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Nebacop®** (Medico Uno Worldwide Ltd) – таблетки 5 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Nebicard®** (Софарма АД) – таблетки 5 mg (оп. по 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Nebicor®** ("Адифарм" ЕАД) – таблетки 5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Nebilet®** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56 и 100 бр.). ●**Nebivocon®** (Фармаконс АД) – таблетки 5 mg (оп. 30 бр.). ●**Nebivolol Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 5 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ●**Nebivolol Sandoz®** (Sandoz d.d.) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Nebivolol Teva®** (Тева Фармасютиксъл България ЕООД) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 8, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56, 60 и 100 бр.). ●**Nebizita®** (Ейсфарма ЕООД) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28 и 30 бр.). ●**Nevolen®** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки 5 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

C07AG Алфа- и бета-блокери

CARVEDILOL – INN (ATC код: C07AG02)

●**Avernal®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 6.25 и 25 mg (оп. по 30 бр.). ●**Carvecare®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 6.25 и 25 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Carvedil®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 3.125, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 28, 50 и 100 бр.). ●**Carvediamgamma®** (Woerwag Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 3.25, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ●**Carvedilol Grindeks®** (AS Grindeks) – филмирани таблетки по 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 14 и 28 и 50 бр.). ●**Carvedilol Medica®** (Медика АД) – таблетки по 3.25, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 30 бр.). ●**Carvedilol Ratiopharm®** (Alfred Tiefenbacher; Ratiopharm GmbH) – филмирани таблетки по 3.25, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Carveheal®** (Алапис България ЕООД) – таблетки по 3.25, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 30 бр.). ●**Carvilex®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 10 и 30.). ●**Carvetrend®** (Pliva Hrvatska d.o.o.) – таблетки по 3.125, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Coryol®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 3.125, 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Dilatrend®** (Рош България ЕООД) – таблетки по 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 28 бр.). ●**Talliton®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 6.25, 12.5 и 25 mg (оп. по 30 бр.). *Рискова категория за бременността: С. Рискова категория за кърмене: L3.*

C07B Бета-блокери и тиазидни диуретици

☞ **Комбинирани АХЛ се приемат орално, обикновено по 1 таблетка сутрин.** Комбинацията е фиксирана и не е подходяща за начална терапия. При приложение на комбиниран АХЛ се спазва принципът да се започва с комбинация, съдържаща лекарствата в ниска доза. Ако след 2–4 седмици не се постигне очакваният ефект е нужна корекция на ДД. Тя се извършва посредством приемане на отделните компоненти и едва след определяне на подходящата доза може да се премине към лечение с новата фиксирана комбинация.

C07BB Селективни бета-блокери и тиазидни диуретици

BISOPROLOL & HYDROCHLORITHIAZIDE (АТС код: C07BB07)

● **Bibloc H®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg бисопролол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Bisoplus AL 5 mg/12,5 mg** (Aliud Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки, съдържащи по 5 mg бисопролол и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoplus AL 10 mg/12,5 mg** (Aliud Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки, съдържащи по 10 mg бисопролол и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol/Hydrochlorothiazide-DC® 2.5 mg/6,25 mg** (Dema Consult s.r.o.) – филм-таблетки, съдържащи по 2,5 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol/Hydrochlorothiazide-DC® 5 mg/6,25 mg** (Dema Consult s.r.o.) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol/Hydrochlorothiazide-DC® 10 mg/6,25 mg** (Dema Consult s.r.o.) – филм-таблетки, съдържащи по 10 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol/Hydrochlorothiazide-DC® 5 mg/12,5 mg** (Dema Consult s.r.o.) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg бисопролол и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Bisoprolol/Hydrochlorothiazide-DC® 10 mg/25 mg** (Dema Consult s.r.o.) – филм-таблетки, съдържащи по 10 mg бисопролол и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Lodoz® 2,5 mg/6,25 mg** (Merck KGaA) – филм-таблетки, съдържащи по 2,5 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ● **Lodoz® 5 mg/6,25 mg** (Merck KGaA) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ● **Lodoz® 10 mg/6,25 mg** (Merck KGaA) – филм-таблетки, съдържащи по 10 mg бисопролол и 6,25 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.).

NEBIVOLOL & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТС код: C07BB12)

● **Cardiostad Plus® 5 mg/12.5 mg** (ЕС ПИ ЕМ) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg небиволол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 28, 30 и 98 бр.). ● **Nebilet Plus® 5 mg/25 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg небиволол и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ● **Nebilet Plus® 5 mg/12.5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg небиволол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ● **Nevotens Plus® 5 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg небиволол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.).

C07F Бета-блокери и други АХЛ

C07FB Селективни бета-блокери и други АХЛ

BISOPROLOL & AMLODIPINE (АТС код: C07FB07)

● **Alotendin® 5 mg/5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Alotendin® 5 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Alotendin® 10 mg/5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Alotendin® 10 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Concor AM® 5 mg/5 mg** (Мерк България ЕАД) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 96 бр.). ● **Concor AM® 10 mg/5 mg** (Мерк България ЕАД) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 96 бр.). ● **Concor AM® 5 mg/10 mg** (Мерк България ЕАД) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 96 бр.). ● **Concor AM® 10 mg/10 mg** (Мерк България ЕАД) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 96 бр.). ● **Sobycomby® 5 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Sobycomby® 5 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 5 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Sobycomby® 10 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Sobycomby® 10 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 10 mg бисопролол и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.).

C07FX Бета-блокери и други АХЛ

CARVEDILOL & IVABRADINE – INN (АТС код: C07FX06)

● **Carivalan® 6,25 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 6,25 mg карведилол и 5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.). ● **Carivalan® 6,25 mg/7,5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 6,25 mg карведилол и 7,5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.). ● **Carivalan® 12,5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 12,5 mg карведилол и 5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.). ● **Carivalan® 12,5 mg/7,5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 12,5 mg карведилол и 7,5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.). ● **Carivalan® 25 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 25 mg карведилол и 5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.). ● **Carivalan® 75 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 25 mg карведилол и 7,5 mg ивабрадин (оп. по 14, 28, 56, 98 и 112 бр.).

METOPROLOL & IVABRADINE – INN (ATC код: C07FX05)

● **Implicor® 25 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). Всяка таблетка съдържа 25 mg метопролол тартарат и 5 mg ивабрадин. ● **Implicor® 50 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). Всяка таблетка съдържа 50 mg метопролол тартарат и 5 mg ивабрадин. ● **Implicor® 25 mg/7.5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). Всяка таблетка съдържа 25 mg метопролол тартарат и 7.5 mg ивабрадин. ● **Implicor® 50 mg/7.5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). Всяка таблетка съдържа 50 mg метопролол тартарат и 7.5 mg ивабрадин.

C08 КАЛЦИЕВИ АНТАГОНИСТИ

- **Дихидропиридинови:** Amlodipine, Felodipine, Isradipine*, Lacidipine, Lercanidipine, Nifedipine, Nisoldipine, Nitrendipine
- **Бензотиазепини:** Diltiazem
- **Фенилалкиламини:** Verapamil
- **Церебрални вазодилатори:** Cinnarizine, Flunarizine, Nimodipine

➤ Верапамил и в по-малка степен дилтиазем понижават барорефлекторната чувствителност и имат кардиодепресивен ефект, манифестиращ се с брадикардия, забавяне на провеждането и отслабване на миокардния контрактилитет. Поради това те не трябва да се комбинират с бета-блокери.

C08C Селективни калциеви антагонисти, повлияващи предимно съдовете

C08CA Дихидропиридинови калциеви антагонисти

AMLODIPINE – INN (ATC код: C08CA01)

● **Accel®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Agen®** (Zentiva k.s.) – таблетки 5 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Alneta®** (UAB VVB) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Amlodicon®** (Фармаконс АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Amlodigamma®** (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 14, 20, 30, 50 и 100 бр.). ● **Amlodipin Alkaloid®** (Алкалоид АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Amlodipine Medica®** (Медика АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Amlodipine Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Amlopin®** (Sandoz d.d.) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Amlogem®** (Generics UK Ltd) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Amloterone®** (Тева Фармасютикс България ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Amlovask®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Dinal®** (Алапис България ЕООД) – капсули по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14 и 30 бр.). ● **Neodipin® Bes-T** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Nordipin®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Normodipin®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Norvasc®** (Pfizer Europe EEIG) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Tenox®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ● **Vasodipin®** (Софарма АД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

FELODIPINE – INN (ATC код: C08CA02)

● **Aurona®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки с удължено освобождаване по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Felicipin®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки с удължено освобождаване по 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ● **Felodipine Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки с удължено освобождаване по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **FeloHexal®** (Hexal AG) – таблетки с удължено освобождаване по 5 и 10 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Plendil®** (AstraZeneca AB) – таблетки с удължено освобождаване по 2.5 и 5 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Presid®** (Teva Czech Industries s.r.o.) – таблетки с удължено освобождаване по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

LACIDIPINE – INN (ATC код: C08CA09)

● **Lacipil®** (Glaxo Group Ltd) – филмирани таблетки 4 mg (оп. по 7 и 28 бр.).

LERCANIDIPINE – INN (ATC код: C08CA13)

● **Areta®** (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Caniler®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Kapidin®** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 100 бр.). ● **Lecalpin®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 100 бр.). ● **Renovia®** (Berline-Chemie AG Menarini Group) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ● **TevaLer®** (Тева Фармасютикс България ЕООД) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.).

NIFEDIPINE – INN (ATC код: C08CA05)

● **Adalat Eins®** (Bayer Pharma AG) – таблетки 30 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. 30 бр.). ● **Cordaflex®** (Egis Pharmaceuticals Ltd) – филмирани таблетки 10 mg (оп. 100 бр.); филмирани таблетки 20 mg с удължено освобождаване (оп. 60 бр.). ● **Corinfar 10 retard®** (Arzneimittel Dresden GmbH) – ретард-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Corinfar 20 retard®** (Arzneimittel Dresden GmbH) – таблетки 20 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.).

●**Korincare**[®] ("Чайкафарма" АД) – таблетки 20 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Nifedipin Actavis**[®] ("Актавис" ЕАД) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

NIMODIPINE – INN (ATC код: C08CA06)

●**Dilceren pro infusione**[®] (Zentiva k.s.) – разтвор 10 mg/50 ml (оп. 1 бр.). ●**Nimotop S**[®] (Bayer Pharma AG) – филм-таблетки 30 mg (оп. 100 бр.); инфузионен разтвор 10 mg/50 ml (оп. 5 бр.). ▼ Нимодипин има ниска (8–10%) орална бионаличност (поради екстензивен чернодробен метаболизъм), СПП 98% и $t_{1/2}$ 1–2 h. **Рискова категория за бременност: С.**

NITRENDIPINE – INN (ATC код: C08CA08)

●**Lusopress**[®] (Insituto Luso Farmaco D'Italia) – таблетки 20 mg (оп. 28 бр.). ●**Nitrendipin Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 20 mg (оп. 20 бр.). ●**Ravena**[®] (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

C08D Селективни калциеви антагонисти с пряко действие върху сърцето

C08DA Фенилалкиламинови калциеви антагонисти и комбинации

VERAPAMIL – INN (ATC код: C08DA01)

●**Isocor**[®] (Софарма АД) – филм-таблетки 80 mg (оп. по 10 и 30 бр.); инжекционен разтвор 5 mg/2 ml (оп. 10 бр.). ●**Isoptin**[®] (Abbott Arzneimittel GmbH) – филм-таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ●**Isoptin SR** (Abbott Arzneimittel GmbH) – таблетки по 120 и 240 mg с удължено освобождаване (оп. по 20 и 50 бр.). ●**Verapamil Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 120 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 30 и 50 бр.). ●**Verapamil Sopharma**[®] (Софарма АД) – обвити таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Verapamil Unipharm**[®] (Унифарм АД) – филм-таблетки 40 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Verapamil Tchaikapharma**[®] ("Чайкафарма" АД) – обвити таблетки по 40 mg (оп. 30 бр.) и 80 mg (оп. 50 бр.); обвити таблетки 240 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Verogalid ER**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 240 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

VERAPAMIL & TRANDOLOPRIL (ATC код: C08DA51)

●**Tarka 180 mg/2 mg** (Abbott GmbH & Co. KG) – таблетки с изменено освобождаване, съдържащи 180 mg верапамил и 2 mg трандолаприл (оп. 28 бр.). ●**Tarka 240 mg/2 mg** (Abbott GmbH & Co. KG) – таблетки с изменено освобождаване, съдържащи 240 mg верапамил и 2 mg трандолаприл (оп. 28 бр.). ●**Tarka 240 mg/4 mg** (Abbott GmbH & Co. KG) – таблетки с изменено освобождаване, съдържащи 240 mg верапамил и 4 mg трандолаприл (оп. 28 бр.).

C08DB Бензотиазепинови калциеви антагонисти

DILTIAZEM – INN (ATC код: C08DB01)

●**Aldizem**[®] (Алкалоид ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване по 60 и 90 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Diltiazem Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 60 и 90 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Dilzem 25 mg parenteral**[®] (Pfizer HC Corporation) – прах 25 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон, плюс 5 ml разтворител (вода за инжекции) в ампула (оп. 5 бр.). ●**Diltiazem 90 retard**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 90 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Diltiazem Sopharma**[®] (Софарма АД) – таблетки 60 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Diltiazem Tchaikapharma**[®] ("Чайкафарма" АД) – таблетки удължено освобождаване (оп. по 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

C08GA Калциеви антагонисти и диуретици

INDAPIMIDE & AMLODIPINE – INN (ATC код: C08GA02)

●**Flutensif 1.5 mg/5 mg** (Les Lab. Servier) – таблетки, съдържащи 1.5 mg индапамид и 5 mg амлодипин в полиетиленови бутилки (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.). ●**Flutensif 1.5 mg/10 mg** (Les Lab. Servier) – таблетки, съдържащи 1.5 mg индапамид и 10 mg амлодипин в полиетиленови бутилки (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.). ●**Natrixam 1.5 mg/5 mg** (Les Lab. Servier) – таблетки, съдържащи 1.5 mg индапамид и 5 mg амлодипин в полиетиленови бутилки (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.). ●**Natrixam 1.5 mg/10 mg** (Les Lab. Servier) – таблетки, съдържащи 1.5 mg индапамид и 10 mg амлодипин в полиетиленови бутилки (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.).

C09 ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ РЕНИН-АНГИОТЕНЗИН-АЛДОСТЕРОНОВАТА СИСТЕМА

C09A ACE инхибитори

C09AA ACE инхибитори, монопрепарати

BENAZEPRIL – INN (ATC код: C09AA07)

● **Cibacen®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 28 бр.).

CAPTOPRIL – INN (ATC код: C09AA01)

● **Captopril Sopharma** (Софарма АД) – таблетки 25 mg (оп. по 10 и 40 бр.). *Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3 (ако се прилага след 30-ия ден).*

CILAZAPRIL – INN (ATC код: C09AA08)

● **Inhibace®** (Рош България ЕООД) – таблетки по 1, 2.5 и 5 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Pipredo®** (Алапис България ЕООД) – таблетки от 0.5, 1, 2.5 и 5 mg (оп. по 30 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

ENALAPRIL – INN (ATC код: C09AA02)

● **Berlipril®** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 20, 30 и 50 бр.). ● **Enalapril Actavis®** (Актавис ЕАД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28 бр.). ● **Enalapril-Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **Enap®** (KRKA, d.d.) – инжекционен разтвор 1,25 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.); таблетки 2.5 mg (оп. 20 и 60 бр.); таблетки 5 mg (оп. по 20, 30 и 60 бр.); таблетки 10 mg (оп. по 20, 30, 60 и 90 бр.) и таблетки 20 mg (оп. по 20, 30, 60 и 90 бр.). ● **Enpril** (Инбиотех ООД) (*не е в наличност*) – таблетки 5 mg (оп. по 20 и 60 бр.). ● **Enpril®** (Инбиотех ООД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 50 и 60 бр.). ● **Lapril 5®** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки 5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lapril 10®** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Renapril®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Renitec®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Vasopren®** (Софарма АД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. 7, 14 и 28 бр.). *Рискова категория за бременност: C (I триместър); D (II и III триместър). Рискова категория за кърмене: L2.*

FOSINOPRIL – INN (ATC код: C09AA09)

● **Fosicard®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Fosinopril Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 30 и 50 бр.). ● **Monopril®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. 28 бр.). *Рискова категория за бременност: C (I триместър); D (II и III триместър).*

LISINAPRIL (ATC код: C09AA03)

● **Diroton®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки по 2.5, 5, 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Linipril®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 2.5, 5, 10 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lisigamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 2.5, 5, 10 и 20 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ● **Lisinopril-Tchaikapharma®** (Чайкафарма АД) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lisinopril Unipharm®** (Унифарм АД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lizopril®** (Адифарм ЕАД) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 30 бр.). ● **Skopryl®** (Алкалоид ЕООД) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Vitopril®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). *Рискова категория за бременност: C; D през II и III триместър. Рискова категория за кърмене: L3.*

MOEXIPRIL – INN (ATC код: C09AA13)

● **Moex®** (UCB Pharma GmbH) – филм-таблетки по 7.5 и 15 mg (оп. по 30 бр.). *PRC C.*

PERINDOPRIL – INN (ATC код: C09AA04)

● **Coverex®** (Eis Pharmaceuticals PLC) – таблетки 4 mg (оп. 30 бр.). ● **Myden®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – таблетки по 2, 4 и 8 mg (оп. по 30 бр.). ● **Paxene®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 30 бр.). ● **Percarnil®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки по 2, 4 и 8 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Perineva®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 10, 14, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). ● **Prenessa®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 2, 4 и 8 mg (оп. по 10, 14, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). ● **Prenessa Q-Tab®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – диспергиращи се в устата таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 28, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). ● **Prestarium®** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.); диспергиращи се в устата таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 5, 10, 14, 20, 30 и 50 бр.). ● **Prindex®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – таблетки по 2, 4 и 8 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Prinopril®** (Униформ АД) – таблетки по 2, 4 и 8 mg (оп. по 30 бр.). ● **Stopress®** (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.) – таблетки по 4 и 8 mg (оп. по 30 бр.). ● **Zaprinel®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). *Рискова категория за бременност: C (I триместър); D (II и III триместър).*

RAMIPRIL – INN (ATC код: C09AA05)

● **Ampril®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 1.25, 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Cardifrend®** („Чайкафарма" АД) – таблетки по 1.25, 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Mirapril®** (Софарма АД) – капсули по 1.25, 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Neorami®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Ramigamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50 и 100 бр.). ● **Ramimed®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50 и 100 бр.). ● **RamiHexal®** (Hexal AG) – таблетки по 2.5 и 5 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). ● **Ramipril Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ● **Tritace®** (Санofi-Авентис България ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 20, 50 и 90 бр.). ● **Vivace®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 28 и 30 бр.). ▼ Рамиприл има 50–60% чревна резорбция. В черния дроб се превръща в активен метаболит – *рамиприлат* с $t_{1/2} > 50$ h.

Екскретира се с урината (60%) и жлъчката (40%). **Рискова категория за бременност:** C (I триместър); D (II и III триместър). **Рискова категория за кърмене:** L3.

QUINAPRIL – INN (ATC код: C09AA06)

● **Accupro®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност:** D. **Рискова категория за кърмене:** L2.

TRANDOLAPRIL – INN (ATC код: C09AA10)

● **Gopten®** (Abbott Arzneimittel GmbH) – капсули 0,5 mg (оп. 20 бр.), 2 и 4 mg (оп. 28 бр.). ● **Tensotran®** ("Актавис" ЕАД – капсули 2 mg (оп. 3 бр.). ● **Tomalon®** (Galex, d.d.) – капсули по 2 и 4 mg (оп. 28, 30, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност:** C (I триместър); D (II и III триместър).

ZOFENOPRIL – INN (ATC код: C09AA15)

● **Zofen®** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – филм-таблетки по 7,5 и 30 mg (оп. по 7, 14, 28 и 60 бр.). **Рискова категория за бременността:** C (I триместър) и D (II и III триместър).

C09B ACE инхибитори, комбинации

➤ **Комбинирани АХЛ се приемат орално, обикновено по 1 таблетка сутрин.** Комбинацията е фиксирана и не е подходяща за начална терапия. При приложение на комбинирани АХЛ се спазва принципът да се започва с комбинация, съдържаща лекарствата в ниска доза. Ако след 2–4 седмици не се постигне очаквания ефект е нужна корекция на ДД. Тя се извършва посредством приемане на отделните компоненти и едва след определяне на подходящата доза може да се премине към лечение с новата фиксирана комбинация.

C09BA ACE инхибитори и диуретици

BENAZEPRIL & HYDROCHLOROTHAZIDE (ATC код: C09BA07)

● **Benazepril HCS ESP Pharma® 20 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – обвити таблетки, съдържащи 20 mg беназеприл (ACE инхибитор) и 25 mg хидрохлоротиазид (тиазиден диуретик) (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **Cibadrex® 10 mg/12,5 mg** (Novartis Pharma Services Inc.) – обвити таблетки, съдържащи по 10 mg беназеприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.). ● **Cibadrex® 20 mg/25 mg** (Novartis Pharma GmbH) – обвити таблетки, съдържащи по 20 mg беназеприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.). ● **Cordibenz Plus® 20 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – обвити таблетки, съдържащи по 20 mg беназеприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 20 и 30 бр.).

ENALAPRIL & HYDROCHLOROTHAZIDE (ATC код: C09BA02)

● **Co-Enalapril – Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи по 20 mg еналаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30). ● **Enap H® 10 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 10 mg еналаприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. 20, 30, 60 и 90 бр.). ● **Enap HL® 10 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 10 mg еналаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 20, 30, 60 и 90 бр.). ● **Enap HL® 20 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 20 mg еналаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 20 и 30 бр.).

FOSINOPRIL & HYDROCHLOROTHAZIDE (ATC код: C09BA09)

● **Fosicard Plus® 20 mg/12,5 mg** („Актавис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи по 10 mg фозиноприл (ACE инхибитор) и 12,5 mg Hydrochlorothiazide (салуретик) (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Monozide® 20 mg/12,5 mg** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – таблетки (оп. по 28 бр.), съдържащи 20 mg фозиноприл (ACE инхибитор) и 12,5 mg Hydrochlorothiazide (салуретик).

LISINAPRIL & HYDROCHLOROTHAZIDE (ATC код: C09BA03)

● **Cordacare Plus® 10 mg/12,5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи lisinopril 10 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ● **Cordacare Plus® 20 mg/12,5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ● **Co-Diroton® 10 mg/12,5 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи lisinopril 10 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Co-Diroton® 20 mg/12,5 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Co-Linipril® 10 mg/12,5 mg** („Актавис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи lisinopril 10 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Co-Linipril® 20 mg/12,5 mg** („Актавис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Skopryl Plus® 20 mg/12,5 mg** (Alkaloid-INT d.o.o.) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 30 бр.). ● **Vitopril Plus® 10 mg/12,5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи lisinopril 10 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 20, 40 и 50 бр.). ● **Vitopril Plus® 20 mg/12,5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и hydrochlorothiazide 12,5 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 20, 40 и 50 бр.).

PERINDOPRIL & INDAPAMIDE (ATC код: C09BA04)

● **Co-Prenessa® 2 mg/0,625 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 2 mg периндоприл и 0,625 mg индапамид (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90 и 100 бр.). ● **Co-Prenessa® 4 mg/1,25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 4 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90 и 100 бр.). ● **Daxpamil Duo® 4 mg/1,25 mg** (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи 4 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид (оп. по 10, 14, 15, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Noliprel®** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 2,5 mg периндоприл и 0,625 mg

индапамид в полипропиленов контейнер (оп. 30 бр.). ●**Noliprel Bi-forte®** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg периндоприл и 2.5 mg индапамид в полипропиленов контейнер (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Noliprel forte®** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид в полипропиленов контейнер (оп. 30 бр.). ●**Noliterax® 8 mg/2,5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи 8 mg периндоприл и 2,5 mg индапамид (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 100 и 500 бр.). ●**Percarnil Plus® 2,5 mg/0,625 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 2,5 mg периндоприл и 0.625 mg индапамид (оп. по 30, 60, 90 и 100 бр.). ●**Percarnil Plus® 5 mg/1,25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 5 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид (оп. по 30, 60, 90 и 100 бр.). ●**Pontea® 2 mg/0,625 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи 2 mg периндоприл и 0,625 mg индапамид (оп. по 30, 90 и 100 бр.). ●**Prindex Plus® 2 mg/0,625 mg** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – таблетки, съдържащи 2 mg периндоприл и 0,625 mg индапамид (оп. по 30, 90 и 100 бр.). ●**Prindex Plus® 4 mg/1,25 mg** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – таблетки, съдържащи 4 mg периндоприл и 1,25 mg индапамид (оп. по 30, 90 и 100 бр.). ●**Teraxans® 8 mg/2,5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи 8 mg периндоприл и 2,5 mg индапамид (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 100 и 500 бр.). ●**Tertensif Comb® 10 mg/2,5 mg** (Les Lab. Servier) – филм-таблетки, съдържащи 10 mg периндоприл аргинин и 2,5 mg индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Zaprinel Plus® 5 mg/1,25 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 5 mg периндоприл и 1.25 mg индапамид (оп. по 30, 60 и 90 бр.).

QUINAPRIL & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТC код: C09BA06)

●**Accuzide® 20 mg/12,5 mg** (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Accuzide® 20/25 mg** (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Aquinil® 10/12,5 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи 10 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 28 30, 50 и 100 бр.). ●**Aqinil® 20/12,5 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 28 30, 50 и 100 бр.). ●**Corabace-Co® 10 mg/12,5 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ●**Corabace-Co® 20 mg/12,5 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ●**Quinapril/Hydrochlorothiazide Aurobindo® 10 mg/12,5 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 10 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Quinapril/Hydrochlorothiazide Aurobindo® 20 mg/12,5 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Quinapril/Hydrochlorothiazide Aurobindo® 20 mg/25 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Quizicor Plus® 10 mg/12,5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи 10 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 30, 50 и 100 бр.). ●**Quizicor Plus® 20 mg/12,5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 30, 50 и 100 бр.). ●**Quizicor Plus® 20 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи 20 mg квинаприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 30, 50 и 100 бр.).

RAMIPRIL & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТC код: C09BA05)

●**Ampril HD® 5 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 5 и 25 mg (оп. 28 бр.). ●**Ampril HL® 2,5 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 2,5 и 12,5 mg (оп. 28 бр.). ●**Cardifrend-Co® 2.5 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи 2.5 mg рамиприл и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Cardifrend-Co® 5 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи 5 mg рамиприл и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Cardifrend-Co® 5 mg/25 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи 5 mg рамиприл и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Hartil® HCT 2,5 mg/12,5 mg** (EGIS Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 2,5 и 12,5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, и 50 бр.). ●**Hartil® HCT 5 mg/25 mg** (EGIS Pharmaceuticals PLC) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 5 и 25 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, и 50 бр.). ●**RamiHexal comp® 2,5 mg/12,5 mg** (Hexal AG) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 2,5 и 12,5 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**RamiHexal comp® 5 mg/25 mg** (Hexal AG) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 2,5 и 5 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Ramimed HCT 2.5 mg/25 mg®** (Medochemie Ltd) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 2,5 и 12,5 mg (оп. по 10, 24, 20, 28,30, 42, 50 и 100 бр.). ●**Ramimed HCT 5 mg/25 mg®** (Medochemie Ltd) – таблетки, съдържащи рамиприл и хидрохлоротиазид съответно по 5 и 25 mg (оп. по 10, 24, 20, 28,30, 42, 50 и 100 бр.). ●**Tritace Plus® 2,5 mg/12,5 mg®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – съдържащи рамиприл 2,5 mg и хидрохлоротиазид 12,5 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 20, 50 и 90 бр.). ●**Tritace Plus® 5 mg/25 mg®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – съдържащи рамиприл 5 mg и хидрохлоротиазид 25 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 20, 50 и 90 бр.). ●**Tritace Plus® 10 mg/12,5 mg®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – съдържащи рамиприл 10 mg и хидрохлоротиазид 12,5 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 20, 50 и 90 бр.). ●**Tritace Plus® 10 mg/25 mg®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – съдържащи рамиприл 10 mg и хидрохлоротиазид 25 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 20, 50 и 90 бр.).

ZOFENOPIRIL & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТC код: C09BA15)

●**Zofenopril Plus® 30 mg/12.5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филм-таблетки, съдържащи зофеноприл – 30 mg и хидрохлоротиазид – 12.5 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.).

C09BB ACE инхибитори и калциеви антагонисти

AMLODIPINE & PERINDOPRIL (ATC код: C09BB04)

●**Amlessa® 4 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Amlessa® 4 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Amlessa® 8 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Amlessa® 8 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Amolpril® 4 mg/5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Amolpril® 4 mg/10 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Amolpril® 8 mg/5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Amolpril® 8 mg/10 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Prestarium-Co® 5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 5 mg амлодипин и периндоприл (оп. по 5, 7, 10, 14, 20, 30 и 50 бр.). ●**Prestarium-Co® 5 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 10 mg периндоприл (оп. по 5, 7, 10, 14, 20, 30 и 50 бр.). ●**Prestarium-Co® 10 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 5 mg периндоприл (оп. по 5, 7, 10, 14, 20, 30 и 50 бр.). ●**Prestarium-Co® 10 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 10 mg периндоприл (оп. по 5, 7, 10, 14, 20, 30 и 50 бр.). ●**Prestohek Combi® 4 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Prestohek Combi® 4 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Prestohek Combi® 8 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Prestohek Combi® 8 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Priamlo® 4 mg/5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 4 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 10, 15, 30 и 90 бр.). ●**Priamlo® 8 mg/5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 8 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 10, 15, 30 и 90 бр.). ●**Priamlo® 8 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 8 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 10, 15, 30 и 90 бр.). ●**Viacoram® 3.5 mg/2.5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки (оп. по 30, 60 и 90 бр.). В 1 таблетка се съдържат 3.5 mg амлодипин и 2.5 mg периндоприл. ●**Viacoram® 7 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки (оп. по 30, 60 и 90 бр.). В 1 таблетка се съдържат 7 mg амлодипин и 5 mg периндоприл. ●**Vidonorm® 4 mg/5 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. 30 бр.). ●**Vidonorm® 8 mg/5 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. 30 бр.). ●**Vidonorm® 4 mg/10 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. 30 бр.). ●**Vidonorm® 8 mg/10 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. 30 бр.). ●**Zaprinel A® 5 mg/5 mg** (Тева Фармасютиксълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 5 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Zaprinel A® 5 mg/10 mg** (Тева Фармасютиксълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 5 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Zaprinel A® 10 mg/5 mg** (Тева Фармасютиксълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 10 mg периндоприл и 5 mg амлодипин (оп. по 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Zaprinel A® 10 mg/10 mg** (Тева Фармасютиксълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 10 mg периндоприл и 10 mg амлодипин (оп. по 30, 50, 60, 90 и 100 бр.).

AMLODIPINE & RAMIPRIL (ATC код: C09BB07)

●**Amlopon Duo® 5 mg/5 mg** (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи по 5 mg амлодипин и рамиприл (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Egiramlon® 2.5 mg/2.5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи по 2.5 mg амлодипин и рамиприл (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Egiramlon® 5 mg/5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи по 5 mg амлодипин и рамиприл (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Egiramlon® 5 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи 5 mg амлодипин и 10 mg рамиприл (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Egiramlon® 10 mg/5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи 10 mg амлодипин и 5 mg рамиприл (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Egiramlon® 10 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи 10 mg амлодипин и 10 mg рамиприл (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Impactin Duo® 5 mg/5 mg** (Медика АД) – капсули, съдържащи по 5 mg амлодипин и рамиприл (оп. по 28, 30 и 56 бр.). ●**Impactin Duo® 10 mg/5 mg** (Медика АД) – капсули, съдържащи амлодипин 10 mg и рамиприл 5 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.). ●**Impactin Duo® 10 mg/10 mg** (Медика АД) – капсули, съдържащи амлодипин 10 mg и рамиприл 10 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.). ●**Impactin Duo® 5 mg/10 mg** (Медика АД) – капсули, съдържащи амлодипин 5 mg и рамиприл 10 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.). ●**Polpram® 5 mg/5 mg** (Medana Pharma SA) – капсули, съдържащи 5 mg амлодипин и 5 mg рамиприл (оп. 28 бр.). ●**Polpram® 10 mg/10 mg** (Medana Pharma SA) – капсули, съдържащи 10 mg амлодипин и 10 mg рамиприл (оп. 28 бр.). ●**Presucomb® 2.5 mg/5 mg** (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули, съдържащи рамиприл 2.5 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Presucomb® 5 mg/5 mg** (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули, съдържащи рамиприл 5 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Presucomb® 5 mg/10 mg** (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули, съдържащи рамиприл 5 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Presucomb® 10 mg/5 mg** (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули, съдържащи рамиприл 10 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Presucomb® 10 mg/10 mg** (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули, съдържащи рамиприл 10 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ramipril/Amlodipin Zentiva® 2.5 mg/5 mg** (Zentiva k.s.) – капсули, съдържащи рамиприл 2.5 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ramipril/Amlodipin Zentiva® 5 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – капсули, съдържащи рамиприл 5 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ramipril/Amlodipin Zentiva® 10 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – капсули, съдържащи рамиприл 10 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ramipril/Amlodipin Zentiva® 10 mg/5 mg** (Zentiva k.s.) – капсули, съдържащи рамиприл 10 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Tamayra® 5 mg/5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, капсули, съдържащи по 5 mg амлодипин и 5 mg рамиприл (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Tamayra® 10 mg/5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, капсули, съдържащи 5 mg амлодипин и 10 mg

рамирил (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Vivace Duo® 5 mg/5 mg** (Actavice Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи рамирил 5 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 32, 56 и 60 бр.). ●**Vivace Duo® 5 mg/10 mg** (Actavice Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи рамирил 5 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 32, 56 и 60 бр.). ●**Vivace Duo® 10 mg/5 mg** (Actavice Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи рамирил 10 mg и амлодипин 5 mg (оп. по 28, 30, 32, 56 и 60 бр.). ●**Vivace Duo® 10 mg/10 mg** (Actavice Group PTC ehf.) – капсули, съдържащи рамирил 10 mg и амлодипин 10 mg (оп. по 28, 30, 32, 56 и 60 бр.).

ENALAPRIL & LERCANIDIPINE (АТC код: C09BB02)

●**Areta ACE® 10 mg/10 mg** (BC ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Areta ACE® 20 mg/10 mg** (BC ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Coripren® 10 mg/10 mg** (Recordati Ireland LRE) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Coripren® 20 mg/10 mg** (Recordati Ireland LRE) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Elernap® 10 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 10, 14, 15, 28, 30 и 50 бр.). ●**Elernap® 20 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 10, 14, 15, 28, 30 и 50 бр.). ●**Lecalpin Combo® 10 mg/10 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Lecalpin Combo® 20 mg/10 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Lercapril® 10 mg/10 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.). ●**Lercapril® 20 mg/10 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.). ●**Lercapril® 20 mg/20 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 20 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.). ●**Renovia Ace® 10 mg/10 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.). ●**Renovia Ace® 20 mg/10 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 10 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.). ●**Renovia Ace® 20 mg/20 mg** (Recordati Ireland Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg еналаприл и 20 mg лерканидипин (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 35, 50 и 56 бр.).

LISINOPRIL & AMLODIPINE (АТC код: C09BB03)

●**Dironorm® 20 mg/5 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и amlodipine 5 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ●**Dironorm® 20 mg/10 mg** (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи lisinopril 20 mg и amlodipine 10 mg (оп. по 30 и 90 бр.).

C09BX ACE инхибитори, други комбинации

BISOPROLOL & PERINDOPRIL (АТC код: C09BX02)

●**Prestilol® 5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи бисопролол 5 mg и периндоприл 5 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Prestilol® 5 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи бисопролол 5 mg и периндоприл 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Prestilol® 10 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи бисопролол 10 mg и периндоприл 5 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Prestilol® 10 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки, съдържащи бисопролол 10 mg и периндоприл 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.).

PERINDOPRIL & INDAPAMIDE & AMLODIPINE (АТC код: C09BX01)

●**Arplexam® 2.5 mg/0.625 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 2.5 mg периндоприл, 0.625 mg индапамид и 5 mg амлодипин (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Arplexam® 5 mg/1.25 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 5 mg периндоприл, 1.25 mg индапамид и 0.625 амлодипин (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Arplexam® 10 mg/1.25 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg периндоприл, 1.25 mg и 10 амлодипин (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Arplexam® 10 mg/2.5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg периндоприл, 2.5 mg и 5 амлодипин (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Arplexam® 10 mg/2.5 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg периндоприл, 2.5 mg индапамид и 10 mg амлодипин (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ●**Co-Amlessa® 2 mg/5 mg/0.625 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 2 mg периндоприл, 5 mg амлодипин и 0.625 индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Co-Amlessa® 4 mg/5 mg/1.25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл, 5 mg амлодипин и 1.25 mg индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Co-Amlessa® 4 mg/10 mg/1.25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 4 mg периндоприл, 10 mg амлодипин и 1.25 mg индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Co-Amlessa® 8 mg/5 mg/2.5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл, 5 mg амлодипин и 2.5 mg индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Co-Amlessa® 8 mg/10 mg/2.5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи по 8 mg периндоприл, 10 mg амлодипин и 2.5 mg индапамид (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60, 84 и 90 бр.). ●**Triplixam® 2.5 mg/0.625 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 2.5 mg периндоприл, 0.625 mg индапамид и 5 mg амлодипин (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Triplixam® 5 mg/1.25 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 5 mg периндоприл, 1.25 mg индапамид и 0.625 амлодипин (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Triplixam® 10 mg/1.25 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg периндоприл, 1.25 mg и 10 амлодипин (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Triplixam® 10 mg/2.5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg периндоприл, 2.5 mg и 5

амлодипин (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Triplixam® 10 mg/2.5 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – таблетки, съдържащи по 10 mg перидоприл, 2.5 mg индапамид и 10 mg амлодипин (оп. по 30, 60 и 90 бр.).

C09C Антагонисти на ангиотензин II₁-рецепторите, монопрепарати

C09CA Ангиотензин II антагонисти (сартани)

CANDESARTAN – INN (АТС код: C09CA06)

● **Acrux®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 8, 16 и 32 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 50 бр.).
● **Atacand®** (AstraZeneca AB) – таблетки по 8 и 16 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Candecard®** (Sandoz d.d.) – таблетки по 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candecon®** (Фармаконс АД) – таблетки по 8, 16 и 32 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Candegamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки по 2, 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.).
● **Candertan®** (Gedeon Richter Plc.) – таблетки по 4 и 16 mg (оп. по 28 бр.). ● **Candesagen®** (Generics Ltd) – таблетки по 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 7, 14, 10, 28, 30 и 56 бр.). ● **Candersatan Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки по 8, 16 и 32 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30, 56 и 70 бр.). ● **Candestar®** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки по 8, 16 и 32 mg (оп. по 10 и 30 бр.).
● **Cantab®** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки по 8, 16 и 32 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Cardesart®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки по 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Hyposart®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – таблетки по 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Karbis®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 4, 8, 16 и 32 mg (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Repido®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки по 8 и 16 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). **Рускова категория за кърмене: L4.**

EPROSARTAN – INN (АТС код: C09CA02)

● **Teveten®** (Abbott Healthcare products B.V.) – филм-таблетки 600 mg (оп. по 14, 28 и 98 бр.).

IRBESARTAN – INN (АТС код: C09CA04)

● **Irbec®** (Нео Балканика ЕООД) – таблетки по 75, 150 и 300 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Irbesan®** (Нобел Фарма ООД) – филмирани таблетки 300 mg (оп. по 10, 14, 28 и 90 бр.). ● **Irbesartan Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 75, 150 и 300 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Irbesartan Liconsal®** (Lab. Liconsal S.A.) – филмирани таблетки по 75, 150 и 300 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Irbesartan Ranbaxy®** (Ranbaxy UK Ltd) – филмирани таблетки по 75 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Irbesso®** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки по 150 и 300 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Irpresetan®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 75, 150 и 300 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Sabervel®** (Pharmathen S.A.) – филм-таблетки по 75, 150 и 300 mg (оп. по 28, 56 и 98 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

LOSARTAN – INN (АТС код: C09CA01)

● **Cozaar®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – прах 500 mg в саше за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 2.5 mg/ml, респ. 12.5 mg/5 ml. Опаковката съдържа: полиетиленова бутилка с 200 ml разтворител, саше с лекарството и 10-милилитрова разграфена спринцовка от полипропилен за перорално дозиране. Получената суспензия се съхранява в хладилник при температура от 2 до 8 °C до 28 дни. ● **Cozaar®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – филм-таблетки по 12.5 (оп. 21 бр.) и 50 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Hypertonic® 50** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Lorista®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 12.5, 25, 50 и 100 mg (оп. 28 бр.). ● **Losarlen®** ("Екофарм Груп" АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Losartan-Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки по 12.5, 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ● **Losartan-Pfizer®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Losartan Potassium Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Losartan-Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. 30 бр.). ● **Lotar®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ● **Lozap® 12.5** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 12.5 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Lozap® 50** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Lozap® 100** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 100 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Milosartan®** (Фармацевтични заводи Милве АД) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 28 бр.). ● **Rasoltan®** („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Zatan®** (Софарма АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рускова категория за бременност: C (I триместър); D (II и III триместър).**

OLMESARTAN MEDOXOMIL – INN (АТС код: C09CA08)

● **Olmedix®** (Zaklady Farmaceutyczne Polpharma SA) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Olimesta®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28, 56 и 90 бр.). ● **Olmesartan Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Olimestra®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28, 56 и 90 бр.). ● **Olsart®** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ● **Tensar®** (Menarini International Operations S.A.) – филмирани таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Vivactra®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 56, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.).

TELMISARTAN – INN (АТС код: C09CA07)

● **Actelsar®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Micardis®** (Boehringer Ingelheim) (не е в наличност) – филм-таблетки 80 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Tanydon®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки по 20, 40 и 80 mg (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ● **Telmark®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 20, 40 и 80 mg (оп. по 14, 15,

28, 30 и 90 бр.). ● **Telmisartan Egis®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 20, 40 и 80 mg (оп. по 14, 15, 28, 30 и 90 бр.). ● **Telmisartan Renantos®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 14, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Telmisartan Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Telsart®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки 80 mg (оп. по 28 и 308 бр.). ● **Telmisartan Zentiva®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 14, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Telmitan®** (Софарма АД) – таблетки по 20, 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Telmotens®** (Alvogen IPCo S.àr.l.) – филм-таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Tezeo®** (Zentiva k.s.) – таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 28, 30 и 90 бр.).

VALSARTAN – INN (АТС код: C09CA03)

● **Cezorin®** (Labormed Pharma S.A.) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 7, 14, 28 и 56 бр.). ● **Diovan®** (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки по 40 и 160 mg (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.); перорален разтвор 3 mg/ml – 160 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр., с полипропиленова спринцовка от 5 ml и мерителна чашка от 30 ml). ● **Nortivan Neo®** (Gedeon Richter PLC) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 14, 28 и 98 бр.). ● **Sarteg®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Sartoval®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули по 40 и 160 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 56 и 100 бр.). ● **Valcatuna®** (Lab. Liconsa S.A.) – филмирани таблетки 320 mg (оп. по 7, 14, 28 и 56 бр.). ● **Valsacor®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 40, 80, 160 и 320 mg (оп. по 7, 14, 28 и 56 бр.). ● **Valsagen®** (Generics Ltd) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 7, 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Valsargamma** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – филмирани таблетки по 40, 80, 160 и 320 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsalen®** ("Екофарм Груп" ЕООД) – филмирани таблетки 160 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Valsarcon®** (Фармаконс АД) – филмирани таблетки по 160 и 320 mg (оп. по 30 бр.). ● **Valsavil®** (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Valtensin®** („Актавис“ ЕАД) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 6, 7, 14, 28 и 30 бр.). ● **Valzap®** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки по 80 и 160 mg (оп. по 28, 30, 84 и 100 бр.). ● **Vamadrid®** (Lab. Liconsa, S.A.) – филм-таблетки по 40, 80, 160 и 320 mg (оп. по 7, 14, 28, 56 и 98 бр.). ● **Vanatex®** (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки по 80 и 160 mg (оп. 28 бр.). ● **Vapress®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 80 и 160 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Walzera®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – филмирани таблетки по 40, 80 и 160 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност:** C (I триместър) и D (II и III триместър). **Рискова категория за кърмене:** L4.

C09D Антагонисти на ангиотензин II-рецепторите, комбинации

C09DA Сартани и диуретици

CANDESARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТС код: C09DA06)

● **Acrux Plus® 8 mg/12.5 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 50 бр.). ● **Acrux Plus® 16 mg/12.5 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 бр.). ● **Candecard H® 8 mg/12.5 mg** (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 50 бр.). ● **Candecard H® 16 mg/12.5 mg** (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 50 бр.). ● **Candertan HCT® 8 mg/12.5 mg** (Gedeon Richter HCT) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.). ● **Candesartan HCT Actavis® 8 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ● **Candesartan HCT Actavis® 16 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ● **Candertan® HCT Actavis® 32 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 90 и 250 бр.). ● **Candertan® HCT Actavis® 32 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30, 90 и 250 бр.). ● **Candesartan HTC Aurobindo® 8 mg/12.5 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candesartan HTC Aurobindo® 16 mg/12.5 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candesartan HTC Aurobindo® 32 mg/12.5 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candesartan HTC Aurobindo® 32 mg/25 mg** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candesartan HCT Jubilant® 16 mg/12.5 mg** (Jubilant Pharmaceuticals nv) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ● **Candesartan HCT Jubilant® 32 mg/25 mg** (Jubilant Pharmaceuticals nv) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ● **Candesartan Ratiopharm® 8 mg/12.5 mg** (Ratiopharm GmbH) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28 и 30 бр.). ● **Candestar H® 8 mg/12.5 mg** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки, съдържащи кандесартан 8 mg и хидрохлоротиазид 12.5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Candestar H® 16 mg/12.5 mg** ("Екофарм Груп" АД) – таблетки, съдържащи кандесартан 16 mg и хидрохлоротиазид 12.5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Cantab Plus 16 mg/12.5 mg®** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Cantab Plus 32 mg/12.5 mg®** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Cazap H® 8 mg/12.5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Cardesart-Co® 8 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ● **Cardesart-Co® 16 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ● **Cazap H® 16 mg/12.5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30 и 56 бр.).

●**CoCandesargen® 8 mg/12.5 mg** (Generics UK Ltd) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**CoCandesargen® 16 mg/12.5 mg** (Generics UK Ltd) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Karbicombi® 8 mg/12.5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Karbicombi® 16 mg/12.5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Karbicombi® 32 mg/12.5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Karbicombi® 32 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 15, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Repido Plus® 8 mg/12.5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Repido Plus® 16 mg/12.5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Repido Plus® 32 mg/12.5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки, съдържащи 32 mg кандесартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 100 бр.).

IRBESARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C09DA04)

●**Co-Irbec® 150 mg/12.5 mg** (MC Фарма АД) – таблетки, съдържащи по 150 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 12.5 mg hydrochlorothiazide (тиазиден салуретик) (оп. 28 бр.). ●**Co-Irbec® 300 mg/12.5 mg** (MC Фарма АД) – таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 12.5 mg hydrochlorothiazide (тиазиден салуретик) (оп. 28 бр.). ●**Co-Irbesan® 150 mg/12.5 mg** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки, съдържащи по 150 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 12.5 mg hydrochlorothiazide (салидиуретик) (оп. по 10, 14, 28 и 90 бр.). ●**Co-Irbesan® 300 mg/12.5 mg** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 12.5 mg hydrochlorothiazide (салидиуретик) (оп. по 10, 14, 28 и 90 бр.). ●**Co-Irbesan® 300 mg/25 mg** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 25 mg hydrochlorothiazide (салидиуретик) (оп. по 10, 14, 28 и 90 бр.). ●**Converide® 300 mg/12.5 mg** (Medochemie Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 12.5 mg hydrochlorothiazide (салуретик) (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Converide® 300 mg/25 mg** (Medochemie Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan (блокатор на AT₁-рецепторите) и 25 mg hydrochlorothiazide (салуретик) (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Irbesartan/Hydrochlorothiazide Richter® 300 mg/25 mg** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan и 25 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Irbesartan/Hydrochlorothiazide Richter® 150 mg/12.5 mg** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки, съдържащи по 150 mg irbesartan и 12.5 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Irbesartan/Hydrochlorothiazide Richter® 300 mg/25 mg** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan и 25 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Irpezide® 150 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи по 150 mg irbesartan и 12.5 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 30, 56, 60 и 98 бр.). ●**Irpezide® 300 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan и 12.5 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 30, 56, 60 и 98 бр.). ●**Latokaz® 150 mg/12.5 mg** (Lab. Licons, S.A.) – филм-таблетки, съдържащи по 150 mg irbesartan и 12.5 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ●**Latokaz® 300 mg/12.5 mg** (Lab. Licons, S.A.) – филм-таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan и 12.5 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ●**Latokaz® 300 mg/25 mg** (Lab. Licons, S.A.) – филм-таблетки, съдържащи по 300 mg irbesartan и 25 mg hydrochlorothiazide (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). ●**Teveten Plus® 600 mg/12.5 mg** (Abbott Lab. GmbH) – филм-таблетки, съдържащи 600 mg епросартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.).

LOSARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C09DA01)

●**Co-Hypertonic® 50 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ●**Lorista H®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ●**Lorista HD®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки съдържащи 100 mg лосартан под форма на калиева сол и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ●**Lorista HL®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки съдържащи 100 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ●**Losarcon® 50 mg/12.5 mg** (Фармаконс АД) – филмирани таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 30 бр.). ●**Losarlen H®** ("Екофарм Груп" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Losartan plus ESP Pharma®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ●**Lozap H®** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ●**Rasoltan Plus® 50 mg/12.5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ●**Tores® 50 mg/12.5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – съдържащи 50 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Tores® 100 mg/12.5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – съдържащи 100 mg лосартан под форма на калиева сол и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Tores® 100 mg/25 mg** (Stada Arzneimittel AG) – съдържащи 100 mg лосартан под форма на калиева сол и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Zatan-H® 50 mg/12.5 mg** (Софарма АД) – филм-таблетки, съдържащи 50 mg лосартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10 и 30 бр.).

OLMESARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C09DA08)

●**Coolsart® 20 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg олмесартан медоксомил и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Coolsart® 20 mg/25 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg олмесартан медоксомил и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Coolsart® 40 mg/12.5 mg** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан медоксомил и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп.

TELMISARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C09DA07)

79

телмисартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Temitex® 40 mg/12,5 mg** (Farmaprojects, S.A.U.) – таблетки, съдържащи 40 mg телмисартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.). ● **Temitex® 80 mg/12,5 mg** (Farmaprojects, S.A.U.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.). ● **Temitex® 80 mg/25 mg** (Farmaprojects, S.A.U.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.). ● **Telmotens Plus® 80 mg/12,5 mg** (Alvogen IP Co S.à.r.l.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 10, 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Telsol Plus® 80 mg/25 mg** (Инбиотех ООД.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Tezeo HCT® 80 mg/12,5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ● **Tezeo HCT® 80 mg/25 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 80 mg телмисартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30 и 90 бр.).

VALSARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (ATC код: C09DA03)

● **Co-Diovan® 160 mg/12,5 mg** (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Co-Diovan® 160 mg/25 mg** (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Co-Sartoval® 160 mg/25 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Co-Valsacor® 320 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 320 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsacor® 320 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 320 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsacor® 80 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsacor® 160 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsacor® 160 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsar® 80 mg/12,5 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Co-Valsar® 160 mg/25 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Micardis Plus® 80 mg/12,5 mg** (Boehringer Ingelheim) – филмирани таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 56, 98 и 280 бр.). ● **Micardis Plus® 80 mg/25 mg** (Boehringer Ingelheim) – филмирани таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 56, 98 и 280 бр.). ● **Sarteg HCT® 80 mg/12,5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филмирани таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 56, 98 и 280 бр.). ● **Sarteg HCT® 160 mg/12,5 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филмирани таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 56, 98 и 280 бр.). ● **Sarteg HCT® 160 mg/25 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филмирани таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valsarcon-Co® 160 mg/12,5 mg** (Фармаконс АД) – филмирани таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30 бр.). ● **Valsarcon-Co® 160 mg/25 mg** (Фармаконс АД) – филмирани таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 30 бр.). ● **Valsalen H® 160 mg/25 mg** ("Екофарм Груп" ООД) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Valsartan/Hydrochlorothiazide KRKA® 80 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsartan/Hydrochlorothiazide KRKA® 160 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsartan/Hydrochlorothiazide KRKA® 160 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsartan/Hydrochlorothiazide KRKA® 320 mg/12,5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 320 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsartan/Hydrochlorothiazide KRKA® 320 mg/25 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 320 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Valsavil Comp® 80 mg/12,5 mg** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 100 бр.). ● **Valsavil Comp® 160 mg/12,5 mg** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 100 бр.). ● **Valtensin Plus® 80 mg/12,5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valtensin Plus® 160 mg/12,5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valtensin Plus® 160 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valtensin Plus® 320 mg/12,5 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 320 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valtensin Plus® 320 mg/25 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 320 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 7, 14, 28, 30, 56, 98 и 280 бр.). ● **Valzap H® 80 mg/12,5 mg** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 84 и 100 бр.). ● **Valzap H® 160 mg/12,5 mg** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 84 и 100 бр.). ● **Valzap H® 160 mg/25 mg** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 28, 30, 84 и 100 бр.). ● **Vanatex HCT® 80 mg/12,5 mg** (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки, съдържащи по 80 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.). ● **Vanatex HCT® 160 mg/12,5 mg** (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.). ● **Vanatex HCT® 160 mg/25 mg** (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки, съдържащи по 160 mg валсартан и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. 28 бр.).

C09DB Сартани и калциеви антагонисти

AMLODIPINE & VALSARTAN (АТC код: C09DB01)

● **Absima® 5 mg/80 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Absima® 5 mg/160 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Absima® 10 mg/160 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Amlodipine/Valsartan Mylan® 5 mg/80 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 14, 28, 30, 56, 90 и 98 бр.). ● **Amlodipine/Valsartan Mylan® 5 mg/80 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 14, 28, 30, 56, 90 и 98 бр.). ● **Amlodipine/Valsartan Mylan® 5 mg/80 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 14, 28, 30, 56, 90 и 98 бр.). ● **Amlodipine/Valsartan Sandoz® 5 mg/80 mg** (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Bevacomb® 5 mg/160 mg** (Actavis Group PTC ehf) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Teldipin® 5 mg/40 mg** (KRKA, d.d., Novo mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 40 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Teldipin® 10 mg/40 mg** (KRKA, d.d., Novo mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 40 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Teldipin® 5 mg/80 mg** (KRKA, d.d., Novo mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Teldipin® 10 mg/80 mg** (KRKA, d.d., Novo mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Valsavil AM® 5 mg/80 mg** (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 80 mg валсартан (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 90 и 90 бр.). ● **Valsavil AM® 5 mg/160 mg** (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 90 и 90 бр.). ● **Valsavil AM® 10 mg/160 mg** (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 10, 14, 28, 30, 56, 90 и 90 бр.). ● **Valtensam® 5 mg/160 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. по 14, 28, 30, 56, 90 и 98 бр.).

CANDESARTAN & AMLODIPINE (АТC код: C09DB07)

● **Candecard Duo® 8 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 8 mg кандесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candecard Duo® 8 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 8 mg кандесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candecard Duo® 16 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 16 mg кандесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candecard Duo® 16 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 16 mg кандесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candezek Combi® 8 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 8 mg кандесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candezek Combi® 8 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 8 mg кандесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candezek Combi® 16 mg/5 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 16 mg кандесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Candezek Combi® 16 mg/10 mg** (Adamed Sp. z.o.o.) – капсули, съдържащи 16 mg кандесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Caramlo 8 mg/5 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 8 mg кандесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Caramlo 16 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – таблетки, съдържащи 16 mg кандесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Exforge® 5 mg/160 mg** (Novartis Pharma Serv.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. 28 бр.). ● **Exforge® 10 mg/160 mg** (Novartis Pharma Serv.) – филмирани таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 160 mg валсартан (оп. 28 бр.).

LOSARTAN & AMLODIPINE (АТC код: C09DB06)

● **Tenloris® 50 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 50 mg лосартан калий и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Tenloris® 50 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 50 mg лосартан калий и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Tenloris® 100 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 100 mg лосартан калий и 5 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56, 60 и 90 бр.). ● **Tenloris® 100 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 100 mg лосартан калий и 10 mg амлодипин (оп. по 28, 30, 56, 60 и 90 бр.).

OLMESARTAN MEDOXOMIL & AMLODIPINE (АТC код: C09DB02)

● **Tespadan® 20 mg/5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg олмесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Tespadan® 40 mg/5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Tespadan® 40 mg/10 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.).

C09DX Сартани, други комбинации

AMLODIPINE & VALSARTAN & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТC код: C09DX01)

● **Exforge HTC® 5 mg/160 mg/12.5 mg** (Novartis Pharma Serv.) – филмирани таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин, 160 mg валсартан и 12.5 mg хидрохлоротиазид (оп. 14 бр.).

OLMESARTAN MEDOXOMIL & AMLODIPINE & HYDROCHLOROTHIAZIDE (АТC код: C09DX03)

●**Sevikar HCT® 20 mg/5 mg/12,5 mg** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Sevikar HCT® 40 mg/5 mg/12,5 mg** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Sevikar HCT® 40 mg/10 mg/12,5 mg** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 10 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Sevikar HCT® 40 mg/5 mg/25 mg** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Sevikar HCT® 40 mg/10 mg/25 mg** (Daiichi Sankyo Europe GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 10 mg амлодипин и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Tespadan HTC® 20 mg/5 mg/12,5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 20 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Tespadan HTC® 40 mg/5 mg/12,5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Tespadan HTC® 40 mg/10 mg/12,5 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 10 mg амлодипин и 12,5 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Tespadan HTC® 40 mg/5 mg/25 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 5 mg амлодипин и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.). ●**Tespadan HTC® 40 mg/10 mg/25 mg** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg олмесартан, 10 mg амлодипин и 25 mg хидрохлоротиазид (оп. по 14, 28, 30, 56 и 90 бр.).

SACUBITRIL & VALSARTAN (ATC код: C09DX04)

●**Entresto® 24 mg/26 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 24 mg и валсартан 26 mg (оп. 28 бр.). ●**Entresto® 49 mg/51 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 49 mg и валсартан 51 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Entresto® 97 mg/103 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 97 mg и валсартан 103 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Neparvis® 24 mg/26 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 24 mg и валсартан 26 mg (оп. 28 бр.). ●**Neparvis® 49 mg/51 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 49 mg и валсартан 51 mg (оп. по 28, 56 и 168 бр.). ●**Neparvis® 97 mg/103 mg** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи сакубитрил 97 mg и валсартан 103 mg (оп. по 28, 56 и 168 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

C09X Други АХЛ, действащи върху РААС

C09XA Ренинови инхибитори

ALISKIREN – INN (ATC код: C09XA02)

●**Rasilez®** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки по 150 и 300 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 50 бр.).

ALISKIREN & AMLODIPINE (ATC код: C09XA53)

●**Rasilamlo®** (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.). В 1 таблетка се съдържат: алискирен – 150 mg и амлодипин – 5 mg.

C10 АНТИДИСЛИПИДЕМИЧНИ ЛЕКАРСТВА

C10A Модифициращи липидите лекарства

➤ Преди започване на антидислипидемичната терапията пациентът трябва да се постави на стандартна диета, понижаваща холестерола, и да продължи да спазва същата диета по време на лечението с антидислипидемичния продукт. Най-общо антидислипидемичната стратегия се определя от плазмените нива на общия холестерол (табл. C2): **Таблица C2.**

Под 5.2 mM	Нормални нива	➤ Контрол през 5 г.
5.2–6.2 mM	Гранично високи нива	➤ Без РФ: контрол през 1 г., плюс диета При наличие на ИБС и/или РФ: анализ на липидния статус, диета и антидислипидемична терапия
Над 6.2 mM	Високи нива	➤ Контрол през 6–8 мес. с анализ на липидния статус, диета и антидислипидемична терапия

C10AA Инхибитори на HMG-CoA редуктазата (статици)

ATORVASTATIN – INN (ATC код: C10AA05)

●**Amicor®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ●**Aragil®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Astator®** (Miklich Lab. S.L.) – филм-таблетки по 30, 60 и 80 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Atorgamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Atorgen®** (Generics Ltd) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Atoris®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 10, 20, 30, 40, 60 и 80 mg (оп. по 14, 30, 60 и 90 бр.). ●**Atorva®** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 30 бр.). ●**Atorvastatin AL®** (Aliud Pharma

GmbH) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Atorvastatin Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Atorvastatin Billev®** (Billev Pharma ApS) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Atorvastatin Ecopharm®** (Екофарм Груп АД) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Atorvastatin Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 30 бр.). ● **Atorvastatin Pfizer®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Atorvin®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ● **Atorvastat®** (Унифарм АД) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, и 30 бр.). ● **Atorvastat K®** (Унифарм АД) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, и 30 бр.). ● **Avanor®** (Тева Фармасюткълс България ЕООД) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Calipra®** (Alkaloid-NT d.o.o.) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 30 бр.). ● **Gletor®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 4, 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 56 бр.). ● **Larus®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 84, 98, 100 и 200 бр.). ● **Sortis®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 7, 10, 14, 30, 50 и 56 бр.); таблетки за дъвчене по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ● **Torvacard Zentiva®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 14, 30, 90 и 100 бр.). ● **Torvalipin®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28, 28, 30, 50 и 100 бр.). ● **Torvazin®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ● **Tulip®** (Lek Pharmaceuticals d.d.) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

Фармакологични особености на статините

Статини	ДД р.о.	Понижаване на LDL	Повишаване на HDL
Atorvastatin (субстрат на CYP3A4)	10–80 mg	29–50%	2–8%
Fluvastatin (субстрат на CYP2C9)	40–80 mg	21–34%	3–9%
Lovastatin (субстрат на CYP3A4)	10–80 mg	24–40%	7–10%
Pravastatin (не е субстрат на CYP450)	10–40 mg	18–37%	5–15%
Rosuvastatin (субстрат на CYP2C9)	10–40 mg		
Simvastatin (субстрат на CYP3A4)	10–40 mg	23–46%	6–12%

FLUVASTATIN – INN (АТС код: C10AA04)

● **Fluvacho®** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки 80 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Fluvastat®** ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки 80 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Fluvastatin Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки 80 mg с удължено освобождаване (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Lescol®** (Novartis Pharma GmbH) – капсули 40 mg (оп. 28 бр.). ● **Lescol XL®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки 80 mg с удължено освобождаване (оп. 28 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

LOVASTATIN – INN (АТС код: C10AA02)

● **Holetar®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 14 и 28 бр.); таблетки 80 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Lipopres®** (Акавис ЕАД) – таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ● **Medostat®** (Medochemie Ltd) – таблетки 20 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

PRAVASTATIN – INN (АТС код: C10AA03)

● **Pravastatin Unipharm®** (Унифарм АД) – таблетки 10 и 20 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **Pravastatin Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки 20 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

ROSUVASTATIN – INN (АТС код: C10AA07)

● **Crestor®** (AstraZeneca Pharmaceuticals AB) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 28 бр.). ● **Neoroso®** (MC Фарма АД) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 30 бр.). ● **Romazic®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Rosistat®** ("Екофарм Груп" АД) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Rossta®** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Rosucard®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28, 30, 84 и 90 бр.). ● **Rosulip®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 28, 56, 70, 84 и 98 бр.). ● **Rosuvastatin Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 28, 30 и 60 бр.). ● **Rosuvastatin Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 28, 56, 70, 84 и 98 бр.). ● **Rosuvastatin KRKA®** (KRKA d.d.) – филм-таблетки по 5, 10, 15, 20, 30 и 40 mg (оп. по 28, 56, 70, 84 и 98 бр.). ● **Rosuvastatin Momaja®** (Momaja s.r.o.) – филмирани таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 90 бр.). ● **Rosuvastatin Ratiopharm®** (Ratiopharm GmbH) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 14, 15, 20, 28, 30, 43, 50 и 60 бр.). ● **Rosuvastatin SPM®** (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 7, 14, 15, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Rosuvastatin Teva®** (Тева Фармасюткълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 14, 15, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Rosuvistat®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 15, 20, 30 и 50 бр.). ● **Roswera®** (KRKA d.d.) – филм-таблетки по 5, 10, 15, 20, 30 и 40 mg (оп. по 28, 56, 70, 84 и 98 бр.). ● **Rovasta®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 20, 28, 56 и 60 бр.). ● **Starcrest®** (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – филм-таблетки по 5, 10, 15, 20 и 40 mg (оп. по 7, 10, 28 и 30 бр.). ● **Survall®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 5, 10, 15, 20 и 40 mg (оп. по 7, 10, 28 и 30 бр.). ● **Suzastor®** (Lek Pharmaceuticals d.d.) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Tintaros®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Vosustat®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 15, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Zaranta®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 96 бр.).

SIMVASTATIN – INN (АТС код: C10AA01)

●**Neosimva**[®] (Нео Баканика ЕООД) – филм-таблетки по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.). ●**Simvacor**[®] ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**SimvaHexal**[®] (Hexal AG) – филм-таблетки по 10, 20, 30 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ●**Simvastatin Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 10, 20, 40 mg (оп. по 10, 14, 28, 20, 50 и 100 бр.). ●**Simvastatin AL**[®] (Aliud Pharma GmbH) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 30 и 50 бр.). ●**Simvastatin Genericon**[®] (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 30 бр.). ●**Simvastatin Medica**[®] (Медика АД) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10 и 30). ●**Simvastatin Ozone**[®] (Labomed Pharma S.A.) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28). ●**Simvastatin Teva Pharma**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 5, 10, 20 и 40 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Vabadin**[®] (Berlin-Chemie Menarini) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ●**Vasilip**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28 и 90 бр.). ●**Zeplan**[®] (Gedeon Richter Romania SA) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Zocor**[®] (Мерк Шарп и Доум България) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Zocor Forte**[®] (Мерк Шарп и Доум България) – филм-таблетки 40 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Zostatin**[®] (Адифарм ЕАД) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рускова категория за бременност: X. Рускова категория за кърмене: L3.**

C10AB Фибрати**CIPROFIBRATE – INN (АТС код: C10AB08)**

●**Lipantor**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – капсули 100 mg (оп. 30 бр.).

FENOFIBRATE – INN (АТС код: C10AB05)

●**Fenolip**[®] (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – капсули 160 mg (оп. по 30, 50 и 60 бр.). ●**Fibranor**[®] (Тева Фармасютикълс ЕООД) – филмирани таблетки по 160 и 200 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Lipanthyl 200M**[®] (Abbott Products SAS) – капсули 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Lipanthyl 267M**[®] (Laboratoires Fumier SAS) – капсули 267 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ●**Lipanthyl Supra**[®] (Abbott Products SAS) – таблетки 160 mg с изменено освобожаване (оп. по 15 и 30 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

C10AX Други препарати, понижаващи холестерола и триглицеридите**1. Лекарствени продукти****ALIROCUMAB – INN (АТС код: C10AX14)**

●**Praluent**[®] (Sanofi-Aventis Group) – инжекционен разтвор 75 mg/1 ml и 150 mg/1 ml в предварително напълнени писалки/спринцовки (оп. по 1, 2 и 6 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EVOLUCUMAB – INN (АТС код: C10AX13)

●**Repatha**[®] (Amgen Europe B.M.) – инжекционен разтвор 140 mg/1 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1, 2, 3 и 6 бр.).

EZETIMIBE – INN (АТС код: C10AX09)

●**Coltoun**[®] (Gedeon Richter PLC) – таблетки 10 mg (оп. 30 бр.). ●**Ezen**[®] (Zentiva K.S.) – таблетки 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ezetimibe Uriach**[®] (J. Uriach y Compania S.A.) – таблетки 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 98 бр.). ●**Ezetrol**[®] (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки 10 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Lipobon**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки 10 mg (оп. по 10, 60 и 90 бр.).

EZETIMIBE & SIMVASTATIN (АТС код: C10AX00)

●**Cardecta**[®] 10 mg/10 mg (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи по 10 mg езетимиб и симвастатин (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Cardecta**[®] 10 mg/20 mg (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 10 mg езетимиб и 20 mg симвастатин (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Cardecta**[®] 10 mg/40 mg (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 10 mg езетимиб и 40 mg симвастатин (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Cardecta**[®] 10 mg/80 mg (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки, съдържащи 10 mg езетимиб и 80 mg симвастатин (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Inegy**[™] 10 mg/10 mg (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – таблетки, съдържащи по 10 mg езетимиб и симвастатин (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Inegy**[™] 10 mg/20 mg (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – таблетки, съдържащи 10 mg ezetimibe и 20 mg симвастатин (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Inegy**[™] 10 mg/40 mg (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – таблетки, съдържащи 10 mg ezetimibe и 40 mg симвастатин (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Inegy**[™] 10 mg/80 mg (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – таблетки, съдържащи 10 mg ezetimibe и 80 mg симвастатин (оп. по 14 и 28 бр.).

OMACOR[®] (C10AX00) (Pronova BioPharma AS) – меки капсули 1000 mg в бутилки от високоплътностен полиетилен (оп. по 28, 60, 100 и 280 бр.).

2. ХД, съдържащи полиненаситени есенциални омега-3 мастни киселини

ESKIMO-3® («Хелсон» ООД) – капсули 500 mg и флакони 105 ml. ХД. Получава се от тъканите (но без черния дроб) на дълбоководни морски риби. Стандартизиран е по отношение съдържанието на *полиненаситени омега-3-мастни киселини* (ейкозапентанова и докозахексанова). Към всяка капсула е добавен 4,5 mg токоферол.

VISILIFE HEALTH® (Vitaslim) – капсули 30 (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща богато на омега-3 *полиненаситени мастни киселини* масло, извлечено от крил (*дълбоководни антарктически скариди*) плюс високоефективния антиоксидант атаксантин.

3. Други ХД, подобряващия липидния статус

ACUTIL® (Efamol Ltd) – капсули 900 mg (оп. 30 бр.). ХД.

LECITHIN

● **Liponorm®** (Inbitech) – гранули във флакони по 50 g, плюс дозировайна лъжичка с вместимост 5 ml. ХД, съдържаща *соев лецитин* с 95% съдържание на *фосфолипиди* (23% фосфатидилхолин, 14% фосфатидилинозитол, 20% фосфатидилетаноламин и др.).

OMEGA 3-6-9® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – капсули (оп. 80 бр.). ХД, съдържаща специално селектирани и комбинирани полиненаситени омега мастни киселини (линоленова, ейкозопентенова, дикосафексенова, олеинова) и токоферол, извлечени от студено пресовани лен, пореч и риба.

PECTIVIT-C® (Томил херб ООД) – таблетки (оп. 60 бр.), съдържащи по 300 mg ябълков пектин и 30 mg витамин С. ХД.

C10B Модифициращи липидите лекарства, комбинации

C10BA HMG-CoA редуктазни инхибитори в комбинация с други модифициращи липидите продукти

EZETIMIBE & ATORVASTATIN (ATC код: C10BA05)

● **Atozet® 10 mg/10 mg** (Merck Sharp & Dohme Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи езетимиб 10 mg и аторвастатин 20 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Atozet® 10 mg/20 mg** (Merck Sharp & Dohme Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи езетимиб 10 mg и аторвастатин 20 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Atozet® 10 mg/40 mg** (Merck Sharp & Dohme Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи езетимиб 10 mg и аторвастатин 40 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Atozet® 10 mg/80 mg** (Merck Sharp & Dohme Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи езетимиб 10 mg и аторвастатин 80 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.).

FENOFIBARTE & SIMVASTATIN (ATC код: C10BA04)

● **Cholib® 145 mg/20 mg** (Abbott Healthcare SAS) – филм-таблетки, съдържащи фенофибрат 145 mg и симвастатин 20 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Cholib® 145 mg/40 mg** (Abbott Healthcare SAS) – филм-таблетки, съдържащи фенофибрат 145 mg и симвастатин 40 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.).

ROSUVASTATIN & EZETIMIBE (ATC код: C10BA06)

● **Rosulip plus® 10 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи по 10 mg розувастатин и 10 mg езетимиб (оп. по 7, 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Rosulip plus® 20 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи по 20 mg розувастатин и 10 mg езетимиб (оп. по 7, 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Rosulip plus® 40 mg/10 mg** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули, съдържащи по 40 mg розувастатин и 10 mg езетимиб (оп. по 7, 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Zenon® 10 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи по 10 mg езетимиб и 10 mg розувастатин (оп. по 7, 28, 30, 84 и 90 бр.). ● **Zenon® 10 mg/20 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи по 10 mg езетимиб и 20 mg розувастатин (оп. по 7, 28, 30, 84 и 90 бр.). ● **Zenon® 10 mg/40 mg** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи по 10 mg езетимиб и 40 mg розувастатин (оп. по 7, 28, 30, 84 и 90 бр.).

C10BX HMG CoA редуктазни инхибитори, други комбинации

ACETYSALICYLIC ACID & ATORVASTATIN & RAMIPRIL (ATC код: C10BX06)

● **Trinomia® 100 mg/20 mg/2.5 mg** (Ferrer International S.A.) – капсули (оп. по 7, 14, 28, 56 и 98), съдържащи по 100 mg ацетилсалицилова киселина, 20 mg аторвастатин и 2.5 mg рамиприл. ● **Trinomia® 100 mg/20 mg/5 mg** (Ferrer International S.A.) – капсули (оп. по 7, 14, 28, 56 и 98), съдържащи по 100 mg ацетилсалицилова киселина, 20 mg аторвастатин и 5 mg рамиприл. ● **Trinomia® 100 mg/20 mg/10 mg** (Ferrer International S.A.) – капсули (оп. по 7, 14, 28, 56 и 98), съдържащи по 100 mg ацетилсалицилова киселина, 20 mg аторвастатин и 10 mg рамиприл.

AMLODIPINE & ATORVASTATIN (ATC код: C10BX03)

● **Amlator® 10 mg/5 mg** (Gedeon Richter Plc.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.), съдържащи по 10 mg аторвастатин и 5 mg амлодипин. ● **Amlator® 10 mg/10 mg** (Gedeon Richter Plc.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.), съдържащи по 10 mg аторвастатин и 10 mg амлодипин. ● **Amlator® 20 mg/5 mg** (Gedeon Richter Plc.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.),

съдържащи по 20 mg аторвастатин и 5 mg амлодипин. ●**Amlator® 20 mg/10 mg** (Gedeon Richter Plc.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.), съдържащи по 20 mg аторвастатин и 10 mg амлодипин. ●**Amlodipine/Atorvastatin KRKA® 5 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки (оп. по 10, 14, 28, 30, 50 и 56 бр.), съдържащи по 5 mg аторвастатин и 10 mg амлодипин. ●**Amlodipine/Atorvastatin KRKA® 10 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.), съдържащи по 10 mg аторвастатин и 10 mg амлодипин. ●**Atordapin® 5 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Atordapin® 10 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи по 10 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Avanor plus® 5 mg/10 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 5 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ●**Avanor plus® 10 mg/10 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 10 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 28, 30 и 90 бр.). ●**Caduet® 5 mg/10 mg** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки, съдържащи 5 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 100 и 200 бр.). ●**Caduet® 10 mg/10 mg** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки, съдържащи 10 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 100 и 200 бр.). ●**Luxtanor® 5 mg/10 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98 и 100 бр.), съдържащи 5 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин. ●**Luxtanor® 10 mg/10 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98 и 100 бр.), съдържащи 10 mg амлодипин и 10 mg аторвастатин.

ATORVASTATIN & PERINDOPRIL & AMLODIPINE (ATC код: C10BX00)

●**Lipertance® 10 mg/5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: аторвастатин – 10 mg, периндоприл – 5 mg и амлодипин – 5 mg. ●**Lipertance® 20 mg/5 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: аторвастатин – 20 mg, периндоприл – 5 mg и амлодипин – 5 mg. ●**Lipertance® 20 mg/10 mg/5 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: аторвастатин – 20 mg, периндоприл – 10 mg и амлодипин – 5 mg. ●**Lipertance® 20 mg/10 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: аторвастатин – 20 mg, периндоприл – 10 mg и амлодипин – 10 mg. ●**Lipertance® 40 mg/10 mg/10 mg** (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: аторвастатин – 40 mg, периндоприл – 10 mg и амлодипин – 10 mg.

ROSUVASTATIN & AMLODIPINE (ATC код: C10BX09)

●**Rosudapin® 10 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 10 mg и амлодипин – 5 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rosudapin® 15 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 15 mg и амлодипин – 10 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rosudapin® 15 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 15 mg и амлодипин – 5 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rosudapin® 15 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 15 mg и амлодипин – 10 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rosudapin® 20 mg/5 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 20 mg и амлодипин – 5 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Rosudapin® 20 mg/10 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки, съдържащи аторвастатин – 20 mg и амлодипин – 10 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.).

TELMISARTAN & AMLODIPINE (ATC код: C10BX04)

●**Telfort® 80 mg/50 mg** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.), съдържащи по 80 mg телмисартан и 5 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ●**Telfort® 80 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки (оп. по 30 и 90 бр.), съдържащи по 80 mg телмисартан и 10 mg амлодипин (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.).

VALSARTAN & ROSUVASTATIN (ATC код: C10BX10)

●**Valarox® 10 mg/80 mg** (KRKA, d.d., Novo Mesto) – филмирани таблетки (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Valarox® 20 mg/80 mg** (KRKA, d.d., Novo Mesto) – филмирани таблетки (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Valarox® 10 mg/160 mg** (KRKA, d.d., Novo Mesto) – филмирани таблетки (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Valarox® 20 mg/160 mg** (KRKA, d.d., Novo Mesto) – филмирани таблетки (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.).

D: ДЕРМАТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА (DERMATOLOGICAL DRUGS)

D01 АНТИМИКОТИЦИ ЗА ДЕРМАТОЛОГИЧНА УПОТРЕБА

D01A Антимикотици за локално приложение

D01AA Антибиотици

NYSTATIN – INN (АТС кодове: D01AA01, G01AA01 и J02AA00)

● **Fungostatin®** (Нобел Фарма ООД) – гранули за приготвяне на орална суспензия с концентрация 100 000 IU/ml в тъмни стъкла по 50 ml (оп. 1 бр.). ● **Nystatin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – крем и унгвент 100 000 IU/g в туби по 15 g (оп. по 1 бр.); таблетки за р.о. приложение 500 000 IU (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

D01AC Азоли (имидазоли и триазоли)

BIFONAZOLE – INN (АТС код: D01AC10)

● **Bifunal®** („Актавис“ ЕАД) – крем 1% в туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Canespor®** („Байер България“ ЕООД) – дермален крем 1% 15 g в туби (оп. 1 бр. с пилочка); дермален разтвор 1% в бутилки по 15, 20, 25, 30 и 50 ml (оп. по 1 бр.). ● **Canespor®** („Байер България“ ЕООД) – дермален разтвор 1% в бутилки по 15, 20, 25, 30 и 50 ml (оп. по 1 бр.).

CLOTTRIMAZOLE – INN (АТС кодове: D01AC01, G01AF02 и J01AF02)

● **Canesten®** (Байер България ЕООД) – дермален крем 1% 20 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). ● **Canesten Gyn® 1** (Байер България ЕООД) – вагинални таблетки 500 mg (оп. 1 бр. с апликатор). ● **Canesten Gyn® 3** (Байер България ЕООД) – вагинални таблетки 500 mg (оп. 3 бр. с апликатор). ● **Clotrimazole ABR®** (Антибиотик – Разград) – дермален крем 1% 20 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). ● **Clotrimazol Hexal** (Hexal AG) – дермален крем 1% в туби по 25 и 50 g (оп. 1 бр.). ● **Clotrimazol** (Glaxo Group Ltd) – вагинални таблетки 100 mg (оп. 6 бр.); дермален крем 1% 20 g (оп. 1 бр.). ● **Imazol® Paste** (Spirig Eastern a.s.) (не е в наличност) – паста 1% в туби по 25 g (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

ECONAZOLE – INN (АТС кодове: D01AC03 и G01AF05)

● **Econazole Sopharma®** (Софарма АД) – дермален крем 1% 30 g (оп. 1 бр.). ● **Gyno-Pevaryl®** (Johnson & Johnson d.o.o.) (не е в наличност) – вагинален крем 1% 78 g в туби (оп. 1 бр.); вагинални таблетки от 50 mg (оп. 15 бр.) и 150 mg (оп. 3 бр.). ● **Pevaryl®** (Johnson & Johnson d.o.o.) – дермален крем 1% 30 g в туби (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременността: С.**

FENTICONAZOLE – INN (АТС кодове: D01AC01 и G01AF02)

● **Lomexin®** (Recordati Industria Chimica e Pharmaceutica S.p.A) – крем 2% 30 g в алуминиеви тубички (оп. по 1 бр.); меки вагинални капсули 600 mg (оп. по 1 бр.).

FLUTRIMAZOLE – INN (АТС код: D01AC16)

● **Micetal®** (Анджелини Фарма България ЕООД) – крем 1% по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.); дермален спрей 1% 30 ml в полиетиленова бутилка (оп. 1 бр.).

KETOCONAZOLE – INN (АТС кодове: D01AC08, G01AF11 и J02AB02)

● **Hetonazol® shampoo** (Actavis Group PTC ehf) – шампоан 2% във флакони 120 ml (оп. 1 бр.). ● **Ketozal® 2%** („Химакс Фарма“ ЕООД) – лечебен шампоан 2% по 60 и 80 ml в полиетиленови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Nizoral™** (Johnson & Johnson d.o.o.) – таблетки 200 mg (оп. 30 бр.); крем 2% в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). ● **Nizoral™ 2% shampoo** (Johnson & Johnson d.o.o.) – шампоан 2% във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

MICONAZOLE – INN (АТС кодове: D01AC02 и J02AB01)

● **Daktarin®** (Johnson & Johnson D.O.O.) – перорален гел 2% 40 g в туби (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

PEVISON® (АТС код: D01AC20) (Johnson & Johnson d.o.o.) – крем в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем се съдържат 10 mg еконазолов нитрат и 1 mg триамцинолонов ацетонид.

SERTACONAZOLE NITRATE – INN (АТС код: D01AC14)

● **Zalain®** (Унифарма ЕООД) – овули 300 mg (оп. по 1 бр.); крем 2% в туби по 20 g (оп. по 1 бр.).

D01AE Други антимикотици за локално приложение

EXILOR® (Sandoz d.d.) – течност 3.3 ml в писалка (оп. 1 бр. с 400 ЕД).

METHYLRosalinine – INN (АТС код: D01AE02)

● **Solutio Pyoctanini®** („Гален – Фарма“ ООД) – антисептичен дермален разтвор 1% и 2% 50 g в бутилка (оп. по 1 бр.).

AMOROLFINE – INN (АТС код: D01AE16)

● **Funtrol®** (Channelle Medical) – лечебен лак за нокти (medicated nail lacquer) 5% в стъклени флакони по 2.5, 3 и 5 ml (оп. по 1 бр. с почистващи тампони, шпатули и пилка за нокти).

CICLOPIROX – INN (АТС код: D01AE14)

● **Batrafen®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – медицински лак за нокти 8% във флакони 3 g (оп. 1 бр.). ● **Ciclotau®** (Poliheh S.A.) – дермален спрей 1% 30 ml в бутилка (оп. 1 бр. с механична спрей помпа). ● **Polinail®** (Polichem SA) – медицински лак за нокти 8% във флакони по 3,3 и 6,6 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

NAFTIFINE – INN (АТС код: D01AE22)

● **Exoderil®** (Sandoz GmbH) – дермален разтвор 1% във флакони по 10 ml и крем 1% в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

NAILNER REPEAR® (Емона MED) – течност 5 ml в писалка, съдържаща 300 ЕД (оп. 1 бр.).

SALICYLIC ACID & BENZOIC ACID (АТС код: D01AE20)

● **Antimycos-acid®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален разтвор 100 ml, съдържащ по 8% салицилова и бензоена киселина в полиетиленови бутилки (оп. 1 бр.). ● **Antimycos-acid Chemax Pharma®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермален разтвор 50 ml, съдържащ по 8% салицилова и бензоена киселина в пластмасови бутилки (оп. 1 бр.). ● **Antimycos-acid Kupro®** („Купро 94“ ООД) – дермален разтвор 50 ml, съдържащ по 8% салицилова и бензоена киселина в полипропиленови бутилки (оп. 1 бр.).

SALICYLIC ACID & NAPHTHOL (АТС код: D01AE20)

● **Antimycobeta Forte®** („Купро 94“ ООД) – дермален разтвор 50 ml, съдържащ 5% салицилова киселина и 1% 2-нафтол в бутилки от полиетилентерефталат (оп. 1 бр.). ● **Antimycos-beta Galen Pharma®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален разтвор 50 ml, съдържащ 5% салицилова киселина и 1% бета-нафтол в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Antimycos-beta VT®** („Бета Фарма“ АД) – дермален разтвор 50 ml, съдържащ 5% салицилова киселина и 1% 2-нафтол в бутилки от полиетилентерефталат (оп. 1 бр.).

D01B Антимикотици за системно приложение

D01BA Антимикотици за системно приложение

GRISOEFULVIN® – INN (АТС код: D01BA01) – таблетки 125 mg.

TERBINAFINE – INN (АТС кодове: D01AE15 и D01BA02)

● **Alterbin®** (Алапис България ЕООД) – дермален спрей 1% по 15 и 30 ml във флакони (оп. по 1 бр.); крем 1% 15 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). ● **Fungofin®** (Нобелфарма ООД) – таблетки 250 mg (оп. по 4, 14 и 28 бр.); крем 1% в алуминиева туба по 15 g и **дермален спрей 1% 15 ml във флакони** (оп. по 1 бр.). ● **Lamisil®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки по 125 и 250 mg (оп. по 14 бр.); крем 1% в алуминиеви туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.); дермален течен спрей 1% в полиетиленови бутилки по 15 и 30 ml (оп. по 1 бр.). ● **Lamisil® dermogel 1%** (Novartis Consumer Health GmbH) – дермален гел 1% 15 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). ● **Myconafine®** („Активис“ ЕАД) – таблетки по 125 и 250 mg (оп. по 14, 28 и 30 бр.); крем 1% в туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Terbinafin Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – таблетки по 125 и 250 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 42, 50, 56, 98 и 112 бр.). ● **Ternafin®** (Софарма АД) – таблетки по 250 mg (оп. 20 бр.); крем 1% 15 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

D02 ОМЕКЧАВАЩИ И ПРОТЕКТИВНИ ЛЕКАРСТВА

D02AB Препарати на цинковия оксид

MIXTURA ALBA GALEN – PHARMA® (АТС код: D02AB00) (Гален Фарма АД) – дермална суспензия 4 g/40 g (оп. 1 бр.).

ЦИНКОВ МЕХЛЕМ® (АТС код: D02AB00) (Софарма АД) – унгвент 10% 18 g в туба (оп. 1 бр.).

D02AE Карбамидни продукти

LINOLA UREA* (АТС код: D02AE01) (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – крем в туби по 50 и 75 g (оп. по 1 бр.). В 100 g крем се съдържа 12 g урея.

D02AF Препарати на салициловата киселина

SALICYLIC ACID – INN (АТС код: D01AE12)

●**Spiritus Salicylicus Chemax Pharma®** (Химакс Фарма ЕООД) – дермални разтвори от 1% и 2% 100 ml в пластмасови или стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Salicylicus Flo®** (Флора – 02 ЕООД) – дермални разтвори от 1% и 2% по 100 ml в полиетиленови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Salicylicus Galen Pharma®** (Гален Фарма ООД) – дермални разтвори от 1% и 2% 100 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Salicylicus Kupro®** (Купро 94 ООД) – дермални разтвори от 1% и 2% в бутилки от полиетилен-терафталат с обем 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Salicylicus Toni M®** (Тони М ООД) – дермален разтвор 1% в полипропиленова бутилка с обем 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Spiritus Salicylicus VT®** (Вета Фарма АД) – дермални разтвори от 1% и 2% в бутилки от полиетилен-терафталат с обем 100 и 1000 ml (оп. по 1 бр.).

D02AX Други омекчаващи и протективни средства

DR. THEISS NACHTKERZEN® (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – балсам 100 ml в туби (оп. 1 бр.). БАД. Съдържа 7% *масло от семената на вечерната роза*, глицерилстеарат, глицерин, урея, Vixus Chinensis, пентиленгликол, феноксиетанол, гваязулен, токоферол, пантенол.

LINOLA FETT® (АТС код: D02AX00) (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – крем в туби по 50 g (оп. 1 бр.). В 100 g крем се съдържа 0,815 g ненаситени мастни киселини (свързана линолова, линоленова, олеинова, палмитинова и стеаринова).

LINOLA FETT OLBAD® (АТС код: D02AX00) (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – масло за баня във флакони по 200 и 400 ml (оп. по 1 бр.), съдържащо течен парафин и детергенти. Притежава миещи и омекотяващи кожата свойства.

LIPOBASE (Астелас Фарма ЕООД) – омекотяващ (емолиентен) дермален крем 100 g в туба (оп. 1 бр.).

MELAGENINA® („Глория Турс“ ООД) – лосион 235 ml в бутилка от тъмно стъкло с пластмасова запушалка (оп. 1 бр.). Melagenina представлява 50% алкохол *екстракт от човешка плацента*, предназначен за външно приложение. Съдържа *протеини* – от 110 до 180 mg/dl, *тотални липиди* – от 90 до 130 mg/dl и *фосфолипиди* – от 30 до 55 mg/dl.

TOPIALYSE

●**Topialyse®** (Laboratoires SVR) – капсули (оп. 60 бр.). БАД за суха кожа. Една капсула съдържа 500 mg пречищено масло, получено от семената на Borago officinalis (лекарски пореч), което е източник на гама-линоленова киселина и 2,5 mg vitamin E. ●**Topialyse® Sensitive creme** (Laboratoires SVR) – крем в туби по 200 и 500 ml (оп. 1 бр.). ●**Topialyse® Sensitive huile** (Laboratoires SVR) – олио за баня във флакони по 200 ml. Кремът и олиото за баня съдържат масло от Borago officinalis, масло от Cameline и vitamin E.

WOLF BASIS CREAM (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – крем 50 g в туба (оп. 1 бр.). Базисният крем на д-р Волф съдържа естери и свободни киселини, естери на мастни алкохоли, естери на р-хидроксibenзоена киселина и др. (без бергамот и бергаптен). Представлява хидрофилен крем тип емулсия масло/вода, като маслената фаза е 25%.

D02BB Средства за системно приложение с протективен ефект спрямо UV-радиация

AFAMELANOTIDE – INN (АТС код: D02BB02)

●**Scenesse®** (Clinuvel Pharmaceuticals Ltd) – импланти 16 mg във флакон. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

D03 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА РАНИ И ЯЗВИ

BIRCH BARK EXTRACT (АТС код: не е определен)

●**Episalvan®** (Birken AG) – дермален гел 23,4 g в туба (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PRONTOSAN® („Б. Браун Медикал“ ЕООД) – иригационен разтвор за рани 350 ml с доказана почистваща активност в бутилка (оп. 1 бр.). Съдържа ПАВ.

D03A Цикатризанти

D03AA Мази, съдържащи рибено масло

DEFLAMOL® (АТС код: D03AA00) (Софарма АД) – унгвент в туби по 18 и 40 g (оп. 1 бр.). В 1 g унгвент има ретинол 350 UI, ергокалциферол 400 UI, Oleum jecoris Aselli 10 mg и Balsamum peruvianum 15 mg в хидрофилна основа.

D03AX Други цикатризанти

ACERBINE® (АТС код: D03AX00) (Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH) – дермален унгвент 30 g в полиетиленова туба, съдържащ в 1 g: 4,5 mg ябълчна, 0,5 mg бензоена и 0,133 mg салицилова киселина (оп. 1 бр.); дермален ратвор (спрей) в пластмасова бутилка по 30 и 80 ml, съдържащ в 100 g: 1,3779 g ябълчна, 0,154 g бензоена и 0,041 g салицилова киселина (оп. по 1 бр.).

ASKINA® (Б. Браун Медикал ЕООД) – МИ

● **Askina Calgitrol® AG** – антисептична ранева превръзка, комбинираща бариерната ефективност на йонизирано сребро с адсорбиращите възможности на калциев алгинат и полиуретанов дунапрен. Антибактериалната ефективност продължава до 7 дни. Не оставя следи по кожата и намалява риска от мацерация на раната. ● **Askina Derm®** – стерилна прозрачна филм-превръзка, поддържаща влажна среда в раната, улесняваща оздравителния процес и предотвратяваща цикатризацията. Подходяща за защита на новообразувана кожа, неексудирани рани, малки охлузвания, изгаряния от първа степен, разкъсвания. ● **Askina Heel®** – двуслойна, стерилна незалепваща дунапренова превръзка с анатомична форма с фиксираща дунапренова каишка с две самозалепващи се ленти. Подходяща за лечение на умерено до силно ексудирани рани (I до IV стадий на декубитални язви, венозни и артериални трофични язви на подбедрицата, диабетично язви на стъпалото, I и II степен на изгаряне, травматични язви). ● **Askina Gel®** – вискозен стерилен и прозрачен хидрогел. Рехидратира сухи некротични тъкани като освобождава до 40% от своето водно съдържимо. Осигурява по-точна преценка на оздравителния процес поради прозрачността си. Подходящ при слабо ексудирани или сухи некротични рани, трофични язви на подбедрицата, диабетично стъпало, травматични рани. ● **Askina Hydro®** – хидроколоидна стерилна превръзка с особено силен и продължителен адсорбционен капацитет и сигурност на залепването. ● **Askina Transorbent®** – стерилна хидроклътчена четиристайна полиуретанова превръзка за силно ексудирани рани. Може да се адаптира, изрязва и моделира за различни размери и форми на раните. ● **Askina Transorbent Border®** – трислойна полиуретанова стерилна, хидроклътчена и силно адорбираща превръзка, подходяща за лечение на декубитални рани, диабетично стъпало, изгаряния от първа и втора степен, хирургични и травматични рани. Притежава допълнително полиуретанова обиколна адхезивна ивица, която улеснява залепването върху неравни участъци в трудни за превързване области. ● **Askina Transorbent Sacrum®** – трислойна полиуретанова стерилна, хидроклътчена и силно адорбираща превръзка, подходяща за опашната област.

БЕРАНТЕН (Bayer HealthCare) – мехлем в туби (оп. 1 бр.). Съдържа провитамин B₅ и ланолин.

БОЧКО BABY® (Lavena) – крем за бебета 40 g (оп. 1 бр.). Фитопродукт. Съдържа богат на танини екстракт от смрадлика и цинков оксид с антисептичен и подсушаващ (адстрингентен) ефект.

CADEXOMER IODINE (АТС код: D03AX01)

● **Iodosorb wound Dressing*** (T. J. Smith & Nephew Ltd) – превръзки 5 g с размери 6 x 4 cm (оп. 5 бр.); превръзки 10 g с размери 8 x 6 cm (оп. 3 бр.) и 17 g с размери 10 x 8 cm (оп. 2 бр.). Iodosorb wound Dressing* се състои от стерилни жълто-кафяви микросфери с диаметър 0.1-0.3 mm, образувани от триизмерна мрежа от полимера кадексомер (химически модифицирано нишесте), съдържащи 0.9% елементарен йод.

CICATRIDINA® (Farma-Derma, Натурфарма България ЕООД) – прахообразен спрей за външно приложение във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.); свещички (оп. 10 бр.). МИ.

CICATRIDINA® vaginalette (Farma-Derma) – вагинални овули 2 g, съдържащи: натриева сол на хиалуроновата киселина 5 mg, маслени екстракти от *Centella asiatica*, *Calendula officinalis* и *Aloe vera* по 60 mg, етерично масло от чаено дърво 2 mg, полусинтетични глицериди и консерванти (оп. 10 бр.). МИ.

DEXPANTHENOL – INN (АТС кодове: A11HA30 и D03AX03)

● **Panthenol®** (Chauvin ankerpharm GmbH) – дермален спрей-пена 4,63% 138 ml във флакони (оп. 1 бр.). ● **Pantogel®** (Активис ЕАД) – гел 5% 40 g в туби (оп. 1 бр.). ● **Pantogel vital®** (Активис ЕАД) – крем 6% 40 g в туби (оп. 1 бр.). **Рускова категория за бременност: С.**

ENOXOLONE – INN (АТС код: D03AX10)

● **Dermanox®** (Nuscomed) – крем 2% 40 g в туба (оп. 1 бр.). Съдържа глициритинова киселина, която се получава от глицерициновата, извлечена от сладък корен.

EXTRACTUM CENTELLAE ASIATICA (АТС код: D03AX00)

● **Madecassol®** (Laroche Navarron) – таблетки 10 mg (оп. 25 бр.); крем 1% 10 g в туби (оп. 1 бр.). ● **Medicasol®** (Gingira) – спрей емулсия за външно приложение 30 ml във флакони (оп. 1 бр.). Представлява стандартизиран екстракт от растението *Centella asiatica*. Активните му принципи са мадекасова киселина, азиатикова киселина и азиатикозид.

EXTRACTUM SANGUINIS DEPROTEINISATUM SICCCUM (АТС код: D03AX00)

●**Actovegin*** (Nycomed Austria GmbH) – крем 5% 20 g в туби (оп. 1 бр.); унгвент 5% 20 g в туби (оп. 1 бр.); гел 20% в туби по 20 g (оп. 1 бр.). ●**Solcoseryl*** (Алкалоид ЕООД) – инжекционен разтвор 85 mg/2 ml (оп. 30 бр.); гел 10% 20 g и унгвент 0,207% 20 g в алуминиеви туби (оп. по 1 бр.).

TROLAMINE – INN (АТС код: D03AX00)

●**Biafine*** (Laboratoire MEDIX) – дермална емулсия, съдържаща 0.67% троламин (*триетаноламин*) в бутилки по 46,5, 93 и 186 g (оп. по 1 бр.). *Алкохолен дерматоантисептик.*

D03B Ензими

D03BA Протеолитични ензими

COLLAGENASE – INN (АТС код: D03BA02)

●**Irujol Mono*** (T.J. Smith & Nephew Ltd) – унгвент в алуминиеви туби по 20 и 30 g (оп. по 1 бр.). В 1 g унгвент има 0.6 IU колагеназа и 0.12 IU протеинази.

D04 ПРОТИВОСЪРБЕЖНИ ЛЕКАРСТВА

D04A Противосърбежни средства, вкл. антихистамини, локални анестетици и др.

D04AA Антихистамини за локално приложение

CHLOROPYRAMINE – INN (АТС код: D04AA09)

●**Allergosan*** (Софарма АД) – крем и унгвент 1% в туби по 18 g (оп. по 1 бр.).

DIMETINDENE – INN (АТС код: D04AA13)

●**Fenistil gel*** (Novartis Consumer Health GmbH) – гел 0,1% в туби по 30 g (оп. 1 бр.).

DIPHENHYDRAMINE – INN (АТС код: D04AA32)

●**Dermodrin*** (Pharmazeutische Fabric Montavit GmbH) – унгвент 2% в алуминиеви туби по 20, 30, 50 и 100 g (оп. 1 бр.). ●**Psilo-Balsam*** (Stada Arzneimittel AG) – гел 1% в туби по 20 и 50 g (оп. 1 бр.).

D04AB Локални анестетици

LIDOCAINE – INN (АТС код: D04AB01)

●**Lidiam*** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – крем 4% в туби по 5 или 30 g съответно плюс 2 или 10 оклузивни превръзки (оп. по 1 бр.). ●**Lidocain Egis*** (Egis Pharmaceuticals PLC) – 10% дермален спрей за външно приложение в стъклени бутилки по 38 g (оп. 1 бр.). Спреят съдържа ≥ 650 ЕД по 4.8 mg. ●**Lidocain Actavis*** („Актавис“ ЕАД) – унгвент 5% в туби по 40 g (оп. 1 бр.). ●**Versatis* 5%** (Grünenthal GmbH) – лечебен пластр, съдържащ 5% лидокаин, с размер 10 x 14 cm (оп. по 5, 10, 20, 25 и 30 бр.).

D04AX Други противосърбежни средства

MENTHOL GALEN – PHARMA* 2% („Гален – Фарма“ ООД) – дермален унгвент 2% 100 g (оп. 1 бр.).

D05 АНТИПСОРИАТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

D05A Антипсориактични препарати за локално приложение

D05AX Други антипсориактични препарати за локална апликация

ALGOPIX* (Медика АД) – шампоан във флакони по 200 ml (оп. по 1 бр.). В 100 ml шампоан се съдържат 3 g екстракт от зелени водорасли, 1 g салицилова киселина и 500 mg хвойнов катран.

CALCIPOTRIOL – INN (АТС код: D05AX02)

●**Daivonex*** (Leo Pharmaceutical Products) – крем и унгвент с концентрация 50 mcg/g в туби по 30 и 100 g (оп. по 1 бр.); разтвор за външно приложение с концентрация 50 mcg/g във флакони по 30 и 60 ml (оп. по 1 бр.). **USAN:** Calcipotriene. **Рискова категория за бременност:** C. **Рискова категория за кърмене:** L3.

CALCIPOTRIOL & BETAMETHASONE (АТС код: D05AX52)

●**Daivobet®** (LEO Pharma A/S) – унгвент в туби по 15, 30, 60, 100 и 120 g, съдържащи *калципотриол* 50 mcg/g и *бетаметазон* дипропионат 500 mcg/g (оп. по 1 бр.); гел, съдържащ *калципотриол* 50 mcg/g и *бетаметазон* дипропионат 500 mcg/g в полиетиленови бутилки по 15, 30, 60, 100 и 120 g (оп. по 1 бр.). ●**Enstilar®** (Leo Pharma A/S) – пана в туби по 60 g, съдържащи *калципотриол* монохидрат 50 mcg/g и *бетаметазон* дипропионат 500 mcg/g в алуминиеви туби (оп. по 2 бр.). ●**Portibet®** (Sandoz d.d.) – унгвент в туби по 15, 30, 60 и 120 g, съдържащи *калципотриол* монохидрат 50 mcg/g и *бетаметазон* дипропионат 500 mcg/g в алуминиеви туби (оп. по 1 бр.). ●**Xamiol®** (LEO Pharma A/S) – гел, съдържащ *калципотриол* 50 mcg/g и *бетаметазон* дипропионат 500 mcg/g в полиетиленови бутилки по 15, 30, 60, и 120 g (оп. по 1 бр.).

TAZAROTENE – INN (АТС код: D05AX05)

●**Zorac®** (Pierre Fabre Medicament) – гел 0,05% и 0,1% в туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). **Рисков фактор за бременността: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

D05B Антипсориаитични препарати за системно приложение

D05BB Ретиноиди

ACITRETIN – INN (АТС код: D05BB02)

●**Neotigason®** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 10 и 25 mg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

D05BX Други системни антипсориаитични лекарства

EFALIZUMAB – INN (вж. гл. L04AA)

D06 ПРОТИВОМИКРОБНИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛОКАЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

D06A Антибиотици за локално приложение

D06AA Тетрациклини

TETRACYCLINE – INN (АТС код: D06AA04)

●**Imex®** (Merz Pharmaceuticals GmbH) – унгвент 3% по 5 и 20 g в туби (оп. по 1 бр.). ●**Tetracycline Actavis®** („Активис“ ЕАД) – 3% 20 g в туби (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременността: B** (при локална апликация); **D** – при система апликация).

D06AX Други антибиотици за локално приложение

CHLORAMPHENICOL – INN (АТС код: D06AX02)

●**Chlornitromycin®** („Активис“ ЕАД) – унгвент 2% в туби по 20 g (оп. 1 бр.).

FUSIDIC ACID – INN (АТС код: D06AX01)

●**Fucidin®** (Leo Pharma A/S) – крем 2% 15 g (Fusidic acid като хемихидрат) и унгвент 2% 15 g (Sodium fusidate) в туби (оп. по 1 бр.).

GENTAMICIN – INN (АТС код: D06AX07)

●**Gentamicin Actavis®** („Активис“ ЕАД) – кожен унгвент и крем 0,1% в туби по 15 g (оп. по 1 бр.).

MUPIROCIN – INN (АТС кодове: D06AX09 и R01AX06)

●**Bactroban™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – дермален унгвент 2% в туби по 10, 15 и 30 g; назален унгвент 2% в туби по 1 и 3 g (оп. по 1 бр.). ●**MupiroNasal®** (Антибиотик – Разград) – назален унгвент 2% 3 g в туба (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L1.**

NEOMYCIN – INN (АТС кодове: D06AX04 и J01GB05)

●**Neomycinum TC®** (Tarchomin Pharmaceutical Works “Polfa” S.A.) – дермален спрей-суспензия 11,72 mg/g в алуминиеви флакони с вместимост 32 g (оп. 1 бр.).

NEOMYCIN & BACITRACIN – INN (АТС код: D06AX00)

●**Baneocin®** (Sandoz GmbH) – унгвент в туби по 20 g (оп. по 1 бр.). В 1 g унгвент има неомисин 5000 IU и бацитрацин 250 IU. ●**Topocin®** („Талодерма“ ООД) (не е в наличност) – дермален прах 5 g във флакони (оп. 1 бр.). В 1 g прах се съдържат 3500 IU Neomycin sulfate и 2500 IU Zinc Bacitracin.

D06B Синтетични АБС за локално приложение

D06BA Сулфонамиди

SILVER SULFADIAZINE – INN (АТС код: D06BA01)

●**Dermazin®** (Lek Pharmaceuticals d.d.) – крем 1% в туби по 25 и 50 г (оп. по 1 бр.). *Рискова категория за бременност: В.*

SILVER SULFATHIAZOLE – INN (АТС код: D06BA02)

●**Argosulfan®** (Pharmaceutical Works Jelfa S.A.) – крем 2% по 40 и 400 г (оп. по 1 бр.).

SULFATHIAZOLE – INN (АТС код: D06BA02)

●**Norsulfazol Kupro®** („Купро 94“ ЕООД) – дермален прах по 5 и 10 г в полипропиленов флакони с апликатор за посипване (оп. по 1 бр.). ●**Norsulfazol Toni-M®** („Тони М“ ООД) – дермален прах по 5 и 10 г в полипропиленов флакони с апликатор за посипване (оп. по 1 бр.). ●**Norsulfazol VT®** („Бета Фарма“ АД) – дермален прах 10 г в полиетиленови флакони с апликатор за посипване (оп. 1 бр.). ●**Sulfathiazole Galen Pharma®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален прах 5 г в пластмасов флакон (оп. 1 бр.).

D06BB Противовирусни лекарства

ACICLOVIR – INN (АТС кодове: D06BB03, G01AX02 и S01AD03)

●**Acic®** (Hexal AG) – крем 5% 2 г (оп. 1 бр.). ●**Aciclovir Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – дермален крем 5% в туби по 5 и 10 г (оп. по 1 бр.); таблетки по 200 и 400 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Aciclovir ABR®** (Антибиотик-Разград АД) – дермален крем 5% в туби по 5 и 10 г (оп. по 1 бр.). ●**Aciclovir AL®** (Aliud Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки 200 mg (оп. 25 бр.); таблетки по 400 и 800 mg (оп. по 35 бр.). ●**Acyclostad®** (Stada Arzneimittel AG) – дермален крем 5% 2 г в туби (оп. 1 бр.). ●**Acyclovir Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – крем 5% 5 г в туби (оп. 1 бр.). ●**Viranti®** (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – пръчица за кожа (cutaneous stick) 5% 3 г (оп. 1 бр.). В 1 пръчица се съдържат 150 mg ацикловир. ●**Zovirax®** (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – прах за инфузионен разтвор 250 mg в стъклен флакон (оп. 5 бр.); таблетки 200 mg (оп. 25 бр.); таблетки 800 mg (оп. 35 бр.); дермален крем 5% в туби по 2 и 10 г (оп. по 1 бр.); очен унгвент 3% 4.5 г (оп. 1 бр.). ●**USAN:** Acyclovir.

DOCOSANOL – INN (АТС код: D06BB11)

●**Erazaban®** (Maxima Healthcare Ltd) – крем 10% в туби от 2, 5 и 15 г (оп. по 1 бр.).

IMIQUIMOD – INN (АТС код: D06BB10)

●**Aldara®** (Meda AB Box) – крем 5% в сашета (оп. 12 бр.).

PENCICLOVIR – INN (АТС код: D06BB06).

●**Fenivir®** (Novartis Consumer Health GmbH) – крем 1% 2 г в алуминиева туба (оп. 1 бр.).

PODOPHYLLOTOXIN – INN (АТС код: D06BB04)

●**Condyline®** (Nycomed Austria) – разтвор 0,5% 3,5 ml (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: Х.*

TROMANTADINE – INN (АТС код: D06BB02)

●**Viru-Merz®** (Merz Pharmaceuticals GmbH) – унгвент 1% 5 г в туби (оп. 1 бр.).

VEREGEN® (АТС код: D06BB12) (Meditrina Pharmaceuticals Ltd) – дермален унгвент, съдържащ 10% рафиниран сух екстракт от зелени листа на *Camellia sinensis* (зелен чай), в алуминиеви туби от 15 и 30 г (оп. по 1 г.).

D06BX Други дерматологични лекарства

INGENOL MEBUMATE – INN (АТС код: D06BX02)

●**Picato®** (Leo Pharma A/S) – дермални гелове, съдържащи по 150 mg/g и 500 mg/g активна субстанция в туби (оп. съответно по 3 и 2 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

D07 ГЛЮКОКОРТИКОИДИ ЗА ДЕРМАТОЛОГИЧНА УПОТРЕБА

D07AA Глюкокортикоиди със слабо действие (I група)

HYDROCORTISONE ACETATE – INN (АТС код: D07AA02)

●**Hydrocortison*** – унгвенти с концентрация 1% и 2,5% в туби по 5 г (оп. по 1 бр.). *Рисков фактор за бременността: С.*

D07AB Глюкокортикоиди с умерено действие (II група)

DESONIDE – INN (ATC код: D07AB08)

- **Locatop®** (Pierre Fabre Dermatologie) – крем 0.1% 30 g в туби (оп. 1 бр.).

DEXAMETHASONE – INN (ATC код: D07AB19)

- **Dexapolcort®** (Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.) – дермален спрей 0.28 mg/g в алуминиеви флакони под налягане, съдържащи съответно 16,25 или 32.5 ml суспензия (оп. по 1 бр.).

HYDROCORTISONE BUTYRATE – INN (ATC код: D07AB02)

- **Laticort®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – крем и унгвент 0,1% в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). ● **Locoid® Crelo** (Astellas Pharma d.o.o.) – емулсия 0,1% във флакони по 30 ml (оп. по 1 бр.). ● **Locoid® Lipocream** (Astellas Pharma d.o.o.) – крем 0,1% в туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

D07AC Глюкокортикоиди с мощно действие (III група)**BETAMETHASONE DIPROPIONATE – INN (ATC код: D07AC01)**

- **Diprosone®** (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – крем с концентрация 0,5 mg/g в алуминиеви туби по 15 g (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

BETAMETHASONE VALERATE – INN (ATC код: D07AC01)

- **Betazon®** (Антибиотик – Разград АД) – крем и унгвент с концентрация 1 mg/g по 15 g в меки алуминиеви туби (оп. 1 бр.). ● **Betnovate®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – крем и унгвент с концентрация 1 mg/g по 15 g в меки алуминиеви туби с вътрешно епоксидно лаково покритие и твърда капачка от полипропилен (оп. по 1 бр.). ● **Dermocort®** (Софарма АД) – крем и унгвент 0,1% 15 g в туби (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

FLUCINOLONE ACETONIDE – INN (ATC код: D07AC04)

- **Abricort®** („Актавис“ ЕАД) – крем и унгвент с концентрации 0.25 mg/g в алуминиеви туби по 15 g (оп. по 1 бр.). ● **Flucinar®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – гел, крем и унгвент с концентрации 0.25 mg/g в алуминиеви туби по 15 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

FLUTICASONE – INN (ATC код: D07AC17)

- **Cutivate™** (Glaxo Group Ltd) – крем 0,05% в туби по 15 g (оп. 1 бр.); унгвент 0,005% в туби по 15 g (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

METHYLPREDNISOLONE ACEPONATE – INN (ATC код: D07AC14)

- **Advantan®** (Intendis GmbH) – крем 0,1% 15 g в туби (оп. 1 бр.). ● **Advantan Milk*** (Intendis GmbH) – 0,1% дермална емулсия на масло във вода (оп. по 20 и 50 g). **Рискова категория за бременност: С.**

MOMETASONE FUROATE – INN (ATC код: D07AC13)

- **Elocom®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – крем и унгвент 0,1% в алуминиеви туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.); дермален разтвор 0,1% във флакони по 20 и 30 ml (оп. по 1 бр.). ● **Momederm®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – крем 0,1% в алуминиеви туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.); дермален разтвор 0,1% по 20, 50 и 60 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр. с капкомер). ● **Momerid®** (Nepentes S.A.) – крем 0,1% в алуминиеви туби по 15, 20 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Mometasone ABR®** (Антибиотик-Разград АД) – крем 0,1% в алуминиеви туби по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Mometasone Furoate Auden®** (Auden Mckenzie Ltd) – крем и унгвент 0,1% в алуминиеви туби по 30, 60 и 100 g (оп. по 1 бр.). ● **Mometasone Sandoz®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – крем и унгвент 0,1% в алуминиеви туби по 10, 15, 20, 30 и 50 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

D07AD Глюкокортикоиди с много мощно действие (IV група)**CLOBETASOL PROPIONATE – INN (ATC код: D07AD01)**

- **Clarelux®** (Pierre Fabre Dermatologie) – унгвент 0,05% в туби по 10 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Clobederm®** („Актавис“ ЕАД) – крем 0,05% в туби по 15 g и унгвент 0,05% в туби по 15 и 40 g (оп. по 1 бр.). ● **Clovate®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – крем и унгвент 0,05% в туби по 25 g (оп. 1 бр.). ● **Dermovate™** (Glaxo Group Ltd) – крем и унгвент 0,05% в туби по 25 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

D07B Глюкокортикоиди, комбинирани с антисептици**D07BA Глюкокортикоиди със слабо действие, комбинирани с антисептици****HYDROCORTISONE & CHLORQUINALDOL (ATC код: D07BA04)**

- **Chlorquinaldol H®** (Софарма АД) (не е в наличност) – унгвент 20 g (оп. 1 бр.), съдържащ 3% хлорквиналдол и 1% хидрокортизон.

D07BB Глюкокортикоиди, с умерено действие, комбинирани с антисептици

FLUMETASONE PIVALATE & CLIOQUINOL (ATC код: D07BB01)

●**Lorinden C®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – унгвент и крем по 15 g (оп. по 1 бр.). В 1 g унгвент или крем се съдържат 0,2 mg flumetasone pivalate и 30 mg clioquinol.

D07BC Глюкокортикоиди с мощно действие, комбинирани с антисептици

BETAMETHASONE VALERATE & CLIOQUINOL (ATC код: D07BC01)

●**Betnovate C®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – крем и унгвент в туби по 15 g (оп. по 1 бр.), съдържащи 0,1% Betamethasone valerate и 3% Clioquinol.

D07C Глюкокортикоиди, комбинирани с антибиотици

D07CA Глюкокортикоиди със слабо действие, комбинирани с антибиотици

HYDROCORTISONE ACETATE & FUSIDIC ACID (ATC код: D07CA01)

●**Fucidin H®** (Leo Pharma A/S) – дермален крем в туби по 15 g (оп. 1 бр.). В 1 g крем има: 10 mg хидрокортизон ацетат и 20 mg фузидова киселина.

HYDROCORTISONE ACETATE & GENTAMICIN (ATC код: D07CA01)

●**Gentamycin H Actavis®** ("Актавис" ЕАД) – крем и унгвент в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем и унгвент се съдържат по 10 mg Hydrocortisone 1 mg Gentamicin.

HYDROCORTISONE & OXYTETRACYCLINE (ATC код: D07CA01)

●**Oxycort®** (Tarchomin Pharmaceuticals Works "Polfa" SA) – дермален спрей под форма на суспензия по 16,125 и 32,25 g в алуминиеви флакони (оп. по 1 бр.). Съдържа хидрокортизон (3,1 mg/g суспензия) и окситетрациклин (9,1 mg/g суспензия).

D07CB Глюкокортикоиди с умерено действие, комбинирани с антибиотици

FLUMETASONE PIVALATE & NEOMYCIN (ATC код: D07CB05)

●**Lorinden N®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – крем в туби по 15 g (оп. 1 бр.). В 1 g крем се съдържат 0,2 mg flumetasone pivalate и 5 mg neomycin sulphate.

TETRACYCLINE & TRIAMCINOLONE (ATC код: D07CB01)

●**Polcoderm TC®** (Флоелла ЕООД) – дозиращ суспензионен дермален спрей, съдържащ във всяка ЕД по 23.12 mg тетрациклин и 0.58 mg триамцинолон (оп. 1 бр.).

D07CC Глюкокортикоиди с мощно действие, комбинирани с антибиотици

BETAMETHASONE DIPROPIONATE & GENTAMICIN (ATC код: D07CC01)

●**Betaderm®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – унгвент в туби по 15 g (оп. 1 бр.). ●**Diprogenta®** (Мерк Шарп Доум България ЕООД) – крем по 15 и 30 g и унгвент 15 g в туби (оп. по 1 бр.). В 1 g крем и унгвент се съдържат 500 mcg betamethasone и 1 mg gentamicin.

BETAMETHASONE & FUSIDIC ACID (ATC код: D07CC01)

●**Betafusin®** (Екофарм Груп АД) – крем 20 mg/g+1 mg/g в туби по 5, 15, 30 и 60 g (оп. по 1 бр.). ●**Fucibet Lipid®** (Leo Pharma A/S) – крем в туби по 5, 15, 30 и 60 g (оп. по 1 бр.). ●**Fucicort®** (Leo Pharma A/S) – крем в туби по 15 g (оп. 1 бр.). В 1 g крем има 1 mg Betamethasone valerate и 20 mg Fusidic acid.

BETAMETHASONE & GENTAMICIN & CLOTRIMAZOLE (ATC код: D07CC01)

●**Betazontrio®** (Антибиотик – Разград АД) – унгвент, съдържащ съответно 1 mg/g бетаметазон дипропионат, 1 mg/g гентамицин и 10 mg/g клотримазол в туба по 15 g (оп. 1 бр.). ●**Triderm®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – крем и унгвент в туби по 15 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем или унгвент се съдържат 0,5 mg betamethasone, 10 mg clotrimazole и 1 mg gentamicin.

BETAMETHASONE VALERATE & GENTAMICIN (ATC код: D07CC01)

●**BetazonGent®** (Антибиотик – Разград АД) – унгвент и крем, съдържащи по 1 mg/g бетаметазон и 1 mg/g гентамицин в алуминиеви туби с вместимост 15 g (оп. по 1 бр.).

FLUOCINOLONE ACETONIDE & NEOMYCIN (ATC код: D07CC02)

●**Abri cort N**® („Активис“ ЕАД) – унгвент 15 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). ●**Flucinar N** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – унгвент по 15 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.).

D07X Глюкокортикоиди, други комбинации

D07XA Глюкокортикоиди със слабо действие, други комбинации

ALPICORT® (D07XA02) (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – лосион във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.), съдържащ 0,2% преднизолон и 0,4% салицилова киселина.

ALPICORT F® (АТС код: D07XA00) (Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel) – лосион във флакони по 100 ml (оп. по 1 бр.). В 100 ml дермален разтвор се съдържат 0,2 g преднизолон, 0,4 g салицилова киселина и 0,005 g естрадиол бензоат.

HYDROCORTISONE & MICONAZOLE (АТС кодове: D01AC20 и D07XA00)

●**Daktacort**® (Johnson & Johnson) – крем 15 g в туба (оп. 1 бр.), съдържащ 2% миконазол (имидазолово производно с антимиотична активност) и 1% хидрокортизон (ГКС с противовъзпалителна и антиалергична активност).

D07XB Глюкокортикоиди с умерено действие, други комбинации

FLUMETASONE PIVALATE & SALICYLIC ACID (АТС код: D07XB30)

●**Lorinden A**® (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – унгвент в туби по 15 g (оп. 1 бр.). В 1 g унгвент се съдържат 0,2 mg флуметазон пивалат и 30 mg салицилова киселина.

D07XC Глюкокортикоиди с мощно действие, други комбинации

BETAMETHASONE DIPROPIONATE & SALICYLIC ACID (АТС код: D07XC01)

●**Diprosalic**® (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – унгвент в туби по 15 g и лосион във флакони по 30 ml (оп. по 1 бр.). В 1 g унгвент има 0,5 mg betamethasone и 30 mg Acidum salicylicum, а в 1 ml лосион – 0,5 mg betamethasone и 20 mg Acidum salicylicum.

ELOSALIC® (АТС код: D07XC03) (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – кожен унгвент в емайлирани алуминиеви туби по 15 g (оп. 1 бр.). В 1 g мехлем има 1 mg мометазон и 50 mg салицилова киселина.

D08 ДЕРМАТОАНТИСЕПТИЦИ

D08A Антисептици и дезинфектанти

D08AA Акридинови деривати

ETHACRIDINE – INN (АТС код: D08AA01)

●**Ethacridine lactate Toni-M**® („Тони М“ ООД) – разтвор 0,1% 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Rivanol Chemax Pharma**® („Химакс Фарма“ ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 0,1% 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Rivanol Galen Pharma**® („Гален – Фарма“ ООД) – антисептичен дермален унгвент 1% 15 g (оп. 1 бр.). ●**Rivanol VT**® („Бета Фарма“ АД) – антисептичен дермален разтвор 0,1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Solutio Rivanoli Flo**® („Флора – 02“ ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 0,1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Solutio Rivanoli Kupro**® („Купро 94“ ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 0,1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Solutio Rivanoli SZ**® („Сайра Загоре“ ООД) – антисептичен дермален разтвор 0,1% по 100 и 1000 ml в пластмасова бутилка (оп. по 1 бр.).

D08AC Бигваниди и амидини

VITA-MERFEN® (АТС код: D08AC52) (Novartis Consumer Health GmbH) – унгвент в туби по 20 g (оп. 1 бр.). В 1 g има: 5 mg хлорхексидин глюконат, 1 mg бензоксониев хлорид и 2000 UI ретинол.

D08AD Продукти на борната киселина

БОРОВ ВАЗЕЛИН® (Софарма АД) – унгвент 3% 18 g (оп. 1 бр.).

D08AE Фенол и дервати

CHLORPHENOL-CAMPHORA® – течност в тъмни стъкла по 50 ml (оп. 1 бр.).

FORMOCRESOL® – флакони 30 ml във флакон (оп. 1 бр.).

HELIPUR® (B. Braun Melsungen AG) – течност.

PHENOL – INN (АТС код: D08AE03) – течност в стъкла по 1 kg (оп. 1 бр.).

POLICRESULEN (вж. гл. G01AX03)

TRICRESOL-FORMALIN® – 30 ml във флакон (оп. 1 бр.). Съдържа трикрезол и формалин в съотношение 1:1, 2:1 или 3:1.

D08AG Йод-съдържащи препарати

IODINE – INN (АТС код: D08AG03)

● **Alcocholic iodine solution 5%** („Тони-М“ ООД) – антисептичен дермален разтвор 5% по 25, 50 и 900 ml в бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Alcocholic iodine solutio Flo®** („Флора-02“ ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 5% по 25, 50 и 900 ml (оп. по 1 бр.). ● **Solutio Iodi spirituosа Chemax Pharma®** (Химакс ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 5% по 20 ml и 900 g в бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Solutio Iodi spirituosа Galen Pharma®** („Бета Фарма“ АД) – антисептичен дермален разтвор 5% по 50 ml и 1000 ml в бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Solutio Iodi spirituosа Kupro®** („Купро – 94“ ЕООД) – антисептичен дермален разтвор 5% по 30, 50 и 1000 ml в тъмни стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Tinctura Iodi** (тривиално популярно наименование).

POVIDONE-IODINE – INN (Iod-Povidone) (АТС кодове: D08AG02, D09AA09 и G01AX11)

● **Betadine®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – пясари 200 mg (оп. 14 бр.); разтвор 10% във флакони по 30 и 120 ml и унгвент 10% 20 g (оп. по 1 бр.). ● **Braunol®** (B. Braun Melsungen) – разтвор 10% в кафяви бутилки по 1000 ml (оп. 1 бр.). ● **Braunovidon®** (B. Braun Melsungen) – унгвент 10% в туби по 20, 100 и 250 g (оп. по 1 бр.). ● **Braunovidon 10% impregnated dressing®** (B. Braun Melsungen) – импрегнирана с унгвент превръзки с размери 10 x 20 cm и 7.5 x 10 cm (оп. по 1 бр.). ● **Iodaderm VT®** (Бета Фарма АД) – дермален разтвор 10% в кафяви пластмасови бутилки по 100 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). ● **Iodseptadon®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермален разтвор 10% в тъмни стъклени бутилки по 20, 100 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). ● **Jodasept®** („Активис“ ЕАД) – унгвент 10% в ламинантни туби по 40 и 90 g (оп. по 1 бр.). ● **Jodasept Kupro®** („Купро – 94“ ООД) – дермални разтвори от 7.5% и 10% в тъмни пластмасови бутилки по 100 и 1000 ml (оп. по 1 бр.); унгвент 10% в ламинантни туби по 20, 50, 90 и 100 g (оп. по 1 бр.). **Рускова категория за бременност: D.**

D08AJ Кватернерни амониеви съединения (ПАВ)

BENZALKONIUM – INN (АТС код: D08AJ01)

● **Urgo®** (Fournier) – отмиваща се антисептична прилепваща микроперфорирана превръзка.

OCTECARE® (АТС код: D08AJ57) (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – дермално мукозен спрей в бутилки по 50 и 250 ml (оп. по 1 бр.). В 1 ml се съдържат: 1 mg октенидин (ПАВ) и 20 mg феноксиетанол.

OCTENIDINE DIHYDROCHLORIDE + PHENOXYETHANOL FGK® (АТС код: D08AJ57) (FGK Representative Service GmbH) – дермален спрей в бутилки по 50 и 250 ml (оп. по 1 бр.). В 1 ml спрей се съдържат: октенидин (ПАВ) – 1 mg и феноксиетанол (фенолов дериват) – 20 mg.

OKTENIDERM® (АТС код: D08AJ57) (Schulke & Mayer) – разтвор по 250 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). В 100 g има 30 g пропилов алкохол, 45 g изопропилов алкохол и 100 mg октенидин.

SEPTIHAND® (Metachim AD) – разтвор във флакони по 100 ml, 330 ml; 1, 3 и 5 литра (оп. по 1 бр.). В 100 g се съдържат: 400 mg хлорхексидин диглюконат, 600 mg бензалкониев хлорид, 50 g 96% етанол, 20 g изопропанол и 5 g пропилен гликол.

SEPTISAL® (Metachim AD) – разтвор по 200 и 500 ml; 1, 3 и 5 литра (оп. по 1 бр.). В 100 g се съдържат: 400 mg хлорхексидин диглюконат, 600 mg бензалкониев хлорид, 50 g 95% етанол и 20 g.

D08AL Сребърни съединения

COLLARGOLUM* (Argentum colloidalе) (АТС код: D08AL03) – прах, съдържащ 70% сребро.

SILVER NITRATE* (Argenti nitras, Solutio Credé* 1%, Stylus Argenti nitratis*) (АТС код: D08AL01) – безцветен кристален прах. В ниски концентрации (1–10%) действа антисептично, адстрингентно, противовъзпалително и епителотонично, а във високи (20–50%) – некротизиращо.

D08AX Други антисептици и дезинфектанти

ALDESOL® (Pliva Sept) – разтвор по 100 ml; 1, 5 и 10 литра (оп. по 1 бр.). В 100 ml има глутаралдехид 6 g, бензалкониев хлорид 5 g и глиоксал 8 g.

DECOSEPT® (Borer Chemie AG) – антисептичен алкохолен разтвор 500 ml (оп. 1 бр.). Съдържа пропан-2-ол 447 mg/g, пропан-1-ол 219 mg/g и бензил-С12-1-алкилдиметиламониев хлорид 1 mg/g. И

ETHANOL – INN (АТС код: D08AX08)

● **Spiritus aethylicus Chemax Pharma®** (Химакс Фарма ЕООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 ml (= 80 g) и 1000 ml (= 800 g) в пластмасови или стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus DVN®** (ЕТ „ДВН Г. Димитрова“) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus Flo®** (Флора – 02 ЕООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus Galen Pharma®** (Гален Фарма ООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus Kupro®** (Купро 94 ООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus SZ®** (Сайра Загоре ООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus Toni-M®** („Тони-М“ ООД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus aethylicus VT®** (Вета Фарма АД) – дермални антисептични разтвори от 70, 90 и 95 об.% по 100, 500 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Spiritus Vini** (тривиално популярно наименование).

FORMALINUM (Алфахим) – течност в кафяви стъкла по 500 и 1000 ml и в пластмасови туби по 5 (оп. по 1 бр.).

FUCHSINI GALEN-PHARMA® 1% (Гален Фарма ООД) – дермален разтвор 1% 50 ml в полипропиленова бутилка (оп. 1 бр.).

GIGASEPT FF® (Schulke & Mayer) – течност 2000 ml (оп. 1 бр.).

HYDROGEN PEROXIDE – INN (АТС код: D08AX01)

● **Hydrogen peroxide Chemax Pharma® 3%** (Химакс Фарма ЕООД) – дермален разтвор по 100 и 1000 ml в пластмасови или стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ● **Hydrogen peroxide Galen – Pharma® 3%** („Гален – Фарма“ ООД) – дермален разтвор по 100 и 1000 ml в бутилки от полиетилен с висока плътност (оп. по 1 бр.). ● **Hydrogen peroxide – Flo® 3%** („Флора-02“ ЕООД) – дермален разтвор по 100 и 1000 ml в бутилки от РЕ/РЕТ/РР (оп. по 1 бр.). ● **Hydrogen peroxide Kupro® 3%** („Купро 94“ ООД) – дермален разтвор по 100 и 1000 ml в кафяви бутилки от полиетилентеректалат (оп. по 1 бр.). ● **Hydrogenii peroxidatum VT® 3%** („Ета Фарма“ АД) – дермален разтвор по 100 и 1000 ml в кафяви бутилки от полиетилентеректалат (оп. по 1 бр.). ● **Solutio Hydrogenii peroxydi diluta (DCI)**.

ICHTHAMMOL

● **Ichthammol Galen-Pharma®** („Гален-Фарма“ ООД) – дермален унгвент 10% в полистиролови банки по 15 и 30 g (оп. по 1 бр.). ● **Ichthyol®** (Софарма АД) – дермален унгвент 50% в алуминиеви туби по 18 g (оп. 1 бр.).

PARAFORMALDEHYDE (*не е в наличност*) – таблетки 1 g. В доза 1 таблетка се използва за 24-часова дезинфекция на борчета и други малки стоматологични инструменти, поставени в петриев панички.

POTASSIUM PERMANGANATE (АТС кодове: D08AX06 и V03AB18)

● **Kalii permanganas** (ЕТ „Евелин-29“) – прах 20 g за приготвяне на дермален разтвор (оп. 1 бр.). ● **Kalii permanganas** („Гален Фарма“ ООД) – прах 10 g за приготвяне на дермален разтвор (оп. 1 бр.).

SEPTODERM HÄNDE® (АТС код: D08AX53) (Dr. Schumacher GmbH; „Медика 67“ ООД) – течност 500 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 100 g се съдържат: 63,1 g изопропанол и 115 mg бутандиол. Septoderm Hände е *биоциден антисептик*. Притежава бактерициден, фунгициден и вирициден ефект (вкл. срещу HIV, HBV, HCV, Vacinia, FCH и Rota-вируси).

TINCTURA CASTELLANI – HEFFE® (АТС код: D08AX00) („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермална микстура в тъмни стъклени бутилки по 50 ml (оп. 1 бр.). В 100 g се съдържат 3,5 g Phenol, 8 g Resorcinol и 800 mg Acidum boricum.

WISHIVEN® (АТС код: D08AX00) („Гален Фарма“ ООД) – дермален разтвор 100 g, съдържащ *бисмутов трибромфенол* в полиетиленови бутилки (оп. 1 бр.).

WISHNEVSKY® (АТС код: D08AX00) („ВетПром“ АД) – маз в алуминиеви туби по 75 g (оп. 1 бр.). В 1 g маз съдържа като активни съставки 30 mg бисмутов *трибромфенол* (ксероформ) и 30 mg *кадиново масло*.

ZINC HYALURONATE – INN (АТС код: D03AX19)

● **Hyaluricht®** (Gedeon Richter Ltd) – дермален разтвор 20,5 mg/10 ml във флакони (оп. 1 бр.).

D10 ПРЕПАРАТИ ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА АКНЕ

D10A Препарати за локално лечение на акне

D10AD Ретиноиди за локално приложение

TRETINOIN – INN (АТС код: D10AD01)

●**Acnederм**[®] (Софарма АД) – гел 0,025% и крем 0,05% в туби по 30 г (оп. по 1 бр.). ●**Retin A**^{*} – крем 0,05% и 0,1% в туби по 15 и 30 г (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С** (при локално приложение на третиноин).

D10AE Прекиси

BENZOYL PEROXIDE – INN (АТС код: D10AE01)

●**Akne BP**[®] 5 (Spirig Eastern) (*не е в наличност*) – дермална емулсия 5% във флакони по 55 ml. ●**Oxy 5 Benzacne**[®] (The Mentholatum Co Ltd) – емулсия 5% 30 ml във флакон (оп. 1 бр.).

D10AF Антиинфекциозни лекарства за локално лечение на акне

CLINDAMYCIN – INN (АТС кодове: D10AF01 и G01AA10)

●**Dalacin T**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – гел 1% и разтвор 1% по 30 г (оп. по 1 бр.).

ERYTHROMYCIN – INN (АТС код: D10AF02)

●**Acnerin**[®] (Унифарм АД) – лосион 3% във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Davercin**[®] (Trahomin Pharmaceuticals Works "Pifa") – гел 2.5% в туби по 30 г в туби (оп. по 1 бр.). ●**Erythran** („Активис“ ЕАД) – унгвент 1% в туби по 5 и 20 г в туби (оп. по 1 бр.). В 1 г унгвент се съдържа 10 mg Erythromycinum, а в 1 ml лосион – 30 mg.

NADIFLOXACIN – INN АТС код: D10AF05)

●**Nadixa**[®] (Ferrer International S.A.) – крем 1% 25 g (оп. 1 бр.).

EYTHROMYCIN & ZINC ACETATE (АТС код: D10AF52)

●**Zineryt**[®] (Astellas Pharma d.o.o.) – прах (пудра), плюс разтвор за получаване на 30 ml лосион и апликатор (оп. по 1 бр.). Съдържа 4% еритромицин и 1,2% цинков ацетат.

METHENAMINE (вж. гл: J01XX05)

D01AX Други препарати за локално лечение на акне

AZELAIC ACID – INN (АТС код: D10AX03)

●**Finacea**[®] gel (Intendis GmbH) – гел 15% в туби по 30 г (оп. по 1 бр.). ●**Skinoren**[®] (Intendis GmbH) – крем 20% в туби по 30 г (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

D10A Анти-акне препарати за системно приложение

D10AD Ретиноиди

ACNATAC[®] (АТС код: D10AF51) (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – гел, съдържащ 1% клиндамицин и 0.025% третиноин в туби по 30 и 60 г (оп. по 1 бр.).

ISOTRETINOIN – INN (АТС код: D10AD04)

●**Roaccutane**[®] (Рош България ЕООД) – меки капсули 20 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L5.**

D11 ДРУГИ ДЕРМАТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

D11AF Кератолитични средства и препарати за лечение на брадавици и мазоли

SOLCODERM[®] (АТС код: D11AF00) (Valeant Pharmaceuticals Germany GmbH) – разтвор 0,2 ml в ампули. В 1 ml (= 5 ампули по 0,2 ml) Solcoderm има: азотна киселина 70% 580.66 mg, оцетна киселина 99% 41.08 mg, оксалова киселина 57.32 mg, млечна киселина 4.55 mg и меден нитрат 0.048 mg.

TRICHLORACETIC ACID

●**Wartner**[®] (Omega Pharma) – гел под форма на писалка и спрей за отстраняване на мазоли, обикновени брадавици и брадавици на ходилото.

URGO CON[®] (Fournier) – протективен диск за лечение на мазоли. Всеки диск съдържа по 32 mg *салицилова киселина* под форма на *кератолитично действащ унгвент*. Подобен състав има и препаратът **Cornino**.

D11AH Други дерматологични препарати с изключение на ГКС

ALITRETINOIN – INN (АТС код: D11AH04)

●**Tocfino**[®] (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – меки капсули по 10 и 30 mg с изменено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.).

D11AX Други дерматологични препарати

BRIMONIDINE – INN (АТС код: D11AX21)

●**Mirvaso**[®] (Galderma International) – дермален гел 0,3% в туби по 2, 10 и 30 g (оп. по 1 бр.).

ALUMINIUM CHLORIDE & METHENAMINE

●**Odorex foot**[®] (Biotrade Co) – антиперспирантен спрей във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.). ●**Odorex deodorant**[®] (Biotrade Co) – антиперспирантен спрей във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.).

CONTRACTUBEX[®] (АТС код: D11AX00) (Merz Pharmaceuticals GmbH) – гел в туби по 20 g (оп. 1 бр.). В 1 g гел има 100 mg Extractum Cepae fluidum (течен екстракт от лук), 500 UI Heparin sodium и 10 mg Allantoin.

DERMATIX ULTRA[®] (Solco) – силиконов гел в туби по 6, 15 и 60 g (оп. 1 бр.).

ERVAMATIN[®] – лосион 200 ml във флакони (оп. 1 бр.). Екстракт, получен от растения в поречието на Амазонка.

FINASTERIDE (АТС кодове: D11AX10 и G04CB01)

●**Finasteride Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 28 и 84 бр.).

FITOVAL[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули (60 бр.) и дерматологично тестван шампоан 200 ml против косопад (оп. 1 бр.). БАД. В 1 капсула се съдържат: медицинска мая – 200 mg, аминокиселината цистин – 100 mg, пантотенова киселина 15 mg, желязо 10 mg, цинк 5 mg, мед 1 mg, фолиева киселина – 0.2 mg и биотин – 0.1 mg, витамин B₁₂ – 2 mcg, витамин B₁ – 2 mg, витамин B₂ – 2 mg, витамин B₆ – 2 mg.

IVERMECTIN – INN (АТС код: D11AX22)

●**Soolantra**[®] (Galderma International) – дермален крем 1% в туби по 2, 15, 30, 45 и 60 g (оп. по 1 бр.).

MINOXIDIL – INN (АТС код: D11AX01)

●**Regaine**[®] (McNeil Products Ltd) – дермален разтвор 2% 60 ml в бутилка със спрей-помпа за третиране на големи участъци, спрей-помпа с удължен накрайник за малки участъци и контактен апликатор (оп. по 1 бр.). ●**Regaine Foam for Women**[®] (McNeil Products Ltd) – дермална пена под налягане за жени 50 mg/g в алуминиеви бутилки по 60 g (оп. по 1 и 2 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

PIMECROLIMUS – INN (АТС код: D11AX02)

●**Elidel**[®] (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – крем 1% в алуминиеви туби по 5, 15, 30, 60 и 100 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременността: С.**

G: ПИКОЧО-ПОЛОВА СИСТЕМА И ПОЛОВИ ХОРМОНИ (GENITO URINARY SYSTEM AND SEX HORMONS)

G01 ГИНЕКОЛОГИЧНИ АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА И АНТИСЕПТИЦИ

G01A Антиинфекционни лекарства и антисептици, с изключение на комбинации с ГКС

G01AA Антибиотици

POLYGYNAX® (АТС код: G01AA00) (Laboratoire Innothec International) – вагинални меки капсули (глобули), съдържащи по 100 000 IU нистатин, 35 000 IU неомизин и 35 000 IU полимиксин В (оп. по 6 и 12 бр.).

G01AC Хинолини (квинолини)

DEQUALINE – INN (АТС код: G01AC05)

- **Fluomizin®** (Medico Uno Worldwide Ltd) – вагинални таблетки 10 mg (оп. 6 бр.).

G01AD Органични киселини

LACTIC ACID – INN (АТС код: G01AD01)

- **Vagisan®** (Dr. August Wolff GmbH & Co.KG Arzneimittel) – песари (оп. 7 бр.). В 1 песар има: 167 mg млечна киселина (90%) и 100 mg натриев лактат (50%).

PRO ANTHOX® PEEL – гел. Съдържа 15% трихлороцетна киселина и 10% гликолова киселина.

G01AF Имидазолови производни

BUTOCONAZOLE – INN (АТС код: G01AF15)

- **Gynazol® 2%** (Gedeon Richter PLC) – вагинален *биоадхезивен* крем 2% 5 g, напълнен в полипропиленов еднодозов апликатор (оп. 1 бр.). В 5 g крем има 100 mg бутконазол нитрат.

CLOTRIMAZOLE – INN (АТС код: G01AF02)

- **Canesten Gyn® 1** (Байер България ЕООД) – вагинални таблетки 200 mg (оп. 1 бр. с апликатор); меки вагинални капсули 500 mg (оп. 1 бр. с апликатор).
- **Canesten Gyn® 3** (Байер България ЕООД) – вагинални таблетки 200 mg (оп. 3 бр. с апликатор).
- **Clotrimazol** (Glaxo Group Ltd) – вагинални таблетки 100 mg (оп. 6 бр.).

GYNALGIN® (АТС код: G01AF20) (Meda Pharma GmbH) – вагинални таблетки (оп. 10 бр.), съдържащи *хлорквиналдол* 100 mg и *метронидазол* 250 mg.

METRONIDAZOLE – INN (АТС код: G01AF01)

- **Arilin®** (Dr. August Wolff) – филм-таблетки по 500 mg (оп. 10 бр.).
- **Arilin Combipack®** (Dr. August Wolff GmbH & Co) – филм-таблетки по 250 mg (оп. 12 бр.), плюс вагинални таблетки по 100 mg (оп. 6 бр.).
- **Arilin Rapid®** (Dr. August Wolff GmbH & Co) – песари 1000 mg (оп. 2 бр.).
- **Flagyl®** (Санофи – Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 250 mg (оп. по 10 и 20 бр.); песари 500 mg (оп. 10 бр.).
- **Trichomonacid®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 250 mg (оп. 20 бр.); вагинални таблетки 500 mg (оп. 10 бр.).

METRONIDAZOLE & MICONAZOLE (АТС код: G01AF20)

- **Klion D®** (Gedeon Richter PLC) – вагинални таблетки, съдържащи по 100 mg миконазол и метронидазол (оп. 10 бр.).

MICONAZOLE – INN (АТС код: G01AF04)

- **Gyno-Daktarin®** (Johnson & Johnson d.o.o.) – вагинални капсули 400 mg (оп. 3 бр.).

G01AX Други антиинфекционни лекарства и антисептици

1. Лекарствени продукти

ACICLOVIR (вж. гл. D06BB)

GYNOFLOR® (АТС код: G01AX14) (PharmaSwiss Česka republika s.r.o.) – вагинални таблетки, съдържащи шамове от *Lactobacillus acidophilus* от минимум 100 млн. колонии образуващи единици и 30 mcg естриол (оп. по 6 и 12 бр.).

NIFURATEL – INN (АТС код: G01AX05)

● **Macmior®** (Polichem S.A.) – таблетки 200 mg (оп. 20 бр.).

NIFURATEL & NYSTATIN (АТС код: G01AX00)

● **Macmior complex®** (Polichem S.A.) – вагинални капсули, съдържащи нифурател 500 mg и нистатин 200 000 IU (оп. 12 бр.); вагинален крем, съдържащ в 1 g: нифурател – 500 mg и нистатин – 200 000 IU в туби (оп. 1 бр. с апликатор-спринцовка).

POLICRESULEN – INN (АТС кодове: D08AE02 и G01AX03)

● **Vagothyl®** (Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co.) (*не е в наличност*) – разтвор 36% във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.).

BETADINE® (вж. гл. D08AG – POVIDONE-IODINE)

2. Фитопродукти, представляващи ХД

CYSTAT® (Мирта Медикус) – капсули (оп. бр.). ХД.

FEMINELLA UROFORTE® (CSC) – филмирани таблетки (30 бр.); сироп 120 ml в бутилка оп. 1 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка или в 15 ml сироп 120 mg *стандартизиран екстракт от червена боровинка* (еквивалентни на 36 mg проантоцианиди), 60 mg аскорбинова киселина и 10 mg токоферол.

NEORENAL® (Neopharm) – таблетки 330 mg (оп. 30 бр.), съдържащи стандартизиран *сух екстракт от листата на бяла бреза*. Представлява ХД, чийто активни принципи са биофлавоноиди, тетрациклични тритерпени, танини, калиев нитрат.

URINAL® (Walmark) – капсули 200 mg (оп. по 30 и 60 бр.). МИ, съдържащо в 1 капсула 200 mg сух екстракт от плодовете на боровинки от вида *Vaccinium macrocarpon*.

URINAL AKUT® (Walmark) – таблетки 36 mg (оп. 10 бр.). МИ, съдържащо 36 mg проантоцианидини, изолирани от плодовете на специален вид червена боровинка (*Vaccinium macrocarpon*, растяща в САЩ).

UROCOMFORT® („Екофарм Груп“ АД) – капсули (оп. 60 бр.), съдържащи по 600 mg екстракт от *червена американска боровинка*, 100 mg D-маноза и 100 mg екстракт от коприва. ХД.

UROSTAB® (Адифарм) – капсули (оп. 30 бр.), съдържащи по 60 mg сух екстракт от корени на магданоз, 60 mg сух екстракт от листа на бреза, 10 mg сух екстракт от цветове на лайка, 30 mg сух екстракт от листа на *червена боровинка*, 80 mg изсушени бобови шушулки, 20 mg натриев цитрат и 20 mg калиев цитрат. ХД.

G02 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ГИНЕКОЛОГИЧНАТА ПРАКТИКА

G02A Утероактивни средства

G02AB Ergót алкалоиди и техни производни

METHYLERGOMETRINE – INN (АТС код: G02AB01)

● **Methergin®** (Novartis Pharma GmbH) – обвити таблетки 0,125 mg (оп. 30 бр.); инжекционен разтвор 0,2 mg/1 ml (оп. 100 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L2.**

G02AD Простагландини

CARBOPROST TROMETHAMINE – INN (АТС код: G02AD04)

● **Prostin/15M®** (Pfizer Europe MA EEIG) – инжекционен разтвор 0,25 mg/1 ml в стъклена ампула (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

DINOPROSTONE – INN (АТС код: G02AD02)

● **Prepidil®** (Pfizer Europe MA EEIG) – *ендоцервикален гел* 3 g, съдържащ 0,5 mg динопростон в спринцовка-апликатор за еднократна употреба (оп. 1 бр.). ● **Prostin E2®** (Pfizer Europe MA EEIG) – вагинални таблетки 3 mg (оп. 4 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

MISOPROSTOL – INN (АТС код: G02AD06)

● **Misodel®** (Ferring GmbH) – вагинална лекарстводоставяща система 200 mcg с контролирано освобождаване (оп. по 1 и 5 бр.). ● **MisoOne®** (Exelgyn) – орални таблетки 400 mcg (оп. по 1, 4, 16 и 40 бр.). ● **Topogyne®** (Exelgyn) – орални таблетки 400 mcg (оп. по 1, 4, 16 и 40 бр.). ● **Cytotec®** (BAN).

G02A Хормонални контрацептиви за системно приложение

G02AC Прогестогени (прогестини)

MIRENA® (АТС код: G03AC03) (Bayer Oy) – вътрематочна контрацептивна система, освобождаваща *levonorgestrel* с начална скорост на отделяне 20 mcg/24 h. Общото количество *levonorgestrel* в системата е 52 mg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

G02B Контрацептиви за локално приложение

G02BA Вътрематочни контрацептивни системи

JAYDESS® (АТС код: G02BA03) (Bayer Pharma AG) – вътрематочна лекарстводоставяща система, съдържаща 13.5 mg **левоноргестрел**. Осигурява контрацепция в продължение на 3 г.

G02BB Интравагинални контрацептиви

1. Интравагинални хормонални контрацептивни системи

NUVARING® (АТС код: G02BB01) (N.V. Organon) – вагинална лекарстводоставяща система, представляваща **пръстен** с външен диаметър 54 mm и напречен диаметър 4 mm, в сашета (оп. по 1 и 3 бр.). Съдържа 11.7 mg етоногестрел и 2.7 mg етинилестрадиол. Всеки пръстен освобождава в продължение на 21 дни средно по 120 mcg/24 h етоногестрел и 15 mcg/24 h етинилестрадиол, които се абсорбират *per vaginam*.

2. Спермицидни интравагинални прекоитални контрацептиви

BENZALKONIUM CHLORIDE – INN (АТС кодове: D08AJ01 и G02BB00)

● **Pharmatex®** (Laboratoire Innotech International) – вагинални капсули 18,9 mg (оп. 6 бр.); песари 18,9 mg (оп. 10 бр.); вагинални таблетки 20 mg (оп. 12 бр.); вагинален крем 1,2% 72 g (оп. 1 бр. плюс дозиращ апликатор).

NONOXINOL – INN (АТС код: G02BB02)

● **Patentex oval® N** (Merz Pharma GmbH & Co.KGaA) – песари 5 mg (оп. по 6 и 12 бр.). ПАВ.

G02C Други гинекологични лекарства

G02CA Бета-2-адреномиметици, токолитици

FENOTEROL – INN (АТС код: G02CA03)

● **Partusisten®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – концентриран разтвор за инфузия в ампули 0,5 mg/10 ml (оп. 5 бр.); таблетки 5 mg (оп. 100 бр.).

HEXOPRENALINE SULFATE – INN (АТС код: G02CA00)

● **Gynipral®** (Nycomed Austria GmbH) – инжекционен разтвор с концентрация 0,01 mg/2 ml и 0,025 mg/5 ml в ампули (оп. по 1 и 5 бр.); таблетки по 0,5 mg (оп. по 20 бр.).

G02CB Пролактинови инхибитори

AGNI CASTI FRUCTUS (вж. гл. G02CX)

BROMOCRIPTINE – INN (АТС кодове: G02CB01 и N04BC01)

● **Bromocriptine Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 2.5 mg (оп. по 30 и 50 бр.). ● **Medocriptine Medochemie®** (Medochemie Ltd) – таблетки 2,5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

CABERGOLINE – INN (АТС кодове: G02CB03 и N04BC06)

● **Cabaser®** (Pfizer Enterprises SARL) – таблетки по 1 и 2 mg в стъклен флакон (оп. по 20 бр.). ● **Dostinex®** (Pfizer Enterprises SARL) – таблетки 0,5 mg (оп. по 2 и 8 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

QUINAGOLIDE – INN (АТС код: G02CB04)

● **Norprolac®** (Ferring GmbH) – таблетки 75 mcg (оп. 30 бр.); титриращи таблетки за начално лечение по 25 и 50 mcg (оп. по 3 бр.).

G02CC Противовъзпалителни лекарства

BENZYDAMINE – INN (АТС код: G02CC03)

●**Rosalgin**[®] (Анджелини Фарма България ЕООД) – гранули 9.4 g, съдържащи по 500 mg бензидамин в сашета (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Rosalgin Easy**[®] (Анджелини Фарма България ЕООД) – вагинален разтвор 10% 140 ml в бутилки (оп. 5 бр.).

G02CX Други гинекологични продукти

AGNI CASTI FRUCTUS – INN (АТС код: G02CX03)

●**Cyclodynon**[®] (Bionorica SE) – филм-таблетки 4 mg (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.). ●**Femicur N**[®] (Scharper & Brümmer; Севекс Фарма ООД) – капсули 4 mg (оп. 60 бр.). ●**Prefemin**[®] (Ewopharma Spol. S.r.o.) – филмирани таблетки 40 mg (оп. по 30 и 90 бр.).

ATOSIBAN – INN (АТС код: G02CX01)

●**Tractocile**[®] (Ferring AB) – концентрат 7,5 mg/ml за приготвяне на инфузионен разтвор в безцветни стъклени флакони по 0.9 и 5 ml (оп. по 5 бр.).

CIMICIFUGAE RHIZOMA – INN (АТС код: G02CX04)

●**Cefakliman**^{*} (Cefak KG) – капсули 5 mg, съдържащи сух екстракт от *Radix Cimifugae* (оп. по 5 и 10 бр.); перорални капки по 50 и 100 ml в бутилки с капкомер (оп. по 1 бр.). В 1 ml се съдържат 24 к. ●**Klimadynon**[®] (Bionorica SE) – филм-таблетки 2,8 mg (оп. по 15, 60 и 90 бр.). ●**Remifemin**[®] (Scharper & Brummer) – таблетки (оп. по 60, 100 и 200 бр.).

FEMINORM DUO[®] (Борола ООД) – капсули (оп. 30 бр.). Всяка капсула съдържа богати на *фитоестрогени* стандартизирани екстракти от *Trifolium pratense* – 250 mg и *Cimifuga* – 30 mg. ХД.

INTIMO HELP[®] (Natur produkt) – вагинални таблетки, анонсиран като медицинско изделие, съдържащи по 50 mg инулин, 40 mg аскорбинова киселина, 10 mg токоферол и 5 mg натриев хиалурилат (оп. 14 бр.).

SOLCOGYN[®] (АТС код: G02CX00) (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – вагинален разтвор 0,5 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат: Nitric acid 70% – 537,0 mg, Acetic acid, glacial – 20,4 mg, Oxalic acid dehydrate – 58,6 mg и Zinc nitrate hexahydrate – 6 mg.

G03 ПОЛОВИ ХОРМОНИ И ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ ПОЛОВАТА СИСТЕМА

G03A Хормонални контрацептиви за системно приложение

а)	Контрацептиви, съдържащи естрогени и прогестини във фиксирано отношение (наричани доскоро монофазни) на дозите през целия 21-дневен период, покриващ пролиферационната и секреторната фаза на менструалния цикъл. От естрогените най-често се използва етинилестрадиол, а от прогестините – гестоден, дезогестрел, дроспиренон, левоноргестрел, линестрол, норгестимат и норетистерон.
б)	Секвенциални контрацептиви, наричани доскоро трифазни, представляват комбинации от естрогени и прогестини, чийто ДД са фиксирани в три последователни степени. През първите седем дни естрогените са в ниска дозировка, от 8-ия до 14-ия ден те са в по-висока дозировка и от 15-ия до 21-ия ден са в същата ниска дозировка, както през първите 7 дни. Прогестините са фиксирани в три градиращи дозировки: ниска (първите 7 дни), средна (8 до 14-ия ден) и висока (15 до 21-ия ден). Това създава много по-добри възможности за адаптация към физиологично протичане на цикъла, увеличава поносимостта и намалява НЛР. Обикновено трифазните хормонални контрацептиви не повлияват съществено липидния статус, глюкозния толеранс и артериалното налягане.

➤ Рискви категории: PRC X и LRC L3.

G03AA Прогестогени и естрогени, фиксирани комбинации

Контрацептиви, съдържащи фиксирани комбинации

Лекарствен продукт	Състав	Лекарствена форма	Опаковка
• Aneea [®] (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Belara [®] (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg хлормадинон 2 mg	филмирани таблетки	1 x (21 + 7) бр. 3 x (21 + 7) бр. 6 x (21 + 7) бр.
• Bonadea [®] (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 0,03 mg диенгест 2 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Cilest [*] (Johnson & Johnson d.o.o.)	етинилестрадиол 0,035 mg норгестимат 0,25 mg	таблетки	3 x 21 бр.
• Daylette [®] (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Dienille [®] (PharmaSwiss Česká re- publika s.r.o.)	етинилестрадиол 0,03 mg диенгест 2 mg	филм-таблетки	1 x (24 + 4) бр. 3 x (24 + 4) бр.
• Drosetil [®] 0.02 mg/3 mg (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 2 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Drosetil [®] 0.02 mg/3 mg (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 2 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Eloine [®] (Bayer Pharma AG)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x (24 + 4) бр. 3 x (24 + 4) бр.
• Eslyla [®] (Healton k.s.)	етинилестрадиол 30 mcg диенгест 2 mg	филмирани таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Estmar [®] 30 (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 30 mcg дезогестрел 150 mcg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Ethinylestradiol/ Drospirenone [®] (Bayer Schering Pharma AG)	етинилестрадиол 0.02 mcg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x (24 + 4) бр. 3 x (24 + 4) бр. 6 x (24 + 4) бр.
• Ethinylestradiol/Drospirenone León Farma [®] 0.02 mg/3 mg (Lab. León Farma S.A.)	етинилестрадиол 0.02 mcg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Ethinylestradiol/Drospirenone León Farma [®] 0.03 mg/3 mg (Lab. León Farma S.A.)	етинилестрадиол 0.03 mcg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x (21 + 7) бр. 3 x (21 + 7) бр. 6 x (21 + 7) бр.
• Femoden [®] (Bayer Pharma AG)	етинилестрадиол 0,03 mg гестоден 0,075 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Flexyess (Bayer Pharma AG)	етинилестрадиол 0.02 mcg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 30 бр. 3 x 30 бр. 6 x 30 бр.
• Gestodette [®] (Medio Uno Pharma Kft)	етинилестрадиол 0,02 mg гестоден 0,075 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Jangee (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.)	етинилестрадиол 0.02 mcg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Jeanine [®] (Bayer Pharma AG)	диенгест 2 mg етинилестрадиол 30 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Juliperla [®] (Actavis Group PTC ehf.)	гестоден 75 mcg етинилестрадиол 30 mcg.	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Kostya [*] (Gedeon Richter PLC)	гестоден 75 mcg етинилестрадиол 20 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Lindynette [®] 20 (Gedeon Richter Ltd)	етинилестрадиол 20 mcg гестоден 75 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Lindynette [®] 30 (Gedeon Richter Ltd)	етинилестрадиол 30 mcg гестоден 75 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Logest [®] (Bayer Pharma AG)	етинилестрадиол 0,02 mg гестоден 0,075 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр.
• Lulina [*] (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Marvelon [®] (N.V Organon)	етинилестрадиол 0,03 mg дезогестрел 0,15 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Mercilon [®] (N.V. Organon)	етинилестрадиол 0,02 mg дезогестрел 0,15 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.

• Microgynon® (Bayer Schering Pharma AG; Schering GmbH and Co Production KG)	етинилестрадиол 0,03 mg левоноргестрел 0,15 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Midiana* (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Minulet® (Haupt Pharma GmbH)	етинилестрадиол 0,03 mg гестоден 0,075 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Mywy® (Lab. León Farma, S.A)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x (24 + 4) бр. 3 x (24 + 4) бр.
• Novynette® (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,02 mg дезогестрел 0,15 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Novynette® 28 (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,02 mg дезогестрел 0,15 mg	филм-таблетки	1 x (21 + 7) бр. 3 x (21 + 7) бр.
• Palandra® (Bayer Pharma AG)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Regulon® (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg дезогестрел 0,15 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
Revella® 20 (Sandoz d.d.)	етинилестрадиол 0,02 mg гестоден 0,075 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
Revella® 30 (Sandoz d.d.)	етинилестрадиол 0,03 mg гестоден 0,075 mg	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Rigevidon® (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg левоноргестрел 0,15 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Sibilla* (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg диеногест 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Sibilla 28® (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,03 mg диеногест 2 mg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Sidretella® 0,02 mg/3 mg (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Sidretella® 0,03 mg/3 mg (Zentiva k.s.)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Silgestrel® 20 (Actavis Group PTC ehf.)	етинилестрадиол 0,02 mg гестоден 0,075 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Silgestrel® 30 (Actavis Group PTC ehf.)	етинилестрадиол 0,03 mg гестоден 0,075 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Sofiperla® (Actavis Group PTC ehf.)	гестоден 75 mcg етинилестрадиол 30 mcg.	таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Teenia* (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.
• Velgyn® (Ladee Pharma Kft)	етинилестрадиол 0,03 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Vendiol® (Gedeon Richter PLC)	гестоден 60 mcg етинилестрадиол 15 mcg	филм-таблетки	1 x (24 + 4) бр. 3 x (24 + 4) бр. 6 x (24 + 4) бр.
• Veyann® (Тева Фармасютикълс България ЕООД)	етинилестрадиол 0,02 mg дроспиренон 3 mg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Yasmin® (Bayer Schering Pharma AG; Schering GmbH and Co Production KG)	дроспиренон 3 mg етинилестрадиол 30 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Yaz® (Bayer Schering Pharma AG; Scherng GmbH and Co Production KG)	дроспиренон 3 mg етинилестрадиол 20 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
• Zlatinelle® (Sandoz d.d.)	дроспиренон 3 mg етинилестрадиол 20 mcg	филм-таблетки	1 x 28 бр. 3 x 28 бр. 6 x 28 бр.
• Zoely®	номегестрол 2.5 mg естрадиол 1.5 mg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.

(Teva B.V.)			
●Zulfija* (Gedeon Richter PLC)	етинилестрадиол 30 mcg гестоден 75 mcg	филм-таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр. 6 x 21 бр.

APLEEK® (ATC код: G03AA10) (Bayer Pharma AG) – кръгъл, *прозрачен трансдермален терапевтичен пластир* (TTS) с размер 11 cm² в сашета (оп. 3, 9 и 18 бр.). Всеки пластир освобождава в продължение на 7 дни: гестоден – 60 mcg/24 h и етинилестрадиол – 13 mcg/24 h.

G03AB Секвенциални контрацептиви, съдържащи прогестогени и естрогени

Секвенциални хормонални контрацептиви

Лекарствен продукт	Състав	Лекарствена форма	Опаковка
●Milligest® (Gedeon Richter PCL)	етинилестрадиол гестоден	обвити таблетки	1 x 21 бр. 3 x 21 бр.
●Tri-Regol® (Gedeon Richter PCL)	етинилестрадиол левоноргестрел	таблетки	1 x 21 бр.

QLAIRA® (ATC код: G03AB08) (Bayer Pharma AG) – 28 филмирани таблетки тип „портфейл“ в следния ред: 2 тъмно жълти, съдържащи по 3 mg estradiol vatearate; 5 умерено червени, съдържащи 2 mg estradiol vatearate и 2 mg dienogest; 17 светло жълти, съдържащи 2 mg estradiol vatearate и 3 mg dienogest; 2 тъмно червени, съдържащи 1 mg estradiol vatearate; 2 бели плацебо таблетки (без активни вещества); помощно вещество – 50 mg лактоза (оп. 1 x 28, 3 x 28 и 6 x 28 бр.).

G03AC Прогестогени (прогестини, прогестагени)

DESOGESTREL – INN ATC код: G03AC09)

●Azalia® (Gedeon Richter PLC) – филмирани таблетки 75 mcg (оп. по 28 и 84 бр.). ●Desirett® (Laboratoris León Pharma, S.A.) – филмирани таблетки 75 mcg (оп. 3 x 28 и 6 x 28 бр.).

IMPLANON NXT® (ATC код: G03AC08) (N.V. Organon) – биологично *недеградируем имплантант* за *подкожно приложение* с дължина 4 cm и диаметър 2 mm, поставен в стерилен апликатор за еднократно подкожно приложение. Всеки имплантант съдържа 68 mg етоногестрел (прогестаген). **Рискова категория за кърмене: L2.**

G03AD Препарати за спешна посткоитална контрацепция

LEVONORGESTREL – NN (ATC код: G03AD01)

●Chrono 72® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 1,5 mg левоноргестрел (оп. 1 бр.). ●Escapelle® (Gedeon Richter PLC) – таблетки, съдържащи 1,5 mg левоноргестрел (оп. 1 бр.). ●Etinyone® (Laboratorios Leon Farma SA) – таблетки, съдържащи 1,5 mg левоноргестрел (оп. 2 бр.). ●Melkidos® (Laboratorios Leon Pharma SA) – таблетки, съдържащи 0,75 mg левоноргестрел (оп. 2 бр.). ●Nulsora® (Sandoz d.d.) – таблетки, съдържащи 1,5 mg левоноргестрел (оп. 1 бр.).

ULIPRISTAL ACETATE – INN (ATC код: G03AD02)

●EllaOne® (Laboratoire HRA Pharma) – таблетки 30 mg (оп. 1 бр.). *Модулира прогестероновите рецептори, с които се свързва и предотвратява овулацията. Разрешен от EMA.*

G03B Андрогени

G03BA 3-оксоандростен (4) производни

TESTOSTERONE – INN (ATC код: G03BA03)

●AndroGel® (Laboratoires Besins International) – дермален гел в саше по 5 g, съдържащ 50 mg тестостерон (оп. 30 бр.). ●Testim® (Ferring GmbH) – дермален гел в туба от 5 g, съдържащ 50 mg тестостерон (оп. 7, 14, 30 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

TESTOSTERONE DEPOT – INN (ATC код: G03BA03)

●Nebido® (Bayer Pharma AG) – инжекционен жълтениково-маслен разтвор, съдържащ testosterone undecanoate, с концентрация 1 g/4 ml в ампули (оп. 5 бр.). В 1 g Nebido има 631,6 mg тестостерон. ●Omnadren® 250 (Pharmaceutical Works Jelfa S.A.) – инжекционен разтвор 250 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). В 1 ампула Omnadren се съдържа: Testosterone propionate 30 mg, Testosterone phenylpropionate 60 mg, Testosterone isocaproate 60 mg и Testosterone decanoate 100 mg в 1 ml маслен разтвор. **Рискова категория за бременност: X.**

G03C Естрогени

G03CA Природни и полусинтетични естрогени, самостоятелно

ESTRADIOL – INN (АТС код: G03CA03)

● **Climara®** (Bayer Pharma AG) – залепващ (адхезивен) трансдермален пластр с повърхност 12,5 cm², съдържащ 3,9 mg естрадиол с денонощна перкутанна резорбция 50 mcg (оп. 4 бр.). ● **Dermestril® 25** (LTS Lohman Therapie-System GmbH&Co. KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност 9 cm², съдържащ 2 mg естрадиол с денонощна перкутанна резорбция 25 mcg (оп. 8 бр.). ● **Dermestril® 50** (LTS Lohman Therapie-System GmbH&Co.KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност 18 cm², съдържащ 4 mg естрадиол, с денонощна перкутанна резорбция 50 mcg (оп. 4 и 12 бр.). ● **Dermestril® 100** (LTS Lohman Therapie-System GmbH&Co.KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност 36 cm², съдържащ 8 mg естрадиол с денонощна перкутанна резорбция 100 mcg (оп. 8 бр.). ● **Dermestril – Septem® 25** (LTS Lohman Therapie-System GmbH&Co. KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност 11,25 cm², съдържащ 2,5 mg естрадиол с денонощна перкутанна резорбция 25 mcg (оп. по 4 и 12 бр.). ● **Dermestril – Septem® 50** (LTS Lohman Therapie-System GmbH&Co.KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност по 22,5 cm², съдържащ 5 mg естрадиол, с денонощна перкутанна резорбция 50 mcg (оп. оп. по 4 и 12 бр.). ● **Dermestril – Septem® 75** (LTS Lohman Therapie-System GmbH & Co.KG) – залепващ трансдермален пластр с повърхност 33,75 cm², съдържащ 7,5 mg естрадиол с денонощна перкутанна резорбция 75 mcg (оп. по 4 и 12 бр.). ● **Estrofem®** (Novo Nordisk A/S) – таблетки по 1 и 2 mg, съдържащи естрадиол хемихидрат (оп. по 28 бр.). ● **Lenzetto®** (Gedeon Richter PLC) – TTS spray 8.1 ml в стъклен флакон с дозираща помпа, съдържащ 56 ЕД по 1.53 mg/90 микролитра/впръскване (оп. 1 бр.). ● **Linoladiol N®** (Dr. August Wolff GmbH&Co.KG) – крем 0,01% 50 g, съдържащ естрадиол хемихидрат (оп. 1 бр.). ● **Oestrogel** (Lab. Besins International) – дермален гел 0.06% 80 g в алуминиева туба (оп. 1 бр., с измервателна линейка). Едно измерване с линейката доставя 2.5 g гел на ден (респ. 1.5 mg естрадиол). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

ESTRIOL – INN (АТС код: G03CA04)

● **Ovestin®** (N.V. Organon) – пясари 500 mcg с торпедовидна форма (оп. 5 бр.).

G03D Гестагени и прогестогени

G03DA Прегнен-4-производни

PROGESTERONE – INN (АТС код: G03DA04)

● **Crinone®** ("Мерк България" ЕАД) – вагинален гел 0,8% 1,45 g в бели полиетиленови апликатори за еднократно приложение (оп. по 6 и 15 бр.). Всеки апликатор съдържа 1,45 g *вагинален гел*, но доставя контролирана доза от 1,125 g (= 90 mg прогестерон). ● **Lutinus®** (Ferring Arzneimittel GmbH) – вагинални таблетки 100 mg (оп. 3 бр.). ● **Progestogel®** (Laboratoires Besins International) – дермален гел 1% 80 g (оп. 1 бр. с апликатор). ● **Utrogestan®** (Besins Healthcare) – меки капсули 100 mg за орално или вагинално приложение (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

MEDROXYPROGESTERONE ACETATE (вж. гл. L02AB02)

G03DB Прегнадиенови производни

DIENOGEST – INN (АТС код: G03DB08)

● **Visanne®** (Bayer Pharma AG) – таблетки 2 mg (оп. по 20, 84 и 168 бр.).

DIHYDROGESTERONE – INN (АТС код: G03DB01)

● **Duphaston®** (Abbott Healthcare products B.V.) – филм-таблетки 10 mg (оп. 20 бр.).

LEVOSERT® (АТС код: G02BA03) (Gedeon Richter PLC) – вътрематочна лекарстводоставяща система. Освобождава **levonorgestrel** с начална скорост 20 mcg/24 h. Общото количество **levonorgestrel** в системата е 52 mg (оп. 1 бр.).

G03DC Естренови производни

LYNESTRENOL – INN (АТС код: G03DC03)

● **Orgametril®** (N.V. Organon) – таблетки 5 mg (оп. 30 и 300 бр.).

NORETHISTERONE ACETATE – INN (АТС код: G03DC02)

● **Norethisterone®** (Schering GmbH and Co Production KG) – таблетки 5 mg (оп. 28 бр.).

TIBOLONE – INN (АТС код: G03DC05)

● **Livial®** (N.V. Organon) – таблетки 2,5 mg (оп. по 28 и 84 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

G03H Антиандрогени, самостоятелно

BICULATAMIDE (вж. гл. L02BB)

CYPROTERONE – INN (ATC код: G03HA01)

●**Androcur**[®] (Bayer Pharma AG) – таблетки 50 mg (оп. по 20 и 50 бр.). ●**Androcur Depot**[®] (Bayer Pharma AG) – маслен разтвор 300 mg/3 ml с депо ефект в ампули (оп. 3 бр.). ●**Androterone**[®] (ITC Farma s.r.l.) – таблетки 50 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ●**Cyproterone Teva**[®] (Тева Фармасюткиълс България ЕООД) – таблетки 50 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 100 бр.).

ENZALUTAMIDE (вж. гл. L02BB)

FLUTAMIDE (вж. гл. L02BB)

G03HB Антиандрогени и естрогени

CLIMEN[®] (ATC код: G03HB01) (Bayer Wiemar GmbH und Co.KG; Bayer Pharma AG; Schering AG) – 11 бели и 10 розови филм-таблетки (оп. 1x21 бр. и 3x21 бр.). *Белите филм-таблетки* съдържат само по 2 mg естрадиол, а *розовите* – по 2 mg естрадиол и 1 mg ципротерон (антиандроген с прогестагенни свойства).

ETHINYLESTRADIOL & CYPROTERONE (ATC код: G03HB01)

●**Chloé**[®] (Zentiva a.s.) – жълто-оранжеви филмирани таблетки 21 бр. и бели (плацебо) таблетки 7 бр. (общо в оп. по 28 или 3 x 28 бр.). Жълто-оранжевите таблетки съдържат по 2 mg ципротерон ацетат и 35 mcg етинилестрадиол. ●**Diane**[®] 35 (Bayer Pharma AG) – обвити таблетки, съдържащи 35 mcg етинилестрадиол и 2 mg ципротерон ацетат (оп. по 21 и 63 бр.). ●**Melleva**[®] (Medico Uno Worldwide) – обвити таблетки, съдържащи 35 mcg етинилестрадиол и 2 mg ципротерон ацетат (оп. по 21, 61 и 126 бр.).

G03F Прогестогени и естрогени като ХЗТ

G03FA Прогестогени и естрогени, фиксирани комбинация

ESTRADIOL & NORETHISTERONE (ATC код: G03FA01)

●**Activelle**[®] (Novo Nordisk A/S) – филм-таблетки, съдържащи по 1 mg естрадиол и 0,5 mg норетистерон ацетат (оп. по 28 и 84 бр.). ●**Eviana**[®] (Novo Nordisk A/S) – бели филм-таблетки, съдържащи 0,5 mg естрадиол и 0,1 mg норетистерон ацетат (оп. 28 бр.). ●**Kliogest**[®] (Novo Nordisk A/S) – бели филм-таблетки, съдържащи по 1 mg естрадиол и норетистерон ацетат и червени таблетки, съдържащи 1 mg естрадиол (оп. 28 бр.). ●**Novofem**[®] (Novo Nordisk A/S) – филм-таблетки, съдържащи по 1 mg естрадиол и 1 mg норетистерон (оп. 28 бр.).

KLIMODIEN[®] (ATC код: G03FA15) (Schering GmbH and Co. Productions KG) – обвити таблетки (оп. по 28 и 84 бр.). В 1 таблетка се съдържат 2 mg естрадиол валерат и 2 mg диеногест.

KLIMONORM[®] (ATC код: G03FA11) (Bayer Pharma AG) – 9 жълти и 12 кафяви филм-таблетки. В 1 *жълта таблетка* има Estradiol valerate 2 mg, а в 1 *кафява* се съдържа Estradiol valerate 2 mg и Levonorgestrel 0,15 mg.

G03FB Гестагени и естрогени, секвентни препарати

ESTRADIOL & DIDROGESTERONE (ATC код: G03FB08)

●**Femoston**[®] (BGP Products Ltd) – 14 керемиденочервени филм-таблетки, съдържащи по 2 mg естрадиол и 14 жълти филм-таблетки, съдържащи по 10 mg дидрогестерон (оп. 28 и 84 бр.). ●**Femoston conti**[®] (BGP Products Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 1 mg естрадиол и 5 mg дидрогестерон в една таблетка (оп. 28 и 84 бр.).

TRIAKLIM[®] (ATC код: G03FB05) (Gedeon Richter Ltd) – три вида филмирани таблетки (оп. по 28 бр.), съдържащи съответно: I (12 сиви таблетки) – естрадиол 2 mg; II (10 бели таблетки) – естрадиол 2 mg и норетистерон ацетат 1 mg; III (6 розови таблетки) – естрадиол 1 mg.

TRISEQUENS[®] (ATC код: G03FB05) (Novo Nordisk A/S) – филм-таблетки (оп. 28 бр.). В 1 опаковка се съдържат 12 сини, 10 бели и 6 червени таблетки. В 1 *синя таблетка* има Estradiol 2 mg; в 1 *бяла таблетка* – Estradiol 1 mg и Norethisteron acetate 1 mg; в 1 *червена таблетка* – Estradiol 1 mg.

G03G Гонадотропини и други овулационни стимуланти

G03GA Гонадотропини

CHORIONIC GONADOTROPHIN – INN (ATC код: G03GA01)

●**Choriomon**[®] (IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.) – прах 5000 UI за инжекционен разтвор във флакон и разтворител 1 ml в ампули (оп. по 1 бр.). ●**Pregnyl**[®] (NV Organon) – прах по 1500 UI и 5000 UI за инжекционен разтвор плюс разтворител 2 ml в ампули (оп. по 1, 3, 5, 10 и 50 бр.). ●**Profasi**[®] 2000 (Merck Serono S.p.a.) – сухи ампули 2000 UI, плюс разтворител (оп. по

3 бр.). ●Profasi® 5000 (Merck Serono S.p.a) – сухи ампули 5000 UI, плюс разтворител (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

CHORIOGONADOTROPIN ALFA – INN (ATC код: G03GA08)

●Ovitrelle® (Merck Serono S.p.a.) – инжекционен разтвор 250 mcg/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки, плюс игла за инжектиране (оп. 1 бр.). ●Ovitrelle® (Merck Serono S.p.a.) – лиофилизирана прахообразна субстанция 250 mcg във флакони, плюс разтворител 1 ml (оп. по 1, 2 и 10 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

FOLLITROPIN ALFA – INN (ATC код: G03GA05)

●Bemfola® 75 IU/0.125 ml (Finch Biotech AG) – инжекционен разтвор 75 IU/0.125 ml в предварително напълнена писалка (= 5,5 mcg r-hFSH) (оп. по 1, 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●Bemfola® 150 IU/0.25 ml (Finch Biotech AG) – инжекционен разтвор 150 IU/0.25 ml в предварително напълнена писалка (= 11 mcg r-hFSH) (оп. по 1, 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●Bemfola® 225 IU/0.375 ml (Finch Biotech AG) – инжекционен разтвор 225 IU/0.375 ml в предварително напълнена писалка (= 22 mcg r-hFSH) (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●Gonal F® 75 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 75 UI (= 5,5 mcg FSH) с разтворител 1 ml (оп. по 1 бр.). ●Gonal-F® 150 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 150 UI (= 11 mcg FSH) с разтворител 1 ml (оп. по 1 бр.). ●Gonal-F® 300 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 300 UI (= 22 mcg FSH) с разтворител (оп. по 1 бр.). ●Gonal-F® 450 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 450 UI (= 33 mcg FSH) с разтворител (оп. по 1 бр.). ●Gonal-F® 900 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 900 UI (= 66 mcg FSH) с разтворител (оп. по 1 бр.). ●Gonal-F® 1050 UI (Merck Serono S.p.a.) – прахообразна лиофилизирана субстанция 1050 UI (= 77 mcg FSH) с разтворител (оп. по 1 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително наблюдение за НЛР.* **Рискова категория за бременност: Х. Рискова категория за кърмене: L3.**

FOLLITROPIN BETA – INN (ATC код: G03GA06)

●Puregon® (NV Organon) – инжекционен разтвор 50 и 100 UI/0,5 ml в ампули (оп. по 1 и 5 бр.); лиофилизирана субстанция по 50, 75 и 150 UI в ампули с разтворител (оп. по 1, 3, 5 и 10 бр.); инжекционен разтвор в патрон 300 UI/0,36 ml и 900 UI/1,08 ml (оп. по 1 бр.). Съдържа човешки *фоликулостимулиращ хормон* (rhFSH). Puregon съдържа човешки *фоликулостимулиращ хормон* (rhFSH), който е получен чрез рекомбинантна ДНК технология. В молекулата на Puregon е възпроизведена аминокиселинната последователност на нативния FSH. **Рискова категория за бременността: Х.**

FOLLITROPIN DELTA – INN (ATC код: G03GA00)

●Rekovele® (Ferring Pharmaceuticals A/S) – инжекционен разтвор 12 mcg/0,36 ml в един пълнител (картридж) плюс три инжекционни игли; инжекционен разтвор 36 mcg/1,08 ml в един пълнител (картридж) плюс шест инжекционни игли; инжекционен разтвор 72 mcg/2,16 ml в един пълнител (картридж) плюс девет инжекционни игли за писалки за инжектиране. *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

HUMAN MENOPAUSAL GONADOTROPHIN – INN (ATC код: G03GA02)

●Menogon® (Ferring GmbH) – прах 75 IU за инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс 2 ml разтворител в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ●Menopur® (Ferring GmbH) – прах за инжекционен разтвор по 75, 600 и 1200 IU в стъклени флакони плюс 1 ml разтворител в ампули (оп. по 5 бр.). ●Menotrophin LG® (Laboratoires Genévrier SA) – лиофилизиран прах за инжекционен разтвор по 75 и 150 IU в стъклени флакони плюс 1 ml разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. по 1 бр. плюс 1 игла за разтваряне и 1 игла за i.m. инжектиране). ●Meriofert® (Laboratoires Genévrier SA) – лиофилизиран прах по 75 и 150 IU за инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс 1 ml разтворител в ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●Meriofert PFS® (Laboratoires Genévrier SA) – лиофилизиран прах по 75 и 150 IU за инжекционен разтвор в стъклени флакони плюс 1 ml разтворител в ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр. с две стерилни игли). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●Merional® (IBSA – Institut Biochimique SA) – прах за инжекционен разтвор по 75 и 150 IU в стъклени флакони плюс 1 ml разтворител в ампули (оп. по 1 и 10 бр.). ●Menotropins (USAN). **Рискова категория за бременност: Х. Рискова категория за кърмене: L3.**

UROFOLLITROPIN – INN (ATC код: G03GA04)

●Bravelle® 75 (Ferring GmbH) – прах 75 UI и разтворител за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 5 и 10 бр.). ●Fostimon® (Ibsa Farmaceutici Italia Srl) – прах 75 и 150 UI и разтворител 1 ml за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: Х. Рискова категория за кърмене: L3.**

G03GB Синтетични овулационни стимуланти

CLOMIFENE – INN (ATC код: G03GB02)

●Clostilbegyt® (Egis Pharmaceuticals Public Limited Company) – таблетки 50 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: Х. Рискова категория за кърмене: L4.**

G03X Други полови хормони и модулатори на половата система

G03XA Антигонадотропини и подобни лекарства

➤ Синтетичният стероид *danazol*, ендогенните андрогени, естрогените и прогестеронът инхибират секрецията на GnRH. Само прогестеронът обаче проявява този ефект в дози, в които не повлиява забележимо периферните тъкани.

DANAZOL – INN (ATC код: G03XA01)

● **Danol*** – капсули 200 mg (оп. по 100 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

G03XB Модулатори на прогестероновите рецептори

MIFEPRISTONE – INN (ATC код: G03XB01)

● **Mifegyn®** (Exelgyn) – таблетки 200 mg (оп. по 1, 3, 15 и 30 бр.). ● **Mifepristone Linepharma®** (Linepharma International Ltd) – таблетки 200 mg (оп. по 1 и 30 бр.).

MIFEPRISTONE & MISOPROSTOL (ATC код: G03XB51)

● **Medabon®** (Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.) – комбинирана опаковка от пет таблетки, включваща 1 перорална таблетка от 200 mg Mifepristone и 4 влагалищни таблетки по 0.2 mg Misoprostol със *синергичен абортивен ефект*.

ULIPRISTAL ACETATE – INN (ATC код: G03XB02)

● **Esmya®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки 5 mg (оп. 28 бр.).

G03XC Селективни модулатори на естрогеновите рецептори (SERM)

OSPEMIFENE – INN (ATC код: G03XC05)

● **Senshio®** (Shionogi Ltd) – филмирани таблетки 60 mg (оп. по 56 и 168 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

RALOXIFENE – INN (ATC код: G03XC01)

● **Raloxa®** (Synthon BV) – филм-таблетки 60 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30, 40, 50, 70, 84, 100 и 120 бр.). ● **Raloxifene Teva®** (Teva BV) – филм-таблетки 60 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.). селективен естрогенен рецепторен модулатор. **Рискова категория за бременност: X.**

G04 УРОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

CYSTINOL AKUT® (ATC код: G04B) (Schaper & Brummer GmbH & Co.KG) – обвити таблетки (оп. 30 бр.). Всяка таблетка съдържа от 238,7 до 297,5 mg стандаризиран сух екстракт (екстрагент 60% етанол) от листата на мечо грозде.

G04BC Уролитолитични препарати

ROWATINEX® (ATC код: G04BC00) (Rowa-Vagner GmbH & Co.KG) – капсули (оп. 30 бр.).

URALYT-U® (ATC код: G04BC00) (Madaus GmbH) – гранули с лимонен аромат, съдържащи 2,4 g калиево-натриев хидроген цитрат в полипропиленови флакони по 280 и 2800 g (оп. по 1 бр. с мерителна лъжичка).

G04BD Лекарства, прилагани при често уриниране и инконтиненция

OXYBUTYNIN – INN (ATC код: G04BD04)

● **Driptane®** (Abbott Products SAS) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: B.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

SOLIFENACIN SUCCINATE – INN (ATC код: G04BD08)

● **Asolfena®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Karesol®** (Helm AG) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Lanivasin®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 30, 90 и 100 бр.). ● **Osofamat®** (Medico Uno Worldwide Ltd) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Otaza®** ("Тева Фармасютиксъл България" ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 3, 5, 10, 20, 30, 50, 60 и 90 бр.). ● **Solifenacin Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 3, 5, 10, 20, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ● **Solifenacin Medica®** (Медика АД) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ● **Truzor®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Vesicare®** (Astellas Pharma d.o.o.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 30, 50, 60 и 100 бр.); перорална суспензия 0,1% 150 ml в бутилки (оп. 1 бр.). ● **Vesisol®** (GL Pharma GmbH) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Zevesin®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

TOLTERODINE – INN (АТС код: G04BD07)

●**Detrusitol**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – филм-таблетки по 1 и 2 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Tolterodin Accord**^{*} (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 1 и 2 mg (оп. по 14, 28, 56, 60 и 90 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

TROSPiUM – INN (АТС код: G04BD09)

●**Inkontan**[®] (Pharmazeutische Fabrik Montevit GmbH) – обвити таблетки по 15 и 30 mg (оп. по 20 и 50 бр.). ●**Spasmo-lyt**[®] (Madus GmbH) – обвити таблетки 20 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

G04BE Лекарства, повлияващи сексуалната (вкл. еректилната) дисфункция

➤ **ЕРЕКТИЛНАТА ДИСФУНКЦИЯ** е основна причина за импотентност у мъжете. Нейният *произход* може да бъде съдов (вазогенен), ендокринен (нерядко диабетогенен), неврогенен, психогенен. При пациенти с атеросклероза, неконтролирани АХ и ЗД проблемът се среща 1,5–4 пъти по-често и обикновено има вазогенен характер. Той е по-чест с 15–20% у дългогодишните пушачи и мъжете с наднормена т.м. Злоупотреба с алкохол също води до еректилни проблеми. Според гениалния У. Шекспир *“Алкохолът увеличава желанието, но затруднява изпълнението”*.

(1) Блокери на PDE5

AVANAFIL – INN (АТС код: G04BE10)

●**Spedra**[®] (Menarini International operations Luxembourg S.A.) – таблетки по 50, 100 и 200 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SILDENAFIL – INN (АТС код: G04BE03)

●**Amfidor**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1, 4 и 8 бр.). ●**Balcoga**[®] (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 30, 90 и 100 бр.). ●**Ecriten**[®] (Jelfa Pharmaceutical Co SA) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 4, 10, 12 и 20 бр.). ●**Enafilzil**^{*} (Sigillata Ltd) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1, 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Eroton**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1 или 4 бр.). ●**Potenza**[®] (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – таблетки за дъвчене по 25, 50 и 100 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Rosytone**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки за дъвчене по 25, 50 и 100 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Silaxa**[®] (Medico Uno Pharma Kft) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1, 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**SildeHexal SF**[®] (Sandoz d.d.) – диспергиращи се в устата филмирани таблетки по 25, 50 и 75 mg (оп. по 1, 2, 4, 8, 12, 16, 24 и 28 бр.). ●**Silden**[®] (Софарма АД) – филмирани таблетки по 50 и 75 mg (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Sildenafil Ajanta Pharma**[®] (Ajanta Pharma UK Ltd) – филмирани таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 4 бр.). ●**Sildenafil Medana**[®] (Medana Pharma SA) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Sildenafil Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1, 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Sildenafil Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 1, 2, 4, 8, 12, 16, 20, 24 и 28 бр.). ●**Sildenafil Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 1, 2, 4, 8, 12, 24 и 36 бр.). ●**Silegria**[®] (Екофарм Груп АД) – филмирани таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Taxier**[®] (Zentiva a.s.) – филмирани таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 1, 4 и 8 бр.). ●**Viagra**[®] (Pfizer) – филм-таблетки по 50 и 100 mg в алуминиеви блистери. (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Vigrande**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 50 и 100 mg в алуминиеви блистери. (оп. по 1, 4 и 8 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

TADALAFIL – INN (АТС код: G04BE08)

●**Cialis**[®] (Eli Lilly Export S.A.) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 4 бр.) и 20 mg (оп. по 2, 4 и 8 бр.). ●**Gerocilan**[®] (G.L. Pharma GmbH) – филм-таблетки по 2,5, 5, 10 и 20 mg (оп. по 1, 2, 4, 8, 10, 12, 20, 28 и 30 бр.). ●**Quator**[®] (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки 20 mg (оп. по 4, 8 и 56 бр.). ●**Tadalafil Generix**[®] (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки 20 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Tadalafil Lilly**[®] (Eli Lilly Nederland BV) – филм-таблетки по 2,5, 5, 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Tadalafil Mylan**[®] (Generics Ltd) – филм-таблетки по 2,5 mg (оп. по 28 и 56 бр.), 5 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.), 10 mg (оп. по 12 и 24 бр.) и 20 mg (оп. по 2, 4, 8, 12 и 24 бр.). ●**Tadalafil SPM**[®] (ЕС ПИ ЕМ България ООД) – филмирани таблетки по 5 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.), 10 mg (оп. 4 бр.) и 20 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Vixantus**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки от 2,5 mg (оп. по 4 и 28 бр.), 5 mg (оп. по 4, 14, 28 и 30 бр.), 10 mg (оп. по 4, 8 и 12 бр.) и 20 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Zenavil**[®] (Medochemie Ltd) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 2, 4, 8, 12, 14 и 28 бр.).

VARDENAFIL – INN (АТС код: G04BE09)

●**Levitra**[®] (Bayer AG) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ▲ Варденафил е афродизиак – блокатор на PDE5 от II поколение.

2. Фитопрепарати и ХД

EROMAX[®] (Медикус Фарма) – капсули 475 mg (оп. 10 бр.). Всяка капсула съдържа цинков аспартат – 75 mg и фитоекстрати от цветен прашец – 50 mg, жен-шен – 40 mg, бабини зъби (*Tribulus terrestris*) – 40 mg, магарешки трън – 40 mg, клинавиче – 25 mg, трицветна теменуга – 40 mg, валериана – 30 mg, жълт кантарион – 50 mg, джинджирил – 25 mg, *G. biloba* – 20 mg и върбинка – 40 mg.

EROMAX UNIVERSIAL[®] (Мирта Медикус) – капсули 475 mg (оп. 10 бр.). Бързо действащ еротичен стимулант със състав, подбен на Еромах. ХД.

KAMASUTRA® (Borola) – таблетки, съдържащи по 5 mg *йохимбин*, 20 mg стандартизиран екстракт от *Ginkgo biloba*, 30 mg цинков аспартат, 20 mg токоферол и 6 mg пиридоксин. ХД.

LIDERIN® (Walmart) – таблетки (6 бр.). ХД за продължителна ерекция. Съдържа *пикногенол* 80 mg, *L-аргинин* 1814 mg и екстракт от *жен-шен* 150 mg.

PERMEN (Walmart) – таблетки (оп. по 30 и 60 бр.). Всяка таблетка съдържа L-аргинин 166,7 mg, екстракт от *Tribulus terrestris* 250 mg и екстракт от *жен-шен* (*Panax ginseng*) 83,3 mg. ХД.

POTENGA Sex Power Increase® – капсули (оп. 60 бр.). ХД.

TRIBESTAN® (АТС код: G04BX00) (Софарма АД) – филм-таблетки 250 mg (оп. по 10 и 60 бр.). Получава се от надземната част на растението *трабузан* – *Tribulus terrestris* L. От стръковете на растението са изолирани *биофлавоноиди*, *стероидни сапонини* и *сапогенини*.

TRIBESTAN plus® (Софарма АД) – филм-таблетки (оп. 30 бр.), съдържащи 100 mg Tribestan ($\geq 45\%$ фуроостанолови сапонини), 50 mg стандартизиран сух екстракт от корени на *женшен* (8% гинсенозиди). ХД.

TRIBESTAN VITA® (Софарма АД) – филм-таблетка (оп. 60 бр.), съдържащи 200 mg сух екстракт от *Tribulus terrestris* (съответстващ на 90 mg фуроостанолови сапонини), 2500 UI ретинол и 25 UI токоферол. ХД.

(3) Препарати, забавящи еякулацията

DAPOXETINE – INN (АТС код: G04BX14)

● **Priligy** (Berlin-Chemie) – филмирани таблетки по 30 и 60 mg (оп. по 1, 2, 3 и 6 бр.).

KAMAGRA® (Borola) – капсули (оп. 30 бр.). ХД.

LIDOCAINE & PRILOCAINE (АТС код: N01BB20)

● **Fortcain®** (Plethora Solutions Ltd) – дермален спрей, съдържащ 15% лидокаин и 5% прилокаин във флакони по 6,5 ml (оп. 1 бр.). Всеки флакон (контейнер) съдържа минимум 20 ЕД.

(4) Заместители на вагиналната слуз

GLEITGELEN® (Monatvit) – гел 100 g, съдържащ 10 mg хлорхексидин, глицерин, хидроксиметилцелулоза и ароматизирана вода (оп. 1 бр.).

(5) Регулатори на вагиналната микрофлора

GYNOFLOR® (вж. гл. G01AX)

INTIMO HELP® (вж. гл. G02CX)

VAGILACT NTC® („Екофарм Груп“ АД) – вагинални таблетки (оп. 10 бр.), съдържащи млечнокисели бактерии (*Lactobacillus acidophilus*), млечна киселина и соеви изофлавонови.

G04BX Други урологични средства

URONT® (АТС код: G04BX00) („Витони – Ко 2008“ ЕООД) – уретрална емулсия от 12,5 g в полипропиленови туби тип „хармоника“ с апликаторен накрайник и отчупващ се връх (оп. по 1, 5 и 10 бр.). В 1 g емулсия има 0,4 mg дексаметазон и 20 mg лидокаин.

G04C Средства за лечение на доброкачествена хиперплазия на простатата (ДХП)

G04CA Алфа-адренергични блокери

ALFUZOSIN – INN (АТС код: G04CA01)

● **Alfuzosine Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки 10 mg с удължено освобождаване (оп. по 30, 50 и 100 бр.).

● **Azosin®** (Чайкафарма АД) – таблетки 10 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). ● **Xatral LP®** (Санofi-Авентис България ЕООД) – таблетки 10 mg с удължено освобождаване (оп. 10 бр.).

DOXAZOSIN (вж. гл. C02CA)

DUTASTERIDE & TAMSULOSIN (ATC код: G04CA52)

●**Duodart™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – капсули, съдържащи тамсулозин 0,4 mg и дутастерид 0,5 mg, в полипропиленови флакони (оп. по 7, 30 и 90 бр.).

SILODOSIN – INN (ATC код: G04CA04)

●**Urorec®** (Recordati Ireland Ltd) – капсули по 4 и 8 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 90 и 100 бр.).

TAMSULOSIN – INN (ATC код: G04CA02)

●**Flosin®** (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Fokusin®** (Zentiva k.s.) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 30, 90 и 100 бр.). ●**Fokusin SR®** (Zentiva k.s.) – таблетки с удължено освобождаване 0,4 mg (оп. по 10, 18, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Omnitocas® 0,4** (Astellas Pharma d.o.o.) – таблетки с удължено освобождаване 0,4 mg (оп. по 30 бр.). ●**Solesmin®** (Cipla UK Ltd) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ●**Tamsol® 0,4** (Gedeon Richter PLC) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Tamsudil® 0,4** („Актавис“ ЕАД) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Tanyz® 0,4** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули с модифицирано освобождаване 0,4 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Tanyz® ERAS® 0,4** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки с удължено освобождаване 0,4 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Urimax® 0,4** (Медика АД) – капсули 0,4 mg с изменено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). **Рускова категория за бременност: С.**

TAMSULOSIN & SOLIFENACIN (ATC код: G04CA53)

●**Vesomni®** (Astellas Pharma d.o.o.) – таблетки с изменено освобождаване, съдържащи по 0,4 mg тамсулозин и 6 mg солифенацин (оп. по 10, 14, 28, 30, 50 и 56 бр.).

TERAZOSIN – INN (ATC код: G04CA03)

●**Terazosin Accord*** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 1, 2 и 5 mg (оп. по 14 и 28 бр.).

G04CB Инхибитори на тестостерон-5-алфа-редуктазата**DUTASTERIDE – INN (ATC код: G04CB02)**

●**Avodart®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – капсули по 0,5 mg (оп. по 30 бр.). ●**Caminard®** (Actavis Group PTC ehf) – капсули 0,5 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Dutalan®** (GL Pharma GmbH) – капсули 0,5 mg (оп. по 10, 30, 40, 50, 60 и 100 бр.). ●**Dutasteride Cipla®** (Cipla Europe NV) – капсули 0,5 mg (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ●**Dutasteride Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули 0,5 mg (оп. по 7, 10, 28, 30 и 50 бр.). ●**Dutrys®** (KRKA, d.d. Novo mesto) – капсули 0,5 mg (оп. по 10, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Quedute®** (Galenicum Health S.L.) – капсули 0,5 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.).

FINASTERIDE – INN (ATC код: G04CB01)

●**Enyde®** (Dr. Reddy's Lab. Ltd) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 14, 28 и 98 бр.). ●**Finacon®** (Фармаконс АД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 30 бр.). ●**Finasteride Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 30, 50, 60 и 84 бр.). ●**Hyplafin®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ●**Penester®** (Zentiva a.s.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 15 и 30 бр.). ●**Proscar®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рускова категория за бременност: Х.**

G04CX Други средства за лечение на ДХП, вкл. фитопродукти и ХД**EXTRACTUM FRUCTI SERENOAE (ATC код: G04CX02)**

●**Permixon®** (Pierre Fabre Medicament) – капсули 160 mg (оп. по 60 бр.). ●**Prosta Urogenin Uno®** (Madaus GmbH) – меки капсули 320 mg (оп. по 60, 120 и 200 бр.). ●**Prostamol Uno®** (Berlin-Chemie AG – Menarini Group) – меки капсули 320 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ●**Prostaplan®** (Dr. Wilmar Schwabe GmbH & Co. KG) – меки желатинови капсули 320 mg (оп. по 30 бр.).

PALMINTON® („Екофарм Груп“ АД) – капсули (оп. по 30 бр.). ХД, съдържаща: а) 160 mg екстракт от плодовете на *Serenoa repens* (*Sabal serrulatum*, *Saw Palmetto*, *палма-джудже*), богат на мастни киселини и фитостероли, които блокират 5 α -редуктазата, а също свързването на дихидротестостерона с андрогенните рецептори; б) 160 mg екстракт от корени на коприва (*Urtica dioica*) с противовъзпалителна активност; в) 3 mg ликопен (антиоксидант).

PROSTAMAX® (Лечител) – течност 50 ml във флакон (оп. 1 бр.). ХД, съдържаща в 1 ml: екстракт от *Sabal serrulatum* 142 mg, екстракт от *Solidago virgaurea* 71 mg и етанол 60%.

PROSTAMAX FORTEX® (Фортекс Нутрисюкълс) – капсули (оп. по 30 бр.). ХД, съдържаща в 2 капсули: екстракт от *Urtica dioica* 240 mg, екстракт от *Serenoa repens* 320 mg, екстракт от *Epilobium parviflorum* 240 mg и selen 0,1 mg.

PROSTAREN® (Ботаник) – таблетки (оп. по 60 бр.), съдържащи екстракти от върбовка 175 mg, от гроздово семе (богати на проантоцианидини с антиоксидантна активност) 25 mg и селен 30 mcg. ХД.

ROSTENAL PERFECT® (Walmark) – таблетки (оп. 60 бр.). Комбиниран продукт, съдържащ в 1 таблетка: екстракт от плодовете на палмата-джудже (*Saw Palmetto*) 320 mg, екстракт от корени на коприва 240 mg и цинк 10 mg.

SPEMAN® (The Himalaya Drug Co) – филм-таблетки (оп. 40 бр.). ХД, съдържаща: а) прах от *Orchis mascula* 65 mg, *Asterocantha longifolia* 32 mg, *Lactuca scariola* 16 mg, *Mucuna pruriens* 16 mg и *Suvamavang* 16 mg; б) сух екстракт от *Argyrea speciosa* 32 mg, *Tribulus terrestris* 32 mg, *Leptadenia reticulata* 32 mg и *Parmelia perlata* 16 mg.

TADENAN® (АТС код: G04CX01) (Laboratoires Fournier S.A.) – капсули 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.). Съдържа екстракт от растението *Pygeum africanum*. Облекчава или напълно отстранява микционните смущения при ДХП.

UROGUTT® (АТС код: G04CX00) (Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co.KG) – капсули, съдържащи 160 mg сух екстракт от плодовете на *Serenoa repens* и 120 mg от корените на *Urtica dioica* (оп. по 60, 120 и 200 бр.). Екстрактът от *S. repens* инхибира 5- α -редуктазата, а този от коприва инхибира ароматазата.

Н: ХОРМОНАЛНИ ПРЕПАРАТИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ, без полови хормони и инсулини (SYSTEMIC HORMONAL PREPARATIONS, exclusive sex hormones and insulins)

H01 ХОРМОНИ НА ХИПОФИЗАТА И ХИПОТАЛАМУСА

H01A Аденохипофизни хормони и аналози

H01AA Аналози на АСТН

TETRACOSACTIDE – INN (АТС код: H01AA02)

●Cortrosyn* (NV Organon) – прах 0,25 mg в сухи ампули. *Рискова категория за бременност: С.*

H01AB Тиреотропин

THYROTROPIN ALFA (вж. гл. V04CJ)

H01AC Соматотропин и аналози

SOMATROPIN – INN (АТС код: H01AC01)

●Genotropin® (Pfizer Enterprises SARL) – писалки, съдържащи прахообразна субстанция по 5.3 mg (= 16 IU) и 12 mg (= 36 IU) плюс разтворител (оп. по 1 бр.). ●Norditropin SimpleXx™ (Novo Nordisk A/S) – инжекционен разтвор 5 mg/1,5 ml (= 15 IU) в безцветен стъклен пълнител (оп. по 1, 3 и 5 бр.). Norditropin SimpleXx™ трябва да бъде предписван за употреба само с писалките NordiPen™ съответно 5, 10 и 15. ●Somatropin Biopartners® (BioPartners GmbH) – прах 2 mg (= 6 IU), 10 mg (= 3 IU) и 20 mg (= 60 IU) плюс разтворител 1,5 ml в стъклени флакони (оп. по 1 и 4 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●Zomacton® (Ferring GmbH) – прахообразна лиофилизирана субстанция по 12 IU (= 4 mg) в стъклени флакони плюс разтворители в стъклени ампули (оп. по 5 и 10 бр.). *Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.*

H01AX Други аденохипофизни хормони и техни аналози

PEGVISOMANT – INN (АТС код: H01AX01)

●Somavert® (Pfizer Manufacturing Belgium N.V./S.A.) – прах 10 mg плюс разтворител 8 ml в стъклени флакон за инжектиране (оп. 30 бр.); прах 15 mg в стъклен флакон плюс 8 ml разтворител в стъклен флакон (оп. 30 бр.); прах 20 mg плюс разтворител 8 ml в стъклени флакон (оп. 30 бр.).

H01B Неврохипофизни хормони

H01BA Вазопресин и аналози

DESMOPRESSIN ACETATE – INN (АТС код: H01BA02)

●Minirin® (Ferring GmbH) – таблетки по 0,1 и 0,2 mg (оп. по 15, 30 и 100 бр.), дозиран назален спрей от 2,5 mg и 5 ml във флакони (10 mcg/доза спрей). ●Minirin Melt® (Ferring GmbH) – перорален лиофилизат под форма на лингвети по 60, 120 и 240 mcg (по 10, 30 и 100 бр.). ●Miram® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 0,2 mg с делителна черта (оп. по 60, 90, 100 и 200 бр.). ●Noctissin® (Actavis Group PTC ehf) – таблетки по 0,1 и 0,2 mg (оп. по 10, 15, 20, 30, 60, 90, 100 и 250 бр.). ●Presinex® (ДВК Фарма ЕООД) – дозиран назален спрей 0,6 mg/6 ml в стъклен флакон (10 mcg/ЕД). *Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.*

TERLIPRESSIN – INN (АТС кодове: B02BC01 и H01BA04)

●Remestyp® (Ferring GmbH) – инжекционен разтвор 0,2 mg/2 ml и 1 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 бр.).

H01BB Окситоцин и производни

OXYTOCIN – INN (АТС код: H01BB02) (Gedeon Richter PLC) – инжекционен разтвор в ампули по 5 IU/1 ml (оп. 5 бр.). *Рискова категория за бременност: Х. Рискова категория за кърмене: L2.*

H01C Хипоталамични хормони

1. Хипоталамични релизинг хормони и аналози

- Corticotropin releasing hormone* (кортиколиберин), показан за диагностични цели
- Protirelin* – синтетичен тиреолиберин (стимулира секрецията на TSH), показан за диагностика и контрол при терапия на хипотиреоидоза и малигнена струма
- Somorelin* – синтетичен аналог на соматолиберина (диагностичен тест за секрецията на GH при пациенти с нисък ръст)
- Гонадотропин-релизинг-хормон (GnRH) и аналози (агонисти и антагонисти)
- Пролактин релизинг хормон: неизвестен

2. Хипоталамични инхибиращи хормони и аналози

- Соматостатин и неговите аналози
- Пролактин релизинг инхибиращ хормон (DA – допамин)

H01CA Гонадотропин-релизинг хормони (GnRHs)

GONADORELIN* – INN (ATC код: H01CA01). Представлява декапептид, секетиран от хипоталамуса. Стимулира секрецията на FSH и LH и предизвиква узряване на фоликулите, което се последва от пълноценна овулация. Произвежда се под форма на ацетатна и хидрохлоридна сол за венозно приложение. Има **PRC B** и **LRC L3**.

NAFARELIN – INN (ATC код: H01CA02)

●**Synarel®** (Pfizer Europe MA EEIG) – назален спрей с концентрация 2 mg/ml 4 ml и 8 ml (оп. 1 бр.). При всяко впръскване се освобождава 0.2 mg нафарелин. **Рискова категория за бременност: X.**

H01CB Соматостатин и аналози

OCTREOTIDE ACETATE – INN (ATC код: H01CB02)

●**Octreotide CSC®** (CSC Pharmaceuticals Handels GmbH) – инжекционни разтвори съответно 0,1 mg/1 ml и 0,5 mg/1 ml в стъклени ампули (оп. по 5 бр.). ●**Octreotide® Floella** (Bendalis GmbH) – инжекционен разтвор 0,1 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). ●**Octreotide® Lyomark** (Bendalis GmbH) – инжекционен разтвор 0,05 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). ●**Sandostatin®** (Novartis Pharma GmbH) – разтвор 0,1 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). ●**Sandostatin LAR®** (Novartis Pharma GmbH) – прах за инжекционна суспензия по 20 и 30 mg плюс разтворител (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

PASIREOTIDE – INN (ATC код: H01CB05)

●**Signifor®** (Novartis Europharm Ltd) – инжекционен разтвор 0.3 mg/1 ml, 0.6 mg/1 ml и 0.9 mg/1 ml в ампули (оп. по 6, 18, 30 и 60 бр.); лиофилиран прах по 20, 40 и 60 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони плюс разтворител 2 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SOMATOSTATIN – INN (ATC код: H01CB01)

●**Somatostatin AvantX®** (PH&T S.p.A.) – прах 0,3 mg в стъклен флакон плюс разтворител (физиологичен разтвор) 2 ml за приготвяне на инжекционен разтвор в ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Somatostatin Eumedica®** (Eumedica SA) – прах 0,25 mg в стъклен флакон плюс разтворител 1 ml в ампула (оп. 1 бр.); прах 3 mg в флакон плюс разтворител 1 ml в ампули (оп. 1 бр.). Съхранява се при температура от 2 до 8 °C. Разтворите на соматостатин във физиологичен разтвор са трайни до 72 h. ●**Somatostatin Lyomark®** (Lyomark Pharma GmbH) – лиофилизиран прах 0,25 mg в стъклен флакон плюс разтворител 1 ml в ампула (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Somatostatin PH&T®** (PH&T S.p.A.) – прах 3 mg в стъклен флакон плюс разтворител 1 ml в ампула (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

H01CC Анти-гонадотропин-релизинг хормони

BUSERELIN (вж. гл. L02AE)

CETRORELIX – INN (ATC код: H01CC02)

●**Cetrotide®** (Baxter Oncology GmbH) – прахообразна лиофилизирана субстанция и разтворител за инжекционно приложение по 0,25 mg и 3 mg.

GANIRELIX – INN (ATC код: H01CC01)

●**Orgalutran®** (Organon Ltd; Organon NV) – инжекционен разтвор с концентрация 0,25 mg/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 5 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

GOSERELIN (вж. гл. L02AE)

LEUPRORELIN (вж. гл. L02AE)

TRIPTORELIN (вж. гл. L02AE)

H02 КОРТИКОСТЕРОИДИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ

H02A Минералкортикоиди и ГКС за системно приложение

H02AA Минералкортикоиди

FLUDROCORTISONE ACETATE – INN (ATC код: H02AA02)

● **Cortineff®** (Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co) – таблетки 0,1 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

H02AB Глюкокортикостероиди и глюкокортикоиди

(1) **Хидрокортизонови препарати:** Hydrocortisone

(2) **Преднизонові препарати:** Prednisone

(3) **Нефлуорирани преднизолони:** Budesonide, Mазipredone, Methylprednisolone, Prednisolone

(4) **Флуорирани преднизолони:** Beclometasone, Betamethasone, Desoxymethasone, Dexamethasone, Fluocinolone, Flumetasone, Flunisolide, Fluticasone, Mometasone, Triamcinolone, Triamcinolone acetonide

BETAMETHASONE – INN (ATC код: H02AB01)

● **BetazonTab®** ("Антибиотик – Разград" АД) – таблетки 0,5 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Celestone®** (Schering–Plough Labo N.V.) – таблетки 0,5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

BETAMETHASONE DIPROPIONATE & BETAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE (ATC код: H02AB01)

● **Diprophos®** (Мери Шарп и Доум България ЕООД) – суспензия за инжектиране 7 mg/ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). Представлява стерилна водна суспензия за мускулно или локално инжектиране, съдържаща в 1 ml betamethasone dipropionate 5 mg и betamethasone sodium phosphate 2 mg. ● **Flosterone®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – инжекционен разтвор 7 mg/ml в ампули, съдържащи 2 mg бетаметазон динатриев фосфат и 5 mg бетаметазон дипропионат (оп. 5 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

L

DEXAMETHASONE – INN (ATC код: H02AB02)

● **Dexamethason KRKA®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – инжекционен разтвор 4 mg/1 ml в ампули (оп. 25 бр.); таблетки по 4, 8, 20 и 40 mg (оп. по 10, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Dexamethasone Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 4 mg/1 ml и 8 mg/2 ml в ампули (оп. по 2, 10 и 100 бр.). ● **Dexavenum®** (Pharmaceutical Works Jelfa S.A.) – инжекционен разтвор 4 mg/1 ml и 8 mg/2 ml в ампули (оп. по 10). ● **Neofordex®** (Laboratoires CTRS) – таблетки 40 mg (оп. 10 бр.). ● **Prednisolon F®** (Антибиотик – Разград АД) – таблетки 0,5 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

HYDROCORTISONE – INN (ATC код: H02AB09)

● **Plenadren®** (ViroPharma SPRL) – таблетки с модифицирано освобождаване 5 mg (оп. по 50, 150 и 300 бр.).

METHYLPREDNISOLONE – INN (ATC код: H02AB04)

● **Depo-Medrol®** (Pfizer Enterprises SARL) – суспензия за инжектиране по 40 mg/ 1ml и 80 mg/2 ml (оп. по 1 бр.). ● **Depo-Medrol with Lidocaine®** (Pfizer Enterprises SARL) – суспензия за вътреставно или мекотъканно инжектиране по 1 и 2 ml, съдържащи по 40 mg/ml метилпреднизолон и 10 mg/ml лидокаин (оп. по 1 бр.). ● **Medrol®** (Pfizer Enterprises SARL) – таблетки 4 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Methylprednisolone Cortico®** (Антибиотик – Разград АД) – таблетки 4 mg (оп. по 20 и 100 бр.). ● **Methylprednisolone Sopharma®** (Софарма АД) – прах в ампули, съдържащи по 6,31 mg (оп. по 5 и 10 бр.), 15,78 mg (оп. по 5 и 10 бр.), 40 mg (оп. 10 бр.), 125 mg (оп. 5 бр.) и 250 mg (оп. 5 бр.) с разтворител по 1 ml в ампули. ● **Methylprednisolone Teva®** (Тева Фармасюткиълс България ЕООД) – прах за инжекционен разтвор 40 mg в стъклен флакон (оп. по 1, 3, 5, 10 и 50 бр.). ● **Solu-Medrol®** (Pfizer Enterprises SARL) – прах по 40, 125, 250, 500, 1000 и 2000 mg във флакони плюс разтворител за приготвяне на инжекционен разтвор (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

PREDNISOLONE – INN (ATC код: H02AB06)

● **Decortin H® 5** (Merck KaA) – таблетки 5 mg (оп. 50 бр.). ● **Decortin H® 20** (Merck E. AG) – таблетки 20 mg (оп. по 20 бр.). ● **Prednisolon Cortico®** (Антибиотик – Разград АД) – таблетки 5 mg (оп. 20 бр.). ● **Sintredius®** (Merck KaA) – перорален разтвор 1 mg/ml в контейнер с обем 5 ml (оп. 1 бр.).

PREDNISONE – INN (ATC код: H02AB07)

● **Dehydrocortison®** (Антибиотик – Разград АД) – таблетки по 5 mg (оп. 60 бр.). ● **Lodotra®** (Horizon Pharma GmbH) – таблетки по 1, 2 и 5 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

H03 ТИРЕОАКТИВНИ ЛЕКАРСТВА

H03A Тиреоидни лекарства

H03AA Тиреоидни хормони (тиреомиметици)

LEVOTHYROXINE SODIUM – INN (АТС код: H03AA01)

●**Accu-Thyrox**[®] (Galenica SA) – перорален разтвор с концентрация 25 mcg/ml, 50 mcg/ml и 100 mcg/ml в стъклени бутилки по 100 ml (оп. по 1 бр. с пластмасова 5-милилитрова дозираща спринцовка). ●**Euthyrox**[®] 25 (Merck KGaA) – таблетки 25 mcg (оп. 30, 50 и 100 бр.). ●**Euthyrox**[®] 50 (Merck KGaA) – таблетки 50 mcg (оп. 30, 50 и 100 бр.). ●**Euthyrox**[®] 75 (Merck KGaA) – таблетки 75 mcg (оп. 30, 50 и 100 бр.). ●**Euthyrox**[®] 100 (Merck KGaA) – таблетки 100 mcg (оп. 100 бр.). ●**Euthyrox**[®] 125 (Merck KGaA) – таблетки 125 mcg (оп. 30, 50 и 100 бр.). ●**L-Thyroxin** 50[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 50 mcg (оп. 25, 50 и 100 бр.). ●**L-Thyroxin** 100[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 100 mcg (оп. 25, 50 и 100 бр.). ●**L-Thyroxin** 150[®] (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – таблетки 150 mcg (оп. 25, 50 и 100 бр.). ●**TevaThyrox**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 50 и 100 mcg (оп. по 28, 50, 56, и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: А. Рискова категория за кърмене: L1.**

H03C Йодна терапия

H03CA Йодна терапия

JODTHYROX[®] (АТС код: H03CA00) (Merck KGaA) – таблетки (оп. 50 бр.), съдържащи по 0,1 mg T4 и йод.

H03B Анти tireoidни лекарства (tireostatici)

H03BA Тиоурацили

PROPYLTHIOURACIL – INN (АТС код: H03BA02)

●**Propylcil**[®] (Admeda Arzneimittel GmbH) – таблетки 50 mg (оп. 100 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

H03BB Сяра-съдържащи имидазолови производни

THIAMAZOLE – INN (АТС код: H03BB02)

●**Metizol**[®] (Mada Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки 5 mg (оп. по 25 и 50 бр.). ●**Thyrozol**[®] (Merck KGaA) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 20, 30, 550 и 100 бр.). **USAN:** Methimazole. **Рискова категория за бременност: D.**

H03C Йодна терапия

H03CA Йодиди

POTASSIUM IODIDE or IODINE (АТС код: H03CA00)

●**Antistrumin**[®] (Софарма АД) – обвити таблетки, съдържащи по 0,5 и 1 mg калиев йодид (оп. по 20 бр.). ●**Jodid 200**[®] (Merck KGaA) – таблетки, съдържащи 200 mcg йод (оп. 100 бр.). ●**Kalii iodidum** (“Рамкофарм” ООД, София) – таблетки 65 mg (оп. 10 бр.). **DCI:** Kalii iodidum.

H04 ПАНКРЕАТИЧНИ ХОРМОНИ

H04AA Гликогенолитични хормони

GLUCAGON – INN (АТС код: H04AA01)

●**GlucaGen**[®] **HypoKit** (NovoNordisk A/S) – прах 1 mg в стъклен флакон и разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. по 1 бр.). Глюкагонът е полипептиден хормон, изолиран от алфа-клетките на лангерхансовите острови на панкреаса. Като лекарство се получава от екстракт на говежди или свински панкреас.

H05 ЛЕКАРСТВА, ПОВЛИЯВАЩИ КАЛЦИЕВАТА ХОМЕОСТАЗА

H05A Паратиреоидни хормони и техни аналози

H05AA Паратиреоидни хормони

PARATHORMON* – INN (АТС код: H05AA03). В присъствие на витамин D паратхормонът стимулира резорбцията на Ca²⁺, Mg²⁺ и фосфатни аниони през лигавицата на тънкото черво. Това най-вероятно се опосредства от cAMP подобно на другите пептидни хормони.

TERIPARATIDE – INN (АТС код: H05AA02)

- **Movymia®** (Stada Arzneimittel AG) – инжекционен разтвор 20 mcg/80 ml в патрони с обем 2,4 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
 - **Terrosa®** (Gedeon Richter PLC) – инжекционен разтвор 20 mcg/80 ml в патрони с обем 2,4 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

H05B Антагонисти на паратиреоидния хормон

H05BA Калцитонинови препарати

CALCITONIN – INN (АТС код: H05BA01)

- **Miacalcic®** (Novartis Pharma S.A.S.) – инжекционен разтвор 100 UI/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). Калцитонин е едноверижен *полипептиден хормон*, състоящ се от 32 аминокиселини. Той се продуцира главно от парафоликуларните клетки на щитовидната жлеза и в по-малка степен – от околощитовидните жлези и тимуса. Като лекарство се получава от *съомга*. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

H05BX Други антипаратиреоидни продукти

CINACALCET – INN (АТС код: H05BX01)

- **Cinacalcet Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.).
- **Cinacalcet Helm®** (Helm AG) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.).
- **Cinacalcet Mylan®** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 28, 30 и 100 бр.).
- **Cinacalcet Sandoz®** (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.).
- **Cinacalcet Synthon®** (Synthon BV) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.).
- **Cinacalcet Teva®** (Тева Фармасютикс България ЕООД) – филмирани таблетки по 30, 60 и 90 mg (оп. по 14, 28, 30 и 84 бр.).

ETELCALCETIDE – INN (АТС код: H05BX04)

- **Parsabiv®** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен разтвор 2.5 mg/0.5 ml, 5 mg/1 ml и 10 mg/2 ml (оп. по 1, 6, 12 и 42 бр.).
- Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ▼ Плазменият полуживот на препарата варира от 3 до 5 дни.

PARICALCITOL – INN (АТС код: H05BX02)

- **Paratol®** ("Иновамед" ООД) – инжекционен разтвор 5 mcg/1 ml в ампули и флакони (оп. по 1 и 5 бр.).
- **Paricalcitol Fresenius® 2 mcg/ml** (Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор съответно 2 mcg/1 ml в ампули и флакони (оп. по 1 и 5 бр.).
- **Paricalcitol Fresenius® 5 mcg/ml** (Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор съответно 5 mcg/1 ml и 10 mcg/2 ml в ампули и флакони (оп. по 1 и 5 бр.).
- **TevaPariVit®** (Тева Фармасютикс България ЕООД) – меки капсули по 1, 2 и 5 mg (оп. по 7, 28 и 30 бр.).
- **Zemlar®** (AbbVie Farmaceutica S.L.U.) – меки капсули по 1, 2 и 4 mcg (оп. по 7 и 28 бр.).

J: АНТИИНФЕКЦИОЗНИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ (ANTIINFECTIVES FOR SYSTEMIC USE)

☞ **АНТИИНФЕКЦИОЗНИТЕ ЛЕКАРСТВА** се отличават със **селективна токсичност**. В зависимост от произхода, химическата структура, фармакодинамиката и основните показания те се разделят на няколко основни групи:

(1) **Противомикробни лекарства**. Прилагат се за етиотропно лечение на заболявания, причинени от различни видове коки, бактерии, рикетсии, вируси, гъбички и др. Те включват АБС (антибиотици, хинолони, сулфонамиди, нитрофурани, оксихинолини, антимикобактериални средства), антиулетични средства, противовирусни средства, антимикотици и др.

(2) **Противопаразитни лекарства**. Прилагат се за етиотропна терапия на протозоози, хелминтози, краста, въшливост и др. Към тях се отнасят антипротозойни (антималарийни, антиамебиазни, антитрихомонасни и др.), антихелминтни, скабицидни, педикулоцидни и други лекарства.

(3) **Антисептици и дезинфектанти**. Използват се предимно като профилактични средства, предпазващи от развитие на инфекция.

(4) **Имуноглобулини, антитоксични серуми и ваксини**. Представяват **биопродукти**, създаващи имунитет срещу различни инфекциозни причинители.

J01 АНТИБАКТЕРИАЛНИ СРЕДСТВА (АБС)

- **Антибиотици**: бета-лактами (пеницилини, цефалоспорины, карбапенеми, монобактами), тетрациклини и глицилциклини, амфениколи, аминогликозиди и аминогликолитолити, макролиди и кетолити, линкозамиди (линкозамини), гликопептиди, липопептиди, стрептограмини, фосфомицини, полимиксини и др.
- **Синтетични АБС**: хинолони, сулфонамиди, сулфонамиди/триметоприм, оксазолидинони, оксихинолини, нитрофурани
- **Антимикобактериални средства** (антибиотици и синтетични препарати)

J01A Антибактериални средства за системно приложение

J01AA Тетрациклини и глицилциклини

DOXYCYCLINE – INN (АТС код: J01AA02)

● **Doxycyclin** („Актавис“ ЕАД) – капсули 100 mg (оп. 6 бр.). ● **Doxycyclin Stada**® (Stada Arzneimittel AG) – диспергиращи се таблетки 100 mg (оп. по 6, 10 и 20 бр.). ● **Vibramycin**® (Pfizer Europe EEIG) – диспергиращи се таблетки 100 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3, L4 (при хронично приложение).**

METACYCLINE – INN (АТС код: J01AA05)

● **Rondomycine**® (Pfizer) – капсули, съдържащи 300 mg метациклин хидрохлорид (оп. по 8 и 16 бр.); перорален сироп с концентрация 70 mg/5 ml в бутилки. **Рискова категория за бременност: D.**

TETRACYCLINE – INN (АТС код: J01AA07)

● **Tetracyclin Actavis**® („Актавис“ ЕАД) – капсули 250 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: D при системно приложение (В при локално приложение).** **Рискова категория за кърмене: L2.**

TIGECYCLINE (АТС код: J01AA12)

● **Tyagacil**® (Wyeth Europa Ltd) – лиофилизирана оранжева прах за инфузионен разтвор 50 mg във флакони (оп. 1 бр.). Представява глицилциклин – полусинтетично производно на миноциклина.

J01BA Амфениколи

CHLORAMPHENICOL – INN (АТС код: J01BA01)

● **Chlornitromycin**® („Актавис“ ЕАД) – капсули 250 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L4.**

J01C Бета-лактамни антибиотици, пеницилини

(1) **Тесноспектърни биосинтетични пеницилини**

☞ **Бета-лактамазоустойчиви пеницилини**: Benzacillin compositum* (Procaine benzylpenicillin & Benzylpenicillin), Benzathine benzylpenicillin (Benzacillin*, Retarpen*), Benzylpenicillin, Procaine benzylpenicillin*

☞ **Бета-лактамазоустойчиви пеницилини**: изоксазолилпеницилини (Cloxacin*, Dicloxacin*, Flucloxacillin*, Oxacillin*) и други (Meticillin*, Nafcillin*)

(2) **Широкоспектърни полусинтетични пеницилини**

☞ **Аминопеницилини**: Amoxicillin, Ampicillin

☞ **Карбоксипеницилини**: Carbenicillin*, Ticarcillin*

☞ **Уреидопеницилини**: Azlocillin, Mezlocillin*, Piperacillin

☞ **Амидинопеницилини**: Mecillinam*

☞ **Алфа-метоксипеницилини**: Temocillin*

(3) Протектирани с бета-лактамазен инхибитор широкоспектрни пеницилини: Co-amoxiclav (amoxicillin & acidum clavulanicum), Sultamicillin (ampicillin & sulbactam), Tazocin (piperacillin & tazobactam)

J01CA Широкоспектрни пеницилини

AMOXICILLIN – INN (АТС код: J01CA04)

● **Amoxicillin-CNP** (CNP Pharma GmbH) – таблетки по 500 (оп. по 8 и 24 бр.), 750 и 1000 mg (оп. по 8 и 16 бр.).
● **Amoxicillin-MIP® 50 mg/ml** (MIP Pharma GmbH) – прах за приготвяне перорална суспензия с концентрация 50 mg/ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Amoxicillin Sandoz®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 500 mg и 1000 mg (оп. по 7, 10, 12, 14, 16, 20, 28, 30, 100 и 1000 бр.). ● **Amoxicillin Sandoz® 250 mg/5 ml** (Sandoz GmbH) – прах за приготвяне перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Amoxicillin Sandoz® 500 mg/5 ml** (Sandoz GmbH) – прах за приготвяне перорална суспензия с концентрация 500 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.).
● **Duomox®** (Yamanouchi Europe B.V.) – разтворими (диспергиращи се) таблетки по 250, 375, 500 и 1000 mg (оп. 20 бр.); разтворими (диспергиращи се) таблетки 125 mg (оп. 20 бр.). ● **Ospamox®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 12 бр. и 100 бр.). ● **Ospamox® 250 mg/5 ml** (Sandoz GmbH) – гранули за приготвяне перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. по 1 и 40 бр.). ● **Ospamox® 500 mg/5 ml** (Sandoz GmbH) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 500 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. по 1 и 40 бр.).
● **Ospamox® quicktab** (Sandoz GmbH) – диспергиращи се таблетки 1000 mg (оп. по 2, 6, 8, 10, 12, 14, 16; 20, 30, 100 и 1 000 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

AMPICILLIN – INN (АТС код: J01CA01)

● **Ampicillin Floella®** (Флоелла ЕООД) – прах 1 g за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 1 бр.).
● **Standacillin®** (Sandoz GmbH) – гранули за приготвяне на суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.); капсули 500 mg (оп. по 12 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

AZLOCILLIN – INN (АТС код: J01CA09)

● **Azlocillin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 10 бр.).

PIPERACILLIN – INN (АТС код: J01CA12)

● **Piperacillin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – прах 1 и 2 g за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

J01CE Тесноспектрни бета-лактамазочувствителни пеницилини

BENZATHINE BENZYL PENICILLIN* – INN (АТС код: J01CE08) – кристален прах от 600 000, 1.2 и 2.4 MIU в стъклени флакони. Представлява дибензилетилендиаминова комплексна сол на бензилпеницилина (вж. Benzylpenicillin). Плазмените концентрации на препарата са ниски и недостатъчни за лечение на тежки остри инфекции. **Рискова категория за бременност: В.**

BENZYL PENICILLIN – INN (АТС код: J01CE01)

● **Penicillin G Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор по 1 и 5 MUI във флакони (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

PHENOXYMETHYL PENICILLIN – INN (АТС код: J01CE02)

● **Ospen 400®** (Sandoz GmbH) – перорална суспензия, съдържаща бензатин феноксиметилпеницилин с концентрация 400 000 UI/5 ml (= 400 mg/5 ml) във флакони по 60 ml и 150 (оп. 1 бр.). ● **Ospen 500®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки 500 000 UI, съдържащи калиева сол на феноксиметилпеницилина (оп. по 12, 30 и 100 бр.). ● **Ospen 1000®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки 1 MIU, съдържащи калиева сол на феноксиметилпеницилин (оп. по 12, 30 и 100 бр.). ● **Ospen 1500®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки 1.5 MIU, съдържащи калиева сол на феноксиметилпеницилина (оп. по 12, 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

J01CF Бета-лактамазоустойчиви пеницилини

1. Изоксазолилпеницилини

CLOXACILLIN* – INN (АТС код: J01CF02)

DICLOXACILLIN* – INN (АТС код: J01CF01)

FLUCLOXACILLIN* – INN (АТС код: J01CF05)

OXACILLIN* – INN (АТС код: J01CF04)

2. Други бета-лактамазоустойчиви пеницилини

METICILLIN* – INN (АТС код: J01CF03)

NAFCILLIN* – INN (АТС код: J01CF06)

J01CR Широкоспектрни пеницилини с инхибитори на бета-лактамазата

AMOXICILLIN & CLAVULANIC ACID – INN (АТС код: J01CR02)

● **Alvoclav®** (Alvogen IPCo S.àr.l.) – филм-таблетки по 625 mg (500 mg/125 mg) и 1000 mg (875 mg/125 mg) (оп. по 4, 5, 6, 7, 8, 10, 12, 14, 15, 16, 20, 21, 25, 30, 40, 50, 100 и 500 бр.). ● **Amoclan®** (Hikma Pharmaceutica) – филм-таблетки по 250 mg/125 mg, 500 mg/125 mg (оп. по 15 и 21 бр.) и 875 mg/125 mg (оп. 14 бр.). ● **Amoksiklav®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 375 mg (250 mg/125 mg; оп. по 15 бр.), 625 mg (500 mg/125 mg; оп. по 16 бр.) и 1000 mg (875 mg/125 mg; оп. по 10 и 20 бр.); прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрации съответно по 156,25 mg/5 ml (125 mg/31,25 mg) и 312,5 mg/5 ml (250 mg/62,5 mg) във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.), 457 mg/5 ml (400 mg/57 mg) във флакони по 35, 70 и 140 ml (оп. 1 бр.). ● **Amoksiklav®** (Sandoz d.d.) – прах за инжекционен разтвор 2000 mg/200 mg във флакони с обем 20 ml (оп. по 1, 5, 10, 20, 30 и 50 бр.). ● **Amoxigard®** (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки по 875 mg/125 mg (оп. по 8, 10, 12, 14, 16, 20, 21, 24, 28, 30, 60, 100 бр.). ● **Augmentin®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 250 mg/125 mg и 500 mg/125 mg (оп. по 4, 10, 12, 14, 16, 20, 21, 24, 30, 100 и 500 бр.); филм-таблетки 875 mg/125 mg (оп. 14 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/31,25 mg/5 ml и обем 100 ml в прозрачна стъклена бутилка (за приготвяне на суспензията в бутилката се добавят на части 92 ml преварена и охладена вода при съответно разклащане); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 250 mg/62,5 mg/5 ml и обем 100 ml в прозрачна стъклена бутилка (за приготвяне на суспензията в бутилката се добавят на части 90 ml преварена и охладена вода); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 400 mg/57 mg/5 ml и обем 35, 70 или 140 ml в прозрачни стъклена бутилка (за приготвяне на суспензията в бутилката се добавят на части съответно 31, 62 и 124 ml преварена и охладена вода). Опаковките съдържат мерителна чашка. ● **Augmentin ES®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 600 mg/42,9 mg/5 ml в прозрачни стъклени бутилки по 50, 75, 100 и 150 ml (оп. по 1 бр. с мерителна лъжичка); за приготвяне на съответните обеми суспензия се добавят на части при разклащане съответно по 50, 70, 90 и 135 ml преварена и охладена вода. ● **Augmentin SR®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване 1000 mg/62,5 mg (оп. по 4, 16, 20, 28, 40, 50, 100 и 500 бр.). ● **Betaclav®** (KRKA d.d.) – филмирани таблетки по 500 mg/125 mg и 875 mg/125 mg (оп. 10, 12, 14, 16, 20, 24 и 30 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия 500 mg/57 mg/5 ml в бутилки по 70 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Co-Amoxiclav** (BAN). ● **Climox®** („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки по 250 mg/125 mg, 500 mg/125 mg (оп. 21 бр.) и 875 mg/125 mg (оп. 14 бр.). ● **Forcid Solutab®** (Astellas Pharma Europe B.V.) – диспергиращи се таблетки по 125 mg/31,25 mg, 250 mg/62,5 mg, 500 mg/125 mg и 875 mg/125 mg (оп. по 10, 14 и 20 бр.). ● **Medoclav®** (Medochemie Ltd) – прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрации съответно по 156,25 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.); филм-таблетки по 375 и 625 mg (оп. по 16 бр.) и 1000 mg (оп. 14 бр.); прах 1000 mg/200 mg за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 25 и 100 бр.). ● **Medoclav Forte®** (Medochemie Ltd) – прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрации съответно по 250 mg/5 ml амоксицилин и 62,5 mg/5 ml клавуланова киселина във флакони по 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Neoamoclav® 500 mg/125 mg** (MC Фарма АД) – филм-таблетки (оп. 21 бр.). ● **Neoamoclav® 875 mg/125 mg** (MC Фарма АД) – филм-таблетки (оп. 14 бр.). *Вероятна рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.*

PIPERACILLIN & TAZOBACTAM (АТС код: J01CR05)

● **Piperacillin/Tazobactam Actavis® 2 g/0,25 g** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1 и 12 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Actavis® 4 g/0,5 g** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1 и 12 бр.), съдържащи по 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam AvantX® 2 g/0,25 g** (Panpharma Lab.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam AvantX® 4 g/0,5 g** (Panpharma Lab.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam DC® 2 g/0,25 g** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam DC® 4 g/0,5 g** (Panpharma Lab.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Kabi® 2 g/0,25 g** (Фрезениус Каби България ЕООД) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Kabi® 4 g/0,5 g** (Фрезениус Каби България ЕООД) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.), съдържащи по 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Mylan® 2 g/0,25 g** (Mylan S.A.S.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. по 1, 5, 10 и 12 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Mylan® 4 g/0,5 g** (Mylan S.A.S.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. по 1, 5, 10 и 12 бр.), съдържащи по 4g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Panpharma 2 g/0,25 g** (Panpharma Lab.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Piperacillin/Tazobactam Panpharma 4 g/0,5 g** (Panpharma Lab.) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони с вместимост 50 ml (оп. 10 бр.), съдържащи по 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам под форма на натриеви соли. ● **Pipetazon® 2 g/0.25 g** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор, съдържащ 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам във флакон (оп. по 1 и 10 бр.).

●**Pipetazon® 4 g/0.5 g** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор, съдържащ 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам във флакон (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Tazocin® 4 g/0.5 g** (Pfizer Europe MA EEIG) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакон, съдържащ 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам (оп. по 1 и 12 бр.). ●**Zopceillin® 2 g/0,25 g** (Ромастру Трейдинг ЕООД) – прах за инжекционен разтвор, съдържащ 2 g пиперацилин и 0,25 g тазобактам във флакон (оп. 1 бр.). ●**Zopceillin® 4 g/0,5 g** (Ромастру Трейдинг ЕООД) – прах за инжекционен разтвор, съдържащ 4 g пиперацилин и 0,5 g тазобактам във флакон (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L1.**

SULTAMICILLIN – INN (АТС код: J01CR04)

●**Ampicillin & Sulbactam Strides®** (Strides Arcolab International Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони, съдържащи 1 g ампицилин и 0,5 g сулбактам (оп. 1 бр.); прах за инжекционен разтвор във флакони, съдържащи 2 g ампицилин и 1 g сулбактам (оп. 1 бр.). ●**Ampisulcillin®** („Актавис“ ЕАД) – съдържа ампицилин и сулбактам в съотношение 2:1 под формата на прах за инжекционен разтвор във флакони по 1500 и 3000 mg (оп. 10 бр.). ●**Unasyn®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки 375 mg (оп. по 6 и 2 бр.) и прах за инжекционен разтвор във флакони по 1500 mg (1 g ampicillin/0,5 g sulbactam) (оп. 1 бр.). **Вероятна рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

J01D Други бета-лактамни антибактериални антибиотици

J01D Цефалоспорици

J01DB Цефалоспорици от първо поколение

CEFADROXIL – INN (АТС код: J01DB5)

●**Biodroxil®** (Sandoz GmbH) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрации 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml и 100 ml (оп. 1 бр.) – филм-таблетки 1000 mg (оп. по 10, 12, 20, 100 и 100 бр.). ●**Duracef®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – капсули 500 mg (оп. 12 бр.); диспергиращи се таблетки 1 g (оп. 10 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрации 250 mg/5 ml и 500 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

CEFALEXIN – INN (АТС код: J01DB01)

●**Cefaleksin Kalugero®** (Гален Фарма ООД) – капсули по 250 и 500 mg (оп. по 12, 16, 20, 28, 200 и 500 бр.). ●**Ospexin®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 12, 100 и 100 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

CEFALOTIN* – INN (АТС код: J01DB03) – прахообразна субстанция 1 g във флакони. **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFAZOLIN – INN (АТС код: J01DB04)

●**Cefazolin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. 10 бр.). ●**Cefazolin-MIP®** (MIP Pharma GmbH) – по 2 g прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони с вместимост по 15 и 100 ml (оп. 10 бр.). ●**Cefazolin Hospira®** (Hospira UK Ltd) – прах 1 g за инжекционен или инфузионен разтвор във флакони с вместимост 10 ml (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.); прах 2 g за инжекционен или инфузионен разтвор във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.). ●**Cefazolin Sandoz®** (Sandoz GmbH) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. 50 бр.). ●**Cefazolin Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Zepilen®** (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

J01DC Цефалоспорици от второ поколение

CEFACLOR – INN (АТС код: J01DC04)

●**CEC®** (Sandoz GmbH) – прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**CEC® 500** (Sandoz GmbH) – ефервесцентни таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**CEC forte®** (Sandoz GmbH) – прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Cefaclor Alkaloid®** (Alkaloid – INT d.o.o.) – капсули 500 mg (оп. 16 бр.), гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml и 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.). ●**Medoclor®** (Medochemie Ltd) – капсули по 250 и 500 mg (оп. 16 бр.); гранули за приготвяне на перорални суспензии с концентрация 125 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Medoclor Forte®** (Medochemie Ltd) – прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFAMANDOLE* – INN (АТС код: J01DC03) – кристален прах по 1 и 2 g във флакони. **PRC В.**

CEFPROZIL – INN (АТС код: J01DC10)

●**Cefzil®** (Bristol-Myers Squibb) – прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрации съответно по 125 mg/5 ml и 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.); филм-таблетки 250 mg (оп. 20 бр.) и 500 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

CEFUROXIME AXETIL – INN (АТС код: J01DC02)

●**Aksef®** (Нобел Фарма ООД) – филмирани таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Axetine®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Ceroxim®** (Екофарм Груп АД) – таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 6, 10, 12, 14, 20 и 30 бр.). ●**Furocef®** (KRKA d.d.) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10, 12, 14, 16 и 24 бр.). ●**Lifurox®** („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10 бр.). ●**Xorimax®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 8, 10, 12 и 24 бр.). ●**Zinnat™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml във флакони по 50 ml и 250 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.); филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFUROXIME SODIUM – INN (АТС код: J01DC02)

●**Axetine®** (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 750 mg и 1500 mg (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Cefuroxime Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – по 750 и 1500 mg прах за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Cefuroxime Hikma®** (Hikma Pharmaceutica) – по 750 mg прах за инжекционен разтвор и 1500 mg прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони (оп. 1 бр.). ●**Cefuroxime-MIP®** (MIP Pharma GmbH) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1500 mg (оп. 10 бр.). ●**Cefuroxime Novamed®** (Новамед ООД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 750 и 1500 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ●**Cefuroxime Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 750 и 1500 mg (оп. 10 бр.). ●**Lifurox®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 750 и 1500 mg (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Zinacef™** (GSK) – прах за инжекционен разтвор във флакони 1500 mg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

J01DD Цефалоспорины от трето поколение, монпрепарти и комбинации с бета-лактамен инхибитор

CEFIXIME – INN (АТС код: J01DD08)

●**Cefixime ABR®** („Антибиотик Разград“ АД) – прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.) и филм-таблетки 400 mg (оп. 10 бр.). ●**Cefixime Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.) и филм-таблетки 400 mg (оп. по 5, 7, 10, 14 и 20 бр.). ●**Neocéf®** (MC Фарма АД) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Pancef®** (Alkaloid d.o.o. Skopje) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.) и филм-таблетки 400 mg (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Zefacet®** (Stada Arzneimittel AG) – гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.) и филм-таблетки 200 (оп. по 1, 6, 10 и 20 бр.) и 400 mg (оп. по 1, 6, 10 и 20 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFOPERAZONE – INN (АТС код: J01DD12)

●**Cefobid®** (Pfizer Europe MA EEIG) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. 1 бр.). ●**Cefoperazone ABR®** („Антибиотик-Разград“ АД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 5 бр.). ●**Medocéf®** (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFOPERAZONE & SULBACTAM – INN (АТС код: J01DD62)

●**S-Perazone CP Medical®** („СиПи Медикал“ ЕООД) – прах 2 g за инжекционен/инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). Съдържа по 1 g cefoperazone и sulbactam. ●**Sulperazon®** (Pfizer Europe MA EEIG) – прах 2 g за инжекционен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.) Съдържа по 1 g cefoperazone и sulbactam.

CEFOTAXIME – INN (АТС код: J01DD01)

●**Abricéf®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. 10 бр.). ●**Cefotaxim Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Cefox®** (Trachomin Pharmaceutical Works „Polfa“) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. 1 бр.). ●**Cefotaxim-Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 500, 1000 и 2000 mg (оп. по 1, 10, 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFPODOXIME – INN (АТС код: J01DD13)

●**Cefpodoxime Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 200 mg (оп. по 6, 10, 14, 15 и 20 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 40 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Cefpodoxime ESP Pharma®** (ESP Pharma Ltd) – филм-таблетки 200 mg (оп. по 6, 10, 14, 15 и 20 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 40 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Foxero®** (Alkaloid – INT d.o.o.) – филм-таблетки 100 и 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 40 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Sefpotec®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки по 200 mg (оп. по 10, 14 и 20 бр.). ●**Ximebac®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 100 mg (оп. по 10, 12, 20 и 30 бр.) и 200 mg (оп. по 6, 10, 14 и 15 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 40 mg/5 ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.).

CEFTAZIDIME – INN (ATC код: J01DD02)

● **Ceftazidime Hospira®** (Hospira UK Ltd) – прах съответно от 1 и 2 g за приготвяне на инжекционен или инфузионен разтвор във флакони (оп. 1, 5, 10 и 25 бр.). ● **Ceftazidime Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. 10 бр.). ● **Ceftazidime-MIP®** (MIP Pharma GmbH) – прах за инжекционен разтвор по 1 и 2 g във флакони (оп. 1, 5 и 10 бр.). ● **Ceftazim®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1000 mg. (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Fortum®** (Glaxo Group Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. 1 бр.). ● **Kefadim®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

CEFTAZIDIME & AVIBACTAM – INN (ATC код: J01DD52)

● **Zavicefta® 2 g /0,5 g** (AstraZeneca AB) – прах за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

CEFTIBUTEN – INN (ATC код: J01DD14)

● **Cedax®** (SIFI S.p.A.) – капсули 400 mg (оп. 5 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 36 mg/ml във флакони по 30 и 60 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

CEFTRIAZONE – INN (ATC код: J01DD04)

● **Ceftriaxon-MIP®** (Chephasaar Chem.-pharm. Fabrik GmbH) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. 10 бр.). ● **Ceftriazone Novamed®** (Laboratorio Reig Jofre, S.A.) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1g (оп. по 1 и 100 бр.) 2 g (оп. по 50 и 100 бр.). ● **Ceftriazone Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g и 2 g (оп. 10 бр.). ● **Ceftriazone RV®** (HELM AG) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1g (оп. 1 бр.). ● **Ceftriazone Sandoz®** (Sandoz GmbH) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 1, 10, 25, 50 и 100 бр.). ● **Ceftriazone-Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. по 10 и 100 бр.). ● **Ceftrin®** (Екофарм Груп АД) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. 1 бр.). ● **Medaxone®** (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 g (оп. по 1, 10, 50 и 100 бр.). ● **Tercef®** („Актавис“ ЕАД) – прах за инжекционен разтвор по 1 и 2 g в стъклени флакони с вместимост 30 ml (оп. 5 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

J01DE Цефалоспорици от четвърто поколение**CEFEPIME – INN (ATC код: J01DE01)**

● **Alphacef®** (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 1, 10 и 50 бр.). ● **Bacteripime®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 1 g (оп. 1 бр.). ● **Critipime®** (Sandoz d.d.) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 1 g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Cefepime Kabi®** (Фрезениус Каби България) – прах 1 g за инжекционен и инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1, 10 и 50 бр.). ● **Cefepime MIP®** (MIP Pharma GmbH) – прах 1 g за инжекционен и инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Maxipime®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 1 и 2 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

CEFTIPIROME* – INN (ATC код: J01DE02) – кристален прах по 1 и 2 g във флакон. **Рискова категория за бременност: С.**

J01DF Монобактами**AZTREONAM – INN (ATC код: J01DF01)**

● **Azactam®** (Bristol-Myers Squibb Kft.) – прах 1 g за инжекционен разтвор в флакон (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2**

J01DH Карбапенеми**DORIPENEM – INN (ATC код: J01DH04)**

● **Doribax®** (Janssen-Cilag International NV) – прах 500 mg за инжекционен разтвор във флакони (оп. 10 бр.).

ERTAPENEM – INN (ATC код: J01DH03)

● **Invanz®** (Merk Sharp and Dohme Ltd) – прах 1 g за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). Съдържа ертапенем под форма на натриева сол (137 mg/g натрий). **Вероятна рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

IMIPENEM & CILASTATIN (ATC код: J01DH51)

● **Cilapenem® 500 mg/500 mg** („Чайкафарма“ АД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони (оп. 10 бр.). ● **Cilastem® 500 mg/500 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и циластатин във флакони с

вместимост 20 ml (оп. по 1, 5, 10 и 12 бр.). ● **Imecitin® 250 mg/250 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 250 mg имипенем и 250 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Citanem® 250 mg/250 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 250 mg имипенем и 250 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 10 бр.). ● **Cilastem® 250 mg/250 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 250 mg имипенем и 250 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 1, 5, 10 и 12 бр.). ● **Imecitin® 500 mg/500 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Imipenem/Cilastatin AvantX® 250 mg/250 mg** (Авантекс ООД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 250 mg имипенем и 250 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. 10 бр.). ● **Imipenem/Cilastatin AvantX® 500 mg/500 mg** (Авантекс ООД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. 10 бр.). ● **Imipenem/Cilastatin Hospira® 500 mg/500 mg** (Hospira UK Ltd) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. 5 бр.) и във флакони с вместимост 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Imipenem Cilastatin Panpharma® 250 mg/250 mg** (Panpharma Laboratories) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържащ по 250 mg имипенем и 250 mg циластатин във флакони (оп. 10 бр.). ● **Imipenem Cilastatin Panpharma® 500 mg/500 mg** (Panpharma Laboratories) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони (оп. 10 бр.). ● **Tienam® 500 mg/500 mg** ("Мерк Шарп и Доум България" ЕООД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор, съдържаща по 500 mg имипенем и 500 mg циластатин във флакони с вместимост 20 ml (оп. по 5 и 25 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

MEROPENEM – INN (АТС код: J01DH02)

● **Menoinfex®** (Sandoz d.d.) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Meronem®** (AstraZeneca UK Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 500 и 1000 mg (оп. 10 бр.). ● **Meropenem AvantX®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 500 mg и 1g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Meropenem Hospira®** (Hospira UK Ltd) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 500 mg и 1 g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Meropenem Kabi** (Фрезениус Каби България) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 500 mg и 1g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Meropenem Panpharma®** (Panpharma Laboratories) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 500 mg и 1g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Meropenem Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 500 mg и 1g (оп. по 1 и 10 бр.). ● **TevaPenem®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за инжекционен/инфузионен разтвор във флакони по 1000 mg (оп. по 1 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

J01DI Други цефалоспорици (вкл. от пето поколение) и пенеми

CEFTOLOZANE & TAZOBACTAM (АТС код: J01DI54)

● **Zerbaxa®** (MSD Ltd) – прах за приготвяне на концентрат а венона инфузия в стъклени флакони (оп. 10 бр.). Всеки флакон с обем 20 ml съдържа: ceftolozane – 1000 mg и тазобактам – 500 mg. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. Ceftolozane е цефалоспорин от пето поколение.*

CEFTAROLINE FOSAMIL – INN (АТС код: J01DI02)

● **Zinforo®** (AstraZeneca AB) – прах 600 mg за концентрат а инфузионен разтвор в стъклени флакони с обем 20 ml (оп. 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. Ceftolozane е цефалоспорин от пето поколение.*

J01E Сулфонамиди

- (1) Сулфонамиди за локално приложение: Silver Sulfathiazole, Sulfathiazole
- (2) Сулфонамиди с незначителна чревна резорбция (ентероантисептици): Sulfaguanidine*
- (3) Сулфонамиди с интермедиерно действие: Sulfamethoxazole, Sulfadiazine*
- (4) Комбинирани с триметоприм сулфонамиди: Co-Trimoxazole
- (5) Сулфонамиди с антиулцерозна активност: Sulfasalazine

J01EE Сулфонамиди и триметоприм

SULFAMETHOXAZOLE & TRIMETHOPRIM – INN (АТС код: J01EE01)

● **Biseptol®** (Medana Pharma SA) – перорална суспензия 80 ml, съдържаща в 5 ml сулфаметоксазол 200 mg и триметоприм 40 mg, в тъмен стъклен флакон (оп. 1 бр. с мерителна чашка). ● **Biseptol®** (Warsaw Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.) – инжекционен разтвор 5 ml, съдържащ 400 mg сулфаметоксазол и 80 mg триметоприм в ампули (оп. 10 бр.). ● **Biseptol® 120** (Pharmaceutical Works "Polfa" in Pabianice Joint-Stock Co.) – таблетки, съдържащ 100 mg сулфаметоксазол и 20 mg триметоприм (оп. 20 бр.). ● **Biseptol® 480** (Pharmaceutical Works "Polfa" in Pabianice Joint-Stock Co.) – таблетки, съдържащ 400 mg сулфаметоксазол и 80 mg триметоприм (оп. 20 бр.). ● **Biseptol® 480** (Warsaw Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.) – концентрат за инфузионен разтвор 5 ml, съдържащ 400 mg сулфаметоксазол и 80 mg триметоприм в ампули (оп. 10 бр.). ● **Co-Trimoxazole (BAN).** ● **Sumetrolim®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки 480 mg (оп. 20 бр.);

сироп с концентрация 150 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Trimezol**® („Активис“ ЕАД) – таблетки 480 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

J01F Макролиди, линкозамиди и стрептограмини

J01FA Макролиди и кетолиди

AZITHROMYCIN – INN (АТС код: J01FA10)

● **Azatril*** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 250 mg (оп. по 4 и 6 бр.), 500 mg (оп. по 2 и 3 бр.); капсули 250 mg (оп. по 6 и 8 бр.); прах за приготвяне на суспензии с концентрация 100 mg/5 ml и 200 mg/5 ml във флакони от 20 ml.
● **Azax**® (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки 500 mg (оп. 3 бр.). ● **Azibiot**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 250 mg (оп. по 4 и 6 бр.) и 500 mg (оп. 3 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 20 mg/ml в бутилки по 20 ml (оп. 1 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 40 mg/ml в бутилки по 15, 22,5, 30 и 37,5 ml (оп. по 1 бр.). ● **Azimed**® (Алапис България ЕООД) – филм-таблетки 250 mg (оп. 6 бр.), 500 mg (оп. 3 бр.) и 600 mg (оп. по 2 и 8 бр.); прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрация 200 mg/5 ml в бутилки от 15, 22,5, 30 и 37,5 ml и 200 mg/5 ml във флакони с вместимост 20 ml. ● **AzitroFort** (Антибиотик – Разград АД) – капсули 500 mg (оп. по 3 и 6 бр.). ● **Azitrox**® (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 250 mg (оп. по 3 и 6 бр.) и 500 mg (оп. 3 бр.); прах за приготвяне на суспензии с концентрация 200 mg/5 ml във флакони от 15 и 30 ml. ● **Binozyt**® (Sandoz d.d.) – прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml в бутилка от 20 ml (оп. 1 бр., плюс градуирана през 0,25 ml дозираща спринцовка). ● **Binozyt**® (Sandoz d.d.) – прах за приготвяне на перорални суспензии с концентрация 200 mg/5 ml в бутилки с вместимост съответно по 15, 20, 22,5, 30 и 37,5 ml (оп. 1 бр., плюс градуирана през 0,25 ml дозираща спринцовка). ● **Sumamed**® (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 2 и 3 бр.); капсули 250 mg (оп. 6 бр.). ● **Sumamed**® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах 500 mg за инжекционен разтвор във флакони (оп. 5 бр.). ● **Sumamed**® (Pliva Ljubljana d.o.o.) – филм-таблетки 125 mg (оп. 6 бр.); прах 500 mg за инжекционен разтвор в стъклен флакон (оп. 5 бр.). ● **Sumamed Forte Syrup**® (Екофарм Груп АД) – гранули за приготвяне на перорални суспензии с концентрация 200 mg/5 ml по 15, 30 и 37,5 ml във флакони (оп. 1 бр.). ● **Sumamed Syrup**® (Екофарм Груп АД) – прах за приготвяне на перорална суспензия 100 mg/5 ml в бутилка по 20 ml (оп. 1 бр.). За приготвяне на сиропа е нужно да се добавят 12 ml вода в бутилката. ● **Zmax**® (Pfizer Europe MA EEIG) – гранули 2 g/60 ml за перорална суспензия с удължено освобождаване във флакони (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CLARITHROMYCIN – INN (АТС код: J01FA09)

● **Clarithrogen XR*** (Generics UK Ltd) – таблетки с изменено освобождаване 500 mg (оп. по 5, 6, 7, 8, 10, 14, 16, 20, 21, 28, 30 и 60 бр.). ● **Clarithromycin ABR**® („Антибиотик-Разград“ АД) – прах 500 mg за инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 20 ml (оп. 1 бр.). ● **Clarithromycin Lek**® (Lek Pharmaceuticals d.d.) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ● **Clarithromycin Ratiopharm**® (Ratiopharm GmbH) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7 и 14 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml и 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. по 1 бр.). ● **Clarithromycin Sandoz**® (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7, 10, 12, 14 и 21 бр.). ● **Clarithromycin Vitania**® (Витания Фарма АД) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. 20 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml и 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. по 1 бр.). ● **Fromilid**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. 14 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.). ● **Fromilid Uno**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 500 mg с видоизменено освобождаване (оп. по 5, 7 и 14 бр.). ● **Kaplon*** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 250 mg и 500 mg (оп. по 14 и 20 бр.). ● **Kaplon XL**® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване по 500 mg (оп. по 1, 5, 6, 7, 10, 14 и 20). ● **Klabax**® (Екофарм Груп АД) – филмирани таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7, 10 и 14 бр.). ● **Klacar**® („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. 14 бр.); прах за инфузионен разтвор във флакони по 500 mg (оп. 1 бр.). ● **Klacar XL**® („Чайкафарма“ АД) – таблетки с удължено освобождаване по 500 mg (оп. 7 бр.). ● **Klacid**® (Abbott Lab. Ltd) – филм-таблетки 250 mg (оп. по 10, 14 и 28 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 250 mg/5 ml във флакони по 60 ml (оп. 1 бр.). ● **Klacid**® (BGP Products Ltd) – прах за инфузионен разтвор във флакони по 500 mg (оп. по 1, 4 и 6 бр.). ● **Klacid SR**® (BGP Products Ltd) – таблетки 500 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 5, 7 и 14 бр.). ● **Klerimed**® (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7, 10, 12, 14 и 21 бр.). ● **Lekoklar**® (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 7, 10, 14 и 21 бр.); гранули за перорална суспензия с концентрация 125 mg/5 ml и 250 mg/5 ml във флакони от 50, 60, 80 и 100 ml. ● **Lekoklar XL**® (LEK Pharmaceuticals d.d.) – таблетки 500 mg с видоизменено освобождаване (оп. по 5, 7, 10 и 14 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

FIDAXOMICIN* – INN (вж. гл. A07AA)

JOSAMYCIN – INN (АТС код: J01FA07)

● **Wilprafen forte**® (Mack Heinrich) – перорална суспензия с концентрация 60 mg/ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. 1 бр.).

MIDECAMYCIN – INN (АТС код: J01FA03)

●**Macropen**[®] (KRKA,d.d.) – филм-таблетки 400 mg (оп. 16 бр.); гранули за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 175 mg/5 ml във флакони по 115 ml (оп. 1 бр.).

ROXITHROMYCIN – INN (ATC код: J01FA06)

●**Roxistad**[®] (Aliud Pharma GmbH) – филм-таблетки 150 mg (оп. по 10 и 20 бр.) и 300 mg (оп. по 7 и 10 бр.). ●**Rulid**[®] (Aventis Intercontinental) – филм-таблетки по 150 (оп. по 10 и 16 бр.) и 300 mg (оп. 7 бр.).

SPIRAMYCIN – INN (ATC код: J01FA02)

●**Rovamycine**[®] 0,75 MIU (Aventis Pharma S.A.) – филм-таблетки по 0.75 MIU (оп. 30 бр.). ●**Rovamycine**[®] 1,5 MIU (Sanofi Aventis France) – филм-таблетки по 1,5 MIU (оп. 16 бр.).

SPIRAMYCIN & METRONIDAZOLE (вж. гл. J01RA)

TELITHROMYCIN – INN (ATC код: J01FA15)

●**Ketek**[®] (Aventis Pharma) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 10 и 14 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

J01FF Линкозамиди (линкозамини)

CLINDAMYCIN – INN (ATC код: J01FF01)

●**Clindamycin ABR**[®] ("Антибиотик – Разград" АД) – капсули 150 mg (оп. по 8 и 40 бр.); капсули по 300 и 600 mg (оп. по 6 и 30 бр.). ●**Clindamycin Actavis**[®] – капсули 150 mg („Актавис“ ЕАД) (оп. 8 бр.); капсули по 300 и 600 mg (Actavis Group PTC ehf.) (оп. 12, 15, 16, 20, 24 и 30 бр.). ●**Clindamycin Kabi**[®] (Фрезениус Каби България ЕООД) – инжекционен разтвор с концентрация 150 mg/ml по 2, 4 и 6 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Clindamycin-MIP**[®] (Cherphasaar Chem.–pharm. Fabrik GmbH) – инжекционен разтвор с концентрация 150 mg/ml по 2 и 6 ml в ампули (оп. по 1 и 5 бр.); филм-таблетки по 150, 300 и 600 mg (оп. по 6, 12, 16 и 30 бр.). ●**Dalacin C**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – инжекционен разтвор 150 mg/1 ml в ампули от 2 и 4 ml (оп. по 1 и 10 бр.); капсули по 150 и 300 mg (оп. по 16 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

LINCOMYCIN – INN (ATC код: J01FF02)

●**Lincomycin Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – капсули 500 mg (оп. 20 бр.); инжекционен разтвор 600 mg/2 ml в безцветни стъклени флакони (оп. 5 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

J01FG Стрептограмини

QUINUPRISTIN & DALFOPRISTIN – INN (ATC код: J01FG02)

●**Synercid**[®] (Brecon Pharmaceuticals Ltd) – прах за инфузионен разтвор във флакони 500 mg (оп. 1 бр.), съдържащи два полусинтетични антибиотика от групата на стрептограмините – квинупристин (150 mg) и далфопристин (350 mg), в съотношение 30:70. **Рискова категория за кърмене: L3.**

J01G Аминогликозидни (аминозиди) и аминокциклитолни

J01GA Стрептомицини

STREPTOMYCIN – INN (ATC код: J01GA01)

●**Streptomycin Floella**[®] (Флоела ЕООД) – прах 1 g за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 10 бр.). ●**Streptomycin TZF**[®] (Trachomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.) – прах 1 g за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

J01GB Други аминогликозиди

AMIKACIN – INN (ATC код: J01GB06)

●**Amikacin** (ICN Galenika) – инжекционен разтвор в ампули 100 mg/2 ml (оп. 10 бр.). ●**Amikacin Braun**[®] (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор с концентрации 2,5 mg/ml, 5 mg/ml и 10 mg/ml в полиетиленови бутилки от 100 ml (оп. 10 бр.). ●**Amikacin CP Medical**[®] („СиПи Медикал“ ЕООД) – инжекционни/инфузионни разтвори 100 mg/2 ml, 250 mg/2 ml и 500 mg/2 ml в стъклени ампули по 2 ml (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Amikacin Sopharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 100 mg/2 ml, 250 mg/2 ml, 500 mg/2 ml и 1000 mg/4 ml (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Amikin**[®] (Bristol-Myers Squibb S.r.l.) – инжекционен разтвор в ампули 500 mg/2 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

GENTAMICIN – INN (ATC ко: J01GB03)

●**Gentamicin Sandoz**[®] (Sandoz GmbH) – инжекционен разтвор 80 mg/2 ml в ампули (оп. по 5 и 50 бр.). ●**Gentamicin Sopharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 10 mg/1 ml, 20 mg/1 ml, 40 mg/1 ml и 80 mg/2 ml (оп. по 10 и

100 бр.). ●**Gentamicin Vetprom®** (ВетПром АД) – инжекционен разтвор в ампули по 40 mg/1 ml и 80 mg/2 ml (оп. 10 бр.).
Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.

NEOMYCIN – INN (вж. гл. D06AX)

NEOMYCIN & BACITRACIN (вж. гл. D06AX)

SPECTINOMYCIN – INN (вж. гл. J01XX)

TOBRAMYCIN – INN (АТС код: J02GB01)

●**Tobramycin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – инжекционен разтвор 80 mg/2 ml в ампули (оп. 5 бр.). ●**Tobi®** (Novartis Pharma GmbH) – разтвор за пулверизиране 300 mg/5 ml в полиетиленови ампули (оп. по 56, 112 и 168 бр.). ●**Tobramycin Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – разтвор за небулизатор 300 mg/5 ml в полиетиленови ампули (оп. по 4, 56, 112 и 168 бр.). Ампулите трябва да се използва веднага след отварянето им. ●**Vantobra®** (Pari Pharma GmbH) – разтвор за небулизатор 170 mg в полиетиленови ампули (оп. 56 бр. плюс небулизатор Толеро). **Рискова категория за бременност: D** (при парентерално приложение), **B** (при локално прилагане в офталмологичната практика). **Рискова категория за кърмене: L3.**

J01M Хинолони – гиразни (топоизомеразни) инхибитори

➤ **Нефлуорирани хинолони:** Nalidixic acid, Oxolinic acid*, Pipemidic acid*

➤ **Флуорохинолони:** Ciprofloxacin, Enoxacin, Fleroxacin, Gatifloxacin*, Levofloxacin, Lomefloxacin, Moxifloxacin, Ofloxacin, Pefloxacin

J01MA Флуорохинолони

CIPROFLOXACIN – INN (АТС код: J01MA02)

●**Cifran®** (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 10, 20 и 100 бр.). ●**Ciprofloxacin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки по 250 mg (оп. 30 бр.) и 500 mg (оп. 20 бр.). ●**Ciprofloxacin Auribindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – филм-таблетки по 250, 500 и 750 mg (оп. по 8, 10, 14, 16, 20 и 100 бр.). ●**Ciprofloxacin Ecopharm®** (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки 500 mg (оп. 10, 20 и 100 бр.). ●**Ciprofloxacin Hikma®** (Hikma Farmaceutica S.A.) – разтвор за венозна инфузия 200 mg/100 ml във флакони (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Ciprofloxacin Sopharma®** (Софарма АД) – филм-таблетки 500 mg (оп. 10 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 100 mg/10 ml в стъклена ампула (оп. по 5 и 50 бр.). ●**Ciprinol®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – концентрат за i.v. инфузия 100 mg/10 ml (оп. 5 бр.); инфузионни разтвори по 100 mg/50 ml, mg/100 ml и 400 mg/200 ml във флакони (оп. по 1 бр.); филм-таблетки по 250, 500 и 750 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Ciprobay®** (Bayer Pharma AG) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10, 14, 20 и 28 бр.). ●**Ciprobay® 200** (Bayer AG Leverkusen) – разтвор за i.v. инфузия 200 mg/100 ml в стъклен флакон (оп. 5 бр.). ●**Ciprobay® 400** (Bayer AG Leverkusen) – разтвор за i.v. инфузия 400 mg/200 ml в стъклен флакон (оп. 5 бр.). ●**Ciprobay XR®** (Bayer Schering Pharma AG) – таблетки с модифицирано освобождаване 500 mg (оп. 3 бр.). ●**Ciproflav 1%** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 1% в ампули по 10 ml и флакони по 20 ml (оп. по 5 и 10 бр.). *Преди употреба концентрираните изходни разтвори се разреждат с физиологичен разтвор или 5% декстроза, като всеки 10 ml концентрат се разрежда до 50 ml. Полученият инфузионен разтвор трябва да е с концентрация под 1 mg/ml. Инфузира се капково венозно в продължение на 60 min.* ●**Ciprolon®** (Hikma Farmaceutica S.A.) – таблетки по 250, 500 и 750 mg (оп. по 10 бр.). ●**Ciprox®** (Claris Lifesciences UK Ltd) – инфузионен разтвор съответно 100 mg/50 ml, 200 mg/100 ml и 400 mg/200 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Citalat®** (Алкалоид АД) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

LEVOFLOXACIN – INN (АТС код: J01MA12)

●**Flexid®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 5, 7, 10, 30 и 50 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в полиетиленови сакове с обем 50 или 100 ml (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Levalox®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 1, 5, 7, 10 и 14 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени флакони с обем 100 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Levofloxacin Adiphar®** (Адифарм ЕАД България) – филм-таблетки 500 mg (оп. 7 бр.). ●**Levofloxacin B. Braun®** (B. Braun Melsungen AG) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени бутилки по 50 и 100 ml (оп. по 20 бр.). ●**Levofloxacin Beximco®** (Beximco Pharmaceuticals Ltd) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 5, 7 и 10 бр.). ●**Levofloxacin Ecopharm®** („Екофарм Груп“ АД) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 5, 7 и 10 бр.). ●**Levofloxacin Kabi®** (Фрезениус Каби България ЕООД) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в сакове с вместимост по 50 и 100 ml (оп. по 20 бр.). ●**Levofloxacin Mylan®** (Mylan S.A.S.) – разтвори за i.v. инфузия 250 mg/50 ml и 500 mg/100 ml в полиолефинови сакове с вместимост по 50 и 100 ml (оп. по 1, 5, 10, 15, 20, 30 и 50 бр.). ●**Levofloxacin Pfizer®** (Pfizer Europe MA EEIG) – разтвори за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени бутилки или пластмасови сакове с вместимост 100 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Levofloxacin Sanovel®** (Sanovel Holding B.V.) – филмирани таблетки 500 mg (оп. по 5, 10, 50 и 100 бр.). ●**Levofloxacin Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1, 5 и 20 бр.); филм-таблетки 500 mg (оп. по 1, 2, 5, 7, 10, 30 и 50 бр.). ●**Leflox®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки 500 mg (оп. 7 бр.). ●**Levofloxan®** (Антибиотик – Разград АД) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 3, 5, 7 и 10 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Levor®** („Чайкафарма“ АД) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в стъклени флакони с обем 50 или 100 ml (оп. по 5 бр.). ●**Levoxa®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. по 5, 7 и 20 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 5 mg/ml в сакове с вместимост 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.).

●**Quinsair**[®] (Raptor Pharmaceuticals Europe B.V.) – разтвор за инхалация 240 mg/2 ml в ампули (оп. по 4, 14, 28 и 56 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●**Tavanic**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 5 и 7 бр.); разтвор за i.v. инфузия 5 mg/ml в стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Vivex**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 250 и 500 mg (оп. 5, 7, 10, 20, 30 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

MOXIFLOXACIN – INN (ATC код: J01MA14)

●**Avelox**[®] (Bayer Schering Pharma AG) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 5, 7 и 10 бр.); инфузионен разтвор 400 mg/250 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 и 5 бр.) ●**Moloxin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 28 и 30 бр.); инфузионен разтвор 400 mg/250 ml в бутилки (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Moxi**[®] (Фармаконс АД) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 5, 7 и 10 бр.). ●**Moxiquin**[®] (Alvogen IPCo S. àr. l) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 5, 7 и 10 бр.). ●**Moxistad**[®] ("ЕС ПИ ЕМ България" ООД) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 5, 7, 10, 25 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

NORFLOXACIN – INN (ATC код: J01MA06)

●**Nolicin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

OFLOXACIN – INN (ATC код: J01MA01)

●**Medofloxine**[®] (Medochemie Ltd) – таблетки 200 mg (оп. 10 бр.). ●**Oxacid 200**[®] (Ozone Lab. B.V.) – капсули 200 mg (оп. по 10 и 14 бр.). ●**Oxacid 400**[®] (Aegis Ltd, Кипър) – капсули 200 mg (оп. 10 бр.). ●**Ofloxin 200**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 200 mg (оп. по 10, 14 и 20 бр.). ●**Tarivid**[®] (Hoechst Pharmaceuticals Inc.) – филм-таблетки 200 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

J01MB Нефлуорирани хинолони

NALIDIXIC ACID – INN (ATC код: G04AB01)

●**Nelidix**[®] („Активис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 20 и 40 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L4.**

J01R Комбинирани АБС

J01RA Метронидазол-съдържащи АБС

SPIRAMYCIN & METRONIDAZOLE – INN (ATC код: J01RA04)

●**Bi-Rovamet**[®] („Активис“ ЕАД) – филм-таблетки, съдържащи по 1,5 MIU спирамицин и 250 mg метронидазол (оп. 10 бр.). ●**Rodogy**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки, съдържащи по 750 000 UI спирамицин и 125 mg метронидазол (оп. 20 бр.). ●**Rovamet**[®] („Активис“ ЕАД) – филм-таблетки, съдържащи по 750 000 UI спирамицин и 125 mg метронидазол (оп. 20 бр.).

J01X Други антибактериални лекарства

J01XA Гликопептиди

DALBAVANCIN – INN (ATC код: J01XA04)

●**Xydalba**[®] (Durata Therapeutics International B.V.) – прах 500 mg във флакон за приготвяне на инфузионен разтвор. (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ORITAVANCIN – INN (ATC код: J01XA05)

●**Orbactiv**[®] (The Medicine Company UK Ltd) – прах 400 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. 3 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TEICoplanin – INN (ATC код: J01XA02)

●**Planitec**[®] (Sandoz d.d.) – прах 400 mg за приготвяне на инжекционен (resp. инфузионен или перорален) разтвор във флакони и ампула с разтворител (оп. по 5 бр.). ●**Targocid**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – прах 400 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони и ампула с разтворител (оп. 1 бр.).

TELAVANCIN – INN (ATC код: J01XA03)

●**Vibativ**[®] (Clinigen Healthcare Ltd) – прах 250 и 750 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони с обем съответно 30 и 50 ml (оп. по 1 бр.). Полусинетичен дериват на ванкомицин. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

VANCOMYCIN – INN (ATC кодове J01XA01 и G01AX01)

●**Acviscin** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Edicin**® (Lek Pharmaceuticals d.d., Sandoz GmbH) – прах за инфузионен разтвор 1000 mg във флакони (оп. 1 бр.). ●**Vancocin CP**® („Чайкафарма“ АД) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Vancomycin-CNP**® (CNP Pharma GmbH) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Vancomycin Bendalis**® (Bendalis BG) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Vancomycin Hospira**® (Hospira UK Ltd) – прах за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони с обем съответно по 10 и 30 ml (оп. по 1 бр.). ●**Vancomycin Kabi**® (Фрезениус Каби България ЕООД) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Vancomycin-MIP 500 mg**® и **Vancomycin-MIP 1000 mg**® (MIP Pharma GmbH) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Vancomycin Pfizer**® (Pfizer Europe MA EEIG) – прах за инфузионен разтвор по 500 и 1000 mg, еквивалентни съответно на 500 000 и 1 000 000 IU във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Vancomycin Sandoz**® (Sandoz GmbH) – прах за инфузионен разтвор 1000 mg във флакони (оп. по 1, 5, 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L1.**

J01XB Полимиксини

COLISTIN – INN (ATC код: J01XB01)

●**Colistin Alvogen**® (Alvogen IP Co S.a.r.l.) – прах, съдържащ 1 или 2 MIU колистиметат натрий за приготвяне на инжекционен или инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

J01XC Стероидни АБС

FUSIDIC ACID – INN (ATC код: J01XC01) (вж. гл. D06AX)

J01XD Имидазоли

METRONIDAZOLE – INN (ATC кодове: J01XD01, G01AF01, D06BX01 и P01AB01)

●**Arilin**® (Dr. August Wolff GmbH & Co) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Arilin kombipack**® (Dr. August Wolff) – филм-таблетки 250 mg (оп. 12 бр.) и песарии 100 mg (оп. 6 бр.). ●**Arilin Rapid**® (Dr. August Wolff GmbH & Co) – песарии 1000 mg (оп. 2 бр.). ●**Efloran**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – разтвор за i.v. инфузия 500 mg/100 ml в бутилки (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Flagyl**® (Санофи-Авентис България) – разтвор за i.v. инфузия 500 mg/100 ml във флакони (оп. 1 бр.); филм-таблетки 250 mg (оп. 20 бр.); песари 500 mg (оп. 10 бр.). ●**Metris**® (Charis Lifesciences Ltd) – инфузионен разтвор 0.5% по 10, 20, 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Metronidazole ABR**® (Антибиотик – Разград АД) – инфузионен разтвор 500 mg/100 ml в стъклен флакон (оп. 10 бр.). ●**Metronidazole Biopharm**® (Биофарм Инженеринг АД) – инфузионен разтвор 500 mg/100 ml в полипропиленов сак (оп. 1 бр.). ●**Metronidazol i.v. Braun**® (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 500 mg/100 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Metronidazole Fresenius**® (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – инфузионен разтвор 500 mg/100 ml във флакони (оп. 1 бр.). ●**Metrosa**® 0.75% (D06BX01) (Dr. August Wolf GmbH & Co.KG Arzneimittel) – гел 0.75% 25 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). ●**Trichomonacid**® („Актавис“ ЕАД) – таблетки 250 mg (оп. 20 бр.); вагинални таблетки 500 mg (оп. 10 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

TINIDAZOLE – INN (ATC кодове: J01XD02 и P01AB02)

●**Fasigyn**® (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки 500 mg (оп. 4 бр.). ●**Tinidazol Actavis**® („Актавис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. 4 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

J01XE Нитрофурани

NITROFURANTOIN* – INN (ATC код: J01XE01). **Рискова категория за бременност: В.**

J01XX Други АБС

BACITRACIN – INN (ATC код: J01XX10) (вж. гл. D06AX)

DAPTOMYCIN – INN (ATC код: J01XX09)

●**Cubicin**® (Novartis Europharm Ltd) – прахообразен лиофилизат по 350 и 500 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Daptomycin Hospira**® (Hospira UK Ltd.) – прахообразен лиофилизат по 350 и 500 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 и 5 бр.).

FOSFOMYCIN – INN (ATC код: J01XX01)

●**Fosfomycin Zentiva**® (Zentiva k.s.) – гранули 3 g за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 1 и 2 бр.). ●**Monural**® („Анджелини Фарма България“ ЕООД) – прах 3 g в саше, съдържаща фосфомоцин под форма на добре абсорбируема трометамолова сол (оп. по 1 и 2 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

LINEZOLID – INN (ATC код: J01XX08)

●**Grampozimide**[®] (Synthon BV) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в инфузионен сак с вместимост 300 ml (оп. по 1, 2, 5, 10, 20 и 25 бр.). ●**Linestad**[®] ("ЕС ПИ ЕМ България" ООД) – инфузионен разтвор 600 mg/ 300 ml в инфузионен сак (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Linezolid Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в пластмасове сакове с обем 300 ml (оп. по 1, 2, 3, 5, 6, 10, 20 и 25 бр.). ●**Linezolid KRKA**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки 600 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Linezolid Polpharma**[®] (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – инфузионен разтвор 600 mg/300 ml в инфузионен сак (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Linezolid Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в инфузионен сак с вместимост 300 ml (оп. по 1, 2, 5, 10, 20 и 25 бр.). ●**Linezolid Tchaikapharma**[®] (Яйкафарма АД) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в пластмасове сакове с обем 300 ml (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Pneumolid**[®] (Alvogen IPCo S.árl.) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в инфузионен сак с вместимост 300 ml (оп. по 1, 2, 5, 10 и 25 бр.). ●**Zolinid**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – инфузионен разтвор 2 mg/ml в едно- или двупортов инфузионен сак с вместимост 300 ml (оп. по 1, 10 или 30 бр.). ●**Zyvoxid**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – филм-таблетки 600 mg (оп. 10 бр.); инфузионен разтвор 2 mg/ml в инфузионни сакове с вместимост 100 и 300 ml (оп. по 10 и 20 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

METHENAMINE (ATC код: J01XX05)

●**Acne out active**[®] (Biotrade Co) – лосион 60 ml в флакон (оп. 1 бр.). ●**Acne out cleanser**[®] (Biotrade Co) – почистващ лосион във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.). ●**Acne out cream**[®] (Biotrade Co) – крем 25 ml (оп. 1 бр.).

NITROXOLINE – INN (ATC код: J01XX07)

●**Nitroxolin-MIP forte**[®] (MIP Pharma GmbH) – меки капсули 250 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.).

SPECTINOMYCIN – INN (ATC код (J01XX04))

●**Kirin**[®] (Medochemie Ltd) – прах за инжекционен разтвор във флакони по 2000 mg, плюс 3.2 ml разтворител. ●**Trobicin**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – прах 2 g за инжекционен разтвор във флакони плюс разтворител 3.2 ml (оп. 1 бр.). Аминоциклитопов дериват, близък по структура на аминозидите. Произвежда се от *Streptomyces spectabilis*. **Рускова категория за бременност: B.**

TEDIZOLID PHOSPHATE – INN (ATC код: J01XX00)

●**Sivextro**[®] (Cubist Ltd) – филмирани таблетки 200 mg и концентрат за инфузионен разтвор 200 mg (оп. по 6 бр.).

J02 АНТИМИКОТИЦИ ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ

(1) **Антимикотици, увреждащи ергостероловия биосинтез и нарушаващи пропускливостта на клетъчната мембрана**

- **Имидазоли:** Butaconazole, Clotrimazole, Econazole, Ketoconazole, Miconazole
- **Триазоли:** Fluconazole, Itraconazole, Voriconazole
- **Алиламини:** Terbinafine, Naftifine
- **Морфолини:** Amorolfine*
- **Тиокарбамати:** Tolciclate*, Tolnaftate*
- **Субституирани пиридиони:** Ciclopirox
- **Полиенови антимикотици:** Amphotericin B*, Nystatin

(2) **Антимикотици, инхибиращи синтеза на нуклеинови киселини:** Flucytosine*

(3) **Антимикотици, увреждащи клетъчната стена**

- **Инхибитори на синтеза на бета-D-гликана (ехинокандини):** Caspofungin, Micafungin*
- **Антимикотици, потискащи хитиновия синтез:** Griseofulvin*

J02A Антимикотици за системно приложение

J02AA Антибиотици

AMPHOTERICIN B* – INN (ATC код: J02AA01) – кристален прах 50 mg (оп. 1 бр.). **PRC B и LRC: L3.**

GRISEOFULVIN* (вж. гл. D01BA)

NYSTATIN (вж. гл. D01AA)

J02AB Имидазоли

KETOCONAZOLE – INN (вж. гл. D01AC)

MICONAZOLE – INN (вж. гл. D01AC)

J02AC Триазоли

FLUCONAZOLE – INN (ATC код: J02AC01)

●**Diflucan**[®] (Pfizer Europe EEIG) – капсули по 50 mg (оп. 7 бр.) и 150 mg (оп. 1 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 2 mg/ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Diflazon**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – разтвор за i.v. инфузия 200 mg/100 ml във флакон (оп. 1 бр.); капсули по 50, 100, 150 и 200 mg (оп. по 7, 10, 20 и 28 бр.). ●**Exomax**[®] (Clarix Lifesciences Ltd) – разтвор за инфузия с концентрация 2 mg/ml в бутилки по 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.).

● **Fluconazole Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – капсули по 50 mg (оп. по 7, 8, 10 и 30 бр.) и 100 mg (оп. 8 и 16 бр.), 150 mg и 200 mg (оп. по 7, 10 и 30 бр.). ● **Flucoric®** (Екофарм Груп АД) – капсули 150 mg (оп. 1 бр.). ● **Fungocap®** (Антибиотик Разград АД) – капсули по 50, 100 и 150 mg (оп. по 10 и 20 бр.); инфузионен разтвор с концентрация 2 mg/ml във флакони по 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ● **Fungolon®** („Актавис“ ЕАД) – капсули по 50 mg (оп. по 4 и 8 бр.) и 100 mg (оп. 16 бр.); инфузионен разтвор с концентрация 2 mg/ml във флакони по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Infusiflux®** (Hikma Farmaceutica S.A.) – инфузионен разтвор 100 mg/50 ml и 200 mg/100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1, 5, 7, 10, 20 и 50 бр.). ● **Kandizol®** (Нобел Фарма ООД) – капсули 150 mg (оп. по 1 и 2 бр.). ● **Medoflucon® 50** (Medochemie Ltd) – капсули 50 mg (оп. 7 бр.). ● **Medoflucon® 150** (Medochemie Ltd) – капсули 150 mg (оп. 1 бр.). ● **Medoflucon® 200** (Medochemie Ltd) – капсули 200 mg (оп. 1 бр.). ● **Mycomax® 150** (Zentiva a.s.) – капсули 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ● **Mycomax® 200** (Zentiva a.s.) – капсули 200 mg (оп. 7 бр.). ● **Mycosyst®** (Gedeon Richter PLC) – капсули 150 mg (оп. по 1, 2 и 4 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

ISAVUCONAZOLE – INN (ATC код: J02AC00)

● **Cresemba®** (Basilea Medical Ltd) – капсули 100 mg (оп. 14 бр.); прах 200 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ITRACONAZOLE – INN (ATC код: J02AC02)

● **Fungofunal®** (Sandoz d.d.) – капсули 100 mg (оп. по 4, 6, 7, 8, 14, 15, 28 и 30 бр.). ● **Itraconazole** (Адифарм ЕАД) – капсули 100 mg (оп. по 4, 5 и 15 бр.). ● **Itraconazol Fungizol®** (Universal Farma S.L.) – капсули 100 mg (оп. по 4, 6, 7, 15, 16, 18, 28, 20 и 60 бр.). ● **Orungal®** (Johnson & Johnson d.o.o.) – капсули 100 mg (оп. по 4 и 15 бр.); разтвор за перорално приложение 1% 150 ml във флакон (оп. 1 бр. с мерителна лъжичка от 10 ml). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

VORICONAZOLE – INN (ATC код: J02AC03)

● **Voriconazole Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 50 и 200 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 100 бр.). ● **Voriconazole Actavis®** (Actavis Group PTC ehf) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ● **Voriconazole Hospira®** (Hospira UK Ltd) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Voriconazole Medochemie®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 50 и 200 mg (оп. по 2, 10, 14, 20, 28, 30, 56 и 100 бр.). ● **Voriconazole Richter®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки по 50 и 200 mg (оп. по 10, 14, 20, 28 и 30 бр.). ● **Voriconazole Sandoz®** (Sandoz d.d.) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Voriconazole Synthron®** (Synthron BV) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакон с обем 30 ml (оп. 1 бр.); филм-таблетки по 50 и 200 mg (оп. по 2, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Vorifungal®** („Чайкафарма“ АД) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакон с обем 20 ml (оп. 1 бр.).

J02AX Други антимикотици за системно приложение

CAPSOFUNGIN – INN (ATC код: J02AX04)

● **Cancidas®** (MSD) – прах по 50 и 70 mg за получаване на концентрат за i.v. инфузия във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Capsfungin Sandoz®** (Sandoz d.d.) – прах по 50 и 70 mg за получаване на концентрат за i.v. инфузия във флакони с обем 10 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

FLUCYTOSINE* – INN (ATC код: J02AX04) – таблетки 500 mg; разтвор за i.v. инфузия 1% 250 ml във флакони. **Рискова категория за бременност: С.**

J04 АНТИМИКОБАКТЕРИАЛНИ ЛЕКАРСТВА

J04A Противотуберкулозни лекарства

(1) Противотуберкулозното лечение при *новооткрити болни* протича в две фази:

➤ *Начална „интензивна“ фаза* – двумесечен курс на лечение с поне 3 (за предпочитане 4) лекарства от I ред, за унищожаване на активно делящите се туберкулозни микобактерии, ограничаване развитието на лекарствена резистентност, конверсия на бацилоотделянето и намаляване на симптомите. Предпочитаните режими съдържат тройна (изониазид + рифампицин + пиразинамид) или четворна (изониазид + рифампицин + пиразинамид + етамбутол или стрептомицин*) комбинация на лекарства от I ред. Поради високата честота на резистентност към стрептомицин* и повишеният риск от ото- и нефротоксичност, се препоръчва употреба на лекарството само при микробиологично доказана чувствителност на изолатите.

➤ *Продължителна (консолидираща) фаза* – четири-шестмесечен курс на лечение с редуциран брой лекарства от I ред. Продължителното лечение елиминира останалите микобактерии с различна скорост на размножаване (стерилизиращо действие) и предпазва от последващ рецидив. Предпочитаният режим се състои от изониазид + рифампицин за четири месеца. Алтернативен режим (изониазид + етамбутол за 6 мес.) може да се приложи при несигурно съучастие от страна на пациента, но той е свързан с по-чест неуспех и риск от рецидиви, особено при HIV-инфектирани болни.

(2) Обикновено ДД противотуберкулозни лекарства се назначава в един прием, най-често перорално, преди хранене. Към разделяне на ДД в два приема се преминава при увреждане на черния дроб и/или бъбреците. При *интермитентни терапевтични режими* противотуберкулозните лекарства се назначават три пъти седмично (рядко – 2 пъти седмично), при осигурено съучастие на пациентите. При *имунокомпетентни пациенти с патентна туберкулоза* обичайно се провежда 9-месечна монотерапия с изониазид или 4-месечна монотерапия с рифампицин.

(3) Първична химиопрофилактика на туберкулоза се провежда при асимптоматични пациенти с позитивен кожен туберкулинов тест, при близък контакт с новооткрити болни и при имунокомпрометирани пациенти. У нас за профилактика се назначава изониазид в ДД 300 mg и/или рифампицин в ДД 600 mg в продължение на 3 до 6 мес.

J04AA Аминосалицилова киселина и производни

PARA-AMINOSALICYLIC ACID – INN (АТС код: J04AA01)

●Granupas® (Lucane Pharma) – стомашно-устойчиви гранули 4 g в сашета (оп. 30 бр.). ●Para-aminosalicylic acid Lucane® (Lucane Pharma) – стомашно-устойчиви гранули 4 g в сашета (оп. 30 бр.).

J04AB Антибиотици

STREPTOMYCIN (вж. гл. J01GA)

RIFABUTIN* – INN (АТС код: J04AB04): капсули 150 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

RIFAMPICIN – INN (АТС код: J04AB02)

●Tubocin® („Актавис“ ЕАД) – капсули 300 mg (оп. 100 бр.). **USAN:** Rifampin. **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L2.**

RIFAPENTINE* – INN (АТС код: J04AB03) – филмирани таблетки по 150 mg. **Рискова категория за бременност: C.**

J04AC Хидразиди

ISONIAZID – INN (АТС код: J04AC01)

●Isonid® (Фармацевтични заводи "Милве") – таблетки 100 mg (оп. по 25 и 100 бр.). ●Rimicid® (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули 50 mg/2 ml (оп. по 10 и 50 бр.); таблетки 100 mg (оп. 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

J04AD Тиокарбамиди

ETHIONAMIDE – INN (АТС код: J04AD03)

●Trecator* (Wyeth Pharmaceuticals Inc.) – филмирани таблетки 250 mg (оп. по 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

PROTIONAMID* – INN (АТС код: J04AD01) – филмирани таблетки 250 mg.

J04AK Други лекарства за лечение на туберкулоза

BEDAQUILINE FUMARATE (АТС код: J04AK05)

●Sirturo® (Janssen-Cilag International N.V.) – таблетки 100 mg в бутилки (оп. 188 бр.).

DELAMANID (АТС код: J04AK06)

●Delyba® (Otsuka Novel Products GmbH) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 8, 40, 50 и 300 бр.).

ETHAMBUTOL – INN (АТС код: J04AK02)

●Ethambutol Sopharma® (Софарма АД) – таблетки 250 mg (оп. 50 бр.). ●Ethambutol-Milve® („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – таблетки 250 mg (оп. по 100 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L2.**

PYRAZINAMIDE – INN (АТС код: J04AK01)

●Pyrazinamid® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 500 mg (оп. 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

J04B Лекарства за лечение на лепра

J04BA Антилепрозни лекарства

CLOFAZIMINE* – INN (АТС код: J04BA01)

●Lamprene* – капсули 50 mg.

DAPSONE – INN (АТС код: J04BA02)

●Avlosulfon* – таблетки по 25 и 50 mg.

RIFAMPICIN – INN (АТС код: J04AB04)

J05 АНТИВИРУСНИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ

☞ **ДНК вируси са:** вакуолизиращ вирус (причиняващ брадавици); аденовируси; herpes simplex и varicella/zoster вируси, цитомегаловируси; вариолни вируси; хепатит В и D вируси и др.

☞ **РНК вируси са:** полиовируси, коксакивируси, ECHO вируси, риновируси, шапни вируси; хепатит А, С, Е и G вируси; реовируси, ротавируси; грипни и парагрипни вируси; HIV1 и HIV2; синцитиален респираторен вирус, вирус на беса, на японския и кърлежовия енцефалит, на птичия грип, рубеолата, морбили, паротита, жълтата треска, денгата и др.

J05A Препарати, действащи директно върху вируса

SOFOSBUVIR & VELPATASVIR (ATC код: J05A000)

● **Epcclusa®** (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи 40 mg софасбувир и 100 mg велпатасвир в бутилки (оп. 28 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

J05AB Нуклеозидни и нуклеотидни аналози (без средства за лечение на СПИН)

ACICLOVIR – INN (ATC кодове: D06BB03, G01AF02, J05A01 и S01AD03)

● **Acic® 200** (Hexal AG) – крем 5% 2 g (оп. 1 бр.); таблетки 200 mg (оп. по 25 и 100 бр.). ● **Aciclovir Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 200 и 400 mg (оп. 10 бр.); крем 5% в туби по 5 и 10 g (оп. по 1 бр.). ● **Aciclovir AL® 200** (Aliud Pharma GmbH) – таблетки 200 mg (оп. 25 бр.), 400 mg (оп. 35 бр.) и 800 mg (оп. 35 бр.). ● **Acyclostad®** (Stada Arzneimittel AG) – крем 5% в туби 2 g (оп. 1 бр.). ● **Acyclovir Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – крем 5% в туби по 5 и 20 g (оп. по 1 бр.). ● **Antiherpin®** (Софарма АД) – крем 5% в туби по 5, 10, 20 g (оп. 1 бр.). ● **Zovirax™** (ГлаксосмитКлайн ЕООД) – прах за инфузионен разтвор 250 mg в стъклен флакон (оп. 5 бр.); крем 5% в туби по 2 и 10 g (оп. по 1 бр.); очен унгвент 3% 4.5 g (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

BRIVUDINE – INN (ATC код: J05AB15)

● **Brivir®** (Berlin-Chemie AG – Menarini Group) – таблетки 125 mg (оп. по 1, 7 и 35 бр.). Аналог на нуклеозида тимидин.

GANCICLOVIR – INN (ATC код: J05AB06)

● **Cymevene®** (F.Hoffmann-La Roche Inc) – субстанция 500 mg/10 mg в стъклени флакони (оп. 1 и 5 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

RIBAVIRIN – INN (ATC код: J05AB04)

● **Copegus®** (Рош България ЕООД) – филм-таблетки 200 mg (оп. по 28, 42, 112 и 168 бр.). ● **Ribavirin Mylan®** (Generics Ltd) – капсули 200 mg (оп. по 56, 84 и 112 бр.). ● **Tribavirin (BAN).** **Рискова категория за бременността: Х.**

VALACICLOVIR – INN (ATC код: J05AB11)

● **Valdacir®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Valtrex™** (GSK) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 10, 30, 42 и 90 бр.). Пуринов аналог. **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

VALGANCICLOVIR – INN (ATC код: J05AB14)

● **Alvanocy®** (Alvogen IP Co.S.ar.l.) – филм-таблетки 450 mg (оп. 60 бр.). ● **Valcyte®** (Рош България ЕООД) – филм-таблетки 450 mg (оп. 60 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

VIEKIRAX® (ATC код: не е определен) (AbbVie SA) – филм-таблетки (оп. по 14 и 56). Всяка таблетка съдържа: омбитасвир – 12.5 mg, паритапревир – 75 mg и ритонавир – 50 mg.

JA5AC Циклични амини за лечение на грип

AMANTADINE (вж. гл. N04BB).

RIMANTADINE – INN (ATC код: J05AC02)

● **Remantadin®** („Екофарм Груп“ АД) – таблетки 50 mg (оп. по 10, 20, 30, 40 или 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

J05AE Протеазни инхибитори

ATAZANAVIR – INN (ATC код: J05AE08)

● **Reyataz®** (Bristol-Mayers Squibb EEIG) – капсули по 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 6 и 60 бр.); перорална прахообразна субстанция 50 mg/1.5 g във флакони по 180 g (оп. 1 бр.).

DARUNAVIR – INN (ATC код: J05AE10)

●**Darunavir Mylan®** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки 75 mg (оп. 480 бр.); филмирани таблетки 150 mg (оп. по 60 и 240 бр.); филмирани таблетки от 300, 400, 600 и 800 mg (оп. по 30 и 60 бр.).

FOSAMPRENAVIR CALCIUM – INN (ATC код: J05AE07)

●**Telzir®** (ViiV HealthCare UK Ltd) – филмирани таблетки 700 mg (оп. 60 бр.).

INDINAVIR – INN (ATC код: J05AE02)

●**Crixivan®** (MSD) – капсули по 200 mg (оп. 180 бр.) и 400 mg (оп. 180 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

NELFINAVIR – INN (ATC код J05AE04)

●**Viracept®** (Рош България ЕООД) – филм-таблетки 250 mg (оп. 270 бр.); перорален прах, съдържащ 50 mg нелфинавир/g прах, в пластмасови флакони по 144 g, плюс две дозировъчни пластмасови лъжички – бяла с вместимост 1 g прах (= 50 mg нелфинавир) и синя с вместимост 5 g (= 250 mg нелфинавир). **Рискова категория за бременност: В.**

RITONAVIR – INN (ATC код: J05AE03)

●**Norvir®** (Abbott Laboratories Ltd) – меки капсули 100 mg в оранжеви полиетиленови флакони с висока плътност, съдържащи по 84 капсули (оп. 4 флакона, респ. 336 капсули); перорален разтвор с концентрация 80 mg/ml във флакони по 90 ml (оп. 5 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

SAGUINAVIR – INN (ATC код: J05AE01)

●**Invirase®** (F.Hoffmann-La Roche Inc) – твърди капсули 200 mg в стъклени бутилки (оп. 270 бр.). Саквинавир инхибира HIV протеазите. **Рискова категория за бременност: В.**

SIMEPREVIR – INN (ATC код: J05AE14)

●**Olysio®** (Janssen-Cilag International N.V.) – капсули 150 mg (оп. по 7 и 28 бр.). Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.

J05AF Нуклеозидни и нуклеотидни инхибитори на обратната транскриптаза за лечение на СПИН

ABACAVIR – INN (ATC код: J05AF06)

●**Ziagen™** (GlaxoSmith Kline) – филм-таблетки 300 mg (оп. 60 бр.); перорален разтвор с концентрация 20 mg/ml в полиетиленови флакони по 240 ml (оп. 1 бр. с дозираща спринцовка от 10 ml и полиетиленов адаптер за флакона).

DIDANOSINE – INN (ATC код: J05AF02)

●**Videx EC®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – ентэросолвентни капсули по 250 и 400 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

ENTECAVIR – INN (ATC код: J05AF10)

●**Baraclude®** (Bristol-Myers Squibb Company) – таблетки по 0,5 и 1 mg (оп. по 30 бр.); перорален разтвор 0,05 mg/ml. **Рискова категория за бременност: С.**

LAMIVUDINE – INN (ATC код: J05AF05)

●**Epivir™** (GlaxoSmithKline) – филм-таблетки 150 mg (оп. 60 бр.); перорален разтвор с концентрация 10 mg/ml в полиетиленови флакони по 240 ml (оп. 1 бр. с дозираща спринцовка от 10 ml и полиетиленов адаптер за флакона).
●**Zeffix™** (GlaxoSmithKline) – филм-таблетки 100 mg (оп. по 14, 28 и 84 бр.); перорален разтвор с концентрация 5 mg/ml в бутилки по 240 ml с полипропиленова дозираща спринцовка и адаптер за бутилката (оп. 1 бр.).
●**Lamivudine Teva** (Teva Pharma B.V.) – филм-таблетки 100 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

STAVUDINE – INN (ATC код: J05AF04)

●**Zerit®** (Bristol-Myers Squibb) – капсули по 30 и 40 mg (оп. по 56 бр.); прах във флакони по 200 ml за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 1 mg/ml (оп. 1 бр.). Тимидинов аналог.

TENOFOVIR ALAFENAMIDE FUMARATE – INN (ATC код: J05AF13)

●**Vemlidy®** (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки 25 mg (оп. по 30 и 90 бр.). Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.

TENOFOVIR DISOPROXIL – INN (ATC код: J05AF07)

●**Tenofovir Zentiva®** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки 245 mg (оп. 30 бр.). ●**Tenofovir Sandoz®** (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки 245 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.).

ZALCITABINE* – INN (ATC код: J05AF03)

●**Hivid®** (F.Hoffmann-La Roche). Снет от употреба през 2006 г. поради тежки НЛР (периферна невропатия при 23% от случаите и др.)

ZIDOVUDINE – INN (ATC код: J05AF01)

●**Retrovir®** (ViiV Healthcare UK Ltd) – капсули 100 mg (оп. 100 бр.); ароматизиран ябодов сироп без захар с концентрация 10 mg зидовудин/ml във флакони по 200 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

J05AG Ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза

EFAVIRENZ – INN (ATC код: J05AG03)

●**Efavirenz Teva®** (Teva Pharma B.V.) – таблетки 600 mg ●**Sustiva®** (Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG). Предлага се под формата на капсули (жълти и бели по 50 mg, бели – 100 mg, жълти – 200 mg), като жълти таблетки с капсуловидна форма (600 mg) и като перорален разтвор (30 mg/ml). **Рискова категория за бременност: С.**

NEVIRAPINE – INN (ATC код: J05AG01)

●**Viramune®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – таблетки 200 mg (оп. по 60 и 100 бр.).

J05AH Невраминидазни инхибитори за лечение на грип

OSELTAMIVIR – INN (ATC код: J05AH02)

●**Ebifumin®** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 30, 45 и 75 mg (оп. по 10 бр.). Разрешен от EMA. ●**Tamiflu®** (F.Hoffmann-La Roche) – капсули по 30, 45 и 75 mg (оп. по 10 бр.); прах за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 12 mg/ml във флакони (оп. 1 бр. с пластмасов дозатор и меритена чашка). Суспензията се приготвя с 52 ml преварена вода, като фармацевтът отбелязва на етикета датата на приготвяне. Тя има срок на годност 10 дни при съхранение от 2 до 8 °C. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

ZANAMIVIR – INN (ATC код: J05AH01)

●**Relenza® Rotadisk** (GlaxoGroup Ltd) – *ротадиcк*, разделен на четири еднакви и равномерно разположени гнезда от двойно амуминиево фолио. Всяко гнездо съдържа 5 mg прахова смес от занамивир и 20 mg лактоза. Една доза включва съдържанието на две гнезда от ротадиcка. Препаратът се инхалира с пластмасовото устройство *Diskhaler* (оп. 20 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

J05AR Комбинирани антивирусни лекарства за лечение на СПИН

☞ **Заразяването със СПИН** става с кръв, кръвни продукти, сексуални секрети и майчино мляко, съдържащи HIV. Вирусът се фиксира към CD4-рецепторите на лимфоцитите, макрофагите и дендритите и прониква в кръвта, лимфоидните органи (респ. ретикулоендотелната система) и ЦНС. Основните **показания за терапия** на СПИН включват:

- Наличие на отделни симптоми на СПИН
- Анамнестични данни за възможно заразяване със СПИН
- СПИН-носителство у бременни
- $CD4 < 350$ клетки/ mm^3
- $HIV\ RNA\ (PHK) > 55\ 000$ копия/ml
- Сигурни остри симптоми на СПИН

☞ **Антиретровирусните средства (АРС) включват:** нуклеозидни инхибитори на вирусната ДНК полимеразата (обратна транскриптаза), ненуклеозидни инхибитори на вирусната ДНК полимеразата, протеазни инхибитори, корецепторни инхибитори, интегразни инхибитори, комбинирани препарати.

☞ **Лечението на СПИН е комбинирано.** То удължава и подобрява качеството на живот на пациентите. При СПИН се прилагат също лекарства за **профилактика и лечение на опортонистичните инфекции.** (1) Пневмонията, причинени от *Pneumocystis carinii*, се овладяват с високи дози *ко-тримоксазол*. (2) Езофагеалната и орофарингеалната кандидоза и криптококовият менингит се лекуват с *флуконазол*. (3) Профилактиката на дисеминирана инфекция, причинена от MAC (с честота $\leq 40\%$), се извършва с *Rifabutin*. (4) Прилагат се също лекарства, намаляващи или предотвратяващи някои НЛР на АРС като анемия, главоболие, повръщане, полиневрити и др.

ABACAVIR & LAMIVUDINE (ATC код: J05AR02)

●**Abacavir/Lamivudine Sandoz®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки, съдържащи 600 mg абакавир и 300 mg ламивудин (оп. по 30 и 60 бр.). ●**Kivexa®** (ViiV Healthcare UK Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 600 mg абакавир и 300 mg ламивудин (оп. по 30 и 90 бр.).

ATAZANAVIR & COBICISTAT – INN (ATC код: J05AR15)

●**Evotaz®** (Bristol-Mayers Squibb Pharma EEIG) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). В 1 таблетка се съдържат: атазанавир – 300 mg и кобицистат – 150 mg.

COMBIVIR™ (ATC код: J05AR01) (GlaxoSmithKiline) – филм-таблетки (оп. 60 бр.), съдържащи по 150 mg ламивудин и 300 mg зидовудин.

DARUNAVIR & COBICISTAT (ATC код: J05AR14)

●**Rezolsta®** (Janssen-Cilag International N.V.) – филмирани таблетки, съдържащи по 800 mg дарунавир и 250 mg кобицистат (оп. 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EMTRICITABINE & TENOFOVIR DISOPROXIL (ATC код: J05AR03)

●**Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka®** (KRKA, d.d. Novo mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 200 mg емтрицитабин и 245 mg тенофовир дизопрохил (оп. по 30 и 90 бр.). ●**Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan® 200 mg/245 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки (оп. по 30, 90 и 100 бр.). *Всяка таблетка съдържа 200 mg емцитрабин и 245 mg тенофовир.* ●**Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva®** (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи 200 mg емтрицитабин и 245 mg тенофовир дизопрохил (оп. по 30 и 90 бр.). *Продуктите са обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EVIPLERA® 200 mg/25 mg/245 mg (ATC код: J05AR08) (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки в бутилки (оп. по 30 и 90 бр.).

GENVOYA® (ATC код: J05AR18) (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки в бутилки (оп. по 30 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

LAMIVUDINE & RALTEGRAVIR – INN (ATC код: J05AR16)

●**Dutrebis®** (MSD) – филмирани таблетки (оп. 60 бр.). В 1 таблетка има: ламивудин 150 mg и ралтегравир 300 mg).

LOPINAVIR & RITONAVIR (ATC код: J05AR10)

●**Kaletra®** (AbbVie Ltd) – перорален разтвор 60 ml в бутилки (оп. 5 бр. с мерителна спринцовка). В 1 ml разтвор се съдържат: лопинавир – 80 mg и ритонавир – 20 mg. ●**Kaletra® 100 mg/25 mg** (AbbVie Ltd) – филмирани таблетки (оп. 60 бр.). Всяка таблетка съдържа: лопинавир – 100 mg и ритонавир – 25 mg. ●**Kaletra® 200 mg/50 mg** (AbbVie Ltd) – филмирани таблетки (оп. 120 и 360 бр.). Всяка таблетка съдържа: лопинавир – 200 mg и ритонавир – 50 mg. ●**Lopinavir/Ritonavir Mylan® 100 mg/25 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки (оп. 60 бр.). Всяка таблетка съдържа: лопинавир – 100 mg и ритонавир – 25 mg. ●**Lopinavir/Ritonavir Mylan® 200 mg/50 mg** (Mylan S.A.S.) – филмирани таблетки (оп. 120 и 360 бр.). Всяка таблетка съдържа: лопинавир – 200 mg и ритонавир – 50 mg.

ODEFSEY® 200 mg/25 mg/25 mg (ATC код: J05AR19) (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки в бутилки (оп. по 30 и 90 бр.). В 1 таблетка се съдържат: emtricitabine – 200 mg, rilpivirine – 25 mg и tenofovir – 25 mg. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TRIUMEQ® (ATC код: J05AR13) (ViiV Healthcare) – филмирани таблетки (оп. по 30 и 90 бр.). Всяка таблетка съдържа: долутегравир – 50 mg, абакавир – 600 mg и ламивудин – 300 mg. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

STRIBILD® (ATC код: J05AR09) (Gilead Sciences International Ltd) – филм-тблетки (оп. по 30 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* Всяка таблетка съдържа: elvitegravir – 150 mg, cobicistat – 150 mg, emtricitabine – 200 mg и tenofovir – 245 mg.

TRIZIVIR™ (GSK) (*не е в наличност*) – филм-таблетки, съдържащи 150 mg lamivudine и по 300 mg abacavir и zidovudine (оп. 60 бр.).

J05AX Други антивирусни лекарства

DACLATASVIR – INN (ATC код: J05AX14)

●**Daklinza®** (Bristol-Meyers Squibb Pharma EEIG) – филмирани таблетки по 30 и 60 mg (оп. по 28 бр.).

DASABUVIR – INN (ATC код: J05AX16)

●**Exviera®** (AbbVie Ltd) – филмирани таблетки 250 mg (оп. 56 бр.).

DOLUTEGRAVIR – INN (ATC код: J05AX12)

●**Tivicay®** (ViiV Healthcare) – филмирани таблетки 50 mg в бутилка (оп. по 30 и 60 бр.).

ELBASVIR & GRAZOPREVRIR (ATC код: J05AX68)

●**Zepatier®** (MSD Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи по 50 mg елбасвир и 100 mg grazoprevir (оп. 28 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ELVITEGRAVIR – INN (ATC код: J05AX11)

●**Vitekta®** (Gilead Sciences International Ltd) – филм-таблетки по 85 и 150 mg във флакони (оп. по 30 бр.).

ENFUVIRITIDE – INN (ATC код: J05AX07)

●**Fuzeon®** (Рош България ЕООД) – лиофилизирана прахообразна субстанция 108 mg в стъклени флакони плюс разтворител 1,1 ml в стъклени флакони с вместимост 2 ml плюс спринцовка от 1 ml (оп. по 60 бр. плюс овлажнени със спирт 180 тампона). След приготвяне на разтвора в 1 ml от него се съдържат 90 mg енфувирин.

INOSINE PRANOBEX – INN (АТС код: J05AX05)

● **Isoprinosine**[®] (Ewopharma International s.r.l.) – таблетки 500 mg (оп. по 20 и 50 бр.); сироп 50 mg/ml в тъмно стъклена бутилка с обем 150 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка). ● **Izoreks**[®] (Рекс Фармасютикълс ЕООД) – сироп 50 mg/ml в стъклена бутилка с обем 240 ml (оп. 1 бр., с дозираща чашка). ● **Izzoprin**[®] (Адифарм ЕАД) – прах от 500 и 1000 mg за перорален разтвор в сашета (оп. по бр.); сироп 50 mg/ml в бутилки с обем 120 или 150 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка).

LEDIPASVIR & SOFOSBUVIR (АТС код: J05AX65)

● **Harvoni**[®] (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи по 90 mg ледипасвир и 400 mg софосбувир (оп. по 28 и 84 бр.).

MARAVIROC – INN (АТС код: J05AX09)

● **Celsentri**[®] (ViiV Healthcare UK Ltd) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 30, 60, 90 и 180 бр.).

RALTEGRAVIR – INN (АТС код: J05AX08)

● **Isentress**[®] (MSD) – филмирани таблетки 400 mg в бутилка от полиетилен с висока плътност и полипропиленова капачка (оп. 60 бр.); дъвчащи таблетки по 25 и 100 mg.

SOFOSBUVIR – INN (АТС код: J05AX15)

● **Sovaldi**[™] (Gilead Sciences Inc.) – таблетки 400 mg (оп. 28 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

J06 ИМУННИ СЕРУМИ И ИМУНОГЛОБУЛИНИ

J06A Имунни серуми

J06AA Имунни серуми

➤ Имунните серуми най-често са **хетероложни** (конски, хиперимунни), съдържащи **имуноглобулини**. Получават се от плазмата на коне, хиперимунизирани с авирулентни култури или токсини и анатоксини на причинителите на съответните инфекциозни заболявания. Съвременните серумни препарати са пречистени и концентрирани чрез ферментативна хидролиза, фракционирани с амониев сулфат. За консервант се използва 0,3–0,5% фенол. Със серумите се постига лечение или пасивна имунопрофилактика на определени инфекциозни заболявания.

ANTIANTHRAX SERUM – INN (АТС код: J06AA00)

● **Antianthrax serum Bul Bio**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – разтвор в ампули по 10 ml (= 1 доза). Представява концентриран разтвор, съдържащ имуноглобулини, получени от плазмата на коне, хиперимунизирани с жива, авирулентна култура на антраксия бацил. Той е пречистен и концентриран чрез ферментативна хидролиза, **фракциониран с амониев сулфат. Рискова категория за кърмене: L3.**

ANTIDIPHThERIA SERUM – INN (АТС код: J06AA01)

● **Antidiphtheria serum Bul Bio**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – разтвор в ампули по 5000 IU (оп. 10 бр.).

BOTULINUM ANTITOXIN – INN (АТС код: J06AA04)

● **Antibotulinum serum Bul Bio**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – три ампули (тип А, тип В, тип Е), съдържащи 1 доза (= 4500 IU). Противоботулиновият серум е концентриран разтвор на имунни глобулини, изолирани от плазмата на коне, хиперимунизирани с ботулинови токсини и анатоксини – типове А, В и Е.

GAS-GANGRENE ANTISERUM – INN (АТС код: J06AA05)

● **Antigas-gangrene serum Bul Bio**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 25 000 IU.

SNAKE VENUM ANTISERUM Bul Bio[®] (АТС код: J06AA03) – инжекционен разтвор 100 U (= 1 доза) в ампули (оп. 10 бр.). Противозмийският серум (*Snake venom antiserum*) представлява пречистен и концентриран разтвор на имуноглобулини, получени от плазмата на коне, хиперимунизирани с отровата на *Vipera Ammodytes* (*пепелянка*) с консервант 0,3–0,5% фенол.

TETANUS ANTITOXIN – INN (АТС код: J06AA02)

● **Antitetanus serum Bul Bio**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционен разтвор 1500 IU (= 1 доза) в ампули (оп. по 1 и 10 бр.). Противотетаничният имуен серум има конски произход.

J06B Имуноглобулини

J06BA Нормални човешки имуноглобулини

ANTI-D [Rh₀] HUMAN IMMUNOGLOBULIN – INN (АТС код: J06BB01)

●**HyperRho S/D**[®] (Химимпорт Фарма АД) – инжекционен разтвор 1500 IU (= 300 mcg) пълна доза във флакони или предварително напълнени спринцовки за еднократна употреба. ●**Rhesonativ**[®] (Octapharma Ltd) – инжекционен разтвор в стъклени ампули, съдържащи човешки анти-D-имуноглобулин съответно 625 IU/125 mcg/1 ml (оп. 1 бр.) и 1250 IU/250 mcg/2 ml (оп. по 1 и 10 бр.). Продуктите представляват 10% белтъчен разтвор, съдържащ специфичен анти-D имуноглобулин. Получават се от плазмата на кръводарители с висок титър на антитела. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

BEZLOTOXUMAB – INN (АТС код: J06BB21)

●**Zinplava**[®] (MSD Ltd) – концентрат 1000 mg/40 ml за инфузионен разтвор във флакон (оп. 1 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR EXTRAVASCULAR ADMINISTRATION – INN (АТС код: J06BA01)

●**Gammanorm**[®] (Octapharma Ltd) – разтвор за подкожна инфузия или интрамускулно инжектиране, съдържащ човешки нормален имуноглобулин съответно 1650 mg/10 ml и 3300 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 10 и 20 бр.). ●**Human normal Immunoglobulin 10% – BB**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционен разтвор 10% в ампули по 1 и 3 ml (оп. по 10 и 50 бр.). Представлява 10% разтвор на активна в имунологично отношение белтъчна фракция, изолирана от човешка дарителска или плацентарна кръв. Препаратът съдържа в концентрирана форма широк набор противовирусни и противобактериални антитела.

HUMAN NORMAL IMMUNOGLOBULIN FOR INTRAVENOUS ADMINISTRATION – INN (АТС код: J06BA02)

●**Gammagard**[®] S/D (Baxter d.o.o.) – лиофилизиран прах по 0.5, 2.5, 5 и 10 g с разтворител за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Immunovenin-intact 5% IgG**[®] („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инфузионен разтвор в ампули по 5 ml (оп. 10 бр.). ●**Intraglobin F**[®] (Biotest Pharma GmbH) – инфузионен разтвор 5% в ампули по 5, 10 и 20 ml (оп. по 1 бр.). ●**Intratect**[®] 50 g/l (Biotest Pharma GmbH) – инфузионен разтвор 5% в стъклени флакони по 10, 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Intratect**[®] 100 g/l (Biotest Pharma GmbH) – инфузионен разтвор 10% в стъклени флакони по 10, 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Octagam**[®] 10% (Octapharma Ltd) – инфузионен разтвор 10% в стъклени флакони по 20, 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.).

J06BB Специфични имуноглобулини

HEPATECT CP[®] (АТС код: J06BB04) (Biotest Pharma GmbH) – инфузионен разтвор, съдържащ човешки имуноглобулин, съответно по 100 IU/2 ml, 500 IU/10 ml и 2000 IU/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.).

HUMAN CRIMEAN HAEMORRHAGIC FEVER IMMUNOGLOBULIN (АТС код: J06BB00)

●**CHF-BULIN**[®] („БУЛ БИО“ ЕООД) – инжекционен разтвор 3 ml/1 dose (оп. 10 бр.). Представлява разтвор на имунологично активна белтъчна фракция от кръвна плазма на хора, имунизирани срещу кримска хеморагична треска. Съдържа от 10 до 17% протеини, от които най-малко 98% са имуноглобулини (максимално 170 mg). Специфичните антитела в препарата са от 6 до 10 пъти повече в сравнение с нормалния човешки имуноглобулин.

PALIVIZUMAB – INN (АТС код: J06BB16)

●**Synagis**[®] (Abbott Laboratories Ltd) – прахобразна субстанция по 50 и 100 mg плюс разтворител (оп. по 1 бр.). Представлява хуманизирано IgG₁кара-моноклонално анти тяло с биологичен полуживот 20 дни.

J06BC Други имуноглобулини

ALLERGOPREVENT[®] (АТС код: J06BC00) („Бул Био – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционен разтвор 2 ml в стъклена ампула (оп. по 10 и 50 бр.).

J07 ВАКСИНИ**Модифицирана класификация на моно- и полимикробните ваксини по СЗО**

Ваксини	Заболявания, спрямо които създават активен специфичен имунитет
(1) Бактериални	Антракс Бруцелоза Възвратен тиф Дифтерия Коклюш Кореман тиф Менингоков менингит Пневмонии, причинени от <i>S. pneumoniae</i> Тетанус Туберкулоза Туларемия* Урогенитални инфекции, причинени от <i>T. vaginalis</i>

	Холера Хронични H. influenzae тип b инфекции Хронични дентални инфекции Хронични респираторни инфекции Хронични стафилококови инфекции Хронични уроинфекции Чума
(2) Вирусни	Бяс Вирусни енцефалити Грип Жълта треска Морбили Папилома-вирусни инфекции Паротит Полиомиелит Ротавирусна диария Рубеола Хепатит А Хепатит А и В Хепатит В Херпесни инфекции
(3) Комбинирани – бактериални и вирусни	Дифтерия, коклюш, полиомиелит и тетанус Дифтерия, коклюш, полиомиелит, тетанус, хепатит В Дифтерия, полиомиелит и тетанус Дифтерия, рубеола и тетанус Дифтерия, хепатит В и тетанус Дифтерия, хепатит В, коклюш и тетанус Дифтерия, хронични H. influenzae тип b инфекции, коклюш, полиомиелит, тетанус и хепатит В Дифтерия, хронични H. influenzae тип b инфекции, коклюш, тетанус и хепатит В Дифтерия, хронични H. influenzae тип b инфекции, коклюш, тетанус, хепатит В и менингококи (А + С) Кореман тиф и хепатит В Кореман тиф и хепатит В Хронични H. influenzae тип b инфекции и хепатит В Хронични H. influenzae тип b инфекции и полиомиелит

J07AG Наемophilus influenzae B ваксини

HAEMOPHILUS TYPE B, PURIFIED ANTIGEN CONJUGATE VACCINE (АТС код: J07AG01)

●**Act-HIB** (Sanofi Pasteur S.A.) – прах за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон, съдържащи по 1 доза (оп. 1 бр.) и разтворител 0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 1 бр.). ●**Hiberix™** (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – лиофилизиран прах за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони, съдържащи по 1 доза (оп. 1 бр.) и разтворител 0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

DIPHTHERIA, TETANUS, PERTUSSIS AND HAEMOPHILUS TYPE B CONJUGATED VACCINE (АТС код: J07AG52)

●**TetraAct-HIB®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизиран прах в стъклен флакон плюс 0,5 ml суспензия в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1 бр.). В 0,5 ml продуктът съдържа: полизахариди на Haemophilus тип b – 10 mcg, пречистен дифтериен токсид (адсорбиран на алуминиев хидроксид) ≥30 UI, пречистен теаничен токсид (адсорбиран на алуминиев хидроксид) ≥60 UI и Bordetella pertussis, инактивирана (адсорбирана на алуминиев хидроксид) ≥4 UI.

J07AH Менингококови ваксини

MENINGOCOCCAL POLYSACCHARIDE VACCINE (АТС код: J07AH03)

●**Meningococcal polysaccharide vaccine A+C®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизиран прах плюс 0,5 ml разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. 1 бр.); лиофилизиран прах плюс 5 ml разтворител в стъклен флакон, съдържащ 10 ЕД (оп. 10 бр.). ●**NeisVac-C®** (Baxter d.o.o.) – суспензия за i.m. инжектиране 0.5 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1, 10 и 20 бр.). Представява адсорбирана върху алуминиев хидроксид ваксина от конюгиран полизахарид от менингококи от група С. След разтваряне на лиофилизата с приложения разтворител 0,5 ml (= ЕД) менингоковата полизахаридна ваксина съдържа по 50 mcg Neisseria meningitidis A и Neisseria meningitidis C.

J07AJ Коклюшни ваксини

ADSORBED DIPHTHERIA, TETANUS TOXOID, AND PERTUSSIS VACCINE (АТС код: J07AJ51)

●**Diftetkok®** ("БУЛ БИО – НЦЗПБ" ЕООД) – 0.5 ml (= 1 доза) в ампули или в многодозови флакони по 5 ml (= 10 дози) и 10 ml (= 20 дози). ●**Diftetkok® without preservative** (без консервант) ("БУЛ БИО – НЦЗПБ" ЕООД) – 0.5 ml (= 1 доза) в ампули (оп. по 10 и 50 бр.). ●**ДТК** (тривиално наименование). В 0,5 ml ДТК ваксина има 30 UI дифтериен анатоксин, 40 UI

тетаничен анатоксин и 4 UI коклюшна ваксина. **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

DIPHTHERIA, TETANUS AND ACCELULAR PERTUSSIS VACCINE (ADSORBED) (ATC код: J07AJ52)

●**Infanrix™** (GlaxoSmithKline Biologicals, Belgium) – инжекционна суспензия 0,5 ml (= 1 доза) във флакони (оп. по 100 бр.) или предварително напълнени спринцовки от неутрално стъкло тип I (оп. 1 бр., плюс 2 стерилни игли с пластмасов накрайник). В 0,5 ml Infanrix има 30 UI пречистен дифтериен токсид, 40 UI пречистен тетаничен токсид, 25 mcg пертусис токсид, 25 mcg филаментозен хемаглутинин и 8 mcg пертактин, адсорбирани върху алуминиев хидроксид. ●**Boostrix™** (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – инжекционна суспензия 0,5 ml (= 1 доза) в предварително напълнени спринцовки от неутрално стъкло тип I с гумена запушалка на буталото и без прикрепена игла (оп. 1 бр., плюс 2 отделни стерилни игли). В 0,5 ml Boostrix има 2 UI пречистен дифтериен токсид, 20 UI пречистен тетаничен токсид, 8 mcg пертусис токсид, 8 mcg филаментозен хемаглутинин и пертактин, адсорбирани върху алуминиев хидроксид.

J07AL Пневмококови ваксини

PNEUMOCOCCAL POLYSACCHARIDE VACCINE (ATC код: J07AL00)

●**Pneumo 23®** (не е в наличност) (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционен разтвор 0.5 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.). Съдържа по 25 mcg пречистени полизахариди от *Streptococcus pneumoniae* (серотипове 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F).

●**Prevenar®** (не е в наличност) (Wyeth-Lederle Pharma GmbH) – инжекционна суспензия 0.5 ml (= 1 доза) в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 10 бр.). В 1 имунизационна доза (= 0.5 ml) се съдържат полизахариди, изолирани серотипове 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F и 23F на *Streptococcus pneumoniae*.

●**Prevenar 13®** (не е в наличност) (Wyeth-Lederle Vaccines S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml (= 1 доза) в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 10 бр.). Съдържа полизахариди, изолирани от 13 различни серотипа *Streptococcus pneumoniae*.

●**Synflorix®** (GSK Biologicals S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнени стъклена спринцовка със или без игли (оп. 1, 10 и 50 бр.). Представява полизахаридна конюгатна ваксина, изграждаща имунитет срещу *Streptococcus pneumoniae* – микроорганизъм, който може да причини пневмония, менингит, отит, сепсис.

J07AM Тетанусни ваксини

TETANUS VACCINE ADSORBED (ATC код: J07AM01)

●**Tetatox®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционна суспензия в ампули по 40 IU/0.5 ml (= 1 доза) (оп. 50 бр.); инжекционна суспензия в многодозови флакони по 400 IU/5 ml (= 10 дози) и 800 IU/10 ml (= 20 дози). ●**Tetavax®** (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционна суспензия 40 IU/0.5 ml (= 1 доза) в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.); инжекционна суспензия 400 IU/5 ml/10 дози в стъклени флакони (оп. 10 бр.). Пречистеният тетанусен токсид (ТТ, ТАП) съдържа адсорбиран и пречистен тетаничен анатоксин 40 IU/0.5 ml. **Рискова категория за бременност: С.**

DIPHTHERIA AND TETANUS ADSORBED VACCINE (ATC код: J07AM51)

●**Diftet®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционна суспензия 0.5 ml в ампули, съдържащи 1 доза (оп. 50 бр.); инжекционна суспензия в многодозови флакони по 5 ml (= 10 дози) и 10 ml (= 20 дози). ●**Tetadif®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – инжекционна суспензия 0.5 ml в ампули, съдържащи 1 доза (оп. 50 бр.) и в многодозови флакони по 5 ml (= 10 дози) и 10 ml (= 20 дози). ●**ДТ** (тривиално наименование). В 0,5 ml ваксина има 30 UI дифтериен анатоксин и 40 UI тетаничен анатоксин. Помощни вещества: алуминиев хидроксид (1,25 mg) и тиомерзал (0,01 mg). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

J07AN BCG ваксина

MYCOBACTERIUM BOVIS BCG VACCINE (ATC код: J07AN01)

●**BCG vaccine®, freeze dried 0,05 mg/dose** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – многодозови ампули, съдържащи 10 имунизиращи ЕД лиофилизиран прах плюс разтворител в ампули по 1 ml (оп. по 20 бр.). ●**BCG vaccine®, freeze dried** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – многодозови ампули, съдържащи 20 имунизиращи ЕД лиофилизиран прах плюс разтворител в ампули по 2 ml. След ресуспендиране ваксиниращата ЕД е 0,1 ml от разтворената ваксина. Тя съдържа живи бактерии на Calmette и Guérin (*Mycobacterium bovis* BCG) в количество 0,05 mg, еквивалентно на 1,5 до 6 h x 10⁵ жизнеспособни единици. **Рискова категория за бременност: С.**

J07AP Тифни ваксини

TYPHOID POLYSACCHARIDE VACCINE (ATC код: J07AP03)

●**Typherix®** (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – инжекционен разтвор 0.5 ml (= 1 доза) в предварително напълнени спринцовки с 2 отделни стерилни игли (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Typhim Vi®** (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционен разтвор 0.5 ml (= 1 доза) в предварително напълнени спринцовки (оп. 1 бр.). Typherix (Vi Polysaccharide of *Salmonella typhi*) представлява прозрачен изотоничен безцветен разтвор, който в 0,5 ml съдържа 25 mcg Vi полизахарид на *Salmonella typhi*.

J07AX Други бактериални ваксини

BRONHO-VAXOM (АТС код: J07AX00)

●**Broncho-Vaxom Adults**[®] (OM Portuguesa) – капсули за възрастни 7 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Broncho-Vaxom Children**[®] (OM Pharma S.A.) – капсули 3.5 mg и гранули 3.5 mg за деца в сашета (оп. по 10 и 30 бр.). Всяка капсула Broncho-Vaxom за възрастни съдържа 7 mg лиофилизиран *бактериален лизат* от *H. influenzae*, *Diplococcus pneumoniae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Klebsiella ozaenae*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus viridans* и *Neisseria catarrhalis*. Сашетата Broncho-Vaxom за деца от 6 мес. до 12 г. имат същия състав, но количеството на бактериалния лизат е 3,5 mg.

DENTAVAX[®] (J07AX00) („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – таблетки 36 mg, съдържащи 36 mg лиофилизат от убити бактериални тела на *L. acidophilus*, *Str. pyogenes*, *St. aureus*, *Kl. pneumoniae* и *C. albicans* (оп. 40 бр.).

IRS-19[®] (вж. гл. L03AX00)

RESPIVAX (вж. гл. L03AX)

URO-VAXOM[®] (J07AX00) (OM Portuguesa) – капсули 6 mg, съдържащи лиофилизирани лизати от 18 щамове на *E. coli* (оп. по 10, 30 и 90 бр.).

J07B Вирусни ваксини

J07BA Енцефалитни ваксини

ENCEPHALITIS VACCINE, TICK-BORNE, INACTIVATED (АТС код: J07BA01)

●**FSME-IMMUN**[®] (Бакстер България ЕООД) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (по 1, 10 и 20 бр.). Цяла **вирус-инактивирана ваксина срещу кърлежов енцефалит** (ТБЕ), щам Neudörf 2.4 mcg. ●**FSME-IMMUN JUNIOR**[®] (Бакстер България ЕООД) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (по 1, 10 и 20 бр.). Цяла **вирус-инактивирана ваксина срещу кърлежов енцефалит**, щам Neudörf 1.2 mcg.

J07BB Противогрипни ваксини (PRC C и LRC L1)

(1) Ваксини срещу грипен вирус А (H5N1), причиняващ птичи грип

FLUARIX[®] (АТС код: J07BB02) (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – суспензия 0.5 ml за инжектиране в предварително напълнена спринцовка от неутрално стъкло тип I (оп. по 1, 10 и 20 бр. със или без игли).

INFLEXAL V[®] (АТС код: J07BB01) (Berna Biotech Italia S.r.l.) – суспензия 0.5 ml в предварително напълнени стъклена спринцовка (оп. по 1 и 10 бр. с по една стерилна игла за инжектиране). Inflexal[®] V е инактивирана грипна ваксина, съдържаща високо пречистени антигени от щамове А и В на грипния вирус, инокуирани в кокоши ембриони. Нейната антигенна формула се актуализира ежегодно в съответствие с препоръките на СЗО за предстоящия сезон в Северното полукукло и решенията на Европейския съюз.

INFLUVAC[®] (АТС код: J07BB02) (BGP Products Ltd) – суспензия 0.5 ml (= 1 ЕД) в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. 1 бр.).

PANDEMIC INFLUENZA VACCINE H5N1 MedImmune[®] (АТС код: J07BB03) (MedImmune LLC) – суспензия под форма на назален спрей 0,2 ml (оп. 10 бр. с апликатор за нос).

PREPANDRIX[®] (АТС код: J07BB02) (GSK Biologicals s.a.) – суспензия А (H5N1) 2,5 ml във флакони (оп. 50 бр.) и емулсия (адювант) 2,5 ml във флакони (оп. 2 x 25 бр.). Представява **ваксина срещу предпандемичен грип А (H5N1)**.

VACCIFLU[®] (АТС код: J07BB02) (Berna Biotech Italia S.r.l.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. 1 бр.).

VAXIGRIP (АТС код: J07BB01)

●**Vaxigrip**[®] за възрастни (Sanofi Pasteur S.A.) – суспензия 0.5 ml в ампули (оп. 20 бр.) и предварително напълнени спринцовки (оп. 1 бр.). ●**Vaxigrip pediatric use**[®] (Sanofi Pasteur S.A.) – суспензия 0.25 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 1 бр.). Vaxigrip е култивирана върху *кокоши ембриони*. Фрагментирана е с октоксинол-9 и е инактивирана с формалдехид.

2. Ваксини срещу грипен вирус А (H1N1), причиняващ свински грип

CELVAPAN[®] (Baxter AG). Една опаковка съдържа 20 многодозови флакона от 5 ml инжекционна суспензия за 10 ЕД (ЕД). **FLUENZ TETRA**[®] (AstraZeneca) – назален спрей във флакон (оп. 1 бр.).

FOCETRIA® (Novartis Vaccine and Diagnosis S.r.l) – инжекционна суспензия в предварително напълнени спринцовки, съдържащи една доза за инжектиране от 0.5 ml и флакони от 5 ml, съдържащи по 10 ЕД.

PANDEMRIX® (GSK). В една опаковка има 50 флакона с по 2,5 ml суспензия и 50 флакона с по 2,5 ml емулсия. Полученият обем след смесване на суспензията от 1 флакон с емулсията, също от 1 флакон, е 5 ml и отговаря на 10 ЕД.

J07BC Хепатитни ваксини

HEPATITIS A VACCINE, INACTIVATED (АТС код: J07BC02)

●**Avaxim® 160 U** (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка, съдържаща 1 доза от 160 антигенни единици инактивиран хепатит А вирус, щам GMB (оп. 1 бр.). Тази ваксина е показана за активна имунизация срещу хепатит А инфекция на деца, навършили 16 г. и на възрастни. ●**Avaxim® 80 U Pediatric®** (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка, съдържаща 1 доза от 80 антигенни единици *инактивиран хепатит А вирус*, щам GMB (оп. 1 бр.). Тази ваксина е показана за активна имунизация срещу хепатит А инфекция на деца от 12 мес. до 15 г. ●**Havrix 720 Junior™** (GSK Biologicals) – лиофилизирана ваксина под форма на прах във флакони, съдържащи 1 доза, плюс 0.5 ml разтворител. Разтворителят е стерилен физиологичен разтвор в еднодозов стъклен флакон или еднодозова предварително напълнена спринцовка с 2 стерилни игли (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.). ●**Havrix 1440 Adults™** (GSK Biologicals) – лиофилизирана ваксина под форма на прах във флакони, съдържащи 1 доза плюс 1 ml разтворител. Разтворителят е стерилен физиологичен разтвор в еднодозов стъклен флакон или еднодозова предварително напълнена спринцовка с 2 стерилни игли (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

HEPATITIS A AND B VACCINE (АТС код: J07BC20)

●**Twinrix Adult™** (GSK) – суспензия 1 ml за инжектиране в стъклен флакон или в предварително напълнена спринцовка. ●**Twinrix Paediatric™** (GSK) – суспензия 0.5 ml за инжектиране в стъклен флакон или в предварително напълнена спринцовка. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

HEPATITIS B VACCINE (АТС код: J07BC01)

●**Engerix B™** (GSK Biologicals s.a.) – инжекционна суспензия 10 mcg/0.5 ml (= 1 доза) във стъклен флакон (оп. по 1 или 100 бр.); инжекционна суспензия 20 mcg/1 ml (= 1 доза за лица ≥ 16 г.) в стъклен флакон (оп. 1 бр.) и в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

J07BD Морбилни ваксини

MEASLES, MUMPS, AND RUBELLA VACCINE, INACTIVATED (АТС код: J07BD52)

●**M-M-R II®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – лиофилизиран прах за приготвяне на суспензия за инжектиране в стъклен флакон (оп. 1 бр. с една предварително напълнена с 0.5 ml разтворител спринцовка с прикрепена игла). ●**Priorix®** (GSK Biologicals s.a.) – лиофилизиран прах в стъклени флакони, съдържащи по 1 доза, плюс 0.5 ml разтворител в стъклена предварително напълнена спринцовка плюс игла (оп. по 20 и 40 бр.). Триваксината морбили-паротит-рубеола е жива атенюирана вирусна ваксина. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

MEASLES, MUMPS, RUBELLA AND VARICELLA VACCINE, LIVE (АТС код: J07BD54)

●**Priorix-Tetra®** (GSK Biologicals) – лиофилизиран прах във флакони и разтворител 0,5 ml за инжекционен разтвор в стъклени спринцовки (оп. по 1, 10 и 100 бр.). След разтваряне една ЕД е равна на 0.5 ml.

J07BF Полиомиелитни ваксини

ORAL POLIOMYELITIS, ORALIS, TRIVALENT VACCINE, LIVE ATTENUATED (АТС код: J07BF02)

●**Polio Sabin®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – перорална суспензия 1 ml във флакони, съдържащи по 10 ЕД с апликатор-капкомер (оп. 1 бр.). В тривалентна жива полиомиелитна ваксина се съдържат ваксинални полиовируси (тип 1, 2 и 3) и 1% човешки албумин. **Рискова категория за бременност: С.**

POLIOMYELITIS, TRIVALENT, VACCINE, INACTIVATED (АТС код: J07BF03)

●**Imovax Polio®** (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнени стъклена спринцовка (оп. 1 бр. с 2 отделни игли) и в многодозов стъклен флакон от 5 ml (= 10 ЕД) (оп. по 10 бр.). ●**Poliorix™** (GSK Biologicals S.A.) – инжекционна суспензия в еднодозов стъклен флакон 0.5 ml (оп. по 1 и 100 бр.) и в многодозов флакон от 5 ml (= 10 ЕД) (оп. 50 бр.).

J07BG Противобесни ваксини

RABIES VACCINE, INACTIVATED WHOLE VIRUS (АТС код: J07BG01)

●**Rabipur®** (GSK Vaccines GmbH) – лиофилизиран прах за инжекционен разтвор в стъклен флакон, съдържащ инактивиран вирус на беса, щам Flury LEP > 2,5 IU/ЕД плюс 1 ml разтворител в ампула (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Rabipur®** (Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH) – лиофилизиран прах за инжекционен разтвор в стъклен флакон съдържащ инактивиран вирус на беса, щам Flury LEP > 2,5 IU/ЕД плюс 1 ml разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка. (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Verorab®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизиран прах за инжекционен разтвор, съдържащ инактивиран вирус на беса 2,5 IU/ЕД плюс 0.5 ml разтворител в ампули (оп. по 1 и 5 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

J07BH Ваксина против ротавирусна диария

ROTARIX® (ATC код: J07BH01) (GSK Biologicals s.a.) – перорална суспензия 1,5 ml (= 1 доза) в предварително напълнен апликатор със стопер на буталото (оп. по 1, 5, 10 и 25 бр.). В 1,5 ml суспензия се съдържа жив, атеноиран човешки ротавирус щам RIX4414 (помощно вещество – захароза 1073 mg).

J07BJ Рубеолни ваксини

RUBELLA VACCINE, LIVE ATTENUATED (ATC код: J07BJ01)

●**Rudivax®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизат в стъклен флакон, съдържащ 1 доза плюс 0.5 ml разтворител (стерилна апиrogenна вода за инжекции) в стъклена спринцовка (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

J07BL Ваксини против жълта треска

YELLOW FEVER VACCINE, LIVE ATTENUATED (ATC код: J07BL01)

●**Stamari®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизиран прах в стъклен флакон, плюс 0.5 ml разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

J07BM Папилома-вирусни ваксини

CERVARIX® (ATC код: J07BM02) (GlaxoSmithKline Biologicals S.A.) – инжекционна суспензия 0,5 ml в предварително напълнени еднодозови спринцовки (оп. 1 бр.).

GARDASIL 9® (ATC код: J07BM03) (Sanofi Pasteur MSD) – инжекционна суспензия 0,5 ml в предварително напълнени еднодозови спринцовки (оп. по 1 и 10 бр. с по две игли). Gardasil 9 е адсорбирана рекомбинантна 9-валентна ваксина, съдържаща следните, изолирани от капсида на HPV антигенни L1 протеини: 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 и 58. Ваксината съдържа също като "адювант" алуминиево съединение, което стимулира по-добър клиничен отговор.

SILGARD® (ATC код: J07BM01) (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – инжекционен разтвор 0,5 ml (= 1 ЕД) в предварително напълнена еднодозови спринцовка с 2 игли (оп. по 1 и 10 бр.). В 0,5 ml се съдържат приблизително: Protein L1 HPV type 6 – 20 mcg, Protein L1 HPV type 11 – 40 mcg, Protein L1 HPV type 16 – 40 mcg и Protein L1 HPV type 18 – 20 mcg. Silgard е първата ваксина, която предпазва 100% от рак на *collum uteri*, предизвикан от HPV (човешки папиломен вирус). Тя се състои от вирусоподобни частици – празни обвивки от вирусен протеин, но без генетичен материал на вируса (без вирусна РНК). Тези частици наподобяват HPV.

J07BX Други вирусни ваксини

CRIMEAN HEMORRHAGIC FEVER VACCINE (ATC код: J07BX00)

●**Anti-CHF vaccine®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – ампули по 2 ml (= 2 дози). Представява мозъчна суспензия на новородени бели мишки, инфектирани с вируса на кримска хеморагична треска, инактивиран с хлороформ при температура 60 °C. Тя е концентрирана и пречистена чрез адсорбция с алуминиев хидроксид.

J07C Комбинирани бактериални и вирусни ваксини

J07CA Комбинирани бактериални и вирусни ваксини

DIPHTHERIA, TETANUS AND ACCELULAR PERTUSSIS, POLIOMYELITIS (INACTIVATED) AND HAEMOPHILLUS INFLUENZAE TYPE B CONJUGATED VACCINE (ADSORBED) (ATC код: J07CA06)

●**Infanrix IPV+Hib™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – лиофилизиран прах във флакон с инжекционна суспензия 0,5 ml (= 1 доза) в предварително напълнена спринцовка от неутрално стъкло тип I със или без прикрепена игла (оп. по 1, 10, 20, 25, 40 и 50 бр.). В 0,5 ml (= 1 доза) ресуспендирана ваксина се съдържат: дифтериен токсид ≥ 30 UI, тетанусен токсид ≥ 40 UI, коклюшен токсид – 25 mcg, инактивирани полиовируси (тип 1 – 40 D антигенни единици, тип 2–8 D антигенни единици, тип 3 – 32 D антигенни единици) и полизахарид на *H. influenzae* тип b – 10 mcg.

DIPHTHERIA, TETANUS, PERTUSSIS (ACELLULAR, COMPONENT) AND POLIOMYELITIS (INACTIVATED) ADSORBED VACCINE (АТС код: J07CA02)

●**Boostrix Polio**[®] (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена спринцовка, със или без игла (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Tetraxim**[®] (Sanofi Pasteur S.A.) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.). Представява адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна) и полиомиелит (инактивирана). В 0,5 ml (= ЕД) се съдържат: дифтериен токсид ≥ 30 UI, тетаничен токсид ≥ 40 UI, антигени на *Bordetella pertussis* (пертусис токсид – 25 mcg и филаментозен хемаглютинин – 25 mcg), инактивиран полиомиелитен вирус 1–40 единици D-антиген, инактивиран полиомиелитен вирус 2–8 единици D-антиген и инактивиран полиомиелитен вирус 3–32 единици D-антиген.

HAEMOPHILLUS TYPE b CONJUGATE VACCINE (adsorbed) (АТС код: J07CA09)

●**Vaxelis**[®] (Sanofi Pasteur MSD SNC) – инжекционна суспензия 0,5 ml (= ЕД) в предварително напълнени спринцовки без игли (оп. по 1 и 10 бр.) или с игли (оп. по 1, 2, 10, 20 и 50 бр.).

DIPHTHERIA, TETANUS, PERTUSSIS, POLIOMYELITIS AND HAEMOPHILUS TYPE B ADSORBED VACCINE (АТС код: J07ACA06)

●**Pediacel**[®] (Sanofi Pasteur SA) – инжекционна суспензия 0.5 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка с 2 отделни игли (оп. по 1 и 10 бр.). Представява адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), полиомиелит (инактивирана) и Haemophilus тип b (конюгатна). ●**Pentaxim**[®] (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизиран прах в стъклен флакон, 0,5 ml суспензия в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1 бр.). Pentaxim представява адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш (безклетъчна, компонентна), полиомиелит (инактивирана) и Haemophilus тип b (конюгатна). След разтваряне в 1 доза (= 0,5 ml) ваксината съдържа: дифтериен токсид ≥ 30 UI, тетаничен токсид ≥ 40 UI, антигени на *Bordetella pertussis* (пертусис токсид – 25 mcg, филаментозен хемаглютинин – 25 mcg), инактивиран полиомиелитен вирус тип 1– 40 DU (единици D-антиген), инактивиран полиомиелитен вирус тип 2 – 8 DU, инактивиран полиомиелитен вирус тип 3 – 32 DU и полизахарид на *H. influenzae* тип B – 10 mcg, свързан ковалентно с 24 mcg тетаничен токсид.

L: АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ И ИМУНОМОДУЛИРАЩИ ЛЕКАРСТВА (ANTINEOPLASTIC AND IMMUNOMODULATING AGENTS)

L01 АНТИНЕОПЛАСТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

☞ **Основните противотуморни лекарства** включват: химиотерапевтици (цитостатици – цитотоксични средства), ендокринни средства (хормони и антихормони), таргетни лекарства, инхибитори на костната резорбция и метастазиране, имуномодулатори, лекарства за поддържаща терапия на онкоболни и др.

1. Цитостатици, уреждащи директно ДНК

1.1. Алкилатори
1.1.1. Азот-ипритни аналози
BENDAMUSTINE
CHLORMETHINE
CYCLOPHOSPHAMIDE
IFOSFAMIDE

1.1.2. Алкилсулфонати
BUSULFAN

1.1.3. Етиленими
THIOTEPA

1.1.4. Нитрозури
CARMUSTINE

1.1.5. Други алкилатори
DACARBAZINE
TEMOZOLOMIDE

1.2. Цитотоксични антибиотици (ДНК интеркалатори)

1.2.1. Антрациклини и техни аналози
DOXORUBICIN
EPIRUBICIN
IDARUBICIN
MITOXANTHONE
MYOCET
PIXANTHONE

1.2.2. Актиномицини
DACTINOMYCIN

1.2.3. Други цитотоксични антибиотици
BLEOMYCIN
MITOMYCIN

1.3. Платинови координационни комплекси
CARBOPLATIN
CISPLATIN
OXALIPLATIN

2. Цитостатици, уреждащи индиректно ДНК

2.1. Антиметаболити

2.1.1. Антиметаболити на пиримидина
CAPECITABINE
CYTARABINE
FLUOROURACIL
GEMCITABINE
TEYSUNO

2.1.2. Антиметаболити на пурина
CLADRIBINE
FLUDARABINE
MERCAPTOPYRINE

2.1.3. Антиметаболити на фолиевата киселина
METHOTREXATE
PEMETREXED

2.1.4. Антиметаболити на уреята
HYDROXYCARBAMIDE

2.2. Цитостатици от растителен произход

2.2.1. Алкалоиди и техни аналози
TRABECTEDIN
VINBLASTINE
VINCISTINE
VINORELBINE

2.2.2. Подофилотоксинови производни
ETOPOSIDE
TENIPOSIDE*

2.2.4. Таксани
CABAZITAXEL
DOCETAXEL
PACLITAXEL

3. Ендокринни лекарства

3.1. Глюкокортикоиди
DEXAMETHASONE
PREDNISOLONE
PREDNISONE

3.2. Прогестини
MEDROXYPROGESTERONE ACETATE
NORETHISTERONE

3.3. Андрогени
TESTOSTERON DEPOT

3.4. Антиандрогени и инхибитори на CYP17
ABIRATERONE
BICALUTAMIDE
CYPROTERONE
ENZALUTAMIDE
FLUTAMIDE

3.5. Антиестрогени
FULVESTRANT
TAMOXIFEN
TOREMIFENE CITRATE

3.6. Пептидни агонисти на GnRH
BUSERELIN
GOSERELIN
LEUPRORELIN
TRIPTORELIN

3.7. Инхибитори на ароматазата

ANASTROZOLE
LETROZOLE

- 3.8. Инхибитори на 5 α -редуктазата
DUTASTERIDE
DUODART
FINASTERIDE

4. Таргетни лекарства

4.1. Моноклонални антитела (МАВ)

ALEMTUZUMAB
BEVACIZUMAB
BLINATUMOMAB
BRENTUXIMAB
CETUXIMAB
DARATUMUMAB
DINUTUXIMAB
ELOTUZUMAB
IPILIMUMAB
NECITUMUMAB
NIVOLUMAB
OBINUTUZUMAB
OLARATUMAB
PANITUMAMAB
PEMBROLIZUMAB
PERTUZUMAB
RAMUCIRUMAB
RITUXIMAB
TRASTUZUMAB

4.2. Протеинкиназни инхибитори

CABOZANTINIB
CERITINIB
COBIMETINIB
CRISTOTINIB
DASATINIB
ERLOTINIB
EVEROLIMUS
GEFITINIB
IDELALIZIB
IMATINIB
IXAZOMIB
LAPATINIB
LENVATINIB
NIOLOTINIB
NINTEDANIB
OSIMERTINIB
PALBOCICLIB
PAZOPANIB
REGORAFENIB
RUXOLITINIB
SONIDEGIB
SORAFENIB
TRAMETINIB
VANDETANIB
VEMURAFENIB

- 4.3. Инхибитори на продукцията на TNF α
THALIDOMIDE

5. Инхибитори на костната резорбция и метастазиране

5.1. Бифосфонати

L01A Алкилиращи лекарства (алкилатори)

L01AA Азотипритни аналози

BENDAMUSTINE – INN (ATC код: L01AA09)

CLODRONATE
IBANDRONATE
PAMIDRONATE
ZOLENDRONATE

- 5.2. Моноклонални антитела
DENOZUMAB

6. Модификатори на биологичния отговор

6.1. Интерферони

INTERFERON ALFA NATURAL
INTERFERON ALFA-2a
INTERFERON ALFA-2b
INTERFERON BETA-1b
INTERFERON GAMMA-1b

6.2. Ваксини

BCG IMMUNOTHERAPEUTICUM
CERVARIX
KATRAPPS
SILGARD

7. Други антинеопластични лекарства

AFLIBERCEPT
ANAGRELIDE
ASPARAGINASE
BORTEZOMIB
CARFILZOMIB
ERIBULIN
OLAPARIB
PANOBINOSTAT
PEGASPARGASE
SONIDEGIB
TALIMOGENE

8. Лекарства за поддържаща терапия на онкоболни

8.1. Аналгетична стълба за овладяване на ХТБ

- Първо стъпало (лека болка): Paracetamol или НСПВЛ (диклофенак, ибупрофен)
- Второ стъпало (лека към умерена болка): Слаб опиоид (Codeine, Dihydrocodeine, Sudoxone®, Targin®) $\pm$ Paracetamol (респ. Propacetamol) и/или НСПВЛ
- Трето стъпало (умерена към силна и непоносима болка): Силен опиоид (Morphine, Fentanyl – Durogesic® TTS през 72 h, Pethidine – Lydol®) $\pm$ Paracetamol и/или НСПВЛ
STRONTIUM-89

8.2. Антиеметици

- 6.3. Уротелопротектори
MESNA

- 8.4. Антидоти на антагонистите на фолиевата киселина
CALCIUM FOLINATE

8.5. Хематопротектори

8.6. Средства за парентерално хранене

8.7. Лечение на изливите

8.8. Повлияване на психологичния статус

8.9. Стратегия при неуспешна онкотерапия

●**Bendamustine Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – прах по 25 и 100 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 2,5 mg/ml в стъклени флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Bendamustine Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – прах 25 mg във флакони с обем 26 ml (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.); прах 100 mg във флакони с обем 60 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Bendamustine Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – прах по 25 и 100 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 2,5 mg/ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Bendamustine Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – прах 100 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 2,5 mg/ml (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.) във флакони (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Levact**[®] (Astellas Pharma GmbH) – прах за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 25 mg/26 ml (оп. по 5, 10 и 20 бр.) и 100 mg/60 ml (оп. 5 бр.) в стъклени флакони. ●**Ledufan**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – прах по 25 и 100 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 2,5 mg/ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.).

CHLORMETHINE – INN (ATC код: L01AA05)

●**Ledaga**[®] (Actelion Registration Ltd) – гел с концентрация 160 mcg/g в туби по 60 g (оп. 1 бр.).

CYCLOPHOSPHAMIDE – INN (ATC код: L01AA01)

●**Endoxan**[®] (Baxter Oncology GmbH) – прах по 200 и 500 mg за приготвяне на инжекционен разтвор в безцветни стъклени флакони с вместимост съответно 20 и 50 ml (оп. по 1 и 10 бр.); обвити таблетки 50 mg (оп. по 50 и 200 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

IFOSFAMIDE – INN (ATC код: L01AA06)

●**Holoxan**[®] (Baxter Oncology GmbH) – прах по 500, 1000 и 2000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L01AB Алкилсулфонати

BUSULFAN – INN (ATC код: L01AB01)

●**Busulfan Fresenius Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology Plc) – концентрат за инфузионен разтвор 60 mg/10 ml във флакони (оп. 8 бр.). (1) Busulfan, последван от cyclophosphamide (BuCy2), е показан като условен режим преди стандартна трансплантация на хемопоеични стволови клетки (HPCT) при възрастни пациенти. (2) Busulfan, последван от cyclophosphamide (BuCy4) или melphalan* (BuMel), е показан като условен режим преди стандартна трансплантация на HPCT при педиатрични пациенти. Бусулфан има **PRC D** и **LRC L5**.

L01AC Етиленими

THIOTEPA – INN (ATC код: L01AC01)

●**Tepadina**[®] (Adienne S.r.l. S.U.) – прах 100 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.).

L01AD Нитрозури

CARMUSTINE – INN (ATC код: L01AD01)

●**BiCNU**[®] (Eucare Pharma UK Ltd) – лиофилизиран прах 100 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакон плюс разтворител 3 ml в ампула или флакон (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L01AX Други алкилиращи противотуморни лекарства

DACARBAZINE – INN (ATC код: L01AX04)

●**Dacarbazin Teva**[®] 200 (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах 200 mg за приготвяне на инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

TEMOZOLOMIDE – INN (ATC код: L01AX03)

●**Blastomat**[®] (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – капсули по 100, 140 и 180 mg в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Brastoryn**[®] (Ромастру Трейдинг ЕООД) – капсули по 5, 20, 100, 140, 180 и 250 mg в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Nogron**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули по 5, 20, 100, 140, 180 и 250 mg в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Temozolomide Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – капсули 100 mg (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Temozolomide Glenmark**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – капсули по 20 и 100 mg в полипропиленов флакон (оп. по 5 бр.) и капсули в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Temozolomide Sandoz**[®] (Sandoz GmbH) – капсули по 5, 20, 100, 140, 180 и 250 mg в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.). ●**Temozolomide Sun**[®] (Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.) – капсули по 5, 20, 100, 140, 180 и 250 mg в индивидуални сашета (оп. по 5 и 20 бр.).

L01B Антиметаболити

L01BA Аналози на фолиева киселина

METHOTREXATE – INN (АТС кодове: L01BA01 и L04AX03)

● **Ebetrexat®** (Ebewe Pharma GmbH Nfg.KG) – инжекционен разтвор 1% съответно по 7.5 mg/0.75 ml, 10 mg/1 ml, 15 mg/1.5 ml и 20 mg/2 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1, 4 и 5 бр. с инжекционни игли и напоени със спирт тампони); инжекционен разтвор 2% съответно по 7.5 mg/0.375 ml, 10 mg/0.5 ml, 12.5 mg/0.625 ml, 15 mg/0.75 ml, 22.5 mg/1.125 ml, 27.5 mg/1.375 ml и 30 mg/1.5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1, 4, 5, 6, 12 и 30 бр. с инжекционни игли и напоени със спирт тампони). ● **Injexate®** (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор 5% ml в предварително напълнена спринцовка (оп. по 1, 2, 4, 5, 6, 10, 12 и 24 бр.). ● **Jylamo®** (Therakind Ltd) – перорален разтвор с концентрация 2 mg/ml в бутилка от 60 ml (оп. 1 бр. с адаптор и дозироваща спринцовка от 10 ml). ● **Methoject®** (Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate GmbH) – инжекционен разтвор 5% съответно по 7.5 mg/0.15 ml, 10 mg/0.20 ml, 12.5 mg/0.25 ml, 15 mg/0.30 ml, 17.5 mg/0.35 ml, 20 mg/0.40 ml, 22.5 mg/0.45 ml, 25 mg/0.50 ml, 27.5 mg/0.55 ml и 30 mg/0.60 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1, 4, 5, 6, 10, 11, 12 и 24 бр. с инжекционни игли и напоени със спирт тампони). ● **Methotrexate Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 100 mg/ml във флакони по 5, 10 и 50 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ● **Methoject Pen®** (Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate GmbH) – инжекционен разтвор 5% съответно по 7.5 mg/0.15 ml, 10 mg/0.20 ml, 12.5 mg/0.25 ml, 15 mg/0.30 ml, 17.5 mg/0.35 ml, 20 mg/0.40 ml, 22.5 mg/0.45 ml, 25 mg/0.50 ml, 27.5 mg/0.55 ml и 30 mg/0.60 ml в предварително напълнени писалки, съдържащи предварително напълнена спринцовка с вградена инжекционна игла (оп. по 1, 4, 5, 6, 10, 11, 12, 14, 15 и 24 бр. с напоени със спирт тампони). ● **Methotrexat Ebewe®** (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за инфузионен разтвор съответно 500 mg/5 ml и 1000 mg/10 ml в стъклени флакони или в ампули (оп. по 1 бр.); таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 50 бр.). ● **Methotrexat Lachema®** (Pliva – Lachema A.S.) – инжекционен разтвор 20 mg/2 ml в стъклен флакон (оп. 10 бр.). ● **Namaxir®** (Actavis Group PTC ehf) – инжекционен разтвор съответно 2.5 mg/1 ml, 7.5 mg/1 ml, 10 mg/1 ml и 15 mg/1 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1 и 4 бр.). ● **Nordimet®** (Nordic Group B.V.) – инжекционен разтвор съответно 7.5 mg/0.3 ml, 10 mg/0.4 ml, 12.5 mg/0.5 ml, 15 mg/0.6 ml, 17.5 mg/0.7 ml, 20 mg/0.8 ml, 22.5 mg/0.9 ml и 25 mg/1 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1 бр.). **Рускова категория за бременност: D.**

PEMETREXED – INN (АТС код: L01BA04)

● **Alimta®** (Eli Lilly Export S.A.) – прахообразна субстанция 500 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакон (оп. 1 бр.). ● **Pemetrexed Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – лиофилизиран прах по 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – лиофилизиран прах по 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклени флакони с вместимост съответно по 4, 20 и 40 ml (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Alvogen®** (Alvogen IPCo. S.árl.) – прахообразна субстанция от 500 и 1000 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Heaton®** (Heaton k.s.) – лиофилизиран прах 500 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ● **Pemetrexed Hospira®** (Hospira UK Ltd) – лиофилизиран прах по 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Fresenius Kabi Oncology PLC** – прахообразна субстанция от 500 и 1000 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Lilly®** (Eli Lilly Nederland B.V.) – прах 100 и 500 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Medac®** (Medac GmbH) – лиофилизиран прах по 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Sandoz®** (Eli Lilly Nederland B.V.) – прах 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Pemetrexed Tchaikapharma®** (Чайкафарма АД) – лиофилизиран прах 500 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). ● **Pemetrexed Teva®** ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – лиофилизиран прах по 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Trixid®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – лиофилизиран прах по 100, 500 и 1000 mg за приготвяне концентрат за инфузионен разтвор в стъклени флакони (оп. по 1 бр.).

L01BB Пуринови аналози

CLADRIBINE – INN (АТС код: L01BB04)

● **Litak®** (Haupt Pharma GmbH) – инфузионен разтвор 10 mg/5 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). **Рускова категория за бременност: D.**

FLUDARABINE – INN (АТС код: L01BB05)

● **Fludara®** (Genzyme Europe BV) – лиофилизиран прах 50 mg за инжекционен или инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 10 ml (оп. 5 бр.). ● **Fludara Oral®** (Genzyme Europe BV) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 15 и 20 бр.). ● **Fludarabine Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инжекционен или инфузионен разтвор 50 mg/2 ml в стъклен флакон (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ● **Fludarabine Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – лиофилизиран прах 50 mg за инжекционен или инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 5 ml (оп. 1 бр.); концентрат за инжекционен или инфузионен разтвор 50 mg/2 ml в стъклен флакон (оп. 5 бр.). **Рускова категория за бременност: D.**

MERCAPTOPURINE – INN (АТС код: L01BB02)

● **Xaluprine®** (Nova Lab. Ltd) – перорална суспензия 2% 100 ml в бутилки (оп. 1 бр. с градуирана мерителна спринцовка с обем 5 ml).

L01BC Пиримидинови аналози

CAPECITABINE – INN (ATC код: L01BC06)

●**Bionoda**[®] (ГлаксосмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки по 150 mg (оп. 60 бр.) и 500 mg (оп. 120 бр.). ●**Capecitabine Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 500 mg (оп. 120 бр.). ●**Capecitabine Cipla**[®] (Cipla UK Ltd) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 10 и 120 бр.). ●**Capecitabine Fair-Med**[®] (Fair-Med Healthcare GmbH) – филм-таблетки по 150 mg (оп. 60 бр.) и 500 mg (оп. 500 бр.). ●**Capecitabine Glenmark**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●**Capecitabine Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 28, 30, 50, 56, 60, 80, 84, 90 и 100 бр.). ●**Capecitabine Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 60 бр.). ●**Capeda**[®] ("Чайкафарма" АД) – филмирани таблетки по 150 mg (оп. 60 бр.) и 500 mg (оп. по 120 бр.). ●**Coloxet**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 150, 300 и 500 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●**Ecansya**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки 150 mg (оп. 30, 60 и 120 бр.). ●**Xalvobin**[®] (Alvogen IPCo.S. àr.l) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 60 бр.). ●**Xeloda**[®] (F.Hoffmann-La Roche Inc) – филм-таблетки по 150 mg (оп. 60 бр.) и 500 mg (оп. 120 бр.). ●**Vopecidex**[®] (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – филм-таблетки по 150 и 500 mg (оп. по 10, 30, 60 и 120 бр.).

CYTARABINE – INN (ATC код: L01BC01)

●**Alexan**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml в ампули (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор 50 mg/ml по 10 ml (= 500 mg), 20 (= 1000 mg) и 40 ml (= 2000 mg) в ампули (оп. по 1 бр.). ●**Cytarabine Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – инжекционни или инфузионни разтвори съответно по 100 mg/1 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 500 mg/100 mg/5 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 1000 mg/10 ml (оп. 1 бр.) и 2000 mg/20 ml (оп. 1 бр.). ●**Cytarabine Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – инжекционни разтвори в ампули по 40 mg/2 ml (оп. 10 бр.), 100 mg/5 ml (оп. 10 бр.), 1000 mg/20 ml (оп. 1 бр.) и 4000 mg/80 ml (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.*

FLUOROURACIL – INN (ATC код: L01BC02)

●**Fluorouracil Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор 50 mg/ml във флакони по 5 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 20 ml (оп. 1 бр.) и 100 ml (оп. 1 бр.). ●**5-Fluorouracil Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – инжекционен разтвор 250 mg/5 ml във флакони (оп. 1 бр.) и ампули (оп. 5 бр.); 500 mg/10 ml във флакони (оп. 1 бр.) и ампули (оп. по 5 и 10 бр.); 1000 mg/20 ml във флакони (оп. 1 бр.); 2500 mg/50 ml във флакони (оп. 1 бр.) и 5000 mg/100 ml във флакони (оп. 1 бр.). ●**Fluorouracil Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – инжекционен разтвор 50 mg/ml 5 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.) и 20 ml във флакони (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.*

GEMCITABINE – INN (ATC код: L01BC05)

●**Dercin**[®] (EGIS Pharmaceuticals PLC) – прах за получаване на инфузионен разтвор по 200 и 1000 mg във флакони с вместимост съответно по 10 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Gembin**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат за инфузионен разтвор 40 mg/ml съответно по 200 mg/5 ml, 1000 mg/25 ml, 2000 mg/50 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcit**[®] (Фрезениус Каби България ЕООД) – прах съответно по 200, 1000, 1500 и 2000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Accord** (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 100 mg/ml съответно по 200 mg/2 ml, 1000 mg/10 ml, 1500 mg/15 ml и 2000 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат за инфузионен разтвор 40 mg/ml съответно по 200 mg/5 ml, 1000 mg/25 ml, 2000 mg/50 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine CSC**[®] (CSC Pharmaceuticals Handles GmbH) – прах по 200 и 1000 mg в стъклени флакони с вместимост съответно по 5 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH) – прах по 200 и 1000 mg в стъклени флакони с вместимост съответно по 10 и 50 ml (оп. по 1 и 5 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml съответно по 200 mg/20 ml, 500 mg/50 ml и 1000 mg/100 ml в стъклени флакони (оп. по 10 бр.). ●**Gemcitabine Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 38 mg/ml съответно по 200 mg/5.3 ml, 1000 mg/26.3 ml и 2000 mg/52.6 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – прах по 200, 1000 и 2000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони съответно с вместимост по 10, 50 и 100 ml (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Gemcitabine Pharma Resources**[®] (Pharma Resources GmbH) – прах по 200 и 1000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Polpharma**[®] (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – прах по 200 и 1000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони съответно с вместимост по 10 и 50 ml (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Strides**[®] (Strides Arcolab International Ltd) – прах по 200 и 1000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони съответно с вместимост по 5 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Gemcitabine Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – концентрат за инфузионен разтвор 40 mg/ml съответно по 200 mg/5 ml, 1000 mg/25 ml и 2000 mg/50 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Gitrabin**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – прах по 200 и 1000 mg за приготвяне на инфузионен разтвор с концентрация 38 mg/ml в стъклени флакони съответно с вместимост по 5 и 25 ml (оп. по 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

TEYSUNO[®] (ATC код: L01BC53) (Nordic Pharma; Новус ЕООД) – твърди капсули (оп. по 42 и 84 бр.), съдържащи: 15 mg tegafur, 4.35 mg gimeracil и 11.8 mg oteracil (оп. по 42 и 84 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TRIFLURIDINE & TIPIRACIL (ATC код: L01BC59)

●**Lonsurf**[®] 15 mg/6,14 mg (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 20, 40 и 60 бр.). ●**Lonsurf**[®] 20 mg/8,19 mg (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки (оп. по 20, 40 и 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

L01C Растителни алкалоиди и други природни продукти

L01CA Винка алкалоиди и аналози (антимитотични лекарства)

VINBLASTINE – INN (АТС код: L01CA01)

●**Cytoblastin**[®] (Cipla Ltd) – инжекционен разтвор 10 mg/10 ml в ампули (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

VINCRIStINE – INN (АТС код: L01CA02)

●**Cytocristin**[®] (Cipla Ltd) – инжекционен разтвор 1 mg/1 ml (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

VINOReLBINE – INN (АТС код: L01CA04)

●**Navelbine**[®] (Pierre Fabre Medicament) – концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml в ампули по 1 и 5 ml (оп. по 10 бр.); меки капсули по 20 mg в моноблестери (оп. по 1 бр.). ●**Tevarelbine**[®] (Тева Фармасютикс България ЕООД) – концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml в ампули по 1 и 5 ml (оп. по 10 бр.). ●**Vinorelbine Actavis**[®] („Активис“ ЕАД) – концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml в стъклени флакони по 1 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Vinorelbine Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml във стъклени флакони по 1 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Vinorelbine Strides**[®] (Strides Arcolab International Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 10 mg/ml в стъклени флакони по 1 и 5 ml (оп. по 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

L01CB Подофилотоксинови деривати (еиподофилотоксини)

ETOPOSIDE – INN (АТС код: L01CB01)

●**Etoposide Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – концентрати от 100 mg/5 ml (оп. 5 бр.) и 250 mg/12.5 ml (оп. 1 бр.) за приготвяне на инфузионни разтвори в стъклени флакони. ●**Etoposide Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат 2% за инфузионен разтвор в стъклен флакон, съдържащи 100 mg/5 ml (оп. 1 бр.). ●**Etoposide Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат 2% за инфузионен разтвор в стъклени флакони, съдържащи 50 mg/2.5 ml, 100 mg/5 ml, 200 mg/10 ml и 400 mg/20 ml (оп. по 1 бр.). ●**Etoposide ESP Pharma**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат за i.v. инфузия с 100 mg/5 ml във флакони (оп. 1 бр.). ●**Etoposide Teva**[®] (Тева Фармасютикс България ЕООД) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml във флакони по 5, 10, 20, 25 и 50 ml (оп. по 1 бр.). ●**Etoside**[®] (Cipla Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 100 mg/5 ml във флакони (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

TENIPOSIDE* – INN (АТС код: L01CB02)

●**Vumon*** (Bristol-Myers Squibb) – инжекционен разтвор 50 mg/5 ml в ампули (оп. 10 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

L01CD Таксани

CABAZITAXEL – INN (АТС код: L01CD04)

●**Jevtana**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – 60 mg/15 ml концентрат за инфузионен разтвор с разредител във флакон (оп. 1 бр.).

DOCETAXEL – INN (АТС код: L01CD02)

●**Docetaxel Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml и 160 mg/8 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Docetaxel Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml и 140 mg/14 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 20 mg/0.5 ml и 80 mg/2 ml в стъклени флакони (оп. по 2 бр.). ●**Docetaxel AqVida**[®] (Haemato Pharm GmbH) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml, 140 mg/7 ml и 160 mg/8 ml. ●**Docetaxel Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/2 ml, 80 mg/8 ml и 160 mg/16 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Docetaxel Haemato**[®] (Haemato Pharm GmbH) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml, 140 mg/7 ml и 160 mg/8 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Docetaxel Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/2 ml, 80 mg/4 ml и 120 mg/6 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Docetaxel Kabi**[®] (Фрезениус Каби България ЕООД) – концентрат за инфузионен разтвор по 160 mg/8 ml в стъклени флакони (оп. 1 бр.). ●**Docetaxel Lek**[®] (Sandoz d.d.) – концентрат за инфузионен разтвор по 10 mg/1 ml, 20 mg/2 ml, 80 mg/8 ml и 160 mg/16 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Docetaxel Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – концентрат за инфузионен разтвор 20 mg/0.5 ml плюс разтворител 1.8 ml в еднородови стъклени флакони (оп. по 1 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 80 mg/2 ml плюс еднородов флакон с разтворител 7.1 ml в еднородови стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Docetaxel Pfizer**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/2 ml, 80 mg/8 ml, 130 mg/13 ml и 200 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Docetaxel Strides**[®] (Strides Arcolab International Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/0.5 ml с 1.8 ml разтворител и 80 mg/2 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Tolnexa**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – концентрат за инфузионен разтвор по 20 mg/1 ml, 80 mg/4 ml и 160 mg/8 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). *Рискова категория за бременност: D.*

PACLITAXEL – INN (ATC код: L01CD01)

●**Eucol**[®] (Novapharm GmbH) – концентрат 0.6% за i.v. инфузия по 30 mg/5 ml, 100 mg/16.7 ml и 300 mg/50 ml във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Genexol**[®] (Нео Балканика ЕООД) – концентрат за i.v. инфузия 6 mg/ml в стъклени флакони по 300 mg/5 ml и 100 mg/16.7 ml (оп. по 1 бр.). ●**Paclitaxel Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 6 mg/ml във флакони по 5, 16.7, 25, 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Paclitaxel Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за i.v. инфузия 6 mg/ml във флакони по 5, 16.7, 25 и 50 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Paclitaxel Kabi**[®] (Фрезениус Каби България ЕООД) – концентрат за i.v. инфузия 6 mg/ml във флакони по 5, 16.7, 25, 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ●**Sindaxel**[®] (Актавис ЕАД) – концентрат за i.v. инфузия 6 mg/ml във флакони по 5, 16.7, 30 и 50 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L01CX Други алкалоиди от растителен произход и природни продукти

TRABECTEDIN – INN (ATC код: L01CX01)

●**Yondelis**[®] (Pharma Mar, S.A.) – прах във флакони, съдържащи съответно 0.25 и 1 mg трабектедин за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор (оп. по 1 бр.).

L01D Цитотоксични антибиотици и сродни субстанции

L01DA Актиномицини

DACTINOMYCIN – INN (ATC код: L01DA01)

●**Cosmegen**[®] (Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd) – лиофилизиран прах 0.5 mg във флакони (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

L01DB Антрациклини и техни анлози

DOXORUBICIN – INN (ATC код: L01DB01)

●**Doxorubicin Agila**[®] (Agila Specialities UK Ltd) – инжекционен разтвор с концентрация 2 mg/ml в стъклени флакони по 5, 10, 25 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Doxorubicin Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор с концентрация 2 mg/ml в стъклени флакони по 5, 10, 25 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Doxorubicin Ebewe**[®] (Ebewe Arzneimittel GmbH) – инжекционен разтвор с концентрация 2 mg/ml в стъклени флакони по 5 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Doxorubicin Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – инжекционен разтвор с концентрация 2 mg/ml във флакони по 5, 25 и 75 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

EPIRUBICIN – INN (ATC код: L01DB03)

●**Ecclepia**[®] (Неола Фарма ЕООД) – концентрат 0.2% за инжекционен и инфузионен разтвор 10 mg/5 ml, 20 mg/10 ml, 50 mg/25 ml, 100 mg/50 ml и 200 mg/100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Epirubicin Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат 0.2% за инжекционен и инфузионен разтвор 10 mg/5 ml, 50 mg/25 ml и 100 mg/50 ml (оп. по 1 бр.). ●**Epirubicin ESP Pharma**[®] (ESP Pharma Ltd) – концентрат 0.2% за инжекционен и инфузионен разтвор 100 mg/50 ml и 200 mg/100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Epirubicin Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology PLC) – концентрат 0.2% за инжекционен/инфузионен разтвор 50 mg/25 ml и 200 mg/100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Episindan**[®] (Актавис ЕАД) – прах по 10 и 50 mg във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Episindan**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат 0.2% за инжекционен/инфузионен разтвор по 10 mg/5 ml, 20 mg/10 ml, 50 mg/25 ml, 100 mg/50 ml и 200 mg/100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Farmorubicin PFS**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – концентрат за инжекционен/инфузионен разтвор по 10 mg/5 ml и 50 mg/25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Farmorubicin RD**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – прахообразна субстанция по 10 и 50 mg в стъклени ампули с разтворител (оп. по 1 бр.).

IDARUBICIN – INN (ATC код: L01DB06)

●**Zavedos**[®] (Pharmacia Enterprises SARL) – капсули по 5 и 10 mg в еднородова бутилка (оп. по 1 бр.); прах за инфузионен разтвор по 5 и 10 mg във флакони (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

MITOXANTRONE – INN (ATC код: L01DB07)

●**Mitoxantron Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg.KG) – концентрат 0.2% за инфузионен разтвор във флакони по 5 и 10 ml (оп. по 1 бр.). ●**Oncotrone**[®] (Baxter Oncology GmbH) – инфузионен разтвор 2 mg/ml във флакони по 5, 10, 12.5 и 15 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

MYOCET[®] (L01DB01) (Cephalon Europe) – *непегилиран липозомален доксорубицин*. Лекарственият продукт се предлага в картонени кутии, съдържащи: а) *Майосет доксорубицин хидрохлорид* 50 mg под форма на прахообразен лиофилизат в стъклени флакони; б) *Майосет липозоми* 1.9 ml в стъклени флакони; в) *Майосет буфер* 3 ml в стъклени флакони.

PIXANTHONE DIMALEATE (ATC код: L01DB11)

●**Pixuvri**[®] (Les Laboratoires Servier) – прах 29 mg за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

L01DC Други цитотоксични антибиотици

BLEOMYCIN – INN (АТС код: L01DC01)

● **Bleomycin Medac**[®] (Medac Gesellschaft) – прах за инжекционен разтвор в стъклени флакони от 10 и 20 ml, съдържащи съответно по 15 000 и 30 000 IU блеомицин сулфат (оп. по 1 и 10 бр.). В 1 mg сухо вещество има поне 1500 IU блеомицин. След разтваряне субстанцията е годна за употреба в продължение на 24 h, ако се съхранява при температура от 2 до 8 °C. ● **Bleomycin Teva**^{*} (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за инжекционен разтвор 15 000 IU в стъклени флакони (оп. по 1 и 10 бр.). В 1 mg сухо вещество има от 1500 до 2000 IU. **Рискова категория за бременност: D.**

MITOMYCIN – INN (АТС код: L01DC03)

● **Mitomycin Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – прах по 10 и 20 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор или разтвор за интравезикално приложение в стъклен флакон (оп. 1 и 5 бр.). ● **Mitomycin-C Kyowa**[®] (Nordic Pharma s.r.o.; Новус ЕООД) – прах по 10 и 20 mg за инжекционен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 и 5 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

L01X Други антинеопластични лекарства

L01XA Съединения на платината (платинови координационни комплекси)

CARBOPLATIN – INN (АТС код: L01XA02)

● **Carboplatin Ebewe**[®] (Ebewe Arzneimittel GmbH) – флакони по 50 mg/5 ml, 150 mg/15 ml и 450 mg/45 ml. ● **Carboplatin Actavis**[®] (Actavis Group ehf.) – концентрат за i.v. инфузия 10 mg/ml във флакони по 5, 15, 45 и 60 ml (оп. по 1 бр.). ● **Carboplatin Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – концентрат 1% за i.v. инфузия във флакони по 5, 15, 45 и 60 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

CISPLATIN – INN (АТС код: L01XA01)

● **Cisplatin Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 1 mg/ml във флакони по 10, 25 и 50 ml (оп. по 1 бр.). ● **Cisplatin Ebewe**[®] (Ebewe Arzneimittel GmbH GmbH) – концентрат за i.v. инфузия 0,5 mg/ml във флакони по 20, 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Sinplatin**[®] (Актавис ЕАД) – концентрат за инфузионен разтвор 1 mg/ml във флакони по 10 и 50 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L4.**

OXALIPLATIN – INN (АТС код: L01XA03)

● **Eloxatin**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxalap**[®] (Алапис България ЕООД) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml и 100 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxalicip**[®] (Cemlog-BRS Ltd; Cipla Ltd) – прах по 50 и 100 mg за приготвяне на инфузионен разтвор съответно 10 и 20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Accord**^{*} (Accord Healthcare Ltd) – прах по 50 и 100 mg за приготвяне на инфузионен разтвор съответно 10 и 20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.); концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml и 100 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Alvogen**[®] (Alvogen IP S.à.r.l.) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Apocare**[®] (Apocare Pharma GmbH) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin AqVida**[®] (AqVida GmbH) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin CSC**[®] (CSC Pharmaceuticals Handels GmbH) – прах по 50 и 100 mg за приготвяне на инфузионен съответно 10 и 20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH & Nfg. KG) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Haemato**[®] (Haemato Pharm AG) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology PLC) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор във флакони по 10, 0 и 40 ml (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin PharmaSwiss**[®] (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор съответно 10 и 20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Oxaliplatin Pliva**[®] (Pliva Ljubljana d.o.o.) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Strides**[®] (Strides Arcolab International Ltd) – концентрат 0.5% за инфузионен разтвор съответно по 50 mg/10 ml, 100 mg/20 ml и 200 mg/40 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Oxaliplatin Tchakapharma**[®] („Чайкафарма“ АД) – прах за приготвяне на инфузионен разтвор съответно 10 и 20 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). ● **Rezido**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – прах 50 mg за приготвяне на инфузионен разтвор 5 mg/ml в стъклен флакон с вместимост 25 ml (оп. 1 бр.). ● **Xoplar**[®] (Ромастру Трейдинг ЕООД) – концентрат за инфузионен разтвор 50 mg/10 ml и 100 mg/20 ml в стъклени флакони (оп. 1 бр.).

L01XC Моноклонални антитела

BEVACIZUMAB – INN (АТС код: L01XC07)

●**Avastin**® (Рош България ЕООД) – концентрат за получаване на инфузионен разтвор 100 mg/4 ml и 400 mg/16 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.).

BLINATUMOMAB – INN (АТС код: L01XC17)

●**Blinicyto**® (Amgen Europe B.V.) – лиофилизиран прах 35 mcg плюс 10 ml стерилен физиологичен разтвор във флакони във флакон (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

BRENTUXIMAB VEDOTIN – INN (АТС код: L01XC12)

●**Adcetris**® (Takeda Pharma A/S) – прах 50 mg във флакони (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

CETUXIMAB (АТС код: L01XC06)

●**Erbitux**® (Мерк България ЕАД) – инфузионен разтвор 100 mg/50 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.).

DARATUMUMAB – INN (АТС код: L01XC24)

●**Darzalex**® (Janssen-Cilag International N.V.) – концентрат за инфузионен разтвор 2% 20 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

DINUTUXIMAB – INN (АТС код: L01XC00)

●**Unituxin**® (United Therapeutics Europe Ltd) – концентрат 3,5 mg/ml във флакони с обем 5 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително мониториране за НЛР.*

ELOTUZUMAB – INN (АТС код: L01XC23)

●**Empliciti**® (Bristol-Mayers Squibb) – стъклени флакони, съдържащи прах по 300 и 400 mg за приготвяне на концентрат а инфузионен разтвор (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

IPILIMUMAB – INN (АТС код: L01XC11)

●**Yervoy**® (Bristol Mayers Squibb Pharma EEIG) – концентрат за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони, съдържащи съответно 50 mg/10 ml и 200 mg/40 ml ипилимумаб (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

NECITUMUMAB – INN (АТС код: L01XC22)

●**Portrazza**® (Eli Lilly Nederland B.V.) – концентрат за инфузионен разтвор 800 mg/50 ml във флакон (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително наблюдение за НЛР.*

NIVOLUMAB – INN (АТС код: L01XC01)

●**Nivolumab BMS**® (Bristol-Mayers Squibb EEIG) – 10 mg/ml концентрат за венозна инфузия във флакони по 4 и 10 ml (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●**Opdivo**® (Bristol-Mayers Squibb EEIG) – 20 mg/ml концентрат за венозна инфузия във флакони по 4 и 10 ml (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

OBINUTUZUMAB – INN (АТС код: L01XC15)

●**Gazyvaro**® (Roche Registration Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 1000 mg/40 ml във флакони (оп. 1 бр.).

OLARATUMAB – INN (АТС код: L01XC27)

●**Lartruvo**® (Eli Lilly Nederland B.V.) – концентрат за инфузионен разтвор 500 mg/50 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). Флаконът не трябва да се разклаща. Съхранява се в хладилник при температура от 2 до 8 °C. *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PANITUMUMAB – INN (АТС код: L01XC08)

●**Vectibix**® (Amgen) – 20 mg/ml концентрат за венозна инфузия.

PERTUZUMAB – INN (АТС код: L01XC13)

●**Perjeta**® (Roshe Registration Ltd) – концентрат 420 mg/14 ml за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PEMBROLIZUMAB – INN (АТС код: L01XC18)

●**Keytruda**® (MSD Ltd) – лиофилизиран прах 50 mg за приготвяне на концентрат за инжекционен разтвор във флакон (оп. 1 бр.).

RAMUCIRUMAB – INN (АТС код: L01XC00)

●**Cyramza**® (Eli Lilly Nederland B.V.) – концентрат за инфузионен разтвор във флакон по 100 mg/10 ml (оп. по 1 и 2 бр.) и 500 mg/50 ml (оп. 1 бр.). *Продуктът е с изискване за допълнително мониториране.*

RITUXIMAB – INN (ATC код: L01XC02)

●**Mabthera**® (F.Hoffmann-La Roche Inc) – концентрат за инфузионен разтвор във флакони по 100 mg/10 ml (оп. 2 бр.) и 500 mg/50 ml (оп. 1 бр.). ●**Truxima**® (Celltrion Healthcare Hungary Kft) – концентрат за инфузионен разтвор 500 mg/50 ml във флакони по 100 mg/10 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

TRASTUZUMAB – INN (ATC код: L01XC03)

●**Herceptin**® (F.Hoffman-La Roche Inc.) – прах 150 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. 1 бр.). ●**Kadcyla**® (Roche Registration Ltd) – прах съответно 100 mg и 160 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор във флакони (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

L01XD Сензитайзери, използвани при фотодинамична/лъчева терапия

TEMOPORFIN – INN (ATC код: L01XD05)

●**Foscan**® (Biotech Pharma Ltd) – инжекционен разтвор 20 mg/5 ml във флакони (оп. 1 бр. с ограничителен филтър).

L01XE Протеин киназни инхибитори

CABOZANTINIB – INN (ATC код: L01XE26)

●**Cometriq**® (TMC Pharma Services Ltd) – капсули по 20 и 80 mg. ●**Cabometyx**® (Ipsen Pharma) – филмирани таблетки по 20, 40 и 60 mg (оп. по 28 и 30 бр.)

CERITINIB – INN (ATC код: L01XE28)

●**Zykadia**® (Novartis Europharm Ltd) – капсули 150 mg mg (оп. по 50 и 150 бр.).

COBIMETINIB HEMIFUMARATE – INN (ATC код: още е неопределен)

●**Cotellic**® (Roche Registration Ltd) – филмирани таблетки 20 mg (оп. по 21 и 63 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

CRIZOTINIB – INN (ATC код: L01XE16)

●**Xalkori**® (Pfizer Ltd) – капсули по 200 и 250 mg (оп. по 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

DASATINIB – INN (ATC код: L01XE06)

●**Sprycel**® (Bristol-Myers Squibb) – филмирани таблетки по 20, 50, 70, 100 и 140 mg.

ERLOTINIB – INN (ATC код: L01XE03)

●**Tarceva**® (Рош България ЕООД) – филмирани таблетки по 25, 100 и 150 mg (оп. по 30 бр.).

EVEROLIMUS – INN (ATC код: L01XE10)

●**Afinitor**® (Novartis Europharma Ltd) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 30 бр.). ●**Certican**® (вж. гл. L04AA). ●**Erlotinib Teva**® (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 100 и 150 mg (оп. по 30 бр.). ●**Varlota**® (Alvogen Malta Operations Ltd) – филмирани таблетки по 100 и 150 mg (оп. по 30 бр.).

GEFITINIB – INN (ATC код: L01XE02)

●**Iressa**™ (AstraZeneca Oncology) – филмирани таблетки 250 mg (оп. 30 бр.).

IMATINIB – INN (ATC код: L01XE01)

●**Egitinid**® (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули по 100 mg (оп. по 30, 60, 100 и 120 бр.) и 400 mg (оп. по 10, 30, 90 и 100 бр.). ●**Glivec**® (Novartis Pharma) – капсули 50 mg (оп. 30 бр.) и 100 mg (оп. 120 бр.); филм-таблетки по 100 mg (оп. по 20, 60, 120 и 180 бр.) и 400 mg (оп. по 10, 30, и 60 бр.). ●**Hronileuceum**® ("Активис" ЕАД) – капсули по 100 mg (оп. 120 бр.) и 400 mg (оп. 30 бр.). ●**Imakrebin**® (Alvogen IPCo S.àr.l.) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60, 90 и 120 бр.). ●**Imatinib**® (Amomed Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30, 60, 90, 120 и 180 бр.). ●**Imatinib Accord**® (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib Actavis**® (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30, 60, 90 и 120 бр.). ●**Imatinib Amomed**® (Amomed Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib AqVida**® (AqVida GmbH) – капсули по 100, 200 и 400 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●**Imatinib BioOrganics**® (BioOrganics BV) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib Cipla**® (Cipla Europe NV) – капсули по 100 и 200 mg (оп. по 20, 60, 180 и 180 бр.). ●**Imatinib Fair-Med**® (Fair-Med Healthcare GmbH) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib Glenmarks**® (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib KRKA**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ●**Imatinib medac**® (Medac GmbH) – капсули по 100 и 400 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ●**Imatinib Romastru**® (Ромастру

Трейдинг ЕООД) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60, 90 и 120 бр.). ● **Imatinib Sandoz**[®] (Sando d.d.) – капсули 100 mg (оп. по 60 и 120 бр.). ● **Imatinib Synthron**[®] (Synthon BV) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.); капсули 100 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ● **Imatinib Teva Pharma**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ● **Imatinib Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30 бр.). ● **Imavec**[®] (Helm AG) – филмирани таблетки по 100 (оп. по 20, 60, 120 и 180 бр.) и 400 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Meaxin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Neoxell**[®] (Неола Фарма ЕООД) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.). ● **Nibix**[®] (Adamed Sp. z.o.o.) – филмирани таблетки по 100 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 90 бр.).

LAPATINIB – INN (АТС код: L01XE07)

● **Tyverb**[®] (Glaxo Group Ltd) – филмирани таблетки 250 mg (оп. по 70 и 140 бр.).

LENVATINIB – INN (АТС код: L01XE29)

● **Lenvima**[®] (Easai Europe Ltd) – капсули по 4 и 10 mg (оп. по 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

NILOTINIB – INN (АТС код: L01XE08)

● **Tasigna**[®] (Novartis Europharma Ltd) – капсули по 150 и 200 mg (оп. По 28, 112 и 120 бр.). Bcr/Abl инхибитор.

NINTEDANIB – INN (АТС код: L01XE31)

● **Ofev**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – капсули по 100 и 150 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ● **Vargatef**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – капсули по 100 и 150 mg (оп. по 10 и 60 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително наблюдение за НЛР.*

OSIMERTINIB – INN (АТС код: L01XE35)

● **Tagrisso**[®] (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки по 40 и 80 mg (оп. по 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PALBOCICLIB – INN (АТС код: L01XE33)

● **Ibrance**[®] (Pfizer Ltd) – капсули по 75, 100 и 125 mg (оп. по 21 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

PAZOPANIB – INN (АТС код: L01XE11)

● **Votrient**[®] (Glaxo Smith Ltd) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 30 и 60 бр.).

REGORAFENIB – INN (АТС код: L01XE21)

● **Stivarga**[®] (Bayer Pharma AG) – филм-таблетки 40 mg (оп. по 28 и 56 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

RUXOLITINIB – INN (АТС код: L01XE18)

● **Jakavi**[®] (Novartis Europharm Ltd) – таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 14, 56 и 60 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SORAFENIB – INN (АТС код: L01XE05)

● **Nexavar**[®] 200 (Bayer Healthcare AG) – филмирани таблетки 200 mg (оп. 30 бр.).

TRAMETINIB – INN (АТС код: L01XE25)

● **Mekinist**[®] (Novartis Europharm Ltd) – филмирани таблетки 0.5 mg (оп. по 7 и 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

VANDETANIB – INN (АТС код: L01XE12)

● **Caprelsa**[®] (AstraZeneca) – филмирани таблетки по 100 и 300 mg. *Продуктът е с изискване за допълнително наблюдение.*

VEMURAFENIB – INN (АТС код: L01XE15)

● **Zelboraf**[®] (Roche Registration Ltd) – филм-таблетки 240 mg (оп.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

L01XX Други антинеопластични лекарства

AFLIBERCEPT – INN (АТС код: L01XX44)

● **Zaltrap**[®] (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – стъклени флакони, съдържащи афлиберцепт под форма на концентрат за инфузионен разтвор съответно 100 mg/4 ml (оп. 3 бр.) и 200 mg/8 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ANAGRELIDE – INN (ATC код: L01XX35)

●**Thromboreductin**[®] (AOP Orphan Pharmaceuticals AG) – капсули 0,5 mg (оп. по 42 и 100 бр.). ●**Xagrid**[®] (Shire Pharmaceutical Contacts Ltds) – капсули 0,5 mg (оп. 100 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ASPARAGINASE – INN (ATC код: L01XX02)

●**Kidrolase**[®] (Eusa Pharma S.A.S.) – прах 10 000 U за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон с вместимост 7 ml (оп. 10 бр.). ●**Spectrila**[®] (Medac GmbH) – прах 10 000 U за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон с плюс разтворител 4 ml (оп. по 1 и 10 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително наблюдение за НЛР. Рискава категория за бременност: D.*

BORTEZOMIB – INN (ATC код: L01XX32)

●**Bortega**[®] (Heaton k.s.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Bortezomib Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Bortezomib Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Bortezomib Hospira**[®] (Hospira UK Ltd.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 1 бр.). ●**Bortezomib Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 1, 3, 5 и 10 бр.). ●**Bortezomib Tchaikapharma**[®] (Чайкафарма АД) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 1 бр.). ●**Bortezomib SUN**[®] (SUN Pharmaceutical Industries B.V.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон (оп. 1 бр.). ●**Bortesomid Synthron**[®] (Synthron BV) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Bortesomid Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Velcade**[™] (Johnson & Johnson D.O.O.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Vortemyl**[™] (Alvogen IPCo S. à r.l.) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Zegomib**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – прах 3,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор за интравенозно и за подкожно приложение в стъклен флакон с обем 10 ml (оп. 1 бр.); прах 1 mg за приготвяне на инжекционен разтвор само за интравенозно приложение в стъклен флакон с обем 6 ml (оп. 1 бр.).

CARFILZOMIB – INN (ATC код: L01XX45)

●**Kyprolis**[®] (Amgen Europe B.V.) – прах 60 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакон с обем 50 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

ERIBULIN – INN (ATC код: L01XX41)

●**Halaven**[®] (Pharma Swiss Bulgaria) – инжекционен разтвор 1 mg/2 ml в ампули (оп. 3 бр.). *нетаксанов микротубулен агент.*

HYDROXYCARBAMIDE – INN (ATC код: L01XX05)

●**Hydrea**[®] (Bristol-Mayers Squibb Kft.) – капсули 500 mg (оп. 100 бр.). *Рискава категория за бременност: D. Рискава категория за кърмене: L2.*

IRINOTECAN – INN (ATC код: L01XX19)

●**Camppto**[®] (Pfizer Enterprises SARL) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml във флакони по 2, 5 и 15 ml (оп. по 1 бр.). ●**Egitecan**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – концентрат за i.v. инфузия 40 mg/2 ml в стъклен флакон (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Irinocol**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Actavis**[®] (Активис ЕАД) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 5, 20 и 30 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan CSC**[®] (CSC Pharmaceuticals Handels GmbH) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2, 5, 15 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2, 5, 7,5, 15 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2, 5 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology PLC) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2, 5, 15 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Polpharma**[®] (Pharmaceuticals Work Polpharma SA) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinotecan Strides**[®] (Strides Arcolab International Ltd) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Irinto**[®] („Чайкафарма“ АД) – концентрат за i.v. инфузия 20 mg/ml в стъклени флакони по 2 и 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Neotvan**[®] (МС Фарма АД) – концентрат за i.v. инфузия 40 mg/2 ml и 100 mg/5 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). *Рискава категория за бременност: D.*

IDELALIZIB – INN (ATC код: L01XX47)

●**Zydelig**[®] (Gilead Sciences International Ltd) – филмирани таблетки по 100 и 150 mg (оп. по 60 бр.).

IXAZOMIB CITRATE – INN (ATC код: L01XX50)

●**Ninlaro**[®] (Takeda Pharma A/S) – капсули от 2,3, 3 и 4 mg (оп. по 3 бр.). Всяка капсула съдържа иксазомиб цитрат. *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

OLAPARIB – INN (ATC код: L01XX46)

●**Lynpraza**[®] (AstraZeneca AB) – капсули 50 mg (оп. по 112 и 448 бр.).

PANOBINOSTAT – INN (АТС код: L01XX42)

●**Farydak**[®] (Novartis Europharm Ltd) – капсули по 10, 15 и 20 mg mg/ml (оп. по 6, 12 и 24 бр.).

PEGASPARGASE – INN (АТС код: L01XX24)

●**Oncaspar**[®] (Baxalta Innovations GmbH) – разтвор 3750 U/5 ml във флакон (оп. 1 бр.). Съхранява се в хладник при температура от 2 до 8°C. Не трябва да замръзва. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SONIDEGIB – INN (АТС код: L01XX48)

●**Odomzo**[®] (Novartis Europharm Ltd) – капсули 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TOPOTECAN – INN (АТС код: L01XX17)

●**Hycamptin**[®] (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – капсули по 0,25 и 1 mg (оп. по 10 бр.). ●**Potactasol**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – лиофилизиран прах за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор по 1 и 4 mg в стъклени флакони (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Topotecan Cipla**[®] (Cipla Ltd) – лиофилизиран прах за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор по 1 и 4 mg в стъклени флакони с вместимост 5 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Topotecan Ebewe**^{*} (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – концентрат за инфузионен разтвор 1 mg/1 ml, 3 mg/3 ml и 4 mg/4 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 5 и 10 бр.). ●**Topotecan Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology PLC) – лиофилизиран прах за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор 4 mg в стъклен флакон с вместимост 6 ml (оп. по 1 и 5 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L02 ЕНДОКРИННА ТЕРАПИЯ НА НЕОПЛАСТИЧНИТЕ ЗАБОЛЯВАНИЯ

L02A Хормони и сродни лекарства

L02AB Прогестогени (прогестини)

MEDROXYPROGESTERONE ACETATE – INN (АТС кодове: G03DA02 и L02AB02)

●**Farlutal**[®] (Pfizer Enterizes SARL) – таблетки 500 mg в стъклен флакон (оп. 30 бр.). ●**Farlutal depot**[®] (Pfizer Enterizes SARL) – инжекционна суспензия 500 mg/2,5 ml във флакони (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

L02AE Аналози на гонадотропин-рилизиращ хормона (GnRH)

BUSERELIN – INN (АТС код: L02AE01)

●**Suprefact Depot 3 Months**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – три идентични имплантиращи се стълбчета, съдържащи 9,45 mg бусерелин в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.).

GOSERELIN – INN (АТС код: L01AE03)

●**Reseligo**[®] 3.6 mg (Alvogen IPCo.S.ar.l.) – имплантант, съдържащ 3.6 mg гoserелин в предварително напълнена спринцовка за еднократна употреба (оп. 1 бр.). ●**Reseligo**[®] 10.8 mg (Alvogen IPCo.S.ar.l.) – имплантант, съдържащ 10.8 mg гoserелин в предварително напълнена спринцовка за еднократна употреба (оп. 1 бр.). ●**Zoladex**[®] (AstraZeneca Pharmaceuticals AB) – имплантант, съдържащ 3.6 mg гoserелин, диспергиран в биodeградибелен матрикс в спринцовка-апликатор за еднократна употреба (оп. 1 бр.). ●**Zoladex LA**[®] (AstraZeneca Pharmaceuticals AB) – имплантант, съдържащ 10.8 mg гoserелин, диспергиран в биodeградибелен матрикс в спринцовка-апликатор за еднократна употреба (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L3.**

LEUPRORELIN – INN (АТС код: L02AE02)

●**Eligard**[®] (Astellas Pharma Europe B.V.) – прах 22,5 mg в предварително напълнена спринцовка (спринцовка Б) за приготвяне на инжекционен разтвор и разтворител в предварително напълнена спринцовка (спринцовка А) (оп. по 1 бр. от двете спринцовки, игла размер № 20 и бутало за спринцовка Б); прах 45 mg в предварително напълнена спринцовка (спринцовка Б) и разтворител в предварително напълнена спринцовка (спринцовка А) (оп. по 1 бр.). ●**Lucrin Daily**^{*} (AbbVie Ltd) – инжекционен разтвор за подкожно инжектиране 5 mg/ml във флакон с вместимост 2.8 ml (оп. по 1 и 25 бр.); към всеки флакон има по 14 спринцовки и 14 игли.). ●**Lucrin depot**^{*} (AbbVie Ltd) – прах с удължено освобождаване 3.75 mg във флакон плюс 2 ml разтворител (оп. по 1 бр.); прах с удължено освобождаване 11.25 mg във флакон плюс 2 ml разтворител (оп. по 1 бр.). ●**Lucrin PDS depot**^{*} (AbbVie Ltd) – прахообразна лиофилизирана субстанция с удължено освобождаване 3.75 mg и разтворител в предварително напълнена двукамерна спринцовка (оп. по 1 бр.); прахообразен лиофилизат с удължено освобождаване 11.25 mg и разтворител в предварително напълнена двукамерна спринцовка (оп. по 1 бр.). ●**Lutrate Depot**[®] (CSC Pharmaceuticals Handels GmbH) – прахообразен лиофилизат с удължено освобождаване 3.75 mg в стъклен флакон и разтворител 2 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка със система поликарбонатни адаптери (оп. по 1 бр.); прахообразен лиофилизат с удължено освобождаване 22.5 mg в стъклен флакон и разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка със система поликарбонатни адаптери (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L5.**

TRIPTORELIN – INN (ATC код: L02AE04)

●**Decapeptyl**[®] (Ferring GmbH) – инжекционен разтвор 0,1 mg/1 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Decapeptyl depot**[®] (Ferring GmbH) – предварително напълнена стъклена спринцовка с прах 3,75 mg плюс предварително напълнена стъклена спринцовка с разтворител и игла за инжектиране (оп. по 1 бр.). ●**Diphereline**[®] (Ipsen Pharma) – прах 0,1 mg плюс разтворител (оп. по 1 бр.). ●**Diphereline SR**[®] (Ipsen Pharma) – прах 3,75 mg в предварително напълнен стъклен флакон с вместимост 4 ml плюс 2 ml разтворител (манитол) в съклена ампула със спринцовка и 2 игли (оп. по 1 бр.); прах 11,25 mg в стъклен флакон с вместимост 4 ml със спринцовка плюс 2 ml манитол (разтворител) в съклена ампула със спринцовка и 2 игли (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

L02B Хормонални антагонисти и подобни лекарства**L02BA Антиестрогени****FULVESTRANT – INN (ATC код: L02BA03)**

●**Faslodex**[®] (AstraZeneca UK Ltd) – инжекционен разтвор 250 mg/5 ml в предварително напълнени спринцовки. ●**Fulvestrant Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – инжекционен разтвор 250 mg/5 ml в предварително напълнени спринцовки и във флакони (оп. по 1 и 2 бр.). ●**Fulvestrant Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – инжекционен разтвор 250 mg/5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 2 бр.).

TAMOXIFEN – INN (ATC код: L02BA01)

●**Nolvadex**[®] (AstraZeneca UK Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). ●**Tamoxifen Ebewe**[®] (Ebewe Pharma GmbH Nfg. KG) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Tamoxifen Sopharma**[®] (Софарма АД) – таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

TOREMIFENE CITRATE – INN (ATC код: L02BA02)

●**Fareston**[®] (Farmark Bulgaria) – таблетки 60 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L02BB Антиандрогени**BICALUTAMIDE – INN (ATC код: L02BB03)**

●**Bicalan**[®] (G.L. Pharma GmbH) – филм-таблетки по 50 и 150 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 28, 30, 50, 84 и 100 бр.). ●**Bicalodex**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Bicalutamide Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Bicalutamide Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 150 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Bicalutamide Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology Plc.) – филм-таблетки 150 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Bicatlion** (Medico Uno Kft.) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 14, 20, 28, 30 и 60 бр.). ●**Bicusan**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки по 50 и 150 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ●**Calumid**[®] (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки 50 mg (оп. 15 бр.). ●**Calutide**[®] (МС Фарма АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. 10 бр.). ●**Casodex**[®] (AstraZeneca UK Ltd) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Yonistib**[®] (Ромастру Трейдинг България ЕООД) – филм-таблетки 50 mg (оп. 28 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

CYPROTERONE (вж. гл. G03HA)**ENZALUTAMIDE – INN (ATC код: L02BB04)**

●**Xtandi** (Astellas Pharma Europe B.V.) – меки желатинови капсули 40 mg.

FLUTAMIDE – INN (ATC код: L02BB01)

●**Flutasin**[®] (Актавис ЕАД) – таблетки 250 mg (оп. по 30 и 90 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

L02BG Ароматазни инхибитори

AMINOGLUTETHIMIDE* – INN (ATC код: L02BG01) – таблетки 250 mg (оп. 80 бр.). **PRC D.**

ANASTROZOLE – INN (ATC код: L02BG03)

●**Anastrocon**[®] (Фармаконс АД) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Anastrozex**[®] („Чайкафарма“ АД) – филмирани таблетки 1 mg (оп. 28 бр.). ●**Anastrozole Alvogen**[®] (Alvogen IPCo S. àrl.) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 20, 28 и 30 бр.). ●**Anastrozol Genericon**[®] (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Anastrozole Kabi**[®] (Fresenius Kabi Oncology PLC) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 14, 28, 30 и 90 бр.). ●**Anastrozex**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Aquastrozole**[®] (Аквахим АД) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 20, 28 и 30 бр.). ●**Arnotraz**[®] (МС ФАРМА АД) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Arimidex**[®] (AstraZeneca Pharmaceuticals AB) – филмирани таблетки 1 mg (оп. 28 бр.). ●**Dispolan**[®] (Pharos Ltd) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 20, 28, 30 50 и 100 бр.). ●**Egistrozol**[®] (EGIS Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Kyaresta**[®] (Ромастру Трейдинг ЕООД) – филмирани таблетки 1 mg (оп. 28 бр.). ●**Ozolan**[®] (Pharos Ltd) – филм-таблетки 1

mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 84, 100 и 300 бр.). ●**Rimidal**® (Алапис България ЕООД) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Zenbrest**® (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 1 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 84, 100 и 300 бр.).

EXEMESTANE – INN (АТС код: L02BG06)

●**Alnair*** (Тева Фармасютикс България ЕООД) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ●**Aromasin**® (Pfizer Enterprises SARL) – обвити таблетки 25 mg (оп. 30 бр.). ●**Cleopa**® („Чайкафарма“ АД) – обвити таблетки 25 mg (оп. 30 бр.). ●**Escepran**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 15, 20, 30 и 90 бр.). ●**Exemestane Accord**® (Accord Healthcare Ltd) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 15, 20, 28, 30, 90, 98 и 100 бр.). ●**Exemestane Alvogen**® (Alvogen IpCo S.à.r.l.) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Exemestane GlenmarkPharma**® (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 14, 30 и 90 бр.). ●**Exemestane Pharmacenter**® (Sandoz d.d.) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 15, 20, 28, 30, 90, 98, 100 и 120 бр.). ●**Exemestane Sandoz**® (Sandoz d.d.) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 15, 20, 28, 30, 90, 98, 100 и 120 бр.). ●**Exestralan**® (ICN Polfa Rzeszów SA) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 10, 14, 20, 30, 60, 90, 100 и 120 бр.). ●**Xaneptra**® (Ромастру Трейдинг ЕООД) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 10, 14, 20, 30, 60, 90, 100 и 120 бр.).

LETROZOLE – INN (АТС код: L02BG04)

●**Breletroz**® (Тева Фармасютикс България ЕООД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 30, 60, 90 и 100 бр.). ●**Clarzole**® (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Etruzil**® (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Femara**® (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. 30 бр.). ●**Letrocon**® (Фармаконс АД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Letrofem**® (Hikma Farmaceutika S.A.) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Letrofemin**® („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30 и 60 бр.). ●**Letrogen**® (Generics Ltd) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Letrozole Alvogen**® (Alvogen IPCo.S.à.r.l.) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 90, 98 и 100 бр.). ●**Letrozole Kabi**® (Fresenius Kabi Oncology PLC) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. 30 бр.). ●**Letrozole MC Pharma**® (MC Фарма АД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Letrozol Nucleus**® (Genericon Pharma GmbH) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Letrozol Synthon*** (Synthon BV) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Letrozole Winthrop**® („Санофи –Авентис България“ ЕООД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Loosyn**® (Synthon BV) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Lortanda**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 и 100 бр.). ●**Trozel**® (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 100 бр.). ●**Zequipra**® (Ромастру Трейдинг ЕООД) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L4.**

L02BX Други хормонални антагонисти

ABIRATERONE – INN (АТС код: L02BX03)

●**Zytiga**® (Yansen Cilag) – таблетки 250 mg (оп. 120 бр.). **Рискова категория за бременност: X.**

L03 ИМУНОСТИМУЛАНТИ

L03A Цитокини и имуномодулатори

L03AA Колони-стимулиращи фактори

FILGRASTIM – INN (АТС код: L03AA02)

●**Accofil**® (Accord Healthcare Ltd) – инжекционни/инфузионни разтвори от 30 MIU /0,5 ml (= 300 mcg/ml) и 48 MIU/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Gastrofil**® (Apotex Europe BV) – инжекционни/инфузионни разтвори от 30 MIU/0,5 ml (= 300 mcg/ml) и 48 MIU/1,5 ml в стъклен флакон (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Neupogen* 30 MIU** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен/инфузионен разтвор 30 MIU/1 ml (= 300 mcg/ml) в стъклен флакон (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Neupogen* 48 MIU** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен/инфузионен разтвор 48 MIU/1.6 ml (= 300 mcg/ml) в стъклен флакон (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Neupogen Singleject* 30 MIU** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен/инфузионен разтвор MIU/0.5 ml (= 300 mcg/0.5 ml, респ. 600 mcg/ml) в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр., с постоянна игла от неръждаема стомана). ●**Neupogen Singleject* 48 MIU** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен/инфузионен разтвор 48 MIU/0.5 ml (= 480 mcg/0.5 ml, респ. 960 mcg/ml) в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр., с постоянна игла от неръждаема стомана). ●**Nivestim**® (Hospira UK Ltd) – инжекционни/инфузионни разтвори от 48 MIU/0,5 ml (= 480 mcg/0,5 ml), 30 MIU/0,5 ml (= 300 mcg/0,5 ml) и 12 MIU/0,2 ml (= 120 mcg/0,2 ml) в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1, 5, 8 и 10 бр.). ●**Zarzio**® (Sandoz GmbH) – инфузионни разтвори от 30 MIU/0,5 ml (= 300 mcg/0,5 ml) и от 48 MIU/0,5 ml (= 480 mcg/0,5 ml) в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1, 3, 5 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

LENOGRASTIM – INN (АТС код: L03AA10)

●**Granocyte**® 34 (Санофи-Авентис България ЕООД) – лиофилизат във флакони по 33.600 MIU (= 263 mcg) плюс 1 ml разтворител.

LIPEFILGRASTIM – INN (АТС код: L03AA14)

● **Lonquex®** (Тева Фармасюткиълс България ЕООД) – инжекционен разтвор 6 mg/0,6 ml в предварително напълнена стъклена спринцовка (оп. 1 бр.).

MOLGRAMOSTIM* – INN (АТС код: L03AA03): сухи флакони по 0.3 mg, плюс 1 ml разтворител.

PEGFILGRASTIM – INN (АТС код: L03AA13)

● **Neulasta®** (Амджен България ЕООД – Amgen Oncoogy) – инжекционен разтвор 0,6 mg/0,6 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.). ● **Ristempa®** (Amgen Europe B.V.) – инжекционен разтвор 0,6 mg/0,6 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

L03AB Интерферони (IFNs)

INTERFERON ALFA NATURAL – INN (АТС код: L03AB01)

● **Multiferon®** (Swedish Orphan Biovitrum International AB) – инжекционен разтвор 3 MIU/0.5 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 6 бр.). Съдържа човешки левкоцитен интерферон алфа (HuIFN-alpha-Le).

INTERFERON ALFA-2a – INN (АТС код: L03AB04)

● **Roferon-A®** (Рош България ЕООД) – инжекционен разтвор 3 MIU/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1, 5, 6, 12 и 30 бр.). **Рискова категория за бременността: С.**

INTERFERON ALFA-2b – INN (АТС код: L03AB05)

● **Intron A®** (Schering-Plough Central East AG) – разтвор за инжектиране по 15 млн. UI/ml в предварително напълнени многодозови спринцовки (Multi dose Pen) с обем 1,2 ml (оп. 1 бр.). ● **Realdiron®** (Sicor Biotech UAB) – прах по 3, 5, 9 и 18 MIU във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). **Рискова категория за бременността: С.**

INTERFERON BETA-1a – INN (АТС код: L03AB07)

● **Avonex** (Biogen France S.A.) – лиофилизат 30 mcg (= 6 млн. UI) с разтворител (оп. 1 бр.). ● **Rebif® 44** (Serono Europe Ltd) – разтвор за инжектиране 12 млн./UI/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 3 бр.). *Разрешени от EMA.* **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

INTERFERON BETA-1b (АТС код: L03AB08)

● **Betaferon** (Schering AG) – лиофилизат 0,3 mg (= 9,6 млн. UI) в стъклени флакони с вместимост 3 ml, плюс 2 ml разтворител (0,54% натриев хлорид) в стъклени флакони (оп. по 15 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

PEGINTERFERON ALFA-2a – INN (АТС код: L03AB11)

● **Pegasys®** (F.Hoffmann-La Roche Inc) – разтвори по 135 mcg/0,5 ml и 180 mcg/0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 4 бр.).

PEGINTERFERON ALFA-2b – INN (АТС код: L03AB10)

● **Pegintron®** (Schering-Plough Europe) – лиофилизат по 50, 80, 100, 120 и 150 mcg във флакони, плюс разтворител 0,5 ml в ампули (оп. по 1 бр.). ● **Pegintron®** (Schering-Plough Europe, Belgium) – лиофилизат по 50, 80, 100, 120 и 150 mcg във флакони, плюс разтворител 0,5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.).

PEGINTERFERON beta-1a – INN (АТС код: L03AB13)

● **Plegridy®** (Biogen Indec Ltd) – инжекционни разтвори по 63 mcg/0.5 ml, 94 mcg/0.5 ml и 125 mcg/0.5 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

L03AC Интерлевкини (ILs)

OPRELVEKIN* – INN (АТС код: L03AC02) – лиофилизирана субстанция 5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони. Представлява **rhIL-11**. Принадлежи към модификаторите на биологичния отговор.

L03AX Други имуностимуланти

AMBINOR® – перорален разтвор 10 ml в ампули (оп. 20 бр.).

APITONIN® (Балканфарма – Разград) – капсули, съдържащи 60 mg лиофилизирано пчелно млечице (оп. 20 бр.). ХД, съдържаща протеини, аминокиселини, въглехидрати, мазнини и поливитаминови (А, В, С, D, Е, К).

BCG IMMUNOTHERAPEUTICUM (АТС код: L03AX03)

● **Calgevax®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – лиофилизат в ампули, съдържащи 11.25 mg живи *Mycobacterium bovis* (оп. 10 бр.). ● **ImmuCyst®** (Sanofi Pasteur S.A.) – лиофилизат в стъклен флакон, съдържащ 81 mg живи BCG бактерии

(произведени от субщам Connaught на Bacillus Calmette-Guerin) (BCG) плюс разтворител за приготвяне на инстилиционна суспензия в стъклен флакон (оп. по 3 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

CEFATOX® (АТС код: A03AX00) (Cefak KG) – ефервесцентни таблетки (оп. по 10, 20 и 40 бр.), съдържащи 350 mg сух пресован сок от *Echinacea purpurea*. **Рискова категория за кърмене: L3.**

DEODAN® (DeoDan) – прахообразен лиофилизат 3 g в сашета (оп. 5 бр.). Представява БАД, създадена на основата на изолирания от българското кисело мляко щам *Lactobacillus bulgaricus lb51®* (вж. Normoflor – гл. A16AX). Освен това този биопродукт съдържа есенциални аминокиселини, нуклеотиди, нуклеозиди, органични полифосфати, мурамил-пентапептиди и други компоненти, изолирани от клетките на същия щам.

DOPPELHERZ ENERGI-TONICUM N® (Queisser Pharma GmbH & Co) – разтвор във флакони по 250 ml, 500 ml, 750 ml и 1000 ml (оп. по 1 бр.). В 100 ml се съдържат: витамин В₁ 5 mg, витамин В₂ 5 mg, калциев пантотенат 16 mg, никотинамид 25 mg, витамин В₆ 5 mg, витамин В₁₂ 3,5 mg, фолиева киселина 0,3 mg, меден сулфат 0,1 mg, манганов сулфат 0,1 mg, морска сол 0,5 mg, глицерол-1(2)-дихидрогенфосфатна смес на двунатриева сол 271 mg, трижелезен амониев цитрат (съдържащ 16,5/18,5% желязо) 200 mg, холинов цитрат 222 mg, мед 1,2 g, инвертна захар 7,36 g, тинктура от имел 0,12 ml, тинктура от жълт кантарион 0,2 ml, тинктура от столетник 0,2 ml, тинктура от плодове на хмел 0,16 ml, тинктура от корени на валериана 0,16 ml, тинктура от глог 0,6 ml, тинктура от корени на ангелика, тинктура от портокалови кори, ароматна тинктура 0,16 ml, масло от розмарин 0,02 ml, масло от градински чай 0,02 ml и масло от маточина 0,04 ml.

DR. THEISS ECHINACEA FORTE® (АТС кодове: L03AW05 и L07AX00) (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – орални капки по 50 и 100 ml в стъклени бутилки с апликатор – капкомер (оп. по 1 бр.). В 100 ml има 75,6 ml пресен сок от стръковете на *Echinacea purpurea*.

ECHINACEA (Swanson) – капсули 400 mg (оп. 100 бр.), съдържащи по 400 mg *Herba Echinaceae purpurea*. ХД.

ECHINACEA Walmark® (Walmark) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД. В 1 таблетка се съдържат 132 mg сух екстракт от надземната част на *Echinacea purpurea* и 25 mg сух екстракт от *Eleutherococcus senticosus* (сибирски жен-жен).

ECHINACIN MADAUS® (Madaus AG) – пастили 88,5 mg (оп. по 20 и 40 бр.); дермален унгвент 15% в алуминиеви тубички по 25 и 50 g (оп. по 1 бр.). Пастилите съдържат 88,5 mg изсушен и пресован течен екстракт от свежи стръкове на *Echinaceae purpureae*, а унгвентът – 1,6 g/g. БАД.

ESBERITOX FORTE® (АТС код: L03AX00) (Schaper & Brummer GmbH & Co. KG) – таблетки 16 mg (оп. по 20, 40 и 60 бр.). Всяка таблетка съдържа 16 mg сух екстракт, извлечен от *Herba Thujae occidentalis*, *Radix Echinaceae purpureae*, *Radix Echinaceae pallida* и *Radix Baptisiae tinctoriae* при екстрагент 30% етанол.

ESBERITOX N® (АТС код: L03AX00) (Schaper & Brummer) – разтвор по 10, 50 и 100 ml във флакони; таблетки 3.2 mg (оп. по 50, 60 и 100 бр.). ХД.

GINSENG ROYAL JELLY® (China) – флакони 10 ml (оп. 10 бр.). ХД, съдържаща сок от прясно кралско зеле и екстракт от Жен-шен.

HERBION ECHINACEAE® (KRKA, d.d. Novo mesto) – филмирани таблетки 170 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

GLATIRAMER ACETATE – INN (АТС код: L03AX13)

● **Brabio®** (Synthon BV) – инжекционен разтвор 20 mg/1 ml в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 7, 28, 30 и 90 бр.). ● **Соракхоне®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – аминокиселинен инжекционен разтвор съответно 20 mg/1 ml (оп. по 7 и 28 бр.) и 40 mg/1 ml (оп. по 7 и 28 бр.) в предварително напълнени стъклени спринцовки (оп. по 3, 12 и 36 бр.). Glatiramer съдържа L-глутамат, L-аланин, L-тирозин и L-лизин.

IMMUNOCOMPLEX + ECHINACEA® (Витаголд ООД) – капсули 430 mg (оп. 30 бр.). ХД.

IMMUNOFAN® (АТС код: L03AX00) (Бионокс НПП) – инжекционен разтвор 50 mcg/1 ml в стъклени ампули (оп. 5 бр.); свещички 100 mcg (оп. 5 бр.); назален спрей, съдържащ 40 ЕД по 50 mcg с дозиращо устройство (оп. 1 бр.). Имунофан е синтетичен хексапептид (аргинил-аспарагил-лизил-валил-тирозил-аргинин) с имуностимулираща активност.

IMMUNOMIX PLUS® (Aboca S.p.A.) – сироп за деца 210 g в бутилка (оп. 1 бр.); капсули за възрастни (оп. 50 бр.). ХД.

IMUNOBOR® (Borola) – капсули. ХД, съдържаща биофлавоноиди.

IRS-19® (АТС код: L03AX00) (Solvay Pharma) (не е в наличност) – интраназален спрей 20 ml във флакони, съдържащ 60 ЕД, съдържащи антигенен хидролизат от *D. pneumoniae*, *S. aureus*, *Gafrica tetragena*, стрепто-, менинго- и гонококи, *K. pneumoniae*, *Moraxella*, *H. influenzae* (тип В).

KATRAPS™ (АТС код: L03AX00). Представява биопродукт, създаден на базата на BCG ваксината от проф. д-р Спартак Хаджиев. Съдържа фактор (HD96) с имуностимулиращ и противотуморен ефект.

MAURERS KRÄUTERGARTEN ORIGINAL SCHWEDENBITTER AUS 32 KRAUTERN® (Sebastian Stroh GmbH) – микстура във флакони по 100, 250 и 500 ml (оп. по 1 бр.). В 1000 ml шведска горчивка Маурерс има: Radix Zedoariae 5 g, Theriak 5 g, Manna 5 g, Radix Angelicae 5 g, Radix Carlinae 2,5 g, Myrrha 2,5 g, Camphor 0,5 g, Flos Croci 0,1 g.

MEMOPLUS® (Walmart) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща: магнезий – 100 mg, фосфатидилхолин (лецитин) – 100 mg, кофеин – 30 mg, стандартизиран екстракт от *Ginkgo biloba* – 10 mg и пиридоксин – 2 mg.

PHYTIN® (Софарма АД) – таблетки 250 mg (оп. 40 бр.), съдържащи кисела калциево-магнезиева сол на инозит-хексафосфорната киселина, 22% от която представлява органично свързан фосфор.

PHYTOLEK IMMUNOCOMPLEX® – капсули (оп. по 30 и 70 бр.) във флакони. ХД, съдържаща *Extractum Echinaceae* 100 mg, котешки нокът 250 mg, витамин С 150 mg, цинк 5 mg и селен 0,025 mg.

PUREX® (Hasko-Lek S.A.) – крем 30 g (оп. 1 бр.). МИ.

RESPIVAX® (АТС код: L03AX00)

●**Respivax Adult®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – таблетки 50 mg (оп. 30 бр.). ●**Respivax Children®** („БУЛ БИО – НЦЗПБ“ ЕООД) – таблетки 25 mg (оп. 30 бр.). В 1 таблетка има лиофилизат на убити бактериални тела на *N. catarrhalis*, *S. pyogenes*, *S. pneumoniae*, *H. influenzae*, *S. aureus* и *K. pneumoniae* в количество 25 mg за деца и 50 mg за възрастни.

RESVIROL® („Екофарм Груп“ АД) – капсули 50 mg (оп. 30 бр.). ХД. В 1 капсула съдържа 50 mg богат на полифеноли екстракт от корени на дива японска пача трева (*Polygonum cuspidatum*). Неутрализира свободни радикали (АФК) в организма.

SIRIUS-D® (Сириус-Д – Димитър Димитров) – прах в бурканчета. ХД, съдържаща аминокиселини от животински произход (аланин, аргинин, аспарагин), канела, каракум.

SOLCOTRICHOVAC* (АТС код: L03AX00) (ICN Pharmaceutical) – лиофилизат във флакони с вместимост 0,5 ml с разтворител. Съхранява се строго при температура в границите на 2–25 °C.

SOLCOUROVAC* (АТС код: L03AX00) (Solco) – лиофилизат в ампули 0,5 ml с разтворител (оп. по 3 бр.). В 1 ампула (= 1 доза от 0,5 ml лиофилизат) има най-малко 1.10⁹ от посочените в табл. L6 инактивирани микроорганизми.

UROSTIM® (АТС код: L03AX00) (БУЛ БИО – НЦЗПБ ЕООД) – таблетки за деца от 8 месеца до 14 г. по 25 mg и таблетки за възрастни по 50 mg (оп. по 30 бр.). Представява лиофилизат на убити бактериални клетки от *E. coli*, *P. mirabilis*, *K. pneumoniae* и *E. faecalis*.

ИМУНОСТОЛ-СМИЛО® (Агенция по качество и безопасност на стоките "Смило") – желатинови капсули (оп. 30 бр.). Представява ХД, която в 1 капсула съдържа сухи екстракти: от листа на растящите в С. Америка растения пурпурна Ехинацея (*Echinacea purpurea* L.) – 100 mg и теснолистна Ехинацея (*Echinacea angustifolia* L.) – 50 mg, листа на Южно-Африканското растение червен храст (Rooibos – *Aspalanthus linearis* R. Dahlgr.) – 10 mg и паразитиращата в Русия, Канада и САЩ по бялата бреза и други дървета медицинска гъба "Чага" (*Inonotus obliquus* Pilát) – 40 mg.

МАОЛО® (Агенция по качество и безопасност на стоките "Смило") – желатинови капсули (оп. 30 бр.). Представява ХД, която в 1 капсула съдържа сухи екстракти: от цвят от хибискус (*Hibiscus sabdariffa* L.) – 40 mg, ядки от сибирски кедър (*Pinus Sibirica* Krylov) – 25 mg, коренище от куркума (*Curcuma longa* L.) – 18 mg, листа от майорана (*Origanum majorana* L.) – 15 mg, семена от кардамом (*Elettaria cardamomum* L.) – 12 mg, цветовете от шафранов минзухар (*Crocus sativus*) – 10 mg, листа от естрагон (*Artemisia dracunculus* L.) – 10 mg, семена от кориандър (*Coriandrum sativum* L.) – под 2 mg, листа от девесил (*Levisticum officinale* Koch) – под 2 mg, стръкове от неаполитански магданоз (*Petroselinum neapolitanum* Mill.) – под 2 mg, стръкове от исоп (*Hyssopus officinalis* L.) – под 2 mg, талус от исландски лишей (*Lichen islandicus* L.) – под 2 mg.

L04 ИМУНОСУПРЕСОРИ

L04A Селективни имуносупресори

L04AA Селективни имуносупресори

ABATACEPT – INN (АТС код: L04AA24)

●**Orencia®** (Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG) – прах 250 mg за приготвяне на инжекционен разтвор.

ALEMTUZUMAB – INN (АТС код: L04AA34)

●**MabCampath®** (ILEX Pharmaceuticals Ltd; Schering AG) – концентрат за инфузия 30 mg/3 ml в флакон (оп. 3 бр.). .
Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. Представлява хуманизирано IgG₁κ_{arr} MAB, специфично за 21–28 kD лимфоцитния гликопротеин CD52, експресиран главно върху повърхността на нормални и малигнени периферни клетъчни В и Т лимфоцити. **Рискова категория за кърмене: L4.**

APREMILAST – INN (ATC код: L04AA32)

●**Otezla®** (Celgene Europe Ltd) – филмирани таблетки по 10, 20 и 30 mg (оп. по 56 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

BARICITINIB – INN (ATC код: L04AA37)

●**Olumiant®** (Eli Lilly Nederland B.V.) – филмирани таблетки по 2 и 4 mg (оп. по 14, 28, 35, 56, 84 и 98 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

BELIMUMAB – INN (ATC код: L04AA26)

●**Benlysta®** (Glaxo Group Ltd) – прах 120 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 5 ml (оп. 1 бр.); прах 400 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон с вместимост 20 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

EFALIZUMAB – INN (ATC код: L04AA21)

●**Raptiva®** (Serono Europe Ltd) – прахообразна субстанция 125 mg в стъклен флакон и разтворител в предварително напълнена стъклена спринцовка с 2 игли (оп. по 4 бр.).

EVEROLIMUS – INN (ATC код: L04AA18)

●**Certican®** (Novartis Pharma GmbH) – обикновени и диспергиращи таблетки по 0.25, 0.50, 0.75 и 1 mg (оп. по 50, 60 и 100 бр.). **Вероятна рискова категория за бременност: C.**

LEFLUNOMIDE – INN (ATC код: L04AA13)

●**Leflon®** (ICN Polfa Rzeszów S.A.) – филм-таблетки по 10, 20 и 100 mg (оп. по 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Leflunomide medac®** (Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate GmbH) – филм-таблетки по 10, 15 и 20 mg (оп. по 30, 60, 90, 100 бр.); 15 mg (оп. по 15 бр.). ●**Leflunomide ratiopharm®** (ratiopharm GmbH) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 30, 100 бр.). ●**Leflunomide Teva®** (Teva Pharma B.V.) – таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 28, 30, 100 бр.). ●**Leflunomide Winthrop®** (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 30 бр.). ●**Repso®** (Teva Pharma B.V.) – филм-таблетки по 10 mg (оп. по 28 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

MYCOPHENOLATE MOFETIL – INN (ATC код: L04AA06)

●**Axympa®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки по 180 и 360 mg (оп. по 20, 50, 100 и 120 бр.). ●**Mycophenolate Mofetil Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – капсули 250 mg (оп. по 100 и 300 бр.). ●**Mycophenolate Mofetil Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули 250 mg (оп. по 100 и 300 бр.). ●**Mycophenolate Mofetil Mylan®** (Dermod Lab. Ltd) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 20, 50, 60, 120, 150 и 180 бр.). ●**Mycophenolic acid Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки по 180 и 360 mg (оп. по 10, 50, 100, 120 и 150 бр.). ●**Myfortic®** (Novartis Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки по 180 и 360 mg (оп. по 20, 50, 100, 120 и 250 бр.). ●**Suprephen®** (Technimed-Sosiedate Technico-Medicinal SA) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 48 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L4.**

NATALIZUMAB – INN (ATC код: L04AA23)

●**Tysabry®** (Elan) – разтвор 300 mg/15 ml в ампули. Рекомбинантно хуманизирано anti-α4-integrin MAB от групата на селективните имunosупресори.

SIROLIMUS – INN (ATC код: L04AA10)

●**Rapamune®** (Wyeth-Lederle Pharma GmbH) – разтвор за перорално приложение с концентрация 1 mg/ml във флакони по 60 и 150 ml (оп. по 1 бр.); разтвор за перорално приложение с концентрация 1 mg/ml в сашета по 1, 2 и 5 ml (оп. по 30 бр.); обвити таблетки 1 mg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

TOFACITINIB – INN (ATC код: L04AA29)

●**Xeljanz®** (Pfizer Ltd) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 56, 60 и 180 бр.).

VEDOLIMUMAB – INN (ATC код: L04AA33)

●**Entyvio®** (Takeda Pharma A/S) – прах 120 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон (оп. 1 бр.). *Разрешен от EMA.*

L04AB Инхибитори на TNF-α

ADALIMUMAB – INN (ATC код: L04AB04)

●**Amgevita**[®] (Amgen Europe B.V.) – инжекционен разтвор 20 mg/0.4 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор 40 mg/0.8 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1, 2, 4 и 6 бр.); инжекционен разтвор 40 mg/0.8 ml в предварително напълнени писалки (оп. по 1, 2, 4 и 6 бр.). ●**Humira**[®] (AbbVie Ltd) – разтвор за инжектиране 40 mg/0.8 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 и 2 бр.). ●**Solymbic**[®] (Amgen Europe B.V.) – инжекционен разтвор 20 mg/0.4 ml в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор 40 mg/0.8 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1, 2, 4 и 6 бр.); инжекционен разтвор 40 mg/0.8 ml в предварително напълнени писалки (оп. по 1, 2, 4 и 6 бр.).

CERTOLIZUMAB PEGOL – INN (ATC код: L04AB05)

●**Cimzia**[®] (UCB Pharma SA) – прах 200 mg и разтворител в предварително напълнена спринцовка. Пегилирано MAB.

ETANERCEPT – INN (ATC код: L04AB01)

●**Benepali**[®] (Samsung Bioepis UK Ltd) – инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнена спринцовка или писалка (оп. по 4 бр.). ●**Enbrel**[®] (Wyeth Lederle Pharma GmbH) – прахообразна субстанция 25 mg в стъклени флакони от стъкло тип 1 с обем 4 ml и с гумена запушалка, запечатани с алуминиево фолио, плюс разтворител (апирогенна вода за инжекции) в предварително напълнени спринцовки от стъкло тип 1 с игли от неръждаема стомана (оп. по 4 бр. с 8 антисептични тампона, напоени с етанол). ●**Lifmior**[®] (Pfizer Ltd) – прах 10 mg във флакони и разтворител 1 ml за инжекционен разтвор във флакони (оп. 4 бр. плюс 4 игли, 4 флаконови адаптора и 8 тампона); прах 25 mg във флакони и разтворител 1 ml за инжекционен разтвор във флакони (оп. 4 бр. плюс 4 игли, 4 флаконови адаптора и 8 тампона); прах 25 mg във флакони и разтворител 1 ml за инжекционен разтвор в в предварително напълнена спринцовка (оп. 8 бр. плюс 8 игли, 8 флаконови адаптора и 16 тампона); прах 25 mg във флакони и разтворител 1 ml за инжекционен разтвор в в предварително напълнена спринцовка (оп. 24 бр. плюс 24 игли, 24 флаконови адаптора и 48 тампона); инжекционен разтвор 25 mg/0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 4 бр. плюс 4 тампона); инжекционен разтвор 25 mg/0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 8 бр. плюс 8 тампона); инжекционен разтвор 25 mg/0.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 24 бр. плюс 24 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 2 бр. плюс 2 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 4 бр. плюс 4 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. 12 бр. плюс 12 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени *писалки* (оп. 2 бр. плюс 2 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени *писалки* (оп. 4 бр. плюс 4 тампона); инжекционен разтвор 50 mg/1 ml в предварително напълнени *писалки* (оп. 12 бр. плюс 12 тампона). **Рискова категория за кърмене: L3.**

INFlixIMAB – INN (ATC код: L04AB02)

●**Flixabi**[®] (Samsung Bioepis UK Ltd) – лиофилизиран прах 100 mg за приготвяне на разтвор за i.v. инфузия в стъклени флакони (оп. по 1, 2, 3, 4 и 5 бр.). ●**Inflectra**[™] (Hospira Ltd, Алвоген Фарма България ЕООД) – лиофилизиран прах 100 mg за приготвяне на разтвор за i.v. инфузия във флакони (оп. 1 бр.). ●**Remicade**[®] (Schering Plough Central East AG) – лиофилизиран прах 100 mg за приготвяне на инфузионен разтвор във флакони (оп. 1 бр.). ●**Remsima**[®] (Celltrion Healthcare Hungary Ltd) – лиофилизиран прах 100 mg за приготвяне на разтвор за i.v. инфузия в стъклени флакони (оп. по 1, 2, 3, 4 и 5 бр.). *Тези продукти са обект на допълнително наблюдение за НЛР.* **Рискова категория за кърмене: L2.**

L04AC Интерлевкинови инхибитори

ANAKINRA – INN (ATC код: L04AC03)

●**Kineret**[®] (Biovitrum AB) – предварително напълнена спринцовка 100 mg/1ml.

DACLIZUMAB – INN (ATC код: L04AC01)

●**Zinbryta**[®] (Biogen Idec Ltd) – инжекционен разтвор 150 mg/1 ml в предварително напълнени спринцовки и писалки (оп. по 1 и 3 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

IXEKIZUMAB – INN (ATC код: L04AC13)

●**Taltz**[®] (Eli Lilly Nederland B.V.) – инжекционен разтвор 80 mg/1 ml в предварително напълнена писалка или спринцовка (оп. по 1,2 и 3 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SECUKINUMAB – INN (ATC код: L04AC10)

●**Cosentyx**[®] (Novartis Europharm Ltd) – прах 150 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон плюс разтворител 1 ml; разтвор 150 mg/1 ml в предварително напълнена спринцовка или в пен-инжектор (оп. по 1 бр.).

SILTUXIMAB – INN (ATC код: L04AC11)

●**Sylvant**[®] (Janssen-Cilag International N.V.) – прах по 100 и 400 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1 бр.). *Разрешен от EMA.*

TOCILIZUMAB – INN (ATC код: L04AC07)

●**RoActemra**[®] (Roche Registration Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 80 mg/4 ml, 200 mg/10 ml, 400 mg/20 ml (оп. по 1 и 4 бр.).

L04AD Калциневринови инхибитори

CICLOSPORINE – INN (АТС код: L04AD01)

● **Ciclo®** (Hexal AG) – капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ● **Ciclosporin Alkaloid®** (Alkaloid-INT d.o.o.) – меки капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 10, 20, 50 и 60 бр.); разтвор за i.v. инфузия с концентрация 100 mg/ml във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.). ● **Ciqorin®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – меки капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Equoral®** (Teva Czech Industries s.r.l.) – разтвор за i.v. инфузия с концентрация 100 mg/ml в стъклени флакони по 50 ml (оп. 1 бр.); меки желатинови капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 50 бр.). ● **Sandimmun Neoral®** (Novartis Pharma Pharma GmbH) – меки капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 50 бр.); перорален разтвор 100 mg/ml във флакони по 50 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

TACROLIMUS – INN (АТС код: L04AD02)

● **Envarsus®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – таблетки с удължено освобождаване по 0.5, 1 и 4 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Prograf®** (Astellas Pharma d.o.o.) – капсули по 0.5 mg (оп. 30 бр.), 1 и 5 mg (оп. по 30 и 60 бр.); концентрат за приготвяне на инфузионен разтвор 5 mg/1 ml в ампули (оп. 10 бр.). ● **Tacni®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули по 0.5, 1 и 5 mg (оп. по 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Tacrolimus Accord®** (Accord Healthcare) – капсули по 0.5 и 1 mg (оп. по 20, 30, 60 и 100 бр.). ● **Tacrolimus Pergamus®** (Pergamus Pharma Ltd) – капсули по 0.5, 1 и 5 mg (оп. по 20, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ● **Tracsus®** (Alvogen IPoCo S.àr.l) – капсули по 0.5, 1 и 5 mg (оп. по 10, 50 и 90 бр.). **Рисков фактор за бременността: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

L04AX Други имуносупресори

AZATHIOPRINE – INN (АТС код: L04AX01)

● **Atioprine®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 28, 30, 50 и 56 бр.). ● **Azathioprine Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 50 mg (оп. по 90, 100 и 250 бр.). ● **Immunoprin®** (Ebewe Pharma GmbH Nfg.KG) – филмирани таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ● **Imuran®** (Aspen Pharma Tradin g Ltd) – обвити таблетки 50 mg (оп. по 25 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

METHOTREXATE – INN (АТС код: L04AX03) (вж. гл. L01BA)

THALIDOMIDE – INN (АТС код: L04AX02)

● **Thalidomide Celgene®** (Celgene Europe Ltd) – капсули 50 mg (оп. по 14 и 28 бр.). Талидомид се отпуска в съответствие с програмата за превенция на бременността. **Рискова категория за бременност: X.**

М: МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНА СИСТЕМА (MUSCULO-SKELETAL SYSTEM)

M01 ПРОТИВОВЪЗПАЛИТЕЛНИ И АНТИРЕВМАТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

M01A Нестероидни противовъзпалителни лекарства (НСПВЛ)

(1) Неселективни COX-1/COX-2 инхибитори – производни на киселини

- Салицилова (салицилати): Acetylsalicylic acid
- Фенилоцетна: Aceclofenac, Bromfenac (вж. гл. S01BC), Diclofenac, Lonazolac
- Индолоцетна: Indometacin, Sulindac*
- Пропионова (пропионат): Dexketoprofen, Flurbiprofen, Ibuprofen, Ketoprofen, Naproxen, Oxaprozin
- Енолова (оксиами): Lomoxicam, Meloxicam, Piroxicam, Tenoxicam

(2) COX-2 инхибитори

- Селективни COX-2 инхибитори (коксиби): Celecoxib, Etoricoxib, Parecoxib
- Преференциални COX-2 инхибитори: Meloxicam, Nimesulide

M01AB Производни на оцетната киселина и сродни съединения

ACECLOFENAC – INN (АТС код: M01AB16)

• **Aflamil®** (Gedeon Richter Plc.) – филм-таблетки 100 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.); прах 100 mg в сашета (оп. 20 бр.); дермален крем 1,5% 60 g в алуминиева туба.

ETODOLAC – INN (АТС код: M01AB08)

• **Etodin®** ("Нобел Фарма" ООД) – филмирани таблетки 200 mg (оп. по 14 и 28 бр.). • **Etodin fort®** (Нобел Фарма ООД) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

DICLOFENAC – INN (АТС кодове: M01AB05 и M02AA15)

• **Almiral®** (Medochemie Ltd) – гел 1,16% 25 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.); стомашно-устойчиви таблетки 50 mg (оп. 20 бр.); разтвор за инжектиране 75 mg/3 ml в ампули (оп. 10 бр.). • **Cataflam®** (Novartis Pharma GmbH) – обвити таблетки 25 mg (оп. 20 бр.) и 50 mg (оп. 10 бр.). • **Diclac® 5%** (Hexal AG) – гел 5% по 50 и 100 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). • **Diclac®** (Hexal AG) – разтвор за инжектиране 75 mg/3 ml в ампули (оп. по 1 и 5 бр.); гелоове от 1% и 5% в туби по 50 и 100 g (оп. по 16 бр.). • **Diclac 75 ID®** (Hexal AG) – таблетки с изменено освобождаване 75 mg (оп. по 10, 20, 50 и 100 бр.). • **Diclac 150 ID®** (Hexal AG) – таблетки с изменено освобождаване 150 mg (оп. по 10, 20, 50 и 100 бр.). • **Diclofenac Duo BMS®** (Bristol-Mayers Squibb Kft) – капсули 75 mg с удължено освобождаване (оп. 30 бр.). • **Diclofenac 50 Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – стомашно-устойчиви таблетки 50 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). • **Diclofenac Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – стомашно-устойчиви таблетки 50 mg (оп. 30 бр.). • **Diclofenac Vetprom®** (Ветпром АД) – гел 1% 50 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). • **DicloRapid®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви капсули 75 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). • **Feloran®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули 75 mg/3 ml (оп. по 10 и 100 бр.); свещички по 100 mg (оп. 6 бр.); гел 1% 60 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). • **Feloran Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – гел 5% 60 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.); таблетки 100 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 30 бр.). • **Feloran Forte®** (Софарма АД) – гел 5% 40 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). • **Naclof®** – кохир (вж. гл. S01BC). • **Naklofen®** (M02AA15) (KRKA d.d.) – стомашно устойчиви таблетки по 50 (оп. по 10 и 20 бр.); инжекционен разтвор 75 mg/3 ml в ампули (оп. 5 бр.); гел 11.6% 2 в алуминиеви туби по 60 и 120 g (оп. по 1 бр.). • **Naklofen DUO®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – модифицирани капсули 75 mg, съдържащи 25 mg диклофенак в ентросолвентни пелети и 50 mg – под форма на пелети със забавено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). • **Naklofen SR®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 100 mg с удължено освобождаване (оп. по 10 и 20 бр.). • **Travmagel®** („Актавис“ ЕАД) – гел 1% 60 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). • **Travmagel®** (Actavis Group PTC ehf.) – гел 5% 60 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). • **Viklaren®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви капсули 75 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). • **Voltaren®** (Diclofenac Sodium) (Novartis Pharma GmbH) – инжекционен разтвор 75 mg/3 ml в ампули (оп. 5 бр.); ентросолвентни таблетки по 25 mg (оп. 30 бр.) и 50 mg (оп. 20 бр.). • **Voltaren® 50** (Novartis Pharma Services Inc.) – ентросолвентни таблетки 50 mg (оп. 20 бр.) и свещички 50 mg (оп. 10 бр.) и 100 mg (оп. 5 бр.). • **Voltaren® Emulgel** (Novartis Consumer Health GmbH) – гел 1.16 % по 20, 50, 100 и 150 g в туби (оп. по 1 бр.). • **Voltaren Forte®** (Novartis Consumer Health GmbH) – гел 2.32 % по 30, 50, 60, 100, 120 и 150 g в туби (оп. по 1 бр.). • **Voltaren Retard®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки 100 mg с удължено освобождаване (оп. 100 бр.). • **Voltfast®** (Novartis Pharma GmbH) – прах 50 mg в сашета (оп. 3 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

DICLOFENAC & OMEPRAZOLE (АТС код: M01AB55)

• **Diclopram®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – капсули с изменено освобождаване, съдържащи по 75 mg диклофенак (от тях 25 mg като ентроустойчиви пелети и 50 mg – с удължено освобождаване) и 20 mg омепразол (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.).

DICLOFENAC SODIUM & ORPHENADRINE NITRATE (АТС код: M01AB55)

● **Neodolpasse®** (Fresenius Kabi Austria GmbH) – инфузионен разтвор 250 ml в стъклен флакон (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

DICLOFENAC & THIAMINE etc. (АТС код: M01AB55)

● **Dicloneurovit®** („Адифарм“ ЕАД) – капсули (оп. 30 бр.). ● **Gerovit®** (G.L. Pharma GmbH; "Елит Медикъл" АД) – капсули (оп. по 30 и 50 бр.). В 1 капсула продуктите съдържат: диклофенак 50 mg, тиамин 50 mg, пиридоксин 50 mg и цианкобаламин 250 mcg.

INDOMETACIN – INN (АТС кодове: M01AB01 и M02AA23)

● **Indometacin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – дермален унгвент 10% 40 g (оп. 1 бр.). ● **Indometacin Sopharma®** (Софарма АД) – свещички по 50 и 100 mg (оп. по 6 бр.); стомашно-устойчиви таблетки 25 mg (оп. 30 и 50 бр.); дермален унгвент 10% 40 g (оп. 1 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

M01AC **Оксиками****LORNOXICAM – INN** (АТС код M01AC05)

● **Xeфо®** (Takeda Austria GmbH) – прах 8 mg за инжекционен разтвор в стъклен флакон и разтворител 2 ml в ампула (оп. по 1 бр.); таблетки 8 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Xeфо Rapid®** (Takeda Austria GmbH) – филмирани таблетки 8 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.).

MELOXICAM – INN (АТС код: M01AC06)

● **Loximed®** (Медика АД) – таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Melbek®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки 7,5 mg (оп. по 10 и 30 бр.); инжекционен разтвор 15 mg/1,5 ml в ампули (оп. 3 бр.). ● **Melbek Fort®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки 15 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Melox®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 7,5 mg (оп. по 10 и 30 бр.) и 15 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Meloxicam-ratiopharm®** (Ratiopharm GmbH) – таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. по 20 бр.). ● **Movalis®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – инжекционен разтвор 15 mg/1,5 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.); таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. 10 и 20 бр.); свещички 15 mg (оп. 6 бр.). ● **Movix®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 15 mg/1,5 ml в ампули (оп. 10 и 100 бр.). ● **Movix®** (Унифарм АД) – таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Noflamen®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Recoxa®** (Zentiva k.s.) – таблетки 15 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). ● **Trosicam®** (Alprex Pharma Ltd) – диспегирани се в устата таблетки по 7,5 и 15 mg (оп. по 10, 20, 30 и 200 бр.). ▲ Мелоксикам притежава противовъзпалителен и аналгетичен ефект. Те са свързани с *инхибиране предимно на COX-2*. Препаратът се описва като селективен COX-2 инхибитор, подобно на коксибите.

PIROXICAM – INN (АТС кодове: M01AC01 и M02AA07)

● **Flamexin®** (Promedica S.r.l.) – прах 20 mg за перорален разтвор в сашета (оп. по 10 и 20 бр.); таблетки 20 mg (оп. по 10 и 20 бр.). Представява *пироксикам-бета-циклодерин*. След перорално приложение на Flamexin се резорбира само неговата активна съставка – пироксикам, а не целия комплекс. ● **Hotemin®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули по 10 и 20 mg (оп. 20 бр.); крем 1% 50 g (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор 20 mg/1ml в ампули (оп. 5 бр.). ● **Piroxicam Alkaloid®** (Алкалоид ЕООД) – капсули 20 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Piroxicam Sopharma®** (Софарма АД) – капсули по 10 и 20 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рускова категория за бременност: В; D през третия триместър. Рускова категория за кърмене: L2.**

TENOXICAM – INN (АТС код: M01AC02)

● **Tilconox®** („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 20 mg (оп. 10 бр.). ● **Tilcotil®** (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – филм-таблетки 20 mg (оп. 10 бр.).

M01AE **Производни на пропионовата киселина****DEXKETOPROFEN TROMETAMOL – INN** (АТС код: M01AE17)

● **Dexketoprofen Sandoz®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 25 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.). ● **Dexketoprofen Tchakapharma®** („Чайкафарма“ АД) – инжекционен разтвор 50 mg/2 ml (оп. по 5 и 100 бр.). ● **Dexofen®** (Menarini International O.L.S.A.) – филм-таблетки 25 mg; перорални гранули 25 mg в сашета (оп. по 2, 4, 10, 20 и 30 бр.). (оп. по 10, 30 и 50 бр.). ● **Dexofen inject®** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) – инжекционен разтвор 50 mg/2 ml (оп. по 5, 10 и 50 бр.).

FLURBIPROFEN – INN (АТС кодове: M01AE09 и R02AX01)

● **Myprofen®** (Нобел Фарма ЕООД) – филмирани таблетки 100 mg (оп. 2, 15 и 30 бр.).

IBUPROFEN – INN (АТС кодове: M01AE01 и M02AA13)

● **Alvofen express®** (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – меки капсули по 200 и 400 mg (оп. 10 и 12 бр.). ● **Befron®** (Нобел Фарма ООД) – перорална суспензия 100 mg/5 ml в стъклена бутилка от 100 ml (оп. 1 бр. с пластмасова мерителна лъжичка за 2,5 и 5 ml). ● **BlockMAX for kids®** (Alkaloid-INT d.o.o.) – перорална суспензия 100 mg/5 ml в бутилка с обем 125 ml (оп. 1 бр.). ● **BlockMAX®** (Alkaloid-INT d.o.o.) – филмирани таблетки 200 mg (оп. 10 и 20 бр.). ● **BlockMAX forte®** (Alkaloid-INT d.o.o.) – филмирани таблетки 400 mg (оп. 10 и 20 бр.). ● **Brufen®** (BGP Products AB) – ефервесцентни гранули 400 mg в сашета (оп.

по 20, 30 и 40 бр.); перорална суспензия 2% в пластмасови бутилки с вместимост 100 и 200 ml с дозираща спринцовка (оп. по 1 бр.). ●**Brufen Forte**® (BGP Products AB) – перорална суспензия 4% в пластмасови бутилки с вместимост 30, 100, 150 и 200 ml с дозираща спринцовка (оп. по 1 бр.). ●**Brufen Retard**® (BGP Products AB) – филм-таблетки с удължено освобождаване 800 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Caffetin Menstrual**® (Алкалоид ЕООД) – филм-таблетки 200 mg (оп. 10 бр.). ●**Capsifen**® (US Pharmacia Sp. z.o.o.) – меки капсули 400 mg (оп. по 6, 10 и 20 бр.). ●**Capsifen**® ("Феникс медика – Ася Попова" ЕООД) – перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml в полиетиленови бутилки от 30, 100, 150 и 200 ml (оп. по 1 бр. с дозираща спринцовка от 5 ml); перорална суспензия с концентрация 200 mg/5 ml в полиетиленови бутилки от 100, 150 и 200 ml (оп. по 1 бр. с дозираща спринцовка от 5 ml). ●**Doloren**® (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки по 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.) и 400 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Dolorex**® (Екофарм Груп АД) – филм-таблетки по 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.) и 400 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Extralgin**® (Zentiva k.s, Флоелла ООД) – филм-таблетки по 200 и 400 mg (оп. по 10, 12, 24 и 30 бр.). ●**Flexistad**® (STADA Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 400, 600 и 800 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ●**Ibalgin fast**® (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 6, 12, 18 и 24 бр.). ●**Ibalgin Rapid Junior**® (Zentiva k.s.) – капсули по 200 mg (оп. по 12 и 24 бр.) и 400 mg (оп. по 10, 12 и 24 бр.). ●**Ibudolor**® (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 200 и 400 mg (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.). ●**Ibudolor Duo**® (Actavis Group PTC ehf.) – гел по 40 и 60 g в алуминиеви туби (оп. по 1 бр.). В 1 g се съдържат: ибупрофен 50 mg и левоментол 30 mg. ●**Ibudolor Kids**® (Actavis Group PTC ehf.) – перорална суспензия с концентрация 100 mg/5 ml във флакони по 60, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Ibufen**® („Чайкафарма“ АД) – ефервесцентни таблетки 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Ibulek**® („Адифарм“ ЕАД) – прах за перорален разтвор по 400 и 600 mg в сашета (оп. по 6, 8, 10, 20, 30, 40 и 50 бр.). ●**IbuMenthol**® (Антибиотик – Разград АД) – гел по 30, 40 и 45 g в алуминиеви туби (оп. по 1 бр.). В 1 g се съдържат: ибупрофен 50 mg и левоментол 30 mg. ●**Ibupian**® (Sandoz d.d.) – меки капсули по 200 и 400 mg (оп. по 10, 12, 20, 24, 30 и 50 бр.). ●**Ilpertazin**® (Alvogen IPCo.S.árl.) – филмирани таблетки по 62.5 и 125 mg (оп. по 14, 56 и 112 бр.). ●**Ibuprofen Polfa**® (Pharmaceutical Works Polfa) – филмирани таблетки 200 mg (оп. по 20 и 100 бр.). ●**Ibuprofen Rokspring**® (Rockspring Healthcare Ltd) – ефервесцентни гранули по 200 mg (оп. по 12, 20 и 30 бр.) и 600 mg в сашета (оп. по 10, 20, 30, 40 и 50 бр.). ●**Ibuprom**® (US Pharmacia Sp. Z.o.o.) – филмирани таблетки 200 mg (оп. по 2, 6, 10 и 50 бр.). ●**Ibuprom Max**® (US Pharmacia Sp. Z.o.o.) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 6, 12 и 24 бр.). ●**Ibuprom Sprint Caps**® (US Pharmacia Sp. Z.o.o.) – меки капсули 200 mg (оп. по 6, 10, 12, 24 и 30 бр.). ●**Ibuprom Sprint Max**® (US Pharmacia Sp. Z.o.o.) – меки капсули 400 mg (оп. по 6, 10 и 20 бр.). ●**Ibutop**® (Dolorgiet GmbH & Co.KG; Либра ЕАД) – крем 5% по 50 и 100 g и гел 5% 50 g в алуминиеви туби (оп. по 1 бр.). ●**Ivadron**® (Софарма АД) – инжекционен разтвор 3 mg/3 ml (оп. по 1 и 4 бр.); филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**MIG-400**® (Berlin-Chemie AG) – филмирани таблетки 400 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**MIG for Children**® (Berlin-Chemie AG) – перорална суспензия 20 mg/ml в пластмасови флакон по 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**MIG Junior**® (Berlin-Chemie AG) – перорална суспензия 4% в бутилки по 30, 100, 150 и 200 ml (оп. по 1 бр.). В 1 ml се съдържат 40 mg ибупрофен. ●**Milorofen**® (Фармацевтични заводи Милве АД) – филмирани таблетки 200 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Nurofen**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филм-таблетки по 200 и 400 mg (оп. по 10, 12 и 24 бр.). ●**Nurofen Active**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – ородисперсibilни таблетки 200 mg (оп. по 6, 12 и 24 бр.). ●**Nurofen Express**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – меки капсули 200 mg (оп. по 2, 4, 6, 8, 10, 12, 16, 24 и 30 бр.). ●**Nurofen Femina Forte**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – меки капсули 512 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Nurofen for Children suppositories** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – свещички по 60 и 125 mg (оп. по 10 бр.). ●**Nurofen for children Forte Orange** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 200 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр., с дозираща спринцовка). ●**Nurofen for children Forte Strawberry** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 200 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр. с дозираща спринцовка). ●**Nurofen for children Orange** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 100 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр. с дозираща спринцовка). ●**Nurofen for Kids and Junior Orange** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 200 mg/5 ml във флакони по 30, 50, 100 и 150 ml (оп. по 1 бр. с дозираща спринцовка от 5 ml). ●**Nurofen for Kids and Junior Strawberry** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 40 mg/5 ml във флакони по 30, 50, 100 и 150 ml (оп. по 1 бр. с дозираща спринцовка от 5 ml). ●**Nurofen Forte**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 10, 12, 20 и 24 бр.). ●**Nurofen Forte X2**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филм-таблетки 512 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Nurofen Junior Orange** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 200 mg/5 ml с портокалов вкус във флакони по 30, 50, 100 и 150 ml (оп. по 1 бр. с тройно разграфена мерителна лъжичка с маркировка от 1.25, 2.5 и 5 ml). В 1 ml се съдържат 40 mg ибупрофен. ●**Nurofen Junior Strawberry** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – перорална суспензия 200 mg/5 ml с яagodов вкус във флакони по 30, 50, 100 и 150 ml (оп. по 1 бр. с тройно разграфена мерителна лъжичка с маркировка от 1.25, 2.5 и 5 ml). В 1 ml се съдържат 40 mg ибупрофен. ●**Nurofen Migraine Pain** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филмирани таблетки 342 mg (оп. по 2, 4, 6, 12 и 16 бр.). ●**Nurofen X2**® (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филмирани таблетки 256 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Panactiv** (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.) – перорална суспензия 100 mg/5 ml в бутилки по 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Syafen**® (Софарма АД) – перорална суспензия 100 mg/ml в стъклена или пластмасова бутилка с обем 120 ml (оп. 1 бр.); гел 5% 40 g в туба (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В; D (през третия триместър). Рискова категория за кърмене: L1.**

IBUPROFEN & PARACETAMOL (АТС код: M01AE51)

●**Nurulin Duo**® (Памкофарм ООД) – таблетки, съдържащи ибупрофен 200 mg и парацетамол 500 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Valcomb**® (Pharma Swiss Ceska Republika s.r.o.) – филмирани таблетки, съдържащи ибупрофен 150 mg и парацетамол 500 mg (оп. по 8, 10, 16, 20, 24, 30 и 32 бр.).

IBUPROFEN & PSEUDOEPHEDRINE (АТС код: M01AE51)

●**Extralgin cold**[®] („Флоелла“ ООД) – филмирани таблетки, съдържащи ибупрофен 200 mg и псевдоефедрин 30 mg (оп. по 10, 12, 24 и 30 бр.). ●**Extralgin hot drink**[®] (Zentiva k.s.) – прах за перорален разтвор, съдържащи ибупрофен 650 mg и псевдоефедрин 10 mg в сашета (оп. по 5, 6, 10 и 12 бр.). ●**Ibuprom Sinus**[®] (US Pharmacia Sp. z.o.o.) – обвити таблетки, съдържащи ибупрофен 200 mg и псевдоефедрин 30 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Mucogrip**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – обвити таблетки, съдържащи ибупрофен 200 mg и псевдоефедрин 30 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Nurofen stopcold**[®] (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – филм-таблетки, съдържащи 200 mg ибупрофен и 30 mg псевдоефедрин (оп. по 12 и 24 бр.).

KETOPROFEN – INN (АТС кодове: M01AE03 и M02AA10)

●**Bi-Profenid**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки с изменено освобождаване 150 mg (оп. 20 бр.). ●**Fastum Gel**[®] (A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.) – гел 2,5% в алуминиеви туби по 20, 30, 50 и 100 g (оп. 1 бр.). ●**Ketonal**[®] (Lek Pharmaceuticas d.d.) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.); капсули 50 mg в стъклени флакони (оп. 25 бр.). ●**Ketoprofen-Tchaikapharma**[®] („Чайкафарма“ АД) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. 100 бр.). ●**Ketoprofen-Vetprom**[®] (Ветпром АД) – гел 2,5% 50 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). ●**Ketospray**[®] (Cyathus Exquire Pharmaforschungs GmbH) – дермален спрей 10% по 15 и 30 ml (оп. по 1 бр.). При всяко впръскване се освобождават 20 mg/0,2 ml кетопрофен. ●**Ketum**[®] (Софарма АД) – гел 2,5% 40 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). ●**Profenid**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – свещички 100 mg (оп. 12 бр.); прах 100 mg за приготвяне i.m. инжекционен разтвор (оп. по 6 и 50 бр.); прах 100 mg за приготвяне i.v. инфузионен разтвор (оп. по 6 и 50 бр.); гел 2,5% в алуминиеви туби 60 g (оп. 1 бр.). ●**Profenid L.P.**[®] (Rhône-Poulenc Rorer) – таблетки с бавно освобождаване 200 mg (оп. 14 бр.). ●**Topogel**[®] („Актавис“ ЕАД) – дермален гел 2,5% 40 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

NAPROXEN – INN (АТС код: M01AE02)

●**Emoxen**[®] gel (Emo-Farm Sp. Z.o.o.) – гел 10% в туби по 30, 55 и 55 g (оп. по 1 бр.). ●**Etrixenal**[®] (Proenzi s.r.o.) – таблетки 250 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Momendol**[®] (Aziende Chimiche Riunite Angelini Favesco) – филмирани таблетки 220 mg (оп. по 12 и 24 бр.). ●**Nalgesin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки 275 mg (оп. 10 бр.). ●**Nalgesin Forte**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки 550 mg (оп. 10 бр.). ●**Naproxen Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки 250 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: В, (D, ако се използва през III триместър). Рискова категория за кърмене: L3, L4 (при хронична употреба).**

NAPROXEN & ESOMEPRAZOL (АТС код: M01AE52)

●**Vimovo**[™] (AstraZeneca AB) – стомашно-устойчиви таблетки с изменено освобождаване, съдържащи по 500 mg напроксен и 20 mg езомепразол (оп. по 10, 20, 30, 600 и 100 бр.).

OXAPROZIN – INN (АТС код: M01AE12)

●**Dayrun**^{*} (ЦСЦ Фармацютикалс България ЕООД) – филм-таблетки 600 mg (оп. по 6, 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

M01AH Коксиди

CELECOXIB – INN (АТС код: M01AH01)

●**Aclexa**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули по 100 и 200 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Algoxib**[®] (Zentiva, k.s.) – капсули по 100 и 200 mg (оп. по 10, 20, 30, 40, 50, 60 и 100 бр.). ●**Celebrex**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – капсули по 100 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.) и 200 mg (оп. по 2, 5, 10, 20 и 30 бр.). ●**Celecoxib Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – капсули по 100 и 200 mg (оп. по 20 бр.). ●**Definax**[®] (Stada Arzneimittel AG) – капсули 100 mg (оп. по 10, 20, 30, 40 и 50 бр.). ●**Zelsiglat**[®] (Sigillata Ltd) – капсули по 100 и 200 mg (оп. по 10, 20, 25, 30, 40, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

ETORICOXIB – INN (АТС код: M01AH05)

●**Arcoxia**[®] (MSD) – филм-таблетки по 60 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.), 90 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.) и 120 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Coxient**[®] (Alvogen Malta Operations Ltd) – филм-таблетки от 60, 90 и 120 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 100 бр.). ●**Doloxib**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 30, 60, 90 и 120 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Etoricoxib Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf) – филм-таблетки (оп. по 7, 14, 20, 28, 49 и 90 бр.). ●**Etoricoxib Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 30, 60, 90 и 120 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 15, 20, 28 и 30 бр.). ●**Etoricoxib Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 30, 60, 90 и 120 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Roticox**[®] (KRKA, d.d., Novo mesto) – филм-таблетки по 30, 60, 90 и 120 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 60 бр.).

PARECOXIB – INN (АТС код: M01AH04)

●**Dynastat**[®] (Pharmacia Enterprises S.A.) (не е в наличност) – прахообразна субстанция 40 mg във флакони с 2 ml разтворител в ампули (оп. по 1, 3, 5 и 10 бр.).

M01AX Други нестероидни противовъзпалителни и антиревматични лекарства

BESTIFLEX JOINT® (NP Pharma) – сашета (оп. 30 бр.). ХД. Всяко саше съдържа: *колагенов хидролизат* – 10 г и витамин С – 200 mg.

CHONDROITIN SULFATE – INN (АТС код: M01AX25)

●**Structum®** (Pierre Fabre Medicament) – капсули 500 mg (оп. по 12 и 60 бр.).

FLEX COMPLEX® (Зонафарм ООД) – капсули 450 mg (оп. 60 бр.). ХД. В 1 капсула се съдържат: котешки нокът – 18.5 mg, хиалуронова киселина – 2.5 mg, корен от сладник – 12.5 mg, хондроитин сулфат – 125 mg, глюкозамин – 190 mg, метилсулфонилметан – 50 mg, масло от соя – 37.5 mg, масло от авокадо – 37.5 mg, манганов глюконат – 0.75 mg и натриев борат – 0.5 mg.

FLEXODON A® (ЦСЦ Фармасютикъл ЕООД) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД. Всяка таблетка съдържа 400 mg глюкозамин сулфат и 200 mg хондроитин сулфат.

FLEXODON C® ("ЦСЦ Фармасютикъл" ЕООД) – таблетки (оп. 30 бр.). ХД. Всяка таблетка съдържа 500 mg глюкозамин сулфат, 100 mg хондроитин сулфат и 20 mg аскорбинова киселина.

GLUCOSAMINE – INN (АТС код: M01AX05)

●**Artaxin®** (Bioberica S.A.) – капсули 625 mg (оп. по 10, 60 и 180 бр.). ●**Bonartos®** (Blue Bio Pharmaceuticals Ltd) – филмирани таблетки 1178 mg (оп. по 4, 10, 20, 30, 45, 60 и 90 бр.). ●**Chondrostat®** (Stada Arzneimittel AG) – прах за перорален разтвор 1500 mg сашета (оп. 30 бр.). ●**Dona®** (Rottapharm S.p.A.) – прах, съдържащи 1500 mg *глюкозамин сулфат* в сашета (оп. 20 бр.). ●**Probeven®** (Proenzi s.r.o) – филмирани таблетки, съдържащи по 750 и 1500 mg *глюкозамин сулфат* (оп. по 8, 10, 12, 14, 38, 30 56 и 60 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

NIMESULIDE – INN (АТС код: M01AX17 и M02AA26)

●**AilDone®** („Чайкафарма“ АД) – ефервесцентни таблетки 100 mg (оп. 20 бр.). ●**Ameolin®** (Софарма АД) – таблетки 100 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Aulin®** (Анджелини Фарма България ЕООД) – гранули 100 mg в сашета (оп. по 6 и 30 бр.); таблетки 100 mg (оп. по 20 и 30 бр.). ●**Aulin®** (АТС код: M02AA26) (Анджелини Фарма България ЕООД) – гел 3% в туби по 30, 50 и 100 g (оп. по 1 бр.). ●**Biolin®** (Инбиотех ООД) – таблетки 100 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Aulin®** (M02AA26) (Анджелини Фарма България ЕООД) – гел 3% в туби по 30, 50 и 100 g (оп. по 1 бр.). ●**Coxtral®** (Zentiva k.s.) – таблетки 100 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Enetra®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 5, 10, 20 и 30 бр.). ●**Nimed®** (ЦСЦ Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 100 mg (оп. по 3, 6, 15 и 30 бр.). ●**Nimesil®** (Laboratori Guidotti S.p.A. – Menarini Group) – гранули 100 mg в сашета (оп. по 9, 15 и 30 бр.).

STAVEX® (ЗонаФарм ООД) – таблетки 950 mg (оп. 32 бр.). ХД. В 1 таблетка се съдържат: глюкозамин сулфат 700 mg, хондроитин сулфат 100 mg, метилсулфонилметан 100 mg, босвеллия (*Extractum Boswellia serrata* – екстракт от тамяново дърво), хиалуронова киселина 3 mg и натриев борат 1 mg.

M01C Специфични антиревматоидни лекарства

☞ **НСПВЛ** инхибират продукцията на простагландини чрез блокиране на COX-1 и/или COX-2 и облекчават болката и възпалението при РА, но не променят хода на заболяването. Използват се diclofenac, ibuprofen, piroxicam, ketorprofen, meloxicam, celecoxib и др.

☞ **ГКС** (бетаметазон, дексаметазон, метилпреднизолон, преднизон и др.) имат силен противовъзпалителен и имunosupresивен ефект, но също не променят хода на РА. Препоръчват се в началните стадии на заболяването като преход към лечението с БМАРЛ, тъй като ефектът на последните се развива бавно. ГКС са подходящи при извънставните форми на РА и в период на екзацербация.

☞ **БОЛЕСТ-МОДИФИЦИРАЩИ АНТИРЕВМАТОИДНИ ЛЕКАРСТВА (БМАРЛ)** забавят деструктивните процеси и съхраняват ставната функция при около 70% от болните. Препоръчва се тяхното ранно въвеждане във фармакотерапията на РА (веднага след поставяне на диагнозата). БМАРЛ включват: methotrexate, chloroquine, sulfasalazine, leflunomide, TNF-alfa инхибитори (adalimumab, certolizumab pegol, etanercept, infliximab), блокери на В клетъчната ко-стимулация (abatacept), IL-1 блокери (anakinra), IL-6 блокери (tocilizumab), стимулатори на В-лимфоцитната апоптоза (rituximab) и др.

ABATACEPT (вж. гл. L04AA)

ADALIMUMAB (вж. гл. L04AB)

ANAKINRA (вж. гл. L04AC)

CERTOLIZUMAB PEGOL (вж. гл. L04AB)

CHLOROQUINE (вж. гл. P01BA)

ETANERCEPT (вж. гл. L04AB)

INFLIXIMAB (вж. гл. L04AB)

LEFLUNOMIDE (вж. гл. L04AA)

METHOTREXATE (вж. гл. L01BA)

RITUXIMAB (вж. гл. L01XC)

SULFASALAZINE (вж. гл. A07EC)

TOCILIZUMAB* (вж. гл. L04AC)

M01CC Пенициламин и подобни препарати

PENICILLAMINE – INN (АТС кодове: M01CC01 и V03AB00)

• **Cuprenil®** (Teva Pharmaceuticals Polska Sp. Z o.o.) – филм-таблетки 250 mg в бутика (оп. 100 бр.). *Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L4.*

M02 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛОКАЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ СТАВНА И МУСКУЛНА БОЛКА

M02A Продукти за локално приложение при артралгия и миалгия

M02AA НСПВП за локално приложение

ACECLOFENAC – INN (АТС код: M01AA25) (вж. гл. M01AB)

BENZYDAMINE – INN (АТС код: M02AA05) (вж. гл. A01AD)

DICLOFENAC – INN (АТС код: M02AA15) (вж. гл. M01AB05)

IBUPROFEN – INN (АТС код: M02AA13) (вж. гл. M01AE)

DEEP RELIEF® (АТС код: M02AA00) (The Menthlatum Co Ltd) – дермален гел в алуминиеви туби с вместимост 20, 30, 50 и 100 g (оп. по 1 бр.) и дермален гел 50 g в контейнер с помпичка – спрей (оп. 1 бр.). Съдържа 5% ибупрофен и 3% левоментол.

INDOMETACIN – INN (АТС код: M02AA23) (вж. гл. M01AB)

KETOPROFEN – INN (АТС код: M02AA10) (вж. гл. M01AE)

NAPROXEN – INN (АТС код: M02AA12) (вж. гл. M01AE)

NIMESULIDE – INN (АТС код: M02AA26) (вж. гл. M01AX)

PIROXICAM – INN (АТС код: M02AA07) (вж. гл. M01AC)

M02AB Препарати, съдържащи капсаицин

CAPSIPLAST® EMCA (“Медика” АД, София) – адхезивен ревулзивен пластр с размери 15 x 50 cm и др. (оп. 1 бр.). Съдържа екстракт от люти чушки и лудо биле.

CAPSICUM RENANTOS (АТС код: N01BX04) (Renantos Pharmavertiebsgesellschaft mbH) – крем 0,05% в туби по 40 и 100 g (оп. по 1 бр.). Стандартизиран гъст екстракт от лют пипер.

M02AC Препарати, съдържащи салицилати

ALGESAL SURACTIVE® (АТС код: M02AC00) (Pharmaselect International Beteiligungs GmbH) – крем 40 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.), съдържащ *диетиламиносалицилат*, миртекаин, ацетилов алкохол, лавандула и др.

BENGAY® (McNeil Products Ltd) – унгвент 50 g в туби (оп. 1 бр.). В 1 g маз има 150 mg *салицилова киселина* и 100 mg

DEEP HEAT SPRAY (The Mentholum Company Ltd) – дермален спрей 150 g в контейнер под налягане (оп. 1 бр.). Съдържа 1.6% метилов никотинат, 5% *хидрксиетилов салицилат*, 1% *метилов салицилат* и 5% *етилов салицилат*.

MOBILAT® (АТС код: M02AC00) (Stada Arzneimittel AG – гел и унгвент по 50 и 100 g (оп. по 1 бр.). Съдържа *салицилова киселина*, екстракт от надбъбречна жлеза и др. Има *ревулзивно действие*.

REPARIL – Gel N® (Madus GmbH) – гел в туби по 40 и 100 g (оп. по 1 бр.). Съдържа 1% *есцин* и 5% *диетиламиносалицилат* с *капиляротонично, противовъзпалително и известно ревулзивно действие*.

REPARIL® Ice-Spray (Madaus, Naturprodukt) – спрей във флакони (оп. 1 бр.). Представява фитопроduct, съдържащ *ментол* и *камфора*.

TRAUMA ointment cooling® (АТС код: M02AC00) (“Прескрипция” ЕООД) – дермален охлаждащ унгвент в туби по 40 и 100 g (оп. по 1 бр.). В 1 g унгвент се съдържат: 50 mg метилов салицилат, 15 mg левоментол и 15 mg камфор.

TRAUMA ointment warming® (АТС код: M02AC00) (“Прескрипция” ЕООД) – дермален загряващ унгвент в туби по 40 и 100 g (оп. по 1 бр.). В 1 g мехлем се съдържат: метилов салицилат – 50 mg, терпентиново масло – 50 mg и стандартизиран по отношение съдържанието на алкалоида *капсаицин* гъст екстракт от люти чушки – 9,1 mg.

M02AX Други препарати за локално приложение при артралгии и миалгии

CARMOLIS® (АТС кодове: M02AX00 и R05X00) (Dr. A. & L. Schmidgall) – перорални капки, дермален разтвор и разтвор за инхалация по 20, 40, 80, 160 и 240 ml в безцветни стъклени бутилки с капкомер (оп. по 1 бр.). В 100 g продукт се съдържа 1720 mg ментол, 860 mg етерични масла (от мащерка, анасон, карамфилово дърво, лавандула, канела, лимон), 172 mg етанолов екстракт от джоджен, 61,55 mg 94% етанол и 35,698 mg дестилирана вода.

FINALGON® (АТС код: M02AX10) (Boehringer Ingelheim International GmbH) – унгвент в алуминиеви туби 20 g (оп. 1 бр. с апликатор). В 1 g мехлем има 4 mg нонивамид и 25 mg никобоксил, които действат ревулзивно.

HUSTAGIL® (Dentinox) – балсам в туби по 45 g (оп. 1 бр.). В 1 g унгвент се съдържат: Oleum Thymi 20 mg, Oleum Pini 20 mg, Oleum Eucalypti 20 mg и Oleum Caryophylli 10 mg.

MATSAN DOYCH® („Елфарма“ АД; „Дойч“ ЕООД) – линимент 300 mcg/25 g в туби (оп. 1 бр.). Ревулзивен продукт, съдържащ 300 mcg суха змийска отрова (получена от *peпелянка* – *Vipera amodytes*) салицилова киселина, прополис (пчелно млечице), гъша мас и др.

MUCOPLANT EUCALYPTUS Erkaeltungs-balsam S® (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – евкалиптов балсам срещу простуда в кафява стъклена банка с вместимост 20, 50 и 100 g (оп. по 1 бр.). Съдържа 7.5% евкалиптовото масло, 7.5% борово масло и 5% камфорово масло.

OLEUM CAMPHORATUM 10% – течност.

OLEUM SINAPIS – течност.

OLEUM TEREBINTHINAE RECTIFICATUM – течност.

REPARIL® Ice-Spray (Madaus, Naturprodukt) – спрей във флакони (оп. 1 бр.).

SEMEN SINAPIS NIGRAE (АТС код: M02AX00)

●**Sinapis nigrae semen** (СД „Шаркови“) – растителна дрога 50 g в хартиен плик (оп. 1 бр.). ●**Sinapis nigrae semen** (ЕТ „Билек“) – растителна дрога по 50, 80 и 120 g в хартиен плик (оп. по 1 бр.).

SPIRITUS CAMPHORATUS (АТС код: M02AX00)

●**Spiritus Camphoratus Chemax Pharma®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермален ревулзивен разтвор 10% 100 ml (= 80 g) в пластмасови или стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Camphoratus Galen Pharma®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален ревулзивен разтвор 10% от 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Camphoratus Kupro®** („Купро 94“ ООД) – дермален ревулзивен разтвор 10% 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.).

SPIRITUS LAVANDULAE (АТС кодове: D011AX00 и M02AX00)

●**Spiritus Lavandulae Chemax Pharma®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермален антисептичен и ревулзивен разтвор 1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Lavandulae Galen Pharma®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален антисептичен и ревулзивен разтвори 1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Lavandulae Kupro®** („Купро 94“ ООД) – дермален антисептичен и ревулзивен разтвор 1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Lavandulae Toni M®** („Тони М“ ООД) – дермален антисептичен и ревулзивен разтвор 1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.). ●**Spiritus Lavandulae VT®** („Вета Фарма“ АД) – дермален антисептичен и ревулзивен разтвор 1% по 100 и 1000 ml в пластмасови бутилки (оп. по 1 бр.).

SPIRITUS MENTHOLI (АТС кодове: D011AX00 и M02AX00)

●**Spiritus Mentholi Chemax Pharma®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – дермален разтвор 1% 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Spiritus Mentholi Galen Pharma®** („Гален Фарма“ ООД) – дермален разтвор 1% 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Spiritus Mentholi Kupro®** („Купро 94“ ООД) – дермален разтвор 1% 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Spiritus Mentholi Toni M®** („Тони М“ ООД) – дермален разтвор 1% 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Spiritus Mentholi VT®** („Вета Фарма“ АД) – дермален разтвор 1% по 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.).

TRAUMAPLANT® (АТС код: M02AX10) (Harras Pharma Curarina Arzneimittel GmbH) – дермален крем 10% в алуминиеви туби по 50 и 100 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем се съдържат 100 mg пресен течен сок от стръковете на черен оман (*Succus recens liquidum Herbae Sumphyti*), извлечен с 30% етанол. Фитопродуктът съдържа: алантоин, розмаринова киселина и холин.

M03 МИОРЕЛАКСАНТИ

M03A Периферни миорелаксанти (нервно-мускулни блокери)

M03AA Кураре алкалоиди и полусинтетични производни с подобна активност

ALCURONIUM* – INN (АТС код: M03AA01)

●**Alloferin®** (ICN Galenika) – инжекционен разтвор 10 mg/2 ml в ампули (оп. 50 бр.).

M03AB Холинови производни

SUXAMETHONIUM CHLORIDE – INN (АТС код: M03AB01)

● **Lysthenon®** (Takeda Austria GmbH) – инжекционни разтвори 50 mg/5 ml и 100 mg/5 ml в ампули (оп. по 5 и 25 бр.).
Рискова категория за бременност: С.

M03AC Други четвъртични амониеви съединения

ATRACURIUM – INN (АТС код: M03AC04)

● **Tracrium™** (Glaxo Group Ltd) – инжекционен разтвор по 25 mg/2.5 ml и 50 mg/5 ml в ампули (оп. по 5 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

CISATRACURIUM – INN (АТС код: M03AC11)

● **Cisaxa®** ("Чайкафарма" АД) – разтвор по 5 mg/2.5 ml, 10 mg/5 ml и 20 mg/10 ml в стъклени ампули (оп. по 5 бр.).

PIPECURONIUM BROMIDE – INN (АТС код: M03AC06)

● **Arduan®** (Gedeon Richter PLC) – субстанция 4 mg в ампули, плюс 2 ml разтворител (оп. 25 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

ROCURONIUM BROMIDE – INN (АТС код: M03AC09)

● **Esmeron®** (NV Organon) – инжекционен разтвор 10% във флакони, съдържащи съответно 25 mg/2.5 ml (оп. 10 бр.), 50 mg/5 ml (оп. 10 бр.), 100 mg/10 ml (оп. 10 бр.) и 250 mg/25 ml (оп. 4 бр.).

M03AX Други периферно действащи миорелаксанти, без нервно-мускулни блокери

BOTOX® (АТС код: M03AX01) (Allergan Pharmaceuticals Ireland) – лиофилизиран прах за приготвяне на инжекционен разтвор, съдържащ ботулинов токсин тип А съответно 50, 100 или 200 алерган единици/флакон (оп. по 1, 2, 3 и 6 бр.).

DYSPORT® (АТС код: M03AX01) (Ipsen Biopharm Ltd) – лиофилизирана прахообразна субстанция от 300 и 500 U за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклени флакони с обем 3 ml (оп. по 1 и 2 бр.).

VISTABEL® (АТС код: M03AX01) (Allergan Pharmaceuticals Ireland) – прах за инжекционен разтвор, съдържащ ботулинов невротоксин тип А 50 алерган U в стъклен флакон (оп. 1 бр.).

XEOMIN LD (АТС код: M03AX01)

● **Xeomin 50 LD₅₀** (Merz Pharmaceuticals GmbH) – прах за инжекционен разтвор, съдържащ 50 LD₅₀ единици невротоксин тип А от *Clostridium botulinum* във флакони (оп. по 2, 3 и 6 бр.). ● **Xeomin 100 LD₅₀** (Merz Pharmaceuticals GmbH) – прах за инжекционен разтвор, съдържащ 100 LD₅₀ единици невротоксин тип А от *Clostridium botulinum* във флакони (оп. по 2, 3 и 6 бр.).

M03B Централно действащи миорелаксанти

M03BX Други централно действащи миорелаксанти

BACLOFEN – INN (АТС код: M03BX01)

● **Baclofen Polpharma®** (Pharmaceuticals Works Polpharma S.A.) – таблетки по 10 и 25 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

TETRAZEPAM – INN (АТС код: M03BX07)

● **Tetrazepam – MIP®** (Chephasaar GmbH) – таблетки 50 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.).

TIZANIDINE – INN (АТС код: M03BX02)

● **Musant®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки 2 mg (оп. по 28, 30, 90, 100 и 120 бр.). ● **Tizanidine Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 2 и 4 mg (оп. по 15, 20, 30, 50, 100, 120 и 500 бр.).

TOLPERIZONE – INN (АТС код: M03BX04)

● **Mydocalm®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки 150 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

M03C Директно действащи миорелаксанти

M03CA Дантролен и производни

DANTROLENE – INN (АТС код: M03CA01)

●**Dantrium*** (USA) – прахообразна субстанция 20 mg; капсули по 25, 50 и 100 mg. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

M04 АНТИПОДАГРОЗНИ ЛЕКАРСТВА

M04A Антиподагрозни лекарства

M04AA Лекарства, инхибиращи образуването на пикочна киселина (урикостатици)

ALLOPURINOL – INN (АТС код: M04AA01)

●**Alodagra®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 100, 200 и 300 mg (оп. по 20, 28, 30, 50 и 60 бр.).
●**Lodiric®** (Sandoz d.d.) – таблетки по 100 и 300 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Milurit®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки 100 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3/L4.**

FEBUXOSTAT – INN (АТС код: M04AA03)

●**Adenuric®** (Ipsen Manufacturing Irland Ltd) – филмирани таблетки по 80 и 120 mg (оп. по 28 бр.).

M04AB Лекарства, засилващи уратната уринна екскреция (урикозурици)

LESINURAD – INN (АТС код: M04AB05)

●**Zurampic®** (AstraZeneca AB) – филмирани таблетки 200 mg (оп. по 10, 28, 30 и 100 бр.). Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.

PROBENECID* – INN (АТС код: M04AB01) – таблетки 500 mg. **Рискова категория за бременност: В**

SULFINPYRAZONE – INN (АТС код: M04AB02) – таблетки 100 mg (оп. 100 бр.); филм-таблетки 200 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременността: С.**

M04AC Антиподагрозни лекарства, неповлияващи уратния метаболизъм

COLCHICINE – INN (АТС код: M04AC01)

●**Colchicum-Dispert®** (Pharmaselect International Beteiligungs GmbH) – филм-таблетки 0.5 mg (оп. 25 бр.).
●**Colchimax®** (ELC Group s.r.o.) – филм-таблетки 0.5 mg (оп. по 20, 28, 50, 30, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L4.**

M05 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КОСТНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ

M05B Лекарства, повлияващи структурата и минерализацията на костите

M05BA Бифосфонати

ALENDRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA04)

●**Alendronat Actavis®** (Actavis Nordic A/S) – таблетки 70 mg (оп. по 2, 4, 8, 12, 30 и 40 бр.). ●**Alendronic acid Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки 70 mg (оп. по 2, 4 и 12 бр.). ●**Bonasol once weekly*** (Xeolas Pharmaceuticals Ltd) – перорален разтвор 70 mg/100 ml в бутилки (оп. по 1, 2, 4 и 12 бр.). ●**Forosa®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки 70 mg (оп. по 2, 4, 6, 8 и 12 бр.). ●**Fosamax OW®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки 70 mg (оп. по 2 и 4 бр.). ●**Fosunate®** („Чайкафарма“ АД) – филмирани таблетки 70 mg (оп. 4 бр.). ●**Instrel®** (Netapharm Arzneimittel GmbH) – таблетки 70 mg (оп. по 4, 12, 24 и 28 бр.). ●**Lindron*** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 10 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Steovess®** (Takeda GmbH) – ефервесцентни таблетки 70 mg (оп. по 4, 12 и 24 бр.). ●**Tevanate®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 70 mg (оп. по 4, 8, 12 и 40 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

CLODRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA02)

●**Bonefos®** (Bayer Schering Pharma OY) – концентрат за i.v. инфузия 300 mg/5 ml в стъклени ампули (оп. 5 бр.).
●**Ostac®** (Рош България ЕООД) – филм-таблетки 520 mg (оп. 30 бр.); концентрат за i.v. инфузия в ампули 300 mg/10 ml (оп. 5 бр.).

IBANDRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA06)

●**Baxogar®** (Pharmathen S.A.) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Bonefurbit®** (Laboratorios Liconsa S.A.) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Bonviva®** (Рош България ЕООД) – филм-таблетки с депо-ефект 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.) и 2,5 mg (оп. по 28 и 84 бр.); разтвор за инжекции 3 mg/3 ml (оп. по 1, 2 и 4 бр.). ●**Etanorden®** (Gedeon Richter PLC) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Ibandronic acid Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 2 mg/2 ml в стълен флакон (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор в предварително

напълнени спринцовки 3 mg/3 ml (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Ibandronic acid Mylan**[®] (Generics Ltd) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1, 3, 6 и 12 бр.). ●**Ibandronic acid Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – разтвор за инжекции 3 mg/3 ml (оп. по 1, 2, 4 и 5 бр.) и концентрат за инфузионен разтвор 6 mg/6 ml (оп. по 1, 3, 5 и 10 бр.). ●**Ibandronic acid Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1, 3, 6, 9 и 12 бр.). ●**Ibandronic acid Synthon**[®] (Synthon BV) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1, 3, 7, 10 и 14 бр.). ●**Ibandronic acid Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – разтвор за инжекции 3 mg/3 ml (оп. по 1 бр.) и концентрат за инфузионен разтвор 2 mg/2 ml (оп. по 1 бр.) и 6 mg/6 ml (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Ibodria**[®] (Чайкафарма АД) – концентрат за инфузионен разтвор 6 mg/6 ml в стълен флакон (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор в предварително напълнени спринцовки 3 mg/3 ml (оп. 1 бр.). ●**Ivadron**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор 3 mg/3 ml (оп. по 1 и 4 бр.). ●**Kefort**[®] (Laboratorios Linconsa, S.A.) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Licobondrat**[®] (Фармаконс АД) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Osbonelle**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1, 3, 7, 10, 14, 20, 21, 28 и 30 бр.). ●**Ossica**[®] (Gedeon Richter PLC) – разтвор за инжекции 3 mg/3 ml (оп. по 1 бр.); концентрат за инфузионен разтвор 6 mg/6 ml (оп. по 1 и 5 бр.); филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Quodixor**[®] (Alvogen IPCo S.àr.l.) – филмирани таблетки 150 mg (оп. по 1 и 3 бр.).

PAMIDRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA03)

●**Pamitor**[®] ("Чайкафарма" АД) – концентрат за инфузионен разтвор 15 mg/1 ml, 30 mg/2 ml, 60 mg/4 ml и 90 mg/6 ml в ампули (оп. по 1 и 4 бр.).

RISEDRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA07)

●**Actonel**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ●**Bifodron**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 14, 28, 56 и 84 бр.) и 35 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Risedrogen**[®] (Generics UK Ltd) – филмирани таблетки 35 mg (оп. по 1, 2, 4, 10, 12, 16, 24 и 28 бр.). ●**Risendros**[®] (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки 35 mg (оп. по 2, 4, 8 и 12 бр.). ●**Rizida**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки 35 mg (оп. по 1, 2, 4, 8, 10, 12, 14, 16, 30 и 50 бр.). ●**Zilar**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки 5 mg (оп. 30 бр.) и 35 mg (оп. по 4 и 12 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

ZOLEDRONIC ACID – INN (АТС код: M05BA08)

●**Aclasta**[®] (Novartis Pharma Servicis Inc.) – разтвор за венозна инфузия 5 mg/100 ml във флакони. ●**Desinobon**[®] (Alvogen IPCo S.àr.l.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Fayton**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Steezol**[®] (Italfarmaco S.p.A) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 3, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Acepharma**[®] (Ейсфарма ООД) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Cipla**[®] (Cipla Europ NV) – инфузионен разтвор 5 mg/100 ml в инфузионен сак (оп. по 1 и 5 бр.). ●**Zoledronic acid Genthon**[®] (Genthon BV) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 1, 4, 5 и 10 бр.); инфузионен разтвор 5 mg/100 ml в инфузионен сак (оп. 1 бр.). ●**Zoledronic acid Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. 1 бр.); инфузионен разтвор 4 mg/100 ml или 5 mg/100 ml в пластмасови сакове (оп. по 1 бр.). ●**Zoledronic acid Fresenius Kabi**[®] (Фрезениус Кабе) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Medac**[®] (Medac GmbH) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 4 и 10 бр.); инфузионен разтвор 4 mg/100 ml в стъклени бутилки (оп. по 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 4 и 10 бр.); инфузионен разтвор 4 mg/100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Pfizer**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. 1 бр.). ●**Zoledronic acid Ranbaxy**[®] (Ranbaxy UK Limidet) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml (оп. по 1, 4 и 10 бр.), разтвор за венозна инфузия 4 mg/100 ml и 5 mg/100 ml във флакони (оп. по 1, 4 и 10 бр.). ●**Zoledronic acid Teva Pharma**[®] (Teva Oncology) – разтвор за венозна инфузия 5 mg/100 ml (оп. 1 бр.). ●**Zoledronic acid Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml в стълен флакон (оп. по 1, 4, 5 и 10 бр.); инфузионен разтвор 4 mg/100 ml в стълен флакон (оп. по 1, 4 и 5 бр.). ●**Zolira**[®] (Иновамед ООД) – концентрат за инфузионен разтвор 4 mg/5 ml във флакони (оп. по 1, 4 и 10 бр.).

M05BB Бифосфонати, комбинации

ALENDRONIC ACID & ALFACALCIDOL (АТС код: M05BB06)

●**Alendronic acid & Vitamin D₃ Sandoz**[®] (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – таблетки, съдържащи 70 mg алендронат и 5600 IU алфакалцидол (оп. 12 бр.). ●**Tevabone**[®] (Teva Pharma B.V.). Лекарственият продукт се произвежда в две перорални лекарствени форми: таблетки, съдържащи по 70 mg алендронат (оп. по 2 и 4 бр.) и меки капсули, съдържащи по 1 mcg алфакалцидол (оп. по 14 и 28 бр.).

ALENDRONIC ACID & COLECALCIFEROL (АТС код: M05BB03)

●**Fosavance**[®] (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – депо-таблетки (оп. по 2, 4, 6, 12 и 40 бр.), съдържащи 70 mg алендроната киселина и 70 mcg (= 2800 UI) колекалциферол.

M05BX Други лекарства, повлияващи структурата и минерализацията на костите

DENOSUMAB – INN (АТС код: M05BX04)

●**Prolia®** (Амджен България ЕООД) – инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка, съдържащ 60 mg денозумаб в 1 ml разтвор (60 mg/ml) (оп. по 1 бр.). ●**Xgeva®** (Амджен България ЕООД) – инжекционен разтвор във флакон, съдържащ 120 mg денозумаб в 1.7 ml разтвор (70 mg/ml) (оп. по 1, 3 и 4 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* Денозумаб е човешко моноклонално IgG₂ антитяло, произведено в клетъчни линии от бозайници чрез рекомбинантна ДНК технология. **Рискова категория за бременност: D.**

PIASCLEDINE® (Анджелини Фарма България ЕООД) – капсули 100 mg/200 mg (оп. по 15 и 30 бр.). Всяка капсула съдържа неосапуняеми фракции на масло от авокадо – 100 mg и соя – 200 mg.

STRONTIUM RANELATE – INN (АТС код: M05BX03)

●**Osseor®** (Les Laboratoires Servier) – гранулиран прах 2 g, съдържащи по 1316 mg стронциев ранелат в сашета (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.).

M09 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ЗАБОЛЯВАНИЯ НА МУСКУЛНО-СКЕЛЕТНАТА СИСТЕМА**M09A Други лекарства при заболявания на мускулно-скелетната система****M09AX Други лекарства при заболявания на мускулно-скелетната система****1. Лекарства**

OSSOPAN® 200 (АТС код: M09AX00) (Pierre Fabre Medicament) – таблетки 200 mg, съдържащи 70 mg осеин и 107 mg хидроксипатит (оп. 150 бр.).

OSTEOGENON® (АТС код: M09AX00) (Pierre Fabre Medicament) – таблетки (оп. 40 бр.). В 1 таблетка има 291 mg осеин 444 mg и хидроксипатит 95 mg.

SODIUM HYALURONATE – INN (АТС код: M09AX01)

●**Hyalgan®** (ЦСЦ "Фармасютикъл" ЕООД) – инжекционен разтвор 20 mg/2 ml във флакони (оп. по 1 и 5 бр.). Hyalgan представлява вискозен разтвор на *натриева сол* на хиалуронова киселина с м.м. от 500 до 730 kDa и pH 6,8–7,5. Екстрахиран е от *гребена на петли*.

2. Хранителни добавки (ХД)

ABOFLEX® (AboPharma) – течност 500 ml в тъмнокафява пластмасова бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка). ХД, съдържаща в 30 ml (= ДД): глюкозамин сулфат 1600 mg, хондроитин сулфат 1100 mg, метилсулфонил метан 1600 mg, нискомолекулярна хиалуронова киселина 95 mg, аскорбинова киселина 150 mg и манганов хлорид 2.31 mg.

ARTHROGARD® ("Натурфарма" ООД) – капсули 500 mg (оп. 80 бр.).

CARTILASIN PLUS® („Активис“ ЕАД) – таблетки (оп. 40 бр.). ХД, съдържаща глюкозамин сулфат 500 mg, хондроитин сулфат 200 mg и витамин С 60 mg.

CHONDROSAVE® (BioPlus Life Sciences) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД, съдържаща глюкозамин сулфат 750 mg, хондроитин сулфат 100 mg, метил сулфонил метан 250 mg, холекалциферол 200 IU, алфа токоферил ацетат 12.5 mg, витамин С 3 mg, *селен* 70 mcg, цинков сулфат 4 mg, манганов сулфат 3 mg, хром 50 mcg, меден сулфат 50 mcg и натриев борат 0.5 mg.

CHONDROSTAD® (Stada Arzneimittel AG) – прах за перорален разтвор, съдържащ 1500 mg глюкозамин в сашета (оп. 30 бр.).

HYALUR-X® (Naturpharma) – прах за приготвяне на подсладен с фруктоза перорален разтвор с портокалов аромат в сашета (оп. 10 бр.). ХД.

HYALURGEN® (Naturpharma) – перорален разтвор 10 ml в ампули (оп. 10 бр.). ХД, съдържаща в 10 ml: хидролизирани колаген 1000 mg, хиалуронова киселина 50 mg, аскорбинова киселина 500 mg и никотинамид 16 mg.

MATRIX BODYCODE® (Prevent Pharma) – капсули 80 (оп. 80 бр.). ХД, съдържа в 1 капсула: глюкозамин сулфат – 600 mg, хондроитин сулфат 100 mg, метилсулфонилметан 50 mg, L-аргинин 50 mg и L-пролин 50 mg.

PROENZI® RAPID+ (ArthroStop®) (Walmark) – таблетки (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка: глюкозамин сулфат.2KCl – 534 mg, хондроитин сулфат – 200 mg, Boswellin™ (активна съставка на екстракт от *Boswellia serrata* – тамяново дърво, индийски тамян) – 50 mg, колаген II – 6.7 mg и витамин С – 4 mg.

RENOVAX® ("Кенди" ООД) – ефервесцентни таблетки (оп. 40 бр.), съдържащи: глюкозамин сулфат 1500 mg, хондроитин сулфат 800 mg, аскорбинова киселина 30 mg, манган 0.60 mg и метилсулфонил метан 300 mg. ХД.

RHEUMOPHYT® ("Томил Херб" ООД) – таблетки (оп. 120 бр.). ХД. В 1 таблетка се съдържат: върба – 20 mg, бреза – 20 mg, леска – 20 mg, синя хвойна – 20 mg, блатен тъжник – 20 mg, гръмотрън – 20 mg, синя тинтява – 20 mg, офица – 20 mg, ехинацея – 20 mg, невен – 20 mg, мокреш – 20 mg, полски хвощ – 15 mg, репей – 15 mg, магнезиев стеарат – 5 mg и сорбитол – 245 mg.

N: НЕРВНА СИСТЕМА (NERVOUS SYSTEM)

N01 АНЕСТЕТИЦИ

N01A Общи анестетици

(1) ИНХАЛАЦИОННИ АНЕСТЕТИЦИ

- Халогенирани липидоразтворими въглеродороди (летливи течности): Desflurane*, Enflurane*, Halothane*, Isoflurane, Methoxyflurane*, Sevoflurane

- Нехалогенирани липодоразтворими летливи течности: Diethyl ether*

Газове: Nitrous oxide

(2) ИНЖЕКЦИОННИ АНЕСТЕТИЦИ

- Анестетици-хипнотици с незначителен аналгетичен ефект: *барбитурати* (Hexobarbital*, Methohexital*), *тиобарбитурати* (Thiopental) и *други* (Etomidate, Propofol)
- Анестетици-хипнотици с аналгетичен ефект: Ketamine, Propanidide*
- Селективни α_2 -агонисти със седативен ефект: Dexmedetomidine*
- Опиоидни аналгетици: Alfentanil*, Fentanyl (+ Droperidol*), Remifentanil, Sufentanil
- Бензодиазепинови анксиолитици: Diazepam, Flunitrazepam*, Lorazepam*, Midazolam, Triazolam*

N01AB Халогенирани въглеродороди

HALOTHANE – INN (ATC код: N01AB01)

• **Narcotan*** – летлива течност за инхалация в кафяви стъкла по 250 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

ISOFLURANE – INN (ATC код: N01AB06)

• **Aerrane®** (Baxter d.o.o.) – летлива течност по 100 и 250 ml (в бутилки от тъмно стъкло оп. по 1 бр.). • **Forane® 100 %** (Abbott Lab. S.A.) – летлива течност 100 ml в бутилки (оп. 6 бр.). • **Isofluran MC Pharma® 100%** (MC Фарма АД) – летлива течност за инхалация в стъклени флакони по 100 и 250 ml (оп. по 1 бр.). • **Isofluran Nicholas Piramal®** (Torrex Chiesi Pharma GmbH) – летлива течност в стъклени флакони по 100 и 250 ml (оп. по 1 бр.).

SEVOFLURANE – INN (ATC код: N01AB08)

• **Sevoflurane Baxter®** (Baxter d.o.o.) – летлива незапалима течност 250 ml в алуминиеви бутилки (оп. по 1 и 6 бр.). • **Sevoflurane Piramal®** (Piramal Healthcare Ltd) – летлива незапалима течност в кафяви стъклени бутилки 250 ml (оп. по 1 бр.). • **Sevorane®** (AbbVie Ltd) – летлива незапалима течност в полиетиленови бутилки по 100 и 250 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

N01AF Барбитурати и тиобарбитурати

THIOPENTAL – INN (ATC код: N01AF03)

• **Thiopental AvantX®** (Авантекс ООД) – прах по 500 и 1000 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакони (оп. по 25, 50 и 100 бр.). • **Thiopental Sandoz®** (Sandoz GmbH) – прах 1000 mg за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 25 и 50 бр.). **BAN: Thiopentone. Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

N01AH Опиоидни аналгетици (морфиномиметици)

FENTANYL – INN (ATC код: N01AH01) – вж. гл. N02AB.

REMIFENTANIL – INN (ATC код: N01AH06)

• **Remifentanil Hospira®** (Hospira UK Ltd) – лиофилизиран прах за приготвяне на концентрат за инжекционен и инфузионен разтвор по 1, 2 и 5 mg в стъклени флакони съответно с вместимост 3.5, 3.5 и 8 ml (оп. по 5 бр.). • **Remifentanil Kabi®** (Фрезениус Каби България ЕООД) – лиофилизиран прах за приготвяне на концентрат за инжекционен и инфузионен разтвор по 1, 2 и 5 mg в стъклени флакони съответно с вместимост 4, 6 и 10 ml (оп. по 1 и 5 бр.). • **Remifentanil Tchaikapharma®** ("Чайкафарма" АД) – прах за приготвяне на концентрат за инжекционен и инфузионен разтвор по 1 и 5 mg в стъклени флакони (оп. по 1 и 5 бр.).

SUFENTANIL – INN (ATC код: N01AH03)

• **Zalviso®** (Grünenthal GmbH) – *сублингвални таблетки* 15 mcg в патрони (оп. по 40, 80 и 800 бр.).

N01AX Други общи анестетици

DEXMEDETOMIDINE – INN (вж. гл. N06BA11)

ETOMIDATE – INN (АТС код: N01AX07)

●**Etomidat-Lipuro®** (B. Braun Melsungen AG) – инжекционен разтвор 20 mg/10 ml (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

KETAMINE – INN (АТС код: N01AX03)

●**Calypsol®** (Gedeon Richter PLC) – инжекционен разтвор в ампули 500 mg/10 ml (оп. 5 бр.). ●**Ketamine ELC®** (ELC Group s.r.o.) – инжекционен разтвор с концентрация 50mg/ml във флакони по 5, 10 и 25 ml (оп. по 1 бр.). A16AX **Рискова категория за бременност: D.**

NITROUS OXIDE – INN (АТС код: N01AX13)

●**Kalinoxal®** (Air Liquide Sante International) – компресиран двуазотен оксид 50%/50%, смесен в съотношение 1:1 с кислород, в стоманени или алуминиеви бутилки (с месингов вентил) с вместимост съответно 2, 5, 11, 15 и 20 L (оп. по 1 бр.). При температура 15 °C е под налягане 170 бара. ●**Nitrous Oxide®** (Неохим АД) – двуазотен оксид 96% по 7 и 9 kg в стоманени бутилки с вместимост до 12 dm³, изпитвани при работно налягане 12.5 МПа и на пробно налягане 19 МПа. ●**Nitrous Oxide Medicinal YES®** (Месер България ЕООД – втечен двуазотен оксид 100 об.% в стоманени бутилки. **Рискова категория за кърмене: L3.**

NITROUS OXIDE, combinations – INN (АТС код: N01AX63)

●**Donopa®** (SOL S.p.a.) – 50%/50% v/v състен медицински газ (двуазотен оксид и кислород), напълнен под налягане 135 или 185 бара, в стоманена или алуминиева бутилка с обем 2, 2.7, 5, 15 и 20 литра със спирателен клапан, със или без вграден регулатор на налягането.

PROPOFOL – INN (АТС код: N01AX10)

●**Diprivan®** (AstraZeneca UK Ltd) – емулсия за инжектиране и i.v. инфузия с концентрация 10 mg/ml във флакони по 20 ml (оп. 5 бр.) и 50 ml (оп. 1 бр.) и в предварително напълнени спринцовки по 20 и 50 ml (оп. по 1 бр.). ●**Profol®** (Clarif Lifesciences Ltd) – емулсия за инжектиране/инфузиране и i.v. инфузия с концентрация 10 mg/ml в стъклени флакони по 10, 20, 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Propofol Fresenius® 2%** (Fresenius Kabi Deutschland GmbH) – емулсия за инжектиране и i.v. инфузия с концентрация 20 mg/ml във флакони по 50 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Propofol Hospira®** (Hospira UK Ltd) – емулсия за инжектиране и i.v. инфузия с концентрация 10 mg/ml във флакони по 20, 50 и 100 ml (оп. по 1, 5, 10 и 20 бр.). ●**Propofol Lipuro® 1%** (B. Braun Melsungen AG) – емулсия за инжектиране и i.v. инфузия 10 mg/ml – 20 ml (оп. 5 бр.). ●**Propofol Sandoz®** (Sandoz d.d.) – емулсия за инжектиране и i.v. инфузия с концентрация 10 mg/ml в ампули по 20 ml (оп. по 1 и 5 бр.), 50 ml (оп. 1 и 5 бр.) и 100 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

N01B Местни анестетици

N01BA Естери на ПАБК

BENZOCAINE & LEVOMENTHOL & PROCAINE (АТС код: N01BA52)

●**Anaesthesol – Flo®** („Флора 02“ АД) – дермален разтвор 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Anaesthesol Galen Pharma®** (Гален Фарма ООД) – дермален разтвор 100 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Anesthesol „Тони – М“ ООД** – дермален разтвор 60 ml в полипропиленова бутилка (оп. 1 бр.). ●**Anesthesol VT®** („Вета Фарма“ АД) – дермален разтвор в кафяви пластмасова бутилка по 100 и 1000 ml (оп. по 1 бр.). ●**Anesthesol Kupro®** („Купро 94“ ООД) – дермален разтвор 100 ml в тъмни пластмасова бутилка (оп. 1 бр.). В 100 ml от лекарствените продукти се съдържат 1% бензокаин, 1% прокаин, 1,5% левоментол (при втория и последния препарат 2,5%) и 96% етанол.

CHLOROPROCAINE – INN (АТС код: N01BA04)

●**Nesacaine-MPF** (Methyl-Paraben Free) – инжекционни разтвори от 2 и 3% в многодозови флакони по 30 ml без консервант (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

OXYBUPROCAINE (вж. гл. S01HA)

PROCAINE* (АТС код: N01BA02)

PROXYMETACAINE (вж. гл. S01HA)

TETRACAINE (вж. гл. S01HA)

N01BB Амиди, вкл. комбинирани препарати

ARTICAINE & EPINEPHRINE (АТС код: N01BB58)

●**Primacaine Adrenaline 1/100 000®** (Laboratoires Produits Dentaires Pierre Rolland) – разтвор 1,7 ml в стъклени патрони, съдържащи 68 mg Articaine hydrochloride и 17 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Primacaine Adrenaline 1/200 000®** (Laboratoires Produits Dentaires Pierre Rolland) – разтвор 1,7 ml в стъклени патрони, съдържащи 68 mg Articaine hydrochloride и 8,5 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Septanest with Adrenaline 1/100 000®** (Laboratoires Septodont) –

разтвор 1,7 ml в стъклени патрони, съдържащи 68 mg Articaine hydrochloride и 17 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Septanest with Adrenaline 1/200 000**[®] (Laboratoires Septodont) – разтвор 1,7 ml в стъклени патрони, съдържащи 68 mg Articaine hydrochloride и 8.5 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Ubistesin**[®] (3M Deutschland GmbH) – разтвор 1,7 ml в ампули, съдържащи в 1 ml по 40 mg Articaine hydrochloride и 6 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Ubistesin forte**[®] (3M Deutschland GmbH) – разтвор 1,7 ml в ампули, съдържащи в 1 ml по 40 mg Articaine hydrochloride и 12 mcg Epinephrine bitartrate (оп. 50 бр.). ●**Ultracain D-S**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – разтвор в ампули по 1,7 и 2 ml, съдържащи в 1 ml по 40 mg Articaine hydrochloride и 6 mcg Epinephrine hydrochloride (оп. 20 бр.). ●**Ultracain D-S forte**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – разтвор в ампули по 1,7 и 2 ml, съдържащи в 1 ml по 40 mg Articaine hydrochloride и 12 mcg Epinephrine hydrochloride (оп. 20 бр.).

BUPIVACAINE – INN (ATC код: N01BB01)

●**Marcaine Spinal**[®] (AstraZeneca UK Ltd) – инжекционен разтвор 0,5% 4 ml (оп. 5 бр.). ●**Marcaine Spinal Heavy**[®] (AstraZeneca UK Ltd) – инжекционен разтвор 0,5% 4 ml (оп. 5 бр.). Препаратът Marcaine Spinal Heavy е подсилен с 80 mg декстроза (глюкоза), което допълнително удължава ефекта. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

CATHEJELL with Lidocaine (ATC код: N01BB52) (Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH) – водноразтворим прозрачен гел съответно 8.5 или 12.5 g в стерилни еднодозови съдаеми „спринцовки“ тип „акордеон“ (оп. по 5 и 25 бр.). В 1 g гел се съдържат 20 mg лидокаин (локален анестетик) и 0.5 mg хлорхексидин (ПАВ).

EMLA[®] (ATC код: N01BB52) (Astra Lakemedel AB) (не е в наличност) – крем 5% в туби по 5 и 30 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем има lidocaine 25 mg и prilocaine 25 mg.

LIDOCAINE – INN (ATC кодове: C01BB01, D04AB01 и N01BB02)

●**Lidocain** (Egis Pharmaceuticals PLC) – 10% дермален спрей за външно приложение в стъклени бутилки по 38 g (оп. 1 бр.). Спреят съдържа ≥ 650 ЕД по 4.8 mg. ●**Lidocain Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор с концентрация 10 mg/ml в ампули (оп. по 5, 10 и 20 бр.) и флакони по 20 ml (оп. 1 бр.); инжекционен разтвор с концентрация 20 mg/ml в ампули (оп. по 5, 10 и 20 бр.) и флакони по 20 ml (оп. 1 бр.). ●**Lidocain Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – унгвент 5% в туби по 40 g (оп. 1 бр.). ●**Lidocaine Claris**[®] 1% (Claris Lifesciences Ltd) – инжекционен разтвор по 20 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 25 бр.), 50 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 25 бр.), 100 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.) и 200 mg/20 ml във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Lidocaine Claris**[®] 2% (Claris Lifesciences Ltd) – инжекционен разтвор по 40 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 25 бр.), 100 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 25 бр.) и 200 mg/20 ml във флакони (оп. по 1 и 10 бр.). ●**Lidocain Egis**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – 10% дермален спрей за външно приложение в стъклени бутилки по 38 g (оп. 1 бр. с механично пластмасово дозиращо устройство). Спреят съдържа ≥ 650 ЕД по 4.8 mg. ●**Lidocaine Sopharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 40 mg/2 ml (оп. по 10 и 100 бр.), 50 mg/10 ml (оп. по 5 и 50 бр.) и 200 mg/10 ml (оп. по 5 и 50 бр.). ●**Lidocaine Vetprom**[®] (ВетПром АД) – инжекционен разтвор по 40 mg/2 ml в ампули (оп. 10 бр.). ●**Lidocaine-Tchaikapharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор 50 mg/10 ml в ампули (оп. 10 бр.). ●**Versatis**[®] 5% (Grünenthal GmbH) – лечебен пластир, съдържащ 5% лидокаин, с размер 10 x 14 cm (оп. по 5, 10, 20, 25 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

LIDOCAINE & PRILOCAINE (ATC код: N01BB20)

●**Fortacin**[®] (Plethora Solutions Ltd) – дермален спрей, съдържащ 15% лидокаин и 5% прилокаин във флакони по 6,5 ml (оп. 1 бр.). Всеки флакон (контейнер) съдържа минимум 20 ЕД. ●**Lidocaine/Prilocaine Plethora**[®] (Plethora Solutions Ltd) – дермален спрей, съдържащ 15% лидокаин и 5% прилокаин във флакони по 6,5 ml (оп. 1 бр.).

MEPIVACAINE – INN (ATC код: N01BB53)

●**Mepivastesin**[®] (3M Deutschland GmbH) – инжекционен разтвор 3% 1,7 ml в пълнители-патрони (оп. 50 бр.). ●**Scandonest**[®] (Septodont) – инжекционен разтвор 3% 1,8 ml в стъклен патрон (оп. 50 бр.). ●**Scandonest 2% Special**[®] (Septodont) – инжекционен разтвор 2% 1,8 ml в стъклен патрон (оп. 50 бр.). В 1 ml от препаратите има 36 mg мепивакаин и 18 mcg адреналин. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

PRILOCAINE – INN (ATC код: N01BB04)

●**Takipril**[®] (Nordic Group B.V.) – инжекционен разтвор 100 mg/5 ml и 200 mg/10 ml в стъклени ампули (оп. по 10 бр.).

ROMLA[®] (ATC код: N01BB20) (Elantis Farma S.R.L.) – крем в туби по 5 и 30 g (оп. по 1 бр.). В 1 g крем се съдържат 25 mg лидокаин и 25 mg прилокаин, които са местни анестетици от групата на амидите.

ROPIVACAINE – INN (ATC код: N01BB09)

●**Ropivacaine Chiesi**[®] (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – инжекционни разтвори от 0,2% и 1% по 10 и 20 ml в полиетиленови ампули (оп. по 5 бр.). ●**Ropivacaine HCl B. Braun**[®] (B. Braun Melsungen AG) – инжекционни разтвори от 0,2 и 0,75% по 10 и 20 ml в полиетиленови ампули (оп. по 1 бр.). ●**Ropivacaine Kabi**[®] (Каби Фрезениус ЕООД) – инжекционни разтвори от 0,2%, 0,5%, 0,75% и 1% по 10 и 20 ml в полипропиленови ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

URONT[®] (вж. гл. G04BX)

N01BC Естери на бензоената киселина

COCAINE* – INN (АТС код: N01BC01)

N01BX Други локални анестетици

CAPSICUM RENANTOS (АТС код: N01BX04) (Woerwang Pharma GmbH & Co.KG) – крем 0,05% в туби по 40 и 100 g (оп. по 1 бр.). В 100 g крем се съдържат от 662.70 до 1829.18 mg гъст стандартизиран екстракт от лютти чушки, съответстващи на 53 mg капсаициноиди.

N02 АНАЛГЕТИЦИ

- Лекарства, облекчаващи болка, дължаща се на различни причини (аналгетици)
 - Опиоидни аналгетици (предписват се на жълти бланки)
 - Неопиоидни аналгетици
- Лекарства, облекчаващи болка, дължаща се на една причина или на специфичен болков синдром: триптани (мигрена), карбамазепин (невралгии), глицерилтринитрат (angina pectoris), ГКС и НСПВП (инфламаторна болка), бутилскополамин и дротаверин (спазъм на висцералните гладки мускули), баклофен и тетразепам (спазъм на скелетните мускули) и др. Тези лекарства не се класифицират като аналгетици.
- Адювантни лекарства (анксиолитици, невролептици, антидепресанти), модифициращи възприемането на болката и отстраняващи придружаващите я симптоми на тревога, безпокойство, страх и депресия.
- Анестетици (общ и местни), използвани при хирургични операции, някои диагностични и други болезнени процедури.

N02A Опиоидни аналгетици(морфиномиметици)

Селективност на морфиномиметиците и техните антагонисти спрямо опиоидергичните рецептори

Морфиномиметици	мю-рецептори	делта-рецептори	капа-рецептори
Morphine	+++	+	+
Codeine	+	+	+
Dextropropoxyphene*	+	+	+
Methadone	+++	—	—
Pethidine	++	+	+
Ethorphine*	++++	++++	++++
Fentanyl	++++	+	—
Sufentanyl*	++++	+	—
Pentazocine*	+	(+)	(++)
Ketocyclazocine*	+	(+)	(++)
Nalbuphine*	+	+	(++)
Buprenorphine*	(+++)	—	++
Tramadol	++	—	—
Антагонисти	мю-рецептори	делта-рецептори	капа-рецептори
Naloxone	+++	+	++
Naltrexone	+++	+	+++
Nalorphine*	++	—	(++)

Забележка: Незасенчените плюсове означават агонистична (стимулираща) активност, а незасенчените плюсове в скоби – парциална стимулираща активност. Засенчените плюсове означават антагонистична (блокираща) активност. Препаратът трамадол в допълнение инхибира рефлексите на NA и освен това освобождава 5-HT.

N02AA Фенантренови опиоиди и техни полусинтетични производни

CODEINE (вж. гл. R05DA)

CODEINE & IBUPROFEN (АТС код: N02AA59)

●Ibuprofen/Codeine phosphate rockspring® („Rockspring Healthcare Ltd) – филмирани таблетки, съдържащи кодеин 30 mg и ибупрофен 400 mg (оп. 30 бр.).

DIAMORPHINE* (Heroin*) (АТС код: N07BC06). Има PRC D и LRC L5. В държави, в които е законово разрешена **евтаназия**, тя се осъществява обикновено с венозно въвеждане едновременно на комбинация от **кокаин и хероин** (популярна като **Speedball**) с една спринцовка. В Република България и в повечето страни по света това е строго забранено от Закона.

DIHYDROCODEINE – INN (АТС код: N02AA08)

●DHC Continus® (Mundipharma Medical Co) – таблетки с изменено освобождаване по 60 и 90 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В; D при продължително приемане или при предозиране в дните около очаквания термин.**

ETORPHINE* (ATC vet code: QN02AE90) (*тебаинов дериват*) – **много силен μ/κ -агонист**. Аналгетичният му ефект е >1000 пъти по-силен в сравнение с този на морфина. Поради висока степен на риск за общественото здраве и вредния ефект от злоупотреба еторфин е **забранен за употреба в хуманната и ветеринарната медицина у нас** (ДВ, бр. 56/2003 г.).

LEVOMETHADONE – INN (ATC код: N07BC05)

●**Levo-Methasan®** (G.L. Pharma GmbH) – перорален разтвор с концентрация 5 mg/ml в бутилки по 100, 150, 300 и 500 ml (оп. по 1 бр. плюс градуирана пипета).

MORPHINE HYDROCHLORIDE – INN (ATC код: N02AA01)

●**Morphine Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционни разтвори по 10 mg/1 ml и 20 mg/1 ml (оп. по 10 и 100 бр.). Пиперидинфенантронов опиев алкалоид, изолиран от сънотворния мак (*Papaver somniferum* L.). **Рискова категория за бременност: C; D при продължително приемане или при предозиране в дните около очаквания термин. Рискова категория за кърмене: L3.**

MORPHINE SULFATE – INN (ATC код: N02AA01)

●**Doltard®** (Takeda Pharma A/S) – таблетки с удължено освобождаване 30 mg (оп. по 100 бр.). ●**MST Continus®** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване по 10, 30, 60 и 100 mg (оп. по 50 и 60 бр.). ●**Substitol®** (Mundipharma GmbH) – капсули с удължено освобождаване по 120 и 200 mg (оп. по 28 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C; D при продължително приемане или при предозиране в дните около очаквания термин. Рискова категория за кърмене: L3.**

OXYCODONE – INN (ATC код: N02AA05)

●**Oxycodone Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 90 бр.). ●**Oxycodone Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули по 10 и 20 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 56 и 100 бр.). ●**OxyContin®** (Mundipharma GmbH) – таблетки с изменено освобождаване по 10, 20, 40 и 80 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Oxylan®** (G. L. Pharma FmbH) – таблетки по 5, 10, 20, 40 и 80 mg с удължено освобождаване (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: B (D, ако се използва продължително време или във високи дози в дните около термина). Рискова категория за кърмене: L3.**

OXYCODONE & NALOXONE (ATC код: N02AA55)

●**Oxycodon/Naloxone Teva® 10 mg/5 mg** ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 10 mg оксикодон и 5 mg налоксон (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Oxycodon/Naloxone Teva® 20 mg/10 mg** ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 20 mg оксикодон и 10 mg налоксон (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 2.5 mg/1.25 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 2.5 mg оксикодон и 1.25 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 5 mg/2.5 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 5 mg оксикодон и 2.5 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 10 mg/5 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 10 mg оксикодон и 5 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 15 mg/7.5 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 15 mg оксикодон и 7.5 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 20 mg/10 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 20 mg оксикодон и 10 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Targin® 40 mg/20 mg** (Mundipharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 40 mg оксикодон и 20 mg налоксон (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.).

PARACETAMOL & CODEINE PHOSPHATE (ATC код: N02AA59)

●**Co-Codamol® 500 mg/30 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи парацетамол – 500 mg mg и кодеин – 30 mg (оп. по 8, 10, 16, 20, 24 и 30 бр.). ●**Co-Codamol® 1000 mg/60 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи парацетамол – 1000 mg mg и кодеин – 60 mg (оп. по 8, 10, 16, 20, 24 и 30 бр.).

N02AB Фенилпиперидинови производни

FENTANYL – INN (ATC кодове: N02AB03 и N01AH01)

●**Breakyl®** (Mada Pharma GmbH & Co.KG) – *букален филм* в сашета, съдържащи фентанил съответно по 200 mcg /0.78 cm², 400 mcg/1.56 cm², 600 mcg/2.34 cm², 800 mcg/3.11 cm² и 1200 mcg/4.67 cm² (оп. по 3, 4, 10, 28 и 30 бр.). Представлява разтворим, правоъгълен, плосък и гъвкав филм с розова и бяла страна, доставящ активното вещество директно в кръвния ток. Розовата страна съдържа фентанил, а бялата минимизира неговото освобождаване в слюнката. ●**Breakyl Start®** (Mada Pharma GmbH & Co.KG) – *букален филм* в сашета, съдържащи фентанил съответно по 200 mcg/0.78 cm², 400 mcg/1.56 cm², 600 mcg/2.34 cm², 800 mcg/3.11 cm² и 1200 mcg/4.67 cm² (оп. по 3, 4, 10, 28 и 30 бр.). ●**Effentora®** (Teva B.V.) – *букални таблетки* по 100, 200, 400, 600 и 800 mcg (оп. по 4 и 28 бр.). ●**Fentanyl Richter®** (Gedeon Richter PLC) – инжекционен разтвор 100 mcg/2 ml (оп. 10 бр.) и 250 mcg/5 ml (оп. 50 бр.). ●**Fentastad®** (Stada Arzneimittel AG) – трансдермални терапевтични пластири, освобождаващи фентанил съответно по 25 mcg/h, 50 mcg/h, 75 mcg/h и 100 mcg/h (оп. по 5 бр.). ●**Fentoril®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 100 mcg/2 ml (оп. 10 и 100 бр.) и 250 mcg/5 ml в ампули (оп. по 5 и 50 бр.). ●**lonsys®** (Incline Therapeutics Europe Ltd) – TTS, освобождаваща фентанил 50 mcg/h (оп. по 80 и 480 бр.). ●**Lunaldin®** (Gedeon Richter PLC) – сублингвални таблетки по 100, 200, 300, 400, 500 и 600 mcg (оп. по 10 и 30 бр.).

бр.). За овладяване на внезапна (пронизваща) болка при възрастни пациенти на опиоидна терапия за ХТБ. ●**Vellofent®** (Анжелини Фарма България ЕООД) – сублингвални таблетки по 67, 133, 267, 400, 533 и 800 mcg (оп. по 3, 4, 15 и 30 бр.). За овладяване на внезапна (пронизваща) болка при възрастни пациенти. ●**Victanyl® TTS** („Актавис“ ЕАД) – трансдермални терапевтични пластири, освобождаващи фентанил съответно по 25 mcg/h, 50 mcg/h, 75 mcg/h и 100 mcg/h (оп. по 3, 4, 5, 8, 10, 16 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: В; D при продължително приложение или предозиране в дните около очаквания термин. LRC L2.**

PETHIDINE (АТС код: N02AB02)

●**Lydol®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор за s.c., i.m. или i.v. инжектиране 100 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: В; D при продължително приложение или предозиране в дните около очаквания термин. Рискова категория за кърмене: L3 (в ранния пуерпериум); L2.**

REMIFENTANIL (вж. гл. N01AH)

N02AC Дифенилпропиламинови производни

METHADONE (вж. гл. N07BC)

N02AE Орипавинови производни

BUPRENORPHINE – INN (АТС код: N02AE01)

●**Buprenorphine Sandoz®** (Sandoz Pharmaceuticals) – трансдермални терапевтични пластири, освобождаващи buprenorphine съответно по 35 mcg/h, 52.50 mcg/h и 70 mcg/h (оп. по 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 16, 20 и 24 бр.). Вж. още N07BC01.

N02AX Други опиоиди

TAPENTADOL – INN (АТС код: N02AX06)

●**Palexia®** (Grünenthal GmbH) – филм-таблетки по 50, 75 и 100 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.); перорални разтвори 0,4% 100 ml и 2% по 10 и 200 ml в полипропиленови бутилки (оп. по 1 бр. с градуирана през 0,25 ml мерителна спринцовка с обем 5 ml). ●**Palexia retard®** (Grünenthal GmbH) – таблетки с удължено освобождаване по 25, 50, 100, 150, 200 и 250 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). средства.

TILIDINE – INN (АТС код: N02AX01)

●**Tilidine Sopharma®** (не е в наличност) (Софарма АД) – перорален разтвор с концентрация 100 mg/ml във флакони по 10 ml с откапващо устройство (оп. 1 бр.). В 1 ml има 40 k (= 100 mg).

TRAMADOL – INN (АТС код: N02AX02)

●**Akedolox®** (Sanitas AB) – инжекционен разтвор 50 mg/2 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Mabron®** (Medochemie Ltd) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. 5 бр.); капсули 50 mg (оп. 10 бр.). ●**Mabron MR®** (Medochemie Ltd) – таблетки с удължено освобождаване по 100, 150 и 200 mg (оп. 10, 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Noax®** (CSC Pharmaceuticals Handles GmbH) – ородисперсibilни таблетки 50 mg (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.). ●**Slovadol®** (Zentiva k.s.) – инжекционен разтвор 50 mg/1 ml и 100 mg/2 ml (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Tralgit®** (Zentiva k.s.) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Tramadol Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – капсули 50 mg (оп. 30 бр.); свещички 100 mg (оп. по 10 и 30 бр.); инжекционен разтвор 50 mg/2 ml (оп. по 5, 10 и 20 бр.). ●**Tramalgin®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Tramalgin®** (Унифарм АД) – капсули 50 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

TRAMADOL & DEXKETOPROFEN – INN (АТС код: N02AX00)

●**Skudex® 75 mg/25 mg** (Menarini International O.L.S.A.) – филмирани таблетки, съдържащи 75 mg трамадол хидрохлорид и 25 mg декскетопрофен (оп. по 2, 4, 10, 30, 50 и 100 бр.).

TRAMADOL & PARACETAMOL (АТС код: N02AX52)

●**Doreta® 37.5 mg/325 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 37,5 mg трамадол и 325 mg парацетамол (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Doreta® 75 mg/650 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки, съдържащи 75 mg трамадол и 650 mg парацетамол (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Doreta SR® 75 mg/650 mg** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 75 mg трамадол и 650 mg парацетамол (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Paratramol®** (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – филмирани таблетки (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.). В 1 таблетка има: трамадол (морфиномиметик) – 37,5 mg и парацетамол (неопиоиден аналгетик) – 325 mg.

N02B Неопиоидни (антипиретични) аналгетици

N02BA Салицилова киселина и деривати

ACEFFEIN® (АТС код: N02BA71) („Актавис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи ацетилсалицилова киселина 250 mg, парацетамол 250 mg, кофеин 50 mg и кодеин 10 mg (оп. 10 бр.).

ACETYLSALICYLIC ACID – INN (АТС кодове: B01AC06 и N02BA01)

● **Acard®** (Pharmaceutical Works Polpharma S.A.) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 150 mg (оп. 30 и 60 бр.).
● **Acessal Protect®** (Химакс Фарма ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. 40 бр.). ● **Acetylin Protect®** (Софарма АД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ● **Acetysal®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Acetysal Cardio®** (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 10, 30, 50, 56, 60 и 100 бр.). ● **Alka-Seltzer®** (Байер България ЕООД) – ефервесцентни таблетки 324 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Anopyrin®** (Zentiva k.s.) – таблетки 100 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Apiri®** („Чайкафарма“ АД) – ентérosолвентни таблетки 100 mg (оп. по 20, 30 и 150 бр.). ● **ASA Krka®** (KRKA, d.d., Novo mesto) – стомашно-устойчиви таблетки по 75, 100 и 160 mg (оп. 30 и 60 бр.). ● **Aspetax Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки по 300 mg (оп. 100 бр.) и 500 mg (оп. по 20 и 100 бр.). ● **Aspetax Protect Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Aspetin Protect Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 100 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Aspirin®** (Байер България ЕООД) – таблетки 500 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). ● **Aspirin Protect® 100** (Байер България ЕООД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10, 20, 40, 50 и 90 бр.). ● **Aspirin Ultra®** (Байер България ЕООД) – обвити таблетки 500 mg (оп. по 8, 20, 40 и 80 бр.). ● **Axanum®** (AstraZeneca AB) – капсули, съдържащи 81 mg ацетилсалицилова киселина и 20 mg езомепразол (протонен инхибитор) (оп. по 30 и 90 бр.). ● **Azpizal®** („Генерика Информ Импкс“ ЕООД) – филмирани таблетки 325 mg (оп. 100 бр.). ● **Cardioprin® 75 mg** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви таблетки 75 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Cardioprin® 100 mg** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **CoroASS® 100 mg** (G.L. Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **CoroASS® 300 mg** (G.L. Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви таблетки 300 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.). ● **Ruvexin®** (ОТЦ Фарма АД) – стомашно-устойчиви таблетки 325 mg (оп. 100 бр.). ● **Thrombo ASS® 100** (Lannacher Helmittel GmbH) – филмирани ентérosолвентни таблетки 100 mg (оп. по 15 и 30 бр.). ● **Tusari®** (Pfizer Europe MA EEIG) – стомашно-устойчиви таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 28, 30 и 50 бр.). ● **Unirex®** (ЕТ „Бора – 1001 – Р. Джамбазов“) – диспергиращи се таблетки 75 mg (оп. 100 бр.); предварително се разтварят в чаша вода. ● **Unispir®** (Phos Pharma Ltd) – стомашно-устойчиви таблетки по 100, 325 и 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Zerotromb®** („ЕС ПИ ЕМ България“ ООД) – стомашно-устойчиви таблетки 100 mg (оп. по 10, 28, 28, 30 и 100 бр.). **DCI:** Acidum acetylsalicylicum. **Рискова категория за бременност:** C (в ниски дози); D (в антиревматични дози през третия триместър). **Рискова категория за кърмене:** L3.

ACETYLSALICYLIC ACID & ASCORBIC ACID (АТС код: N02BA51)

● **Acetylin C®** (Софарма АД) – ефервесцентни таблетки, съдържащи по 400 mg ацетилсалицилова киселина и 240 mg аскорбинова киселина (оп. 10 бр.). ● **Aspirin C®** (Байер България ЕООД) – ефервесцентни таблетки, съдържащи 400 mg ацетилсалицилова киселина и 240 mg аскорбинова киселина (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Upsarin C®** (Bristol-Mayers Squibb Kft) – ефервесцентни таблетки, съдържащи 330 mg ацетилсалицилова и 200 mg аскорбинова киселина (оп. по 10 и 20 бр.).

ASPIRIN COMPLEX® (АТС кодове: N02BA01 и R01BA02) (Байер България ЕООД) – гранули за перорална суспензия, съдържащи 500 mg ацетилсалицилова киселина (НСПВЛ) и 30 mg псевдоефедрин (алфа-адреномиестик – деконгестант) в сашета (оп. по 10 и 20 бр.).

ASPIRIN COMPLEX HOTDRINK® (АТС код: N02BA01) (Байер България ЕООД) – гранули за перорална суспензия, съдържащи 500 mg ацетилсалицилова киселина (НСПВЛ) и 30 mg псевдоефедрин (алфа-адреномиестик – деконгестант) и 2 g захароза в сашета (оп. по 10 и 20 бр.).

EXCEDRIN® (АТС код: M02BA51) (Novartis Consumer Health GmbH) – филмирани таблетки, съдържащи парацетамол 250 mg, ацетилсалицилова киселина 250 mg и кофеин 65 mg (оп. по 10, 16, 20 и 32 бр.).

N02BB Пиразолони

BENALGIN® (АТС код: N02BB52) (Актавис ЕАД) – таблетки (оп. по 10 и 20 бр.). В 1 таблетка има 500 mg метамизол, 50 mg кофеин и 5 mg тиамин. Приема се по 1 таблетка 1–3 пъти на ден при главоболие, миозити, радикулити, ишиас, невралгия. Може да предизвика безсъние, кожни обриви (рядко) и др.

BENLEK® (АТС код: N02BB52) (Elantis Farma S.R.L.) – таблетки, съдържащи по 500 mg метамизол, 38.75 mg тиамин и 50 mg кофеин (оп. по 9, 18, 28 и 27 бр.).

METAMIZOLE SODIUM – INN (АТС код: N02BB02)

● **Amizlomet®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – инжекционен разтвор 1000 mg/2 ml (оп. 10 бр.). ● **Algozone®** (Elantis Farma S.R.L.) – таблетки 500 mg (оп. 20 бр.). ● **Analgin®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 1000 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.); таблетки 500 mg (оп. по 10, 20, 60 и 500 бр.); перорален разтвор 500 mg/ml/20 k в 20 ml бутилка от кафяво стъкло с отпаващо устройство (оп. 1 бр.). ● **Analgin Chin®** (Софарма АД) – филмирани таблетки, съдържащи по 250 и 500 mg метамизол-натрий като активно вещество (оп. по 10 и 20 бр.). Като помощни вещества ядрото на таблетката съдържа хининов хидрохлорид (10 mg), микрокристална целулоза, повидон и др. ● **Angetop®**

(„Инбиотех“ ООД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Dialgin®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – перорални капки 50% 20 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр.). ● **Dialgin Junior® 250** („Химакс Фарма“ ЕООД) – перорален прах, съдържащ 250 mg метамизол в сашета (оп. 5 бр.). За възрастни и деца > 12 г.; за деца от 7 до 12 г. – по лекарско предписание. ● **Dialgin® 500** („Химакс Фарма“ ЕООД) – перорален прах, съдържащ 500 mg метамизол в сашета (оп. по 6 и 20 бр.). ● **Dialgin® 1000** („Химакс Фарма“ ЕООД) – перорален прах, съдържащ 1000 mg метамизол в сашета от трипластово алуминиево фолио (оп. по 6 и 20 бр.). ● **Freshalgin®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 500 (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Generalgin®** (Генерика ООД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Hexalgin for Kids®** (Hexal AG) – перорални капки 50% 20 ml в кафяви стъклени бутилки по 20, 50 и 100 ml с капкомер (оп. по 1 бр.). В 1 ml има 20 к (= 500 mg). ● **Medfalgin®** (Mephano Arzneimittel GmbH) – таблетки 500 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.); инжекционен разтвор 1000 mg/2 ml в стъклена ампула (оп. 10 бр.). ● **Metamizole Sodium Vetprom®** (Ветпром АД) – инжекционен разтвор 1 g/2 ml в ампули (оп. 10 бр.). ● **Milalgin®** („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – ефервесцентни таблетки 500 mg (оп. 10 бр.). ● **Proalgin®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.).

TEMPALGIN® (АТC код: N02BB72) (Софарма АД) – филм-таблетки (оп. по 10, 20 и 300 бр.), съдържащи: по 500 mg Metamizole sodium и 20 mg Triacetaminine-4-toluensulfonate (анксиолитик). Всяка таблетка съдържа по 500 mg Metamizole sodium (*Analgin*) и 20 mg Triacetaminine-4-toluensulfonate (*Temidon*®).

TEMPIMET® (АТC код: N02BB72) (Медика АД) – филм-таблетки (оп. по 10 и 20 бр.), съдържащи Metamizole sodium 500 mg и Triacetaminine-4-toluensulfonate 20 mg. Препаратът има аналогичен на Tempalgin състав и показания (вж. по-горе).

N02BE Анилиди

CAFFETIN COLD® (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52) („Алкалоид“ ЕООД) – филмирани таблетки, съдържащи 500 mg парацетамол, 30 mg псевдоефедрин, 15 mg декстрометорфан и 60 mg аскорбинова киселина (оп. 10 бр.).

CAFFETIN FORTE® (АТC код: N02BE51) („Алкалоид“ ЕООД) – таблетки, съдържащи 250 mg парацетамол, 210 mg пропифеназон, 50 mg кофеин и 10 mg кодеин (оп. по 6, 10 и 12 бр.).

CAFFETIN SC® (АТC код: N02BE51) („Алкалоид“ ЕООД) – таблетки, съдържащи 250 mg парацетамол, 210 mg пропифеназон и 50 mg кофеин (оп. по 6 и 10 бр.).

COLDREX® (АТC код: N02BE51) (GlaxoSmithKline Consume Healthcare) – таблетки, съдържащи 500 mg парацетамол, 25 mg кофеин, 5 mg фенилефрин и 30 mg витамин С (оп. 12 бр.).

COLDREX HOTREM (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52)

● **Coldrex HotRem Honey & Lemon®** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор с мед и вкус на лимон, съдържащ 750 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин и 60 mg витамин С в сашета (оп. 10 бр.). ● **Coldrex Hot-Rem Lemon®** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор с вкус на лимон, съдържащ 750 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин и 60 mg витамин С в сашета (оп. 10 бр.).

COLDREX JUNIOR Hot Drink® (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52) (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор, съдържащ 300 mg парацетамол, 5 mg фенилефрин и 20 mg витамин С в сашета (оп. по 5 и 10 бр.).

COLDREX MAXGRIP (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52)

● **Coldrex Max Grip Berry fruit®** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор с вкус на горски плодове, съдържащ 1000 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин и 70 mg витамин С в сашета (оп. по 5 и 10 бр.). ● **Coldrex Max Grip Lemon®** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор с вкус на лимон, съдържащ 1000 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин и 40 mg витамин С в сашета (оп. по 5 и 10 бр.).

COLDREX Menthol active® (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52) (GlaxoSmithKline Consume Healthcare) – прах за перорален разтвор с вкус на ментол, съдържащ 600 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин и 40 mg аскорбинова киселина, в сашета (оп. по 5 и 10 бр.).

COLDREX NIGHT® (АТC код: N02BE51) (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – сироп по 100 и 160 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). В 20 ml се съдържат: парацетамол 1000 mg, прометазин 20 mg и декстрометорфан 15 mg.

COLDREX NIGHT Hot Rem® (АТC код: N02BE51) (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – прах за перорален разтвор в сашета по (оп. 5 бр.). Всяко саше съдържа 1000 mg парацетамол, 20 mg прометазин и 15 mg декстрометорфан.

FERVEFLU ADULTS SUGAR-FREE® (АТC кодове: N02BE51 и R01BA52) (Адифарма ЕАД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (8 бр.). Продуктът съдържа: 500 mg парацетамол, 25 mg фенирамин (H₁-блокатор) и 200 mg витамин С.

FERVEFLU ANTITUSSIVE® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (Адифарма ЕАД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 8, 10, 20 и 30 бр.). Продуктът съдържа: 500 mg парацетамол (антипиретичен аналгетик, 200 mg гвайфенезин (бронхоантисептик) и 25 mg фенирамин (H₁-блокатор).

FERVEX (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52)

• **Fervex Adults®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – гранули за перорален разтвор за *възрастни* в сашета (оп. 8 бр.). Продуктът съдържа: 500 mg парацетамол, 25 mg фенирамин (H₁-блокатор) и 200 mg витамин С. • **Fervex Adults Rosberry®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – гранули за перорален разтвор за *възрастни с малинов вкус* в сашета (оп. 8 бр.). Продуктът съдържа: 500 mg парацетамол, 25 mg фенирамин (H₁-блокатор) и 200 mg витамин С. • **Fervex children®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – гранули за перорален разтвор за *деца* в сашета (оп. 8 бр.). Продуктът съдържа: 280 mg парацетамол, 10 mg фенирамин (H₁-блокатор) и 100 mg витамин С.

FLUDREX® (АТС код: N02BE51) (Химакс Фарма ЕООД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 6 и 12 бр.). Всяко саше съдържа 500 mg парацетамол, 10 mg фенилефрин (алфа-адреномиметик) и 60 mg витамин С.

FLUDREX TIMI HOT DRINK FOR KIDS® (АТС код: N02BE51) (Химакс Фарма ЕООД) – прах за перорална суспензия в сашета (оп. 12 бр.). В 1 саше има: 300 mg парацетамол, 5 mg фенилефрин (H₁-блокатор) и 20 mg витамин С.

FLURAPID® (АТС код: N02BE51) (Фортекс Нутрасютикалс ООД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 8 бр.). Всяко саше съдържа 500 mg парацетамол, 25 mg фенирамин (H₁-блокатор) и 200 mg витамин С.

GRIPEX® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (US Pharmacia Sp. z o. o.) – таблетки, съдържащ парацетамол 325 mg, витамин С 30 mg и фенилефрин (алфа-адреномиметик) 10 mg в сашета (оп. по 5 и 8 бр.).

GRIPEX HOT ACTIVE® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (US Pharmacia Sp. z o. o.) – прах 5 g за приготвяне на перорален разтвор, съдържащ парацетамол 650 mg, витамин С 50 mg и фенилефрин (алфа-адреномиметик) 10 mg в сашета (оп. по 5 и 8 бр.).

GRIPEX HOT ACTIVE MAX® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (US Pharmacia Sp. z o. o.) – прах за приготвяне на перорален разтвор, съдържащ парацетамол 1000 mg, витамин С 100 mg и фенилефрин (алфа-адреномиметик) 12.5 mg в сашета (оп. по 5, 8, 10 и 12 бр.).

GRIPEX HOT ACTIVE FOR KIDS (АТС код: N02BE51) (US Pharmacia Sp.z.o.o.) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 6 и 12 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол 300 mg, фенилефрин 5 mg и витамин С 20 mg.

GRIPEX MAX® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (US Pharmacia Sp. z o. o.) – филмирани таблетки, съдържащ парацетамол 500 mg, витамин С 30 mg и фенилефрин (алфа-адреномиметик) 15 mg в сашета (оп. по 5 и 8 бр.).

GRIPOFEN® (АТС код: N02BE51) (Софарма АД) – капсули (оп. 10 бр.), съдържащи по 200 mg Paracetamol, 150 mg Ascorbic acid, 25 mg Coffeine, 2,5 mg Chlorphenamine.

GRIPOMED Cold & Flu® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (Medochemie Ltd) – таблетки, съдържащи по 325 mg парацетамол, 15 mg псевдоефедрин и 1 mg хлорфенамин (оп. по 10, 20 и 30 бр.).

GRIPOSTAD C® (АТС код: N02BE51) (Stada Arzneimittel AG) – капсули, съдържащи парацетамол 200 mg, аскорбинова киселина 150 mg, кофеин 25 mg и хлорфенамин (H₁-блокатор) 2,5 mg (оп. 10 бр.).

HUMEXGRIPPE® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (Lab. Urgo) – таблетки за през деня (оп. 12 бр.) и капсули за през нощта (оп. 4 бр.). В 1 таблетка се съдържат: парацетамол 500 mg и псевдоефедрин (алфа-агонист) 60 mg, а в 1 капсула съответно парацетамол 500 mg и хлорфенамин (H₁-блокатор) – 4 mg.

INFLUDEX® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (Софарма АД) – сироп 120 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка). В 10 ml сироп се съдържат 330 mg парацетамол, 20 mg псевдоефедрин, 10 mg декстрометорфан и 1.3 mg хлорфенирамин.

PARACETAMOL – INN (АТС код: N02BE01)

• **Calpol™** (McNeil Products Ltd) – перорална суспензия за бебета с концентрация 120 mg/5 ml (= 24 mg/ml) в стъклени бутилки по 100 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка от бяла пластмаса). • **Calpol™ 6+** (McNeil Products Ltd) – перорална суспензия за деца от 6 до 12 г. с концентрация 250 mg/5 ml (= 50 mg/ml) в стъклени бутилки по 100 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка). • **Daleron®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – перорална суспензия с концентрация 24 mg/ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.); таблетки 500 mg (оп. 12 бр.). • **Efferalgan®** (Bristol Mayers Squibb Kft.) – свещички по 80, 150 и 300 mg (оп. по 10 бр.); шумящи таблетки 500 mg (оп. по 16 бр.). • **Efferalgan Pediatric® 3%** (Bristol Mayers Squibb Kft.) – перорален разтвор с концентрация 30 mg/ml във флакони по 90 ml (оп. 1 бр.). • **Grippostad Hot Drink®** (Stada Arzneimittel AG) – прах 600 mg в сашета (оп. по 5 и 10 бр.). • **Jectamol®** (Phos Phara Ltd) – концентрат за *инфузионен* разтвор 1000 mg/6.7 ml в стъклени ампули (оп. 3 бр.). • **Jectamol Plus®** (Phos Phara Ltd) – разтвор 4 ml за *интрамускулно* инжектиране, съдържащ

600 mg парацетамол и 20 mg лидокаин в стъклени ампули (оп. 3 бр.). ●**Panadol™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 2, 12, 24, 48 и 96 бр.). ●**Panadol baby™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – перорална суспензия 24 mg/ml (= 120 mg/5 ml) в стъклени бутилки по 100, 200 и 300 ml (оп. по 1 бр.); свещички 125 mg (оп. по 5 и 10 бр., с пластмасова мерителна лъжичка). ●**Panadol baby™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – перорална суспензия 24 mg/ml (= 120 mg/5 ml) с ягодов аромат в бутилки по 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Panadol Junior™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – свещички 250 mg (оп. по 5 и 10 бр.). ●**Panadol Optizorb™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – филм-таблетки 500 mg (оп. по 12, 16, 24, 30 и 32 бр.). Продуктът съдържа дезинтеграционна система, ускоряваща разтварянето на таблетките и скъсяваща времето на проява на ефекта. ●**Panadol Rapide™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – филмирани таблетки 500 mg (оп. по 10, 14 и 20 бр.). ●**Panadol Soluble™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – разтворими във вода таблетки 500 mg (оп. по 12, 24 и 48 бр.). ●**Paracetal®** (Софарма АД) – перорална суспензия с концентрация 120 mg/5 ml в тъмно-кавява стъклена бутилка по 120 ml (оп. 1 бр. плюс градуирана мерителна пластмасова спринцовка). ●**ParaCeta®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки 500 mg (оп. 10 бр.). ●**ParacetaMAX® granules** (Actavis Group PTC ehf.) – *гранули*, съдържащи по 250 и 1000 mg парацетамол в алуминиеви сашета (оп. по 10 и 20 бр.); *гранули с аромат на ягода и ванилия* в алуминиеви сашета, съдържащи 500 mg парацетамол (оп. по 10 и 20 бр.); *гранули с аромат на капучино* в алуминиеви сашета, съдържащи 500 mg парацетамол (оп. по 10 и 20 бр.). Гранулите се приемат направо в устата върху езика и се поглъщат без вода. Вода може да се пие след това за изплакване на устата. Продуктът не трябва да се приема след хранене. ●**ParacetaMAX® Kids** (Actavis Group PTC ehf.) – перорален разтвор 2,4% съответно по 60, 100, 120, 150, 200 и 300 ml в тъмни стъклени бутилки (оп. по 1 бр., с градуирана през 0,25 ml спринцовка за перорално дозиране). ●**ParacetaMAX® tablets** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Paracetamol Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – инфузионен разтвор 1% 100 ml в стъклен флакон (оп. по 10 и 12 бр.). ●**Paracetamol Adiphar®** (Адифарм ЕАД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Paracetamol B. Braun®** (B. Braun Melsungen AG) – инфузионен разтвор 1% съответно по 10, 50 и 100 ml в полиетиленови бутилки (оп. по 10 бр.). ●**Paracetamol Ecopharm®** („Екофарм Груп“ АД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Paracetamol Inbiotech®** (Инбиотех ООД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Paracetamol Kabi®** (Фрезениус Каби България ЕООД) – инфузионен разтвор 1% съответно по 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 1, 10, 12 и 20 бр.) и инфузионни сакове (оп. по 20, 50 и 60 бр.). ●**Paracetamol Panpharma®** (Panmedica) – инфузионен разтвор 1% съответно по 10, 50 и 100 ml в стъклени флакони (оп. по 10 бр.) и по 100 ml в инфузионни сакове (оп. по 10 бр.). ●**Paracetamol Pharma®** (Фарма АД) – таблетки 500 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Paracetamol Ratiopharm®** (Ratiopharm GmbH) – таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 40 и 100 бр.). ●**Paracetamol Rockspring®** (Rockspring Healthcare Ltd) – таблетки 1000 mg (оп. по 8 и 16 бр.). ●**Paracetamol Rompharm®** (S.C. Rompharm Co S.R.L.) – *инфузионен* разтвор 1% 100 ml в бутилки (оп. 1, 10 и 12 бр.). ●**Paracetamol Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 500 mg (оп. по 10, 20 и 400 бр.); сироп с концентрация 24 mg/ml (= 120 mg/5 ml) в стъклен флакон по 125 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка). ●**Parafizz®** (Cipla Europe NV) – ефервесцентни таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 8, 10, 12, 16, 20, 24 и 32 бр.). ●**Perfalgan®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – *инфузионен разтвор* с концентрация 10 mg/ml в безцветни стъклени флакони по 10, 50 и 100 ml (оп. по 12 бр.). ●**Supofen®** (Lab. Basi) – перорална суспензия 40 mg/ml в стъклена бутилка с обем 85 ml с градуирана през 0,25 ml пластмасова дозираща спринцовка (оп. 1 бр.). ●**Tachipirin®** (Анжелини Фарма България ЕООД) – таблетки 1000 mg (оп. по 6, 8, 12 и 16 бр.). ●**Tylo®** (Нобел Фарма ООД) – перорална сиропирана суспензия 120 mg/5 ml в бутилки по 100 ml с мерителна лъжичка с вместимост 5 ml (оп. 1 бр.). ●**Tylo® 6+** (Нобел Фарма ООД) – перорална 250 mg/5 ml в бутилки по 100 ml с мерителна лъжичка с вместимост 5 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L1.**

PARACETAMOL & ASCORBIC ACID & DEXTROMETHORPHAN (ATC кодове: N02BE51 и R01BA52)

●**Daleron COLD® 3** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки (оп. по 30 бр.), съдържащи paracetamol, pseudoephedrine и dextromethorphan. ●**Efferalgan Vitamin C®** (Bristol-Myers Squibb Kft) – ефервесцентни таблетки, съдържащи Paracetamol 330 mg и Ascorbic acid 200 mg (оп. 20 бр.).

PARACETAMOL & COFFEINUM (ATC код: N02BE51)

●**Panadol Extra™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – филм-таблетки, съдържащи 500 mg парацетамол и 65 mg кофеин (оп. по 12, 24 и 96 бр.). ●**Panadol Extra Optizorb™** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – филм-таблетки, съдържащи 500 mg парацетамол и 65 mg кофеин (оп. по 12 и 24 бр.). Продуктът съдържа дезинтеграционна система, ускоряваща разтварянето на таблетките и скъсяваща времето на проява на ефекта. ●**Paracetamol Extra™** (Химакс Фарма ЕООД) – прах 3 g за перорален разтвор в сашета, съдържащи 500 mg парацетамол и 65 mg кофеин (оп. по 6 и 20 бр.). ●**Tylo® Plus®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки, съдържащи 500 mg парацетамол и 30 mg кофеин (оп. по 12, 16, 24 и 96 бр.).

PARACETAMOL & PHENIRAMINE & PHENYLEPHRINE (ATC кодове: N02BE51 и R01BA52)

●**Thera Flu Cold and Flu®** (Novartis Consumer Health GmbH) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 10 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол (антипиретичен аналгетик) – 325 mg, фенирамин (H₁-блокатор) 20 mg и фениелфрин (алфа-адреномиметик) 10 mg. ●**Thera Flu Cold and Flu Extra Strength®** (Novartis Consumer Health GmbH) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 10 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол – 600 mg, фенирамин 20 mg и фениелфрин 10 mg.

PARACETAMOL & PHENYLEPHRINE (ATC кодове: N02BE51 и R01BA52)

●**Influbene® 500 mg/12.2 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 6, 8, 10 и 12 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол (антипиретичен аналгетик) – 500 mg и фениелфрин (алфа-адреномиметик) 12.2 mg. ●**Influbene® 1000 mg/12.2 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за

приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 10 и 20 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол 1000 mg и фенилефрин 12.2 mg. ● **Lekadol plus® 500 mg/12.2 mg** (Sandoz d.d.) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета, съдържащ 500 mg парацетамол и 12.2 mg фенилефрин (оп. по 6, 10 и 20 бр.). ● **Lekadol plus® 1000 mg/12.2 mg** (Sandoz d.d.) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета, съдържащ 1000 mg парацетамол и 12.2 mg фенилефрин (оп. по 10 бр.). ● **ParacetaMAX Grip® 500 mg/12.2 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – прах за приготвяне на перорален разтвор, съдържащ 500 mg парацетамол и 12.2 mg фенилефрин в сашета (оп. по 5, 6, 8, 10, 12, 16 и 20 бр.). ● **Paracetamol Plus Ratiopharm® 1000 mg/12.2 mg** (Ratiopharm GmbH) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Paralen Grip Hot Drink® 650 mg/10 mg** (Zentiva k.s.) – прах за перорален разтвор в сашета (оп. 5, 6, 10 и 12 бр.). ● **Vicks Active Max 1000 mg/12,2 mg** ("Тева Фармасюткиълс България" ЕООД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 5 и 8 бр.). В 1 саше се съдържат: парацетамол – 1000 mg и фенилефрин 12.2 mg.

PARACETAMOL & PHENYLEPHRINE & ASCORBIC ACID (АТС код: N02BE51)

● **Griplex HotActive Kids** (US Pharmacia Sp.z.o.o.) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 6 и 12 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол 500 mg, фенилефрин 5 mg и витамин С 20 mg.

PARACETAMOL & PHENYLEPHRINE & GUAIFENESINE (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52)

● **Theraflu Cold and Cough®** (Novartis Consumer Health GmbH) – сироп 240 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка от 30 ml). В 30 ml се съдържат: парацетамол 500 mg, фенилефрин 10 mg и гвайфенезин 200 mg. За краткосрочно симптоматично облекчение при простуда, грип, фебрилитет, хрема, кашлица. На *възрастни* се препоръчва в доза 30 ml през 4 или 6 h. МДД 120 ml. ● **Ferveflu Antitussive® 500 mg/200 mg/10 mg** (Адифарм ЕАД) – прах за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 50 бр.). Всяко саше съдържа: парацетамол – 500 mg, гвайфенезин – 200 mg и фенилефрин – 10 mg. На възрастни деца над 12 г. се назначава по 1 саше през 6 h. МДД – 4 сашета.

PARACETAMOL & PROPYPHENAZONE & CAFFEINE (АТС код: N02BE51)

● **Adolorin®** („Прескрипция“ ЕООД) – таблетки, съдържащи: парацетамол 300 mg, пропифеназон 250 mg и кофеин 50 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ● **Caffetin SC®** (Алкалоид ЕООД) – таблетки, съдържащи: 250 mg paracetamol, 210 mg пропифеназон (НСПВЛ) и 50 mg кофеин (оп. по 6, 10 и 12 бр.). ● **Saridon®** (Байер България ЕООД) – таблетки, съдържащи парацетамол 250 mg, пропифеназон 150 mg и кофеин 50 mg (оп. 10 бр.). Показан е при главоболие, мигрена, зъбни и фантомни болки, невралгии, артралгии, миалгии, дисменорея, постоперативни болки, грип. Приема се в доза 1–2 таблетки 1 до 3 пъти на ден. Може да предозвика запек, привикване. ● **Sariphezon®** (Софарма АД) – таблетки (оп. 20 бр.), съдържащи: 250 mg paracetamol (антипиретичен аналгетик), 150 mg пропифеназон и 50 mg кофеин.

PARACETAMOL & PSEUDOEPHEDRINE & CHLORPHENIRAMINE (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52)

● **Tyloл Hot®** (Нобел Фарма ООД) – прах за перорална суспензия в сашета (оп. 12 бр.). Всяко саше съдържа: 500 mg парацетамол, 60 mg псевдоефедрин и 4 mg хлорфенирамин. ● **Tyloл Hot D®** (Нобел Фарма ООД) – прах за перорална суспензия в сашета (оп. 12 бр.). Всяко саше съдържа: 500 mg парацетамол, 60 mg псевдоефедрин и 4 mg хлорфенирамин. ● **Tyloл Hot Pediatric®** (Нобел Фарма ООД) – прах за перорална суспензия в сашета (оп. 12 бр.). Всяко саше съдържа: 250 mg парацетамол, 30 mg псевдоефедрин (алфа-адреномиметичен назален деконгестант) и 2 mg хлорфенирамин.

PARACOFDAL® (АТС код: N02BE51) (Унифарм АД) – таблетки, съдържащи по 200 mg парацетамол, 300 mg метамизол, 30 mg кофеин и 20 mg кодеин (оп. по 10 и 20 бр.).

PARALEN GRIP® (АТС код: N02BE51) (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки, съдържащи парацетамол 500 mg, кофеин 25 mg и фенилефрин 5 mg (оп. по 12 и 24 бр.).

SEDALGIN NEO® (АТС код: N02BE51) („Актавис“ ЕАД) – таблетки, съдържащи по 150 mg метамизол, 300 mg парацетамол, 10 mg кодеин, 15 mg фенобарбитал и 50 mg кофеин (оп. по 10 и 20 бр.).

SOLPADEINE™ (АТС код: N02BE51) (Omega Pharma Ltd) – ефервесцентни таблетки (оп. по 2, 6, 12, 24 и 48 бр.) и капсули, съдържащи по 500 mg парацетамол, 8 mg кодеин и 30 mg кофеин.

SOTAPIRYN® (АТС код: N02BE51) („Чайкафарма“ ЕАД) – ефервесцентни таблетки, съдържащи: 300 mg парацетамол, 2 mg хлорфенирамин (H₁-блокатор) и 250 mg аскорбинова киселина (оп. по 10 и 20 бр.).

TYLOFEN HOT® (АТС кодове: N02BE51 и R01BA52) (Нобел Фарма ООД) – прах за перорална суспензия в сашета, съдържащи 500 mg парацетамол, 4 mg хлорфенирамин и 10 mg фенилефрин (оп. по 6 и 12 бр.).

N02BG Други неопиоидни аналгетици и антипиретици

1. Синтетични продукти, повлияващи невроналните калиеви или калциеви канали

FLUPIRTINE – INN (АТС код: N02BG07)

● **Katadolon®** (AWD Pharma GmbH & Co KG) – капсули 100 mg (оп. по 10, 30 и 50 бр.).

ZICONOTIDE – INN (АТС код: N02BG08)

● **Prialt*** (Eisai Ltd) – инфузионен разтвор с концентрация 25 mcg/ml във флакони по 20 ml (оп. по 1 бр.).

2. НСПВЛ в ниски дози

- Много НСПВЛ се използват в ниски дози и като аналгетици. Към тях се отнасят препаратите *Aspirin®*, *Dicofenac*, *Flurbiprofen*, *Ibuprofen*, *Meloxicam*, *Naproxen*, *Nimesulide*, коксиби и др.

3. Фитоаналгетици

HARPADOL® (АТС код: M01AX00) (Lab. Arkopharma) – капсули 435 mg (оп. по 45 и 150 бр.). Фитопродуктът съдържа не по-малко от 1,2% *харпагозид*, извлечен от дяволски нокът (*Harpagophyt iradix*).

MIGRENON® (вж. гл. N02CX)

PHYTODOLOR® (Байер България ЕООД) – перорални капки по 100 и 200 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). В 100 ml се съдържат гъсти екстракти от: *Cortex Fraxini* (кора от планиски ясен) – 20 ml, *Cortex et foliorum Populi* (кора и листа от трепетлика) – 60 ml и *Herba Solidaginis virgaureae* (стрък от златна пръчица) – 20 ml.

N02C Антимигренозни лекарства

N02CA Ерго-алкалоиди, вкл. комбинации

COFFERGAMIN® (АТС код: N02CA52) („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки, съдържащи по 100 mg чист кофеин и 1 mg ерготамин (оп. 20 бр.).

N02CC Селективни 5-HT_{1D}-рецепторни агонисти (триптани)

ELETRIPTAN – INN (АТС код: N02CC06)

● **Relpax®** (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 20 и 40 mg (оп. по 2, 4 и 6 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

FROVATRIPTAN – INN (АТС код: N02CC07)

● **Relieva®** (Menarini International Operations S.A.) – филм-таблетки 2,5 mg (оп. от 1 до 6 бр.).

NARATRIPTAN – INN (АТС код: N02CX02)

● **Migtram®** (Chanelle Medical) – филм-таблетки 2.5 mg (оп. по 2, 4, 6, 12 и 18 бр.). ● **Naramig®** (Glaxo Group Ltd) – филм-таблетки 2.5 mg (оп. по 2, 4 и 6 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

RIZATRIPTAN – INN (АТС код: N02CX04)

● **Maxalt®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки за смучене по 5 и 10 mg (оп. по 2, 3, 6, 12 и 18 таблетки). ● **Maxalt RPD®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – перорален лиофилизат по 5 и 10 mg в алуминиево саше (оп. по 2, 3, 6, 12 и 18 бр.). ● **Rizatriptan Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки за смучене 10 mg (оп. по 2, 3, 6, 12 и 18 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

SUMATRIPTAN – INN (АТС код: N02CX01)

● **Amigren Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 1, 2 и 4 бр.). ● **Headan®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 3, 6 и 18 бр.). ● **Imigran™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 50 mg (оп. 2 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

ZOLMITRIPTAN – INN (АТС код: N02CX03)

● **Zomiles®** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки по 2,5 и 5 mg (оп. по 3, 6, 12 и 18 бр.). ▲ **Селективен агонист на 5-HT_{1D}-рецепторите.** **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

N02CX Други антимигренозни препарати

MIGRENON® (АТС код: N02CX00) (Borola) – течни капсули (оп. 30 бр.). Всяка капсула съдържа 8,6 mg *стандартизиран 5% течен екстракт от Tanacetum parthenium*, в който активното вещество – *партенOLID*, е над 430 mcg. Екстрактът е получен чрез специално патентован процес на вакуум екстракция, гарантиращ 25 пъти по-висока концентрация в сравнение със стандартния метод.

N03 АНТИЕПИЛЕПТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

- (1) Карбоксамиди: Carbamazepine, Oxcarbazepine
 (2) Сукцинимиди: Ethosuximide
 (3) Бензодиазепини: Clonazepam, Clorazepate, Diazepam, Lorazepam, Nitrazepam
 (4) Валпроати: Natrii valproas
 (5) Хидантоини: Phenytoin
 (6) Барбитурати (Phenobarbital) и техни аналози (Primidone*)
 (7) Аналози на ГАМК: Gabapentin,
 (8) ГАМК-миметици: Tiagabine
 (9) Хетерогенни антиконвулсанти: Acetazolamide*, Lamotrigine, Levetiracetam, Pregabalin, Topiramate, Vigabatrin

Показания за приложение на основните антиепилептични препарати

Препарати	Grand mal	Status epilepticus	Petit mal (absence seizure)	Парциален (огнищен) гърч
Carbamazepine (p.o.)	++		противопоказан	+++
Clonazepam (p.o./i.v.)	+	+	++	
Diazepam (p.o./i.v.)		+		
Ethosuximide (p.o.)			+++	+
Lamotrigine (p.o.)	+++		+++	++
Lorazepam* (i.v.)		+		
Midazolam (i.v.)		++		
Oxcarbazepine (p.o.)	++			+++
Phenobarbital (p.o./i.v.)	+	+++	противопоказан	
Phenytoin (p.o./i.v.)	+	+++	противопоказан	++
Topiramate (p.o.)	+			++
Valproic acid (p.o.)	+++		+++	++

Лечение на status epilepticus при възрастни пациенти

Ранен (начален) статус	Lorazepam* или Clonazepam, или Diazepam (10–20 mg i.v./4 min)
Проявен статус	Phenobarbital (10–20 mg/kg бавно i.v.) или Phenytoin i.v.
Резистентен статус	Thiopental или Propofol, или Midazolam с интензивни грижи в пълен обем

N03A Антиепилептични препарати

N03AA Барбитурати

PHENOBARBITAL – INN (ATC код: N03AA02)

●Phenobarbital Sopharma® (Софарма АД) – инжекционен разтвор 200 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.).
 Рискава категория за бременност: D.

N03AB Хидантоини

PHENYTOIN – INN (ATC код: N03AB02)

●Epilan D® (G.L. Pharma GmbH) – инжекционен разтвор 250 mg/5 ml (оп. по 1 и 5 бр.); таблетки 100 mg (оп. 100 бр.).
 Рискава категория за бременност: D.

N03AD Сукцинимиди

ETHOSUXIMIDE – INN (ATC код: N03AD01)

●Petinimid® (G.L. Pharma GmbH) – капсули 250 mg (оп. 100 бр.). ●Retinimid® (G.L. Pharma GmbH) – капсули 250 mg (оп. 100 бр.). Рискава категория за бременност: C. Рискава категория за кърмене: L4.

N03AE Бензодиазепини

CLONAZEPAM – INN (ATC код: N03AE01)

●Clonareks® (Rex Pharmaceuticals Ltd) – таблетки по 0.5 и 2 mg (оп. 30 бр.); перорален разтвор 0,25% 10 ml в тъмни стъклени бутилки (оп. 1 бр. с апликатор капкомер). В 10 к се съдържа 1 mg клоназепам. ●Rivotril® (Рош България ЕООД) (не е в наличност) – таблетки по 0.5 mg (оп. 50 бр.) и 2 mg (оп. 30 бр.). Рискава категория за бременност: C. Рискава категория за кърмене: L3.

DIAZEPAM – INN (вж. гл. N05BA)

LORAZEPAM – INN (вж. гл. N05BA)

N03AF Карбоксамиди

CARBAMAZEPINE – INN (АТС код: N03AF01)

●**Carbamazepin Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 200 mg (оп. по 10 и 50 бр.). ●**Neurotop®** (Gerot Pharmazeutika GmbH) – таблетки 200 mg (оп. 50 бр.). ●**Neurotop Retard®** (G.L. Pharma GmbH) – таблетки по 300 и 600 mg с удължено освобождаване и с делителна бразда (оп. по 50 бр.). ●**Tegretol®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки 200 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

OXCARBAZEPINE – INN (АТС код: N03AF02)

●**Oxcarbazepin Sandoz®** (Sandoz d.o.o.) – филмирани таблетки по 150, 300 и 600 mg (оп. по 15, 20, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Tevaleptin®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 300 и 600 mg (оп. по 50 бр.). ●**Trileptal®** (Novartis Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 150, 300 и 600 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.); орална суспензия 6% 250 ml в стъклена бутилка с полипропиленова дозираща спринцовка (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

N03AG Производни на мастни киселини

TIAGABINE – INN (АТС код: N03AG06)

●**Gabitril®** (Torrex Chiesi Pharma GmbH) – филм-таблетки по 5, 10 и 15 mg (оп. по 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

VALPROIC ACID – INN (АТС код: N03AG01)

●**Convulex®** (G.L. Pharma GmbH) – меки стомашно-устойчиви капсули, съдържащи валпроева киселина по 300 mg (оп. 100 бр.) и 500 mg (оп. по 40 и 100 бр.); сироп 50 mg/ml в стъклена бутилка по 100 ml (оп. 1 бр.); инжекционен/инфузионен разтвор, съдържащ натриев валпроат 500 mg/ 5 ml в ампули. ●**Convulex Chrono®** (G.L. Pharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване от 300 mg (оп. по 50 и 100 бр.) и 500 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). ●**Convulsofin®** (AWD Pharma GmbH & Co) – таблетки, съдържащи калциев валпроат дихидрат 333 mg (оп. 100 бр.). ●**Depakine®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – прах 400 mg за приготвяне на инжекционен разтвор във флакон и разтворител (вода за инжекции) 4 ml в ампули (оп. по 4 бр.); сироп с концентрация 57.64 mg/ml във флакони по 150 ml (оп. 1 бр.); стомашно-устойчиви таблетки 500 mg (оп. 40 бр.). ●**Depakine Chrono® 300** (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване 300 mg (оп. по 50 и 100 бр.). В 1 таблетка има Sodium valproate 198.8 mg и Valproic acid 87 mg. ●**Depakine Chrono® 500** (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване таблетки 500 mg (оп. по 30 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

VIGABATRIN* – INN (АТС код: N03AG04)

●**Sabril®** (Hoechst Marion Roussel) – филм-таблетки 500 mg (оп. 100 бр.).

N03AX Други антиепилептични лекарства

BRIVARACETAM – INN (АТС код: N03AX23)

●**Brivact®** (USB Pharma SA) – филмирани таблетки по 10, 25, 50, 75 и 100 mg (оп. по 14, 56 и 100 бр.); перорален разтвор 1% 300 ml в бутилка (оп. 1 бр.); инжекционен/инфузионен разтвор 1% 5 ml в ампули (оп. 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

GABAPENTIN – INN (АТС код: N03AX12)

●**Gabagamma®** (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – капсули по 100, 300 и 400 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.); филм-таблетки по 400, 600 и 800 mg (оп. по 20, 50, 100 и 200 бр.). ●**Gabanal®** (M.R. Pharma GmbH) – капсули по 300 и 400 mg (оп. по 20, 50, 60, 84, 90 и 100 бр.). ●**Gabaneural®** (Фармасуис ЕООД) – капсули по 100, 300 и 400 mg (оп. по 10, 50 и 100 бр.). ●**Gabastad®** (Stada Arzneimittel AG) – капсули по 100, 300 и 400 mg (оп. по 100 бр.). ●**Gordius®** (Gedeon Richter PLC) – капсули 300 mg (оп. по 10, 50 и 100 бр.). ●**Grimodin®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули по 100, 300 и 400 mg (оп. по 50, 60 и 100 бр.). ●**Neurontin®** (Ramsgete Road) – капсули 100 mg (оп. по 20 и 100 бр.); капсули по 300 и 400 mg (оп. по 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

LACOSAMIDE – INN (АТС код: N03AX18)

●**Vimpat®** (UCB Pharma SA) – филм-таблетки по 50 mg (оп. 14 бр.), 100 mg (оп. 56 бр.), 150 mg (оп. 56 бр.) и 200 mg (оп. 56 бр.).

LAMOTRIGINE – INN (АТС код: N03AX09)

●**Epimil®** (IVAX Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30, 56 и 100 бр.). ●**Epitrigine®** („Активис“ ЕАД) – диспергиращи се (разтворими) таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.); диспергиращи се таблетки по 2 и 5 mg за малки деца (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Gerolamic®** (G. L. Pharma GmbH) – диспергиращи се таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 30 бр.). ●**Lamal®** (Алкалоид ЕООД) – таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 30 бр.). ●**Lamictal®** (GlaxoSmithKline Pharmaceuticals SA) – диспергиращи/дъвчащи се таблетки 5 mg (оп. 30 бр.); таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ●**Lamotren®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Lamotrix®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Latrigil®** (Stada Arzneimittel AG) – диспергиращи се таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

LEVETIRACETAM – INN (АТС код: N03AX14)

●**Alvotiracetam**[®] (Alvogen IPCo S.à.r.l.) – филм-таблетки по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 30 бр.). ●**Epiletam**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Keppra**[®] (UCB S.A.) (не е в наличност) – филмирани таблетки 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 30 и 60 бр.); перорален разтвор за малки деца с концентрация 100 mg/ml в бутилки по 300 ml (оп. 1 бр.). ●**Ksivozan**[®] (Адифарм ЕАД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Levebon**[®] (G.L. Pharma GmbH) – филм-таблетки по 500 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Lepsitam**^{*} (Софарма АД) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 30 бр.). ●**Levetiracetam Cipla**[®] (Cipla Europe NV) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Levetiracetam Hospira**[®] (Hospira UK Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 500 mg/5 ml (оп. по 10 и 25 бр.). ●**Levetiracetam Neuraxpharm**[®] (Neuraxpharm Arzneimittel GmbH) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.); перорален разтвор 10% в стъклени бутилки по 100, 150, 200 и 300 ml (оп. по 1 бр., съдържащи градуирани перорални спринцовки от 1 ml с деления от 0.05 ml през 0.05 ml; от 3 ml с деления от 0.1 ml през 0.1 ml; от 10 ml с деления от 0.25 ml през 0.25 ml и адаптор за спринцовките). ●**Levetiracetam Sanovel**[®] (Sanovel Holding B.V.) – филм-таблетки по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Levetiracetam Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Levetiracon**[®] (Фармаконс АД) – перорален разтвор за малки деца с концентрация 100 mg/ml в бутилки по 200 и 300 ml (оп. 1 бр.). ●**Leftiram**[®] (Medico Uno Worldwide Ltd) – филм-таблетки по 250, 500 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Lyvam**[®] (Alkaloid-Int d.o.o.) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Myakell**[®] (Неола Фарма ЕООД) – филмирани таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Noepix**[®] (Actavis Group ehf.) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Repitend**[®] (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 100 бр.); перорален разтвор 10% 150 ml в бутилки с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 1 ml, подходяща за бебета от 1 до 6 мес. (оп. 1 бр.); перорален разтвор 10% 150 ml в стъклена бутилка с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 3 ml, подходяща за деца от 6 мес. до 4 г. (оп. 1 бр.); перорален разтвор 10% 300 ml в стъклена бутилка с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 12 ml, подходяща за деца над 4 г. (оп. 1 бр.). ●**Trund**^{*} (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 250, 500, 750 и 1000 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.); перорален разтвор 10% 150 ml в стъклена бутилка с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 1 ml (оп. 1 бр.); перорален разтвор 10% 150 в стъклена бутилка с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 3 ml (оп. 1 бр.); перорален разтвор 10% 300 ml в стъклена бутилка с пластмасова спринцовка за перорално дозиране от 10 ml (оп. 1 бр.). **Рускова категория за кърмене: L3.**

PREGABALIN – INN (АТС код: N03AX16)

●**Brieka**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 21, 56, 84 и 100 бр.). ●**Lingabat**[®] (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – капсули по 25, 75 и 150 mg (оп. по 56 бр.). ●**Lyrice**[®] (Pfizer Ltd UK) – капсули 25, 50 и 75 mg (оп. по 14 и 56 бр.); капсули по 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 21 и 84 бр.). ●**Prabegin**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 14, 21, 56 и 84 бр.). ●**Pregabalin**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Pregabalin Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 21, 56 и 60 бр.). ●**Pregabalin Alvogen**[®] (Alvogen IPCo. S.à.r.l.) – капсули 75 mg (оп. по 10, 14, 40, 56 и 60 бр.). ●**Pregabalin Aurobindo**[®] (Aurobindo Pharma Ltd) – капсули по 75 и 150 mg (оп. по 14, 21, 30, 56 и 60 бр.). ●**Pregabalin Pfizer**[®] (Pfizer Ltd) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 56 и 100 бр.). ●**Pregabalin Sandoz**[®] (Sandoz GmbH) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 21, 56, 70, 84 и 100 бр.). ●**Pregabalin Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – капсули по 25, 75 и 150 mg (оп. по 14, 21, 50 и 56 бр.). ●**Pregabalin Zentiva**[®] (Zentiva, k.s.) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200, 225 и 300 mg (оп. по 14, 21, 56, 84 и 100 бр.). ●**Pregagamma**[®] (Woerwag GmbH & Co. KG) – капсули по 25, 75 и 150 mg (оп. по 10, 14, 20, 21, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Pregabin**[®] (Нобел Фарма ЕООД) – капсули по 75, 150 и 300 mg (оп. по 14 и 56 бр.). ●**Rabakir**[®] (Gedeon Richter PLC) – капсули по 25, 50, 75, 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.). ●**Siranalen**[®] (Medochemie Ltd) – капсули 75 mg (оп. по 14, 21, 30, 56, 84 и 100 бр.).

RETIGABINE – INN (АТС код: N03AX21)

●**Trobal**[®] (Glaxo Group Ltd) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 21, 63 и 84 бр.); по 200 и 400 mg (оп. по 84 бр.).

TOPIRAMATE – INN (АТС код: N03AX11)

●**Epimaxan**[®] (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – филмирани таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 28 бр.). ●**Etopro**[®] (ICN Polfa Rzeszów SA) – филмирани таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 28 и 60 бр.). ●**Lusitraz**[®] (Ромастру Трейдинг ЕООД) – филмирани таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ●**Talopam**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). ●**Tobanex**[®] („Чайкафарма“ АД) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 3 и 30 бр.). ●**Topamax**^{*} (Johnson & Johnson d.o.o.) – филм-таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 28 и 56 бр.); филм-таблетки 200 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Topilex**[®] (G.L. Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 28, 30 и 60 бр.). ●**Topiramate Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 25, 50, 100 и 200 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ●**Topirax**[®] (Софарма АД) – филмирани таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 28 бр.). **Рускова категория за бременност: С. Рускова категория за кърмене: L3.**

ZONISAMIDE – INN (АТС код: N03AX15)

●**Zonisamide Mylan**[®] (Mylan S.A.S.) – капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ●**Zonisamide Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – капсули по 25, 50 и 100 mg (оп. по 14, 28, 56 и 98 бр.).

N04 АНТИПАРКИНСОНИ ЛЕКАРСТВА

(1) ЦЕНТРАЛНИ ДОПАМИНЕРГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

а) Леводопа/инхибитор на извънмозъчната DOPA-декарбоксилаза

- **Co-beneldopa** (Levodopa/Benserazide): Madopar®
- **Co-careldopa** (Levodopa/Carbidopa): Sinemet®, Sinemet CR®

б) MAO-B инхибитори: Selegiline

в) COMT инхибитори: Entacapone

г) Леводопа/инхибитор на извънмозъчната DOPA-декарбоксилаза/COMT инхибитор: Stalevo®

д) Допаминергични агонисти

- **Ерголиди** (получават се от *Secale cornutum* – мораво рогче): Bromocriptine, Cabergoline, Dihydroergocriptine, Pergolide
- **Неерголиди (неерголини)**: Pramipexole, Ropinirole

е) NMDA-глутаматергични блокери: Amantadine

(2) ЦЕНТРАЛНИ ХОЛИНОЛИТИЦИ

- Biperiden Triperiden, Trihexyphenidyl

N04A Антихолинергични лекарства

N04AA Третични амини

BIPERIDEN – INN (ATC код: N04AA02)

• **Akinestat®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки 2 mg (оп. по 10 и 50 бр.). • **Akineton®** (Abbott GmbH & Co.KG) – инжекционен разтвор в ампули 5 mg/1 ml (оп. 5 бр.); • **Akineton®** (Desma GmbH) – таблетки 2 mg с две кръстосани делителни черти (оп. 50 бр.); разтвор за i.m. инжектиране 5 mg/1 ml в ампули (оп. 5 бр.). • **Akineton SR®** (Desma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване 4 mg с една делителна черта (оп. 30 бр.). • **Mendilex®** (Алкалоид ЕООД) – таблетки 2 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

N04B Допаминергични лекарства

N04BA Комбинирани препарати, съдържащи леводопа

LEVODOPA & BENSERAZIDE (ATC код: N04BA02)

• **Co-beneldopa** (BAN). • **Madopar 100 mg/25 mg Dispersible®** (Рош България ЕООД) – разтворими таблетки, съдържащи 100 mg леводопа и 25 mg бенсеразид хидрохлорид (оп. 100 бр.). • **Madopar® 200 mg/50 mg** (Рош България ЕООД) – таблетки, съдържащи 200 mg леводопа и 50 mg бенсеразид хидрохлорид (оп. 100 бр.). • **Madopar HBS® 100 mg/25 mg** (Рош България ЕООД) – капсули с удължено освобождаване, съдържащи 100 mg леводопа и 25 mg бенсеразид хидрохлорид (оп. 100 бр.). • **Menkart® 100 mg/25 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 100 mg леводопа и 25 mg бенсеразид хидрохлорид във флакони (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). • **Menkart® 200 mg/50 mg** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки, съдържащи 200 mg леводопа и 50 mg бенсеразид хидрохлорид във флакони (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

LEVODOPA & CARBIDOPA (ATC код: N04BA02)

• **Co-careldopa** (BAN). • **Numient® 95 mg/23.75 mg** (Impax Laboratories BV) – капсули с изменено освобождаване, съдържащи 95 mg леводопа и 23.75 mg карбидопа, в бутилки (оп. по 25, 100 и 240 бр.). • **Numient® 145 mg/36.25 mg** (Impax Laboratories BV) – капсули с изменено освобождаване, съдържащи 145 mg леводопа и 36.25 mg карбидопа, в бутилки (оп. по 25, 100 и 240 бр.). • **Numient® 195 mg/48.75 mg** (Impax Laboratories BV) – капсули с изменено освобождаване, съдържащи 195 mg леводопа и 48.75 mg карбидопа, в бутилки (оп. по 25, 100 и 240 бр.). • **Numient® 245 mg/61.25 mg** (Impax Laboratories BV) – капсули с изменено освобождаване, съдържащи 245 mg леводопа и 61.25 mg карбидопа, в бутилки (оп. по 25, 100 и 240 бр.). • **Sinemet® 25 mg/250 mg** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки, съдържащи 250 mg леводопа и 25 mg карбидопа (оп. по 7 и 98 бр.). • **Sinemet CR® 50 mg /200 mg** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 200 mg леводопа и 50 mg карбидопа (оп. 100 бр.). • **Sinepar® 50 mg/200 mg** („Чайкафарма“ АД) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи 200 mg леводопа и 50 mg карбидопа (оп. по 10 и 100 бр.). Съдържа леводопа и карбидопа (блокери на извънмозъчната DOPA-декарбоксилаза) в съотношение 1:4 или 1:10. **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.**

DUODOPA® (ATC код: N04BA02) (AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG) – *интестинален гел* 100 ml в PVC сак (оп. 7 бр.). В 1 ml гел се съдържат: леводопа 20 mg и карбидопа 5 mg.

LEVODOPA & CARBIDOPA & ENTACAPONE (ATC код: N04BA03)

• **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 50 mg/12.5 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 50 mg, карбидопа 12.5 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). *Продуктите са разрешени от ЕМА.* • **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 75 mg/18.75 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 75 mg, карбидопа 18.75 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). • **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 100 mg/25 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи

леводопа 100 mg, карбидопа 25 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). ● **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 125 mg/31,25 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 125 mg, карбидопа 31,25 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). ● **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 150 mg/37,5 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 150 mg, карбидопа 37,5 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). ● **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 175 mg/43,75 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 175 mg, карбидопа 43,75 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). ● **Levodopa/Carbidopa/Entacapone Sandoz 200 mg/50 mg/200 mg** (Orion Corporation) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 200 mg, карбидопа 50 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 20, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 50 mg/12.5 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 50 mg, карбидопа 12.5 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 75 mg/18.75 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 75 mg, карбидопа 18.75 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 100 mg/25 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 100 mg, карбидопа 25 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 125 mg/31,25 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 125 mg, карбидопа 31.25 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 150 mg/37,5 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 150 mg, карбидопа 37.5 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ● **Sastravi 200 mg/50 mg/200 mg** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки, съдържащи леводопа 200 mg, карбидопа 50 mg и ентакапон 200 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.).

N04BB Амантадинови производни

AMANTADINE – INN (ATC код: N04BB01)

● **PK-Merz®** (Merz Pharmaceuticals GmbH) – таблетки 100 mg (оп. по 30 и 90 бр.); инфузионен разтвор 200 mg/500 ml (оп. 1 бр.). ● **Viregyt K®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули 100 mg (оп. по 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

N04BC Допаминови агонисти

APOMORPHINE – INN (ATC код: N04BC07)

● **Apo-go® Ampoules** (Britannia Pharmaceuticals Ltd) – инжекционен/инфузионен разтвор 20 mg/2 ml и 50 mg/5 ml (оп. по 5, 10 и 25 бр.). ● **Apo-go® PFS** (Britannia Pharmaceuticals Ltd) – инфузионен разтвор 50 mg/10 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 25 и 50 бр.). Продукт е предназначен за *непрекъсната подкожна инфузия* с минипомпа и/или помпа за спринцовка при *пациенти с феномена on/off (на включване/изключване)*. ● **Apo-go® Pen** (Britannia Pharmaceuticals Ltd) – многодозова система тип „писалка“ (инжектор) за еднократно подкожно инжектиране и с патрон (картридж) от прозрачно стъкло, съдържащ бистър разтвор 30 mg/3 ml (оп. по 1, 5 и 10 писалки). ● **Dacepton®** (Ever Neuro harma GmbH) – инжекционен/инфузионен разтвор 50 mg/5 ml в стъклени ампули (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

BROMOCRIPTINE (вж. гл. G02CB)

CABERGOLINE (вж. гл. G02CB)

DIHYDROERGOCRIPTINE MESYLATE – INN (ATC код: N04BC03)

● **Almird® 5** (Poli Industria Chimica S.P.A) – капсули 5 mg (оп. 30 бр.). ● **Almird® 20** (Poli Industria Chimica, Italy) – таблетки 20 mg (оп. 20 бр.).

PIRIBEDIL – INN (ATC код: N04BC08)

● **Pronoran®** (Servier) – таблетки 50 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. 30 бр.).

PRAMIPEXOLE – INN (ATC код: N04BC05)

● **Axalan®** (Алапис България ЕООД) – таблетки по 0.088, 0.18, 0.35, 0.70 и 1.10 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Glepark®** (Glenpark Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки по 0.088, 0.18, 0.35 и 0.70 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ● **Medopexol®** (Medochemie ltd) – таблетки по 0.18 и 0.70 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Mirapexin®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – таблетки по 0.18 и 0.70 mg (оп. по 30 бр.). ● **Peximyr®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 0.18 и 0.70 mg (оп. по 30 бр.). ● **Pramipexole Genericon®** (Genericon Pharma GmbH) – таблетки по 0.088, 0.18, 0.35 и 1.10 mg (оп. по 10, 20, 28, 50 и 90 бр.). ● **Pramipexole Sandoz®** (Sandoz d.d.) – таблетки по 0.18 и 0.70 mg (оп. по 10, 20, 28, 50 и 90 бр.). ● **Pramipexole Synthon®** (Synthon BV) – таблетки по 0.18, 0.35, 0.70 и 1.10 mg (оп. по 10, 20, 28, 50 и 90 бр.). ● **Pramirexin®** (Sandoz d.d.) – таблетки по 0.18 и 0.70 mg (оп. по 10, 20, 28, 50 и 90 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

ROPINIROLE – INN (ATC код: N04BC04)

● **Nervamat®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 2, 3, 4 и 8 mg с удължено освобождаване (оп. по 7, 14, 21, 28, 30, 56 и 84 бр.). ● **Nypero®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – филм-таблетки по 0.25, 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 84 и 120 бр.). ● **Raponer®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки с удължено освобождаване по 2, 4 и 8 mg (оп. по 21, 28, 30 и 56 бр.). ● **Requip-Modutab®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки по 2, 4 и 8 mg с удължено освобождаване (оп. по 28 бр.). ● **Ropinirole Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 0.25, 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 7, 21 и 84 бр.). ● **Ropinirole Tchaikapharma®** („Чайкафарма“ АД) – филмирани таблетки по 0.25, 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 10, 28 и 84 бр.). ● **Rolpryna SR®** (KRKA d.d.) – таблетки с удължено освобождаване по 2, 4 и 8 mg (оп. по 21, 28, 42 и 84 бр.). ● **Ropinastad®**

(Stada Arzneimittel AG АД) – филмирани таблетки по 0.25, 0.5, 1, и 3 mg (оп. по 7, 21, 28,30, 50 и 60 бр.). ●**Ropison®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филмирани таблетки по 0.25, 0.5, 1, 2 и 5 mg (оп. по 21, 28, 30 и 84 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

N04BD МАО-В инхибитори

RASAGILINE – INN (АТС код: N04BD02)

●**Ralago®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 1 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 56 бр.). ●**Rasagiline Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки 1 mg (оп. по 7, 10, 28, 30 и 100 бр.). ●**Rasagiline Mylan®** (Mylan S.A.S.) – таблетки 1 mg (оп. по 7, 10, 28, 30, 100 и 112 бр.). ●**Rasagiline Sandoz®** (Sandoz d.d.) – таблетки 1 mg (оп. по 10, 28, 30 и 100 бр.). ●**Rasagiline Ratiopharm®** (Teva B.V.) – таблетки 1 mg (оп. по 7, 10, 28, 30 и 100 бр.). ●**Sagilia®** (Medochemie Ltd) – таблетки 1 mg (оп. по 7, 10, 28, 30 и 100 бр.).

SAFINAMIDE METHANESULFONATE – INN (АТС код: още неопределен)

●**Xadago** (Zambon S.p.A.) – филмирани таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 14, 28, 30 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

Нежелани реакции (с честота от 1 до 10%): безсъние/сънливост, замаяност, дискинезия, главоболие, катаракта, ортостатична хипотензия, гадене.

SELEGILINE – INN (АТС код: N04BD01)

●**Jamax®** („Чайкафарма“ АД) – таблетки по 5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Jumex®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки 5 mg (оп. 50 бр.). ●**Selegos®** (Medochemie Ltd) – таблетки 5 mg (оп. по 30, 50 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

N04BX Други допаминергични лекарства

ENTACAPONE – INN (АТС код: N04BX02)

●**Encapia®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки 200 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.).

OPICAPONE – INN (АТС код: N04BX00)

●**Ongentys®** (Bial – Portela & C^a, S.A.) – капсули по 25 и 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение*

N05 ПСИХОЛЕПТИЦИ

N05A Антипсихотици (невролептици)

N05AA Фенотиазини с алифатна странична верига

CHLORPROMAZINE – INN (АТС код: N05AA01)

●**Chlorpromazine Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционни разтвори по 25 mg/5 ml (оп. по 10 и 50 бр.), 50 mg/5 ml (оп. по 10 и 50 бр.) и 50 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

LEVOMEPRIMAZINE – INN (АТС код: N05AA02) (*не е в наличност*) – филм-таблетки 25 mg (оп. 50 бр.).

N05AB Фенотиазини с пиперазинова странична верига

FLUPHENAZINE DECANOATE – INN (АТС код: N05AB02)

●**Moditen Depot®** (KRKA Novo mesto) – инжекционен разтвор в ампули 25 mg/1 ml (оп. 5 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

TRIFLUOPERAZINE – INN (АТС код: N05AB06)

●**Fluperin** (*не е в наличност*) – обвити таблетки 5 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременността: C.**

N05AC Фенотиазини с пиперидинова странична верига

THIORIDAZINE* – INN (АТС код: N05AC02) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 25 бр.); филм-таблетки 25 mg (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

N05AD Бутирофенони

DROPERIDOL* – INN (ATC код: N01AD08) – инжекционен разтвор с концентрация 2,5 mg/ml в ампули по 2 ml (оп. 5 бр.), 10 ml (оп. по 5 и 50 бр.), 15 ml (оп. 50 бр.) и 20 ml (оп. 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

HALOPERIDOL – INN (ATC код: N05AD01)

●**Haloperidol – Richter®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки 1,5 mg (оп. 50 бр.). ●**Haloperidol Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 5 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

N05AE Индолови производни

LURASIDONE – INN (ATC код: N05AE05)

●**Latuda®** (Takeda Pharma A/S) – филм-таблетки по 18.5, 37 и 74 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

SERTINDOLE – INN (ATC код: N05AE03)

●**Serdolect®** (H. Lundbeck A/S) – филм-таблетки 4 mg (оп. 30 бр.); филм-таблетки по 12 и 16 mg (оп. по 28 бр.).

ZIPRASIDONE – INN (ATC код: N02AE04)

●**Zeldox®** (Pfizer Europe MA EEIG) – капсули 20 mg (оп. по 14, 30 и 56 бр.); стъклени флакони, съдържащи прах 20 mg за приготвяне на разтвор за i.m. инжектиране, плюс 1.2 ml разтворител в ампули (оп. 1 бр.). ●**Zipwell®** (Pfizer Europe MA EEIG) – капсули по 20, 40, 60 и 80 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Zisipra®** (Тева Фармасютикс Бългрия ЕООД) – капсули по 40, 60 и 80 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Zixadox®** (Zentiva k.s.) – капсули по 20, 40, 60 и 80 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 60 и 90 бр.). ●**Zypsila®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули по 20, 40, 60 и 80 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60 и 90 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

N05AF Тиоксанти

CHLORPROTHIXENE – INN (ATC код: N05AF03)

●**Chlorprothixen Zentiva®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 15 и 30 mg (оп. по 30 бр.). **Вероятна рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

FLUPENTIXOL – INN (ATC код: N05AF01)

●**Fluanxol®** (Lundbeck Export A/S) – обвити таблетки 0.5 mg (оп. 100 бр.). ●**Fluanxol Depot®** (Lundbeck Export A/S) – инжекционен разтвор, съдържащ Flupentixol Decanoate 20 mg/1 ml в стъклена ампула (оп. 10 бр.).

ZUCLOPENTHIXOL – INN (ATC код: N05AF05)

●**Clopixol®** (Lundbeck Export A/S) – таблетки 10 mg (оп. 100 бр.). ●**Clopixol Acuphase®** (Lundbeck H & Co) – инжекционен разтвор 50 mg/1 ml и 100 mg/2 ml (оп. по 5 бр.). ●**Clopixol Depot®** (Lundbeck Export A/G) – инжекционен разтвор по 200 mg/1 ml и 100 mg/0,5 ml (оп. по 10 бр.).

N05AG Дифенилбутилпиперидини

PIMOZIDE* – INN (ATC код: N05AG02)

PENFLURIDOL* – INN (ATC код: N05AG03)

N05AH Диазепини, оксазепини и тиазепини

CLOZAPINE – INN (ATC код: N05AH02)

●**Excloza®** (Alvogen IPCo S.àr.l.) – таблетки по 25 и 100 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ●**Leponex®** (Novartis Pharma GmbH) – таблетки по 25 и 100 mg (оп. по 50 бр.). ●**Xenopal®** (G.L. Pharma GmbH) – таблетки по 25 и 100 mg (оп. по 7, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

LOXAPINE – INN (ATC код: N05AE01)

●**Adasuve®** (Teva GmbH) – прах за инхалация в портативен инхалатор, освобождаващ съответно по 4,5 и 9,1 mg субстанция (оп. по 1 бр.).

OLANZAPINE – INN (ATC код: N05AH03)

●**Aedon®** (G.L. Pharma GmbH) – ородиспергиращи се таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Alonzap®** („Чайкафарма“ АД) – обвити таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Alonzap ODT®** („Чайкафарма“ АД) – ородиспергиращи се таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Bloonis®** (Санофи – Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 15 mg (оп. по 14, 28, 35, 56 и 70 бр.). ●**Egolanza®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 5, 7.5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ●**Irropia®** (Неола Фарма ЕООД) – филм-таблетки по 5, 7.5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28 бр.). ●**Lapozan®** (Medochemie Ltd) – ородиспергиращи се таблетки по 5, 10 и 15 mg и филмирани таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Lazapix®** (Софарма АД) – филмирани таблетки 5 и 10 mg (оп. по 7, 28, 35, 56 и 70 бр.). ●**Nykob®** (Alvogen IPCo

S.ar.l.) – филмирани таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 28, 30 и 56 бр.). ● **Olanzapine Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – обвити таблетки по 2.5, 5, 7.5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28, 30, 35, 56 и 70 бр.). ● **Olanzapin Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – обвити таблетки по 2.5, 5, 7.5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 70 бр.). ● **Olanzapine Egis**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – диспергиращи се в устата таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28, 30, 56 и 90 бр.). ● **Olanzapine GSK**[®] (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – диспергиращи се в таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28, 30, 35, 56 и 70 бр.). ● **Olanzapine Medana**[®] (Medana Pharma SA) – обвити таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 6 и 30 бр.). ● **Olanzapine Nolib**[®] (Laboratorios Lesvi S.L.) – обвити таблетки по 2.5, 5, 7.5 и 10 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ● **Olanzapine Polpharma**[®] (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – диспергиращи се в устата таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.). ● **Olanzapine Sanovel**[®] (Sanovel Holding B.V.) – обвити таблетки по 5, 7.5 и 10 mg (оп. по 28, 35, 56 и 70 бр.). ● **Olanzapine Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – обвити таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 28, 56, 60 и 84 бр.). ● **Olfrex**[®] (Нобел Фарма ООД) – обвити таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Olstadryn**[®] (Stada Arzneimittel AG) – обвити таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Parnassan**[®] (Gedeon Richter PLC) – обвити таблетки по 15 и 20 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.). ● **Zapilux**[®] (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 25, 50, 56 и 60 бр.). ● **Zolafren**[®] (Adamed Sp. Z.o.o.) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ● **Zolaswift**[®] (Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.) – диспергиращи се в устата таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 5 и 60 бр.). ● **Zyprexa**[®] (Eli Lilly Export S.A., Geneva) – обвити таблетки по 5 mg (оп. 28 бр.), 10 mg (оп. по 7, 28 и 56 бр.); 15 mg (оп. 28 бр.) и 20 mg (оп. 28 бр.); таблетки по 2.5, 5 и 10 mg (оп. по 28 бр.); прахообразна субстанция 10 mg в ампули (оп. по 1 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

QUETIAPINE – INN (АТС код: N05AH04)

● **Aquatiapine**[®] (Аквахим АД) – филмирани таблетки по 25, 100 и 200 mg (оп. по 6, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Brevenox**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки по 25, 100, 150 и 200 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60, 100, 120, 150 и 180 бр.). ● **CentroQueen**[®] („Чайкафарма“ АД) – филмирани таблетки по 100 и 200 mg (оп. по 30 бр.). ● **Hedonin**[®] (G.L. Pharma GmbH) – филмирани таблетки по 25, 100 и 200 mg (оп. по 30, 60, 90 и 100 бр.). ● **Kelept Retard**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки с удължено освобождаване по 150, 200 и 300 mg (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ● **Ketiap**[®] (Pharmaceutical Works Polpharma SA) – филмирани таблетки 25 mg (оп. 30 бр.); филмирани таблетки по 100, 200 и 300 mg (оп. по 60 и 90 бр.). ● **Kvelux**[®] (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – филмирани таблетки по 100 и 200 mg (оп. по 100, 200 и 500 бр.). ● **Kvelux XR**[®] (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – таблетки с удължено освобождаване по 50, 200 и 400 mg (оп. по 10, 20, 28, 30, 60 и 120 бр.). ● **Kventiax**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 25, 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Kventiax SR**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки с удължено освобождаване по 150, 200 и 300 mg (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ● **Nantarid**[®] (Gedeon Richter PLC) – филмирани таблетки по 25, 100, 200 и 300 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ● **Qualis**[®] (Алапис България ЕООД) – филмирани таблетки по 25, 100, 200, 300 и 400 mg (оп. по 30, 60 и 100 бр.). ● **Quetiagen**[®] (Generics Ltd) – филмирани таблетки по 25, 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60, 84, 90 и 100 бр.). ● **Quetiapine Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки по 25, 100, 200 и 300 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60, 84, 90 и 100 бр.); таблетки с удължено освобождаване по 50, 150, 200, 300 и 400 mg (оп. по 10, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Quetiapine Lambda**[®] (Lambda Therapeutic Ltd) – таблетки по 200, 300 и 400 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Quetiapine Pharmathen**[®] (Pharmathen S.A.) – таблетки с удължено освобождаване по 50, 150, 200, 300 и 400 mg (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ● **Quetiapine Teva XR**[®] (Teva Pharma B.V.) – таблетки с удължено освобождаване по 50, 150, 200, 300 и 400 mg (оп. по 10, 30, 50 и 60 бр.). ● **Seroquel**[®] (AstraZeneca Ltd, UK) – филм-таблетки по 25, 100 и 200 mg (оп. по 60 бр.). ● **Serotiapine**[®] (Софарма АД) – филмирани таблетки по 100 и 200 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ● **Setinin**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 25, 100, 150, 200 и 300 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60, 84, 90 и 100 бр.). ● **Sofrel**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.l.) – филм-таблетки по 25 mg (оп. по 10 и 20 бр.), 100 mg (по 10, 30, 60 и 90 бр.), 150 mg (по 10, 30, 60 и 90 бр.), 200 mg (оп. по 60 и 90 бр.) и 300 mg (оп. по 60 и 90 бр.). ● **Tevaquel**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 100 и 200 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Tevaquel XR**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки с удължено освобождаване по 50, 100, 200 и 300 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за кърмене: L4.**

N05AL Бензамиди

AMISULPRIDE – INN (АТС код: N05AL05)

● **Alonet**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Amisulgen**[®] (Generics Ltd) – таблетки по 50, 100, 200 и 400 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ● **Medosulpide**[®] (Medochemie Ltd) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ● **Paxiprid**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 400 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Solian**[®] (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки 100 mg (оп. по 10 и 30 бр.) и филм-таблетки 400 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

LEVOSULPIRIDE – INN (АТС код: N05AL07)

● **Levide**[®] (Medochemie Ltd) – таблетки по 25, 50 и 100 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

SULPIRIDE – INN (АТС код: N05AL01)

● **Eglonyl**[®] (Alkaloid AD) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. 30 бр.); капсули 50 mg (оп. 30 бр.). ● **Eglonyl forte**[®] (Alkaloid AD) – таблетки 200 mg (оп. 12 бр.).

TIAPIRIDE – INN (АТС код: N05AL03)

● **Tiapride Elit®** ("Елит Медикъл" АД) – таблетки 100 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). *Предполагаема рискова категория за бременност: D.*

N05AN Литиеви препарати

LITHIUM* – INN (ATC код: N05AN01)

● **Lithium carbonate** – таблетки 300 mg (оп. 80 бр.). **Рискова категория за бременност: D.** **Рискова категория за кърмене: L4.**

N05AX Други антипсихотици

ARIPIRAZOLE – INN (ATC код: N05AX12)

● **Abilify®** (Bristol-Mayers Squibb) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Abilify Maintena®** (Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd) – прах 300 mg и разтворител 2 ml за приготвяне на инжекционна суспензия с удължено освобождаване във флакони (оп. по 1 бр.); прах 400 mg и разтворител 2 ml за приготвяне на инжекционна суспензия с удължено освобождаване във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Abizol®** (Нобел Фарма ЕООД) – таблетки по 10, 15 и 30 mg (оп. по 28 бр.). ● **Aricogan®** (G.L. Pharma GmbH) – таблетки 15 mg (оп. по 7, 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Aripipa®** ("Чайкафарма" АД) – таблетки 15 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ● **Aripiprazole Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Aripiprazole Alvogen®** (Alvogen IP Co S.à.r.l.) – таблетки по 5, 10 и 15 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Aripiprazole Aurobindo®** (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Aripiprazole Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 15 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Aripiprazol Pharmathen®** (Pharmathen S.A.) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 14, 28 и 98 бр.). ● **Arisppa®** (Focus Care Pharmaceuticals B.V.) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Explemed®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 2, 14, 56 и 84 бр.). ● **Explemed Rapid®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – ородисперсibilни таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 2, 14, 56 и 84 бр.). ● **Lemilvo®** (Actavis Group PTC ehf.) – диспергиращи се в устата таблетки 15 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.); перорален разтвор 1 mg/ml в бутилка по 150 ml оп. 1 бр.). ● **Neoaripi®** (МС Фарма АД) – таблетки 15 mg (оп. 28 бр.). ● **Restigulin®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки по 5, 10, 15 и 30 mg (оп. по 28, 30 и 60 бр.). ● **Zykalor®** (Medochemie Ltd) – таблетки по 10 и 15 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

PALIPERIDONE – INN (ATC код: N05AX13)

● **Paliperidone Janssen®** (Janssen-Cilag International NV) – инжекционни суспензии с удължено освобождаване съответно по 25 mg/0.5 ml, 50 mg/0.5 ml, 75 mg/1 ml, 100 mg/1 ml и 150 mg/2.5 ml в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр.). ● **Xeplion®** (Janssen-Cilag International NV) – инжекционни суспензии с удължено освобождаване съответно по 25, 50, 75, 100 и 150 mg в предварително напълнени спринцовки (оп. по 1 бр. с 2 игли).

RISPERIDONE – INN (ATC код: N05AX08)

● **Leptodon®** (Софарма АД) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Medorisper®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 20 и 30 бр.). ● **Neorisp®** (Нео Балканика ЕООД) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 20 бр.). ● **Resperon®** ("Чайкафарма" АД) – филм-таблетки по 1, 2 и 3 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Rileptid®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 20 и 60 бр.). ● **Risperidon Generics®** (Generics Ltd) – ородисперсibilни таблетки по 0.5, 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 10, 14, 28, 28, 30 и 56 бр.). ● **Rispolept®** (Janssen Pharmaceutica N.V.) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 20 бр.). ● **Rispolept Consta®** (Johnson & Johnson d.o.o.) – флакони, съдържащи по 25, 37.5 и 50 mg прах за приготвяне на инжекционен разтвор с *двуседмичен депо-ефект*, плюс 2 ml разтворител в предварително напълнена спринцовка и 3 игли (оп. по 1 бр.). ● **Rispolux®** (Sandoz GmbH) – филм-таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 20, 30, 50, 60 и 100 бр.). ● **Rissar®** ("Алкалоид" ЕООД) – филм-таблетки по 1, 2 и 3 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Risset®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 10, 20, 30, 50 и 60 бр.). ● **Ronydal®** (Ромстру Трейдинг ЕООД) – филм-таблетки по 1, 2 и 3 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.). ● **Speridan®** ("Актавис" ЕАД) – филм-таблетки по 0.5, 1, 2, 3, 4 и 6 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Torendo®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 1, 2, 3 и 4 mg (оп. по 10, 20, 30 и 60 бр.). ● **Torendo Q-Tab®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – диспергиращи в устата таблетки по 0.5, 1 и 2 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

N05B Анксиолитици

N05BA Бензодиазепини

- (1) **С по-изразен анксиолитичен ефект:** Alprazolam, Bromazepam, Chlordiazepoxide, Diazepam, Medazepam, Nordiazepam, Oxazepam, Temazepam
- (2) **С по-изразен еухипнотичен ефект:** Diazepam, Flunitrazepam, Nitrazepam, Midazolam, Triazolam
- (3) **С централен миорелаксиращ ефект:** Diazepam, Tetrazepam
- (4) **С антиепилептичен ефект:** Clonazepam, Diazepam, Lorazepam

ALPRAZOLAM – INN (ATC код: N05BA12)

●**Sophanax**[®] (Софарма АД) – таблетки 0.5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Xanax**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки по 0.25 и 0.5 mg (оп. по 30 и 100 бр.). ●**Xanax SR**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – таблетки по 0.5, 1 и 2 mg с удължено освобождаване (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

BROMAZEPAM – INN (АТС код: N05BA08)

●**Bromazepam-Tchaikapharma**[®] („Чайкафарма“ АД) – таблетки 3 mg (оп. по 20 и 30 бр.). ●**Lexotan**[®] („Актавис“ ЕАД; Рош България ЕООД) – таблетки 3 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

CHLORDIAZEPOXIDE – INN (АТС код: N05BA02) (не е в наличност)

●**Elenium**[®] – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 50 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

CINOLAZEPAM (вж. гл. N05CD)

CLONAZEPAM (вж. гл. N03AE)

DIAZEPAM – INN (АТС код: N05BA01)

●**Diazepam Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 20 бр.). ●**Diazepam Gerot**[®] 5 mg/2.5 ml (Gerot Pharmaceutika GmbH) – ректални разтвори с концентрация 5 mg/2.5 ml и 10 mg/2.5 ml в полиетиленови туби, опаковани в алуминиеви сашета (оп. по 5 бр.). ●**Diazepam Sopharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор 10 mg/2 ml в кафяви стъклени ампули (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3/L4 (при хронично приложение).**

LORAZEPAM* – INN (АТС код: N05BA06)

●**Ativan**^{*} – инжекционен разтвор 0,2% в ампули по 1 и 10 ml; таблетки по 0.5, 1 и 2 mg. **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

MEDAZEPAM – INN (АТС код: N05BA03) (не е в наличност) – таблетки 10 mg (оп. по 30 бр.).

MIDAZOLAM (вж. гл. N05CD)

TETRAZEPAM (вж. гл. M03BX)

N05BB Дифенилметани

HYDROXYZINE – INN (АТС код: N05BB01)

●**Atarax**[®] (Union Chimique Belge S.A. Pharma) – инжекционен разтвор 100 mg/2 ml в ампули (оп. 6 бр.); сироп с концентрация 2 mg/ml във флакони по 200 ml (оп. 1 бр.); филм-таблетки 25 mg (оп. 25 бр.). ●**Neurolox**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 25 mg (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

N05BE Азаспиродекандиони

BUSPIRONE* – INN (АТС код: N05BE01)

●**Spitomin**^{*} (Egis Pharmaceuticals Ltd) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 60 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

N05BX Други анксиолитици

ETIFOXINE – INN (АТС код: N05BX03)

●**Stresam**[®] (Biocodex) – капсули 50 mg (оп. 60 бр.).

☞ **Селективните серотонинови рептейкови инхибитори** (Fluvoxamine, Fluoxetine, Sertraline и др.) са ефективни при obsesivno kompulsivni заболявания, страх, паническо разстройство и тежки генерализирани форми на психическо разстройство.

☞ Много от симптомите на безпокойство (палпитации, повишаване на артериалното налягане, тремор, СЧ смущения) се дължат на симпатикова свръхактивност, която допълнително засилва безпокойството. **Пропранолол** и други **неселективни бета-блокери** прекъсват този порочен кръг и отслабват повишения симпатиков тонус. Бета-блокерите не повлияват психологическите симптоми (силен страх, напрежение, тревожност), но са полезни при остри стресови ситуации (преди изпит или интервю, неочаквана публична проява (напр. излизане на сцена и др.).

N05C Сънотворни лекарства (хипнотици)

☞ Сънотворните средства се прилагат **краткотрайно** (за период не повече от 2 до 4 седмици) и **интермитентно** (1–3 пъти седмично), за да не се развие зависимост. **Предписват се на зелени бланки.** Почти всички хипнотици притежават тератогенна активност и са противопоказани по време на бременността. При тежка дихателна недостатъчност, миастения, свръхчувствителност към тях или данни за зависимост към други лекарства те също са противопоказани. Лекарствата с потискащо действие върху ЦНС, алкохолът, централните и периферните миорелаксанти потенцират действие на хипнотиците и не трябва да се прилага едновременно с

тях. Хипнотиците отслабват вниманието и условните рефлексии. Те удължават реакционното време и не трябва да се шофира по време на тяхното действие.

N05CA Барбитурати

PHENOBARBITAL (вж. гл. N03AA)

N05CD Бензодиазепини

BROMAZEPAM – INN (вж. гл. N05BA)

CINOLAZEPAM – INN (АТС код: N05CD11)

- **Gerodorm®** (G. L. Pharma GmbH) – таблетки 40 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

MIDAZOLAM – INN (АТС код: N05CD08)

● **Dormicum®** (Рош България ЕООД) – инжекционен разтвор 5 mg/5 ml (оп. 10 бр.) и 15 mg/3 ml (оп. 5 бр.) в ампули; таблетки 7,5 mg (оп. 10 бр.). ● **Midazolam Chiesi®** (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – инжекционен разтвор 0.1% по 2, 5 и 10 ml в ампули (оп. по 5, 10, 25 и 50 бр.); инжекционен разтвор 0.5% по 1, 3 и 10 ml в ампули (оп. по 5, 10, 25 и 50 бр.). ● **Midazolam Medex®** (Panpharma Lab.) – инжекционен разтвор 0.1% 5 ml в ампули (оп. 10 бр.); инжекционен разтвор 0.5% 3 ml в ампули (оп. 10 бр.). ● **Midazolam Panpharma®** (Panpharma Lab.) – инжекционен разтвор 0.1% 5 ml в ампули (оп. 10 бр.); инжекционен разтвор 0.5% 3 ml в ампули (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L3.**

NITRAZEPAM – INN (АТС код: N05CD02)

● **Berlidorm®** (Berlin-Chemie AG Menarini Group) (не е в наличност) – таблетки 5 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

N05CE Пиперидиндиони

GLUTETHIMIDE* – INN (АТС код: N05CE01)

N05CF Бензодиазепиноподобни хипнотици

ZALEPLONE – INN (АТС код: N05CF03)

● **Andante®** (Gedeon Richter PLC) – капсули по 5 и 10 mg (оп. по 7 и 14 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

ZOLPIDEM – INN (АТС код: N05CF02)

● **Adorma®** (Alkaloid-INT d.o.o.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ● **Edluar®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – сублингвални таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 20, 28 и 30 бр.). Сублингвалните таблетки от 10 mg скъсяват периода на преминаване към фазата на ортодоксалния сън с около 10 min в сравнение със стандартните таблетки. ● **Stilnox®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 14 и 20 бр.). ● **Zolsana®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

ZOPICLONE – INN (АТС код: N05CF01)

● **Ecodorm®** ("Екофарм Груп" АД) – филмирани таблетки 7,5 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Zopiclon – Nycomed®** (Nycomed GmbH) – филм-таблетки 7,5 mg (оп. по 10 и 20 бр.). **LRC L2.**

N05CH Мелатонин-рецепторни агонисти

☞ **RAMELTEON* – INN** (АТС код: N05CH01). Аналог на мелатонина. Избирателно стимулира само MT₁- MT₂-мелатонинергичните рецептори

☞ **ХД, съдържащи мелатонин:** Melatonin Ambros® forte SR (30 таблетки по 5 mg), Melatonin (90 сублингвални таблетки по 5 mg), Melatonin Adipharm® (60 таблетки по 1 mg), Melatonin Max Adipharm® (30 таблетки по 3 mg), Melatonin Relax forte® (30 таблетки по 5 mg)

MELATONIN® (Софарма АД – Jamieson Lab.) – таблетки 10 mg за орално приложение (оп. 60 бр.) и сублингвални таблетки 10 mg (оп. 90 бр.). ХД.

TASIMELTEON – INN (АТС код: N05CH03)

- **Hetlioz®** (Vanda Pharmaceuticals Ltd) – капсули 20 mg (оп. 30 бр.).

N05CM Други сънотворни и седативни лекарства

ALORA® (Нобел Фарма ООД) – сироп 100 ml в бутилки (оп. 1 бр.); филмирани таблетки 100 mg (оп. 20 бр.). ХД. Съдържа стандартизиран по отношение на биофлавоноида витексин екстракт от растението *Passiflora incarnata*.

ANERVINA® (АТС код: N05CM00) («Химакс Фарма» ЕООД) – перорални капки 50 ml в тъмни стъклени бутилки (оп. 1 бр.), съдържащи 10 g валерианова тинктура, 750 mg натриев бромид, 1 g амониев бромид и 1,5 g калиев бромид.

BENOSEN® (Walmark) – таблетки (оп. 40 бр.). ХД.

DEXMEDETOMIDINE – INN (АТС код: N05CM18)

●**Precedex®** (Abbott Lab.) – инфузионен разтвор 0.2 mg/2 ml ампули (оп. 5 бр.).

DORMIPLANT® (АТС код: N05CM00) (Dr Willmar Schwabe GmbH & Co.KG) – филм-таблетки (оп. по 50 и 100 бр.). ХД. В 1 таблетка Dormiplant има *Extr. Rad. Valerianae spissum* 160 mg (екстрагент 62 об.% етанол) и *Extr. Fol. Melissaе spissum* (екстрагент 32 об.% етанол).

EUNERVINA® (АТС код: N05CM00) (Софарма АД) (*не е в наличност*) – сироп 125 ml във флакони (оп. по 1 бр. с мерителна чашка с обем 10 ml). В 10 ml сироп има 175 mg натриев бромид, 233 mg амониев бромид, 350 mg калиев бромид и 583 mg валерианова тинктура.

MENTHA-CRATAEGUS-VALERIANA (Панацея 2001) – таблетки, съдържащи стандартизирани екстракти от мента 30 mg, глог 120 mg и валериана 100 mg (оп. 50 бр.).

MENTHYL VALERATE – INN (АТС код: N05CM09)

●**Validol®** (Фармак – България ООД) – лингвети 60 mg (оп. 10 и 20 бр.). Има *седативен и слаб вазодилатативен ефект*. Показан е при леко гадене с неврогенен произход, сърдечна невроза, неврастения, кинетози. **Рискова категория за кърмене: L3.**

PERSEN® (Lek Pharmaceuticals d.d.) – филм-таблетки, съдържащи сух екстракт от корени на валерианата 35 mg, листата на маточина 17 mg и листа на мента 17 mg (оп. по 10 и 40 бр.).

PERSEN FORTE® (Lek Pharmaceuticals d.d.) – капсули, съдържащи сух екстракт от корени на валериана 87.5 mg, листата на маточина 17.5 mg и листа на мента 17.5 mg (оп. по 10 и 20 бр.).

REDORMIN® (Ewopharma International s.r.o.) – филмирани таблетки, съдържащи 187 mg чист екстракт от валерианов корен (оп. по 20 и 60 бр.).

SEDACUR FORTE® (АТС код: N05CM00) (Scharper & Brümer GmbH & Co.KG) – обвити таблетки (оп. по 50 и 100 бр.), съдържащи 67 mg Extractum radices Valerianae siccum, 23 mg Extractum Lupuli и 45 mg Extractum foliorum Melissaе.

SEDATIVITAX® (Aboca S.p.A.) – перорални капки 30 ml във флакон (оп. 1 бр.). ХД.

SEDATIVITAX PEDIATRIC® (Aboca S.p.A.) – сироп 220 ml в бутилка (оп. 1 бр.). ХД.

SODIUM BROMIDE – INN (АТС код: N05CM11)

●**Natrium bromatum Sopharma®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор 500 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L5.**

SPECIES NEUROSAE CARDIALIS (ЕТ „Евелин-29“) – билков чай 1,5 g във филтър-пликчета (оп. 20 бр.). В 1 саше има: Herba Leonuri – 540 mg, Folia Melissaе – 450 mg, Flores et folia Crataegi 300 mg, Folia Menthae piperitae 150 mg и Herba absinthii 60 mg.

SPECIES SEDATIVA (ЕТ „Евелин-29“) – билков чай 1,5 g във филтър-пликета (оп. 20 бр.). В 1 саше има: Radix Valerianae 255 mg, Herba Leonuri – 375 mg, Flores et folia Crataegi 225 mg, Flores Tiliae 450 mg и Folia Menthae piperitae 225 mg.

SUVOREXANT® (USAN)

●**Belsorma®** – таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg.

TINCTURA VALERIANAE (АТС код: N05CM09)

●**Tinctura Valerianae Chemax Pharma®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – в пластмасов флакон 20 ml (оп. 1 бр.). ●**Tinctura Valerianae Kupro®** („Купро 94“ ООД) – в пластмасов флакон 20 ml (оп. 1 бр.). ●**Tinctura Valerianae VT®** („Вета Фарма“ АД) – в пластмасов флакон 20 ml (оп. 1 бр.).

VALERIANA® (Медика АД) – филмирани таблетки 30 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). Съдържа *Extr. Valerianae spissum*.

VALERIANA MAX® (Медика АД) – филм-таблетки, съдържащи 200 mg *Radix Valerianae* (оп. по 10 и 20 бр.).

VALEVIT® (Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH) – филмирани таблетки 30 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). В 1 таблетка има 100 mg сух екстракт от коренище на валериана и 90 mg сух екстракт от листа на маточина.

N06 ПСИХОАНАЛЕПТИЦИ

N06A Антидепресанти

N06AA Неселективни реџптейкови инхибитори на моноамини (ТЦА)

AMITRIPTYLINE – INN (АТС код: N06AA09)

● **Amitriptyline Meda®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: D. Рискова категория за кърмене: L2.**

CLOMIPRAMINE – INN (АТС код: N06AA04)

● **Anafranil®** (Novartis Pharma GmbH) – обвити таблетки по 10 и 25 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

MAPROTILINE – INN (АТС код: N06AA21)

● **Ludiomil®** (Novartis Pharma GmbH) – филм-таблетки по 10 и 25 mg (оп. по 50 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

N06AB Селективни серотонинови реџптейкови инхибитори (SSRIs)

CITALOPRAM – INN (АТС код: N06AB04)

● **Antidepressa®** („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Citalec Zentiva®** (Zentiva) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10, 20, 30, 60, 90 и 100 бр.). ● **Citalon®** (Hexal AG) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 20, 30, 50 и 100 бр.). ● **Dalsan®** (EGIS Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 28 бр.). ● **Oropram®** („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки по 10, 20 и 40 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Citalopram Vitania®** (Витания Фарма ЕООД) – филм-таблетки 20 mg (оп. 20 бр.). ● **Seropram®** (H. Lundbeck) – филм-таблетки 20 mg (оп. 28 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

ESCITALOPRAM – INN (АТС код: N06AB10)

● **Alvocital®** (Alvogen IPCo S. àr.l.) – филм-таблетки по 10, 15 и 20 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Ciprallex®** (Lundbeck Export A/S) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Despra®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 10, 15 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Elicea®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Elicea Q-Tab®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – диспергиращи се в устата таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Eloryq®** (Alkaloid-Int d.o.o.) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Escipram®** (G.L. Pharma GmbH) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ● **Escitalon®** (Sandoz d.d.) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Escitalopram Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Escitalopram Cipla®** (Cipla Europe NV) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Escitalopram Pliva®** (Pliva Ljubljana d.o.o.) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 14, 28, 30 и 56 бр.). ● **Escitalopram Vera®** (Vera Pharma Kft) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Escitasan®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Escititi®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Escitotab®** (Genthon BV) – филм-таблетки по 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30 и 60 бр.). ● **Escipram®** (G.L. Pharma GmbH) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Esobel®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 10, 14, 28, 56 и 60 бр.). ● **Esoprex®** (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ● **Esprolan®** (Medana Pharma S.A.) – филм-таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ● **Esram®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Essobel®** (Нобел Фарма ООД) – филм-таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Lenuxin®** (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Mersinol®** (Medochemie Ltd) – филм-таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Oroprex®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

FLUOXETINE – INN (АТС код: N06AB03)

● **Biflox®** („Актавис“ ЕАД) – капсули 20 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ● **Sofluxen®** (Софарма АД) – капсули 20 mg (оп. по 14 и 28 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L2.**

FLUVOXAMINE – INN (АТС код: N06AB08)

● **Fevarin®** (BGP Products B.V.) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

PAROXETINE – INN (АТС код: N06AB05)

●**Depoxat**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Paroxat**[®] (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Parix CP**[®] ("СиПИ Медикал" ЕООД) – таблетки по 20, 30 и 40 mg (оп. по 10, 14, 20, 28 и 30 бр.). ●**Paroxetine Hexal**[®] (Hexal AG) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Paroxetine Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 60 и 100 бр.). ●**Paroxetine Teva**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки по 20 и 30 mg (оп. по 14, 20, 28, 30, 50, 56, 84 и 100 бр.). ●**Rexetin**[®] (Gedeon Richter PLC) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Seroxat**[™] (SmithKline Beecham Ltd) – филм-таблетки 20 mg (оп. 30 бр.). ●**Xetanor**[®] ("Актавис" ЕАД) – филм-таблетки 20 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

SERTRALINE – INN (АТС код: N06AB06)

●**Asentra**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 28 бр.). ●**Sertraline Accord**[®] (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 14, 28, 30, 42 и 56 бр.). ●**Sertran**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Setalof**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 50 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 30, 50 и 60 бр.). ●**Stimuloton**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 50 mg (оп. по 10 и 30 бр.) и 100 mg (оп. 14 и 28 бр.). ●**Zolof**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 50 и 100 mg (оп. по 10, 14, 15, 20, 30, 50 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

N06AG MAO-A инхибитори

MOCLOBEMIDE – INN (АТС код: N06AG02)

●**Aurorix**[®] (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – филмирани таблетки 150 mg (оп. 30 бр.). ●**Moclobemid Sopharma**[®] (Софарма АД) – филм-таблетки 150 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

N06AX Други антидепресанти

AGOMELATINE – INN (АТС код: N06AX22)

●**Valdoxan**[®] (Les Laboratoires Servier) – филмирани таблетки 25 mg (оп. по 7, 14, 28, 42, 56, 84 и 100 бр.).

BUPROPION – INN (АТС код: N06AX12)

●**Wellbutrin**[™] (Glaxo Group Ltd) – таблетки 150 mg със забавено освобождаване (оп. по 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

DULOXETINE – INN (АТС код: N06AX21)

●**Aritavi**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Duloxetine Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – стомашно-устойчиви капсули по 20 и 40 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Dulasolan**[®] (G.L. Pharma GmbH) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 7, 10, 28, 30, 56 и 84 бр.). ●**Dulodet**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Duloxgamma**[®] (Wörwag Pharma GmbH & Co.KG) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 28, 30 и 100 бр.). ●**Duloxetine Alvogen**[®] (Alvogen IPCo. S.à.r.l.) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 7, 28, 30 и 98 бр.). ●**Duloxetine Lilly**[®] (Eli Lilly Nederland B.V.) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 7, 28 и 98 бр.). ●**Duloxetine Mylan**[®] (Generics UK Ltd) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 28 и 98 бр.). ●**Duloxetine Sandoz**[®] (Sandoz d.d.) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 28, 30 и 98 бр.). ●**Duloxetine Zentiva**[®] (Zentiva k.s.) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 28 и 98 бр.). ●**Duloxi**[®] (Фармаконс АД) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. съответно по 28 и 30 бр.). ●**Dulsevia**[®] (KRKA) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Onelar**[®] (Medochemie Ltd) – стомашно-устойчиви капсули по 30 и 60 mg (оп. по 7, 28, 30, 56 и 84 бр.).

HERBA HYPERICI (АТС код: N06AX17)

●**Esbericum**[®] (Shaper & Brummer GmbH & Co.KG) – капсули (оп. по 60 и 100 бр.), съдържащи екстракт от жълт кантарион (*Hypericum perforatum* L. – *St. John's Wort*), стандартизиран по отношение на флавоноида хиперицин (0,25 mg/капсула). ●**Laif 600** (Байер България ЕООД) – филмирани таблетки, съдържащи 612 mg сух екстракт от стръковете на жълтия кантарион (оп. по 20, 60 и 100 бр.). ●**Laif 900** (Байер България ЕООД) – филмирани таблетки, съдържащи 900 mg сух екстракт от стръковете на жълтия кантарион (оп. по 20, 60 и 100 бр.). ●**Remotiv**[®] (Ewopharma International s.r.l.) – обвити таблетки 250 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

MILNACIPRAN – INN (АТС код: N06AX17)

●**Ixel**[®] (Pierre Fabre Medicament) – капсули по 25 и 50 mg (оп. по 14, 28, 56 и 112 бр.).

MIRTAZAPINE – INN (АТС код: N06AX11)

●**Esprital**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки по 30 и 45 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Mirtazapine Aurobindo**[®] (Aurobindo Pharma Ltd) – диспергиращи се в устата таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 6, 18, 30, 48, 90 и 98 бр.). ●**Mirtazapine Bluefish**[®] (Bluefish Pharmaceuticals AB) – диспергиращи се в устата таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 6, 8, 30, 48, 90 и 98 бр.). ●**Mirzaten**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филмирани таблетки по 30 и 45 mg (оп. по 30, 60 и 90 бр.). ●**Mirzaten Q Tab**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – диспергиращи се в устата таблетки по 15, 30 и 45 mg (оп. по 6, 10, 12, 14, 18, 30, 48, 50, 56 и 60 бр.).

бр.). ●**Remitra**® („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки по 30 и 45 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

REBOXETINE – INN (ATC код: N06AX18)

●**Edronax**® (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки 4 mg (оп. по 20 и 60 бр.). *Структурно близък на ТЦА.*

OXITRIPTAN – INN (ATC код: N06AX01)

●**Neolexan SR**® (Неофарм България ЕООД) – таблетки със забавено освобождаване по 50, 100 и 150 mg (оп. по 10 и 30 бр.). Представлява 5-хидрокситриптофан, който е *предшественик на биогенния моноамин серотонин* (5-хидрокситриптами – 5-НТ). В САЩ, Канада и Великобритания се използва като ХД при депресии, а също като средство за потискане на апетита и при безсъние.

TIANEPTINE – INN (ATC код: N06AX14)

●**Atinepte**® (Pharmaceuticals Works Polpharma SA) – филм-таблетки 12.5 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Coaxil**® (Les Laboratoires Servier) – филм-таблетки 12.5 mg (оп. по 30 и 90 бр.). ●**Tialera** (Alvogen IPCo. S.àr.l) – филм-таблетки 12.5 mg (оп. по 15, 20, 28, 30, 60 и 90 бр.).

TRAZODONE – INN (ATC код: N06AX05)

●**Trazomed**® (Алапис България ЕООД) – перорален разтвор с концентрация 10 mg/ml в стъклен флакон с обем 120 ml (оп. 1 бр.) и по 150 mg (оп. по 20, 60 и 120 бр.). ●**Trittico**® (Анжелини Фарма България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване по 75 mg (оп. 30 бр.) и 150 mg (оп. по 20, 60 и 120 бр.). ●**Trittico XR**® (Анжелини Фарма България ЕООД) – таблетки с удължено освобождаване по 150 и 300 mg (оп. по 10, 14, 20, 28 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

VENLAFAXINE – INN (ATC код: N06AX16)

●**Alfaxin**® 75 (Алапис България ЕООД) – капсули с удължено освобождаване 75 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Alfaxin**® 150 (Алапис България ЕООД) – капсули с удължено освобождаване 150 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Alventa**® (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули с удължено освобождаване по 37.5, 75 и 150 mg (оп. по 10, 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Deprexor ER**® (Софарма АД) – капсули по 75 и 150 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Efectin ER**® (Pfizer Europe MA EEIG) – капсули по 75 и 150 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 28, 30 и 100 бр.). ●**Efexiva XR**® (Sandoz d.d.) – капсули по 75 и 150 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 10, 14, 28, 30, 60 и 100). ●**Elify XR**® (Medochemie Ltd) – капсули по 37.5, 75 и 150 mg с удължено освобождаване (оп. по 20, 28, 30, 50 и 100 бр.). ●**Estaq**® (Ozone Laboratories BV) – капсули по 37.5, 75 и 150 mg с удължено освобождаване (оп. по 28 и 98 бр.). ●**lvrix**® (Ромастру Трейдинг ЕООД) – таблетки по 37.5 и 75 mg (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ●**Lanvexin**® (G.L. Pharma GmbH) – капсули с удължено освобождаване по 75 и 150 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 60, 98 и 100 бр.). ●**Laroxin SR**® (Actavis Group PTC ehf.) – капсули с удължено освобождаване по 37.5, 75 и 150 mg (оп. по 20, 28, 30, 50, 98 и 100 бр.). ●**Tifaxin SR**® (Stada Arzneimittel AG) – капсули с удължено освобождаване по 37.5, 75 и 150 mg (оп. по 20, 28, 30, 98 и 100 бр.). ●**Velaxin**® (Egis Pharmaceuticals PLC) – капсули с удължено освобождаване по 37.5, 75 и 150 mg (оп. по 2, 14 и 30 бр.). ●**Venlacon PR**® (Фармаконс АД) – капсули с удължено освобождаване по 75 и 150 mg (оп. по 30 бр.). ●**Venlafectin**® („Чайкафарма“ АД) – капсули по 75 и 150 mg с удължено освобождаване (оп. по 30 бр.). ●**Venlift**® (Ranbaxy UK Ltd) – капсули с удължено освобождаване по 37.5, 75 и 150 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

VORTIOXETINE – INN (ATC код: N06AX26)

●**Brintellix**® (H. Lundbeck A/S) – филмирани таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 14, 28, 56 и 100 бр.); перорални капки 2%.

N06B Психостимуланти и ноотропни лекарства

N06BA Адrenomиметици с централно действие

ATOMOXETINE – INN (ATC код: N06BA09)

●**Atominox**® (Zentiva k.s.) – капсули по 18, 25, 40, 80 и 100 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Atomoxetine Actavis**® (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 10, 18, 25, 40, 80 и 100 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.).

METHYLPHENIDATE – INN (ATC код: N06BA04)

●**Concerta**® (Johnson & Johnson D.O.O.) – таблетки 18 mg с удължено освобождаване на активната субстанция (оп. по 20 и 30 бр.). ●**Medikinet**® (Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co.KG) – таблетки по 5, 10 и 20 mg (оп. по 28 и 30 бр.). ●**Medikinet MR**® (Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co.KG) – капсули по 5, 10, 20, 30 и 40 mg с удължено освобождаване (оп. по 28 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

MODAFINIL – INN (ATC код: N06BA07)

●**Aspendos**® (Medochimie Ltd) (не е в наличност) – таблетки 100 mg с удължено освобождаване (оп. по 20, 30, 50 и 60 бр.).

N06BC Ксантинови производни

CAFFEINE – INN (АТС код: N06BC01)

●Coffeinum purum* – прах. ●Coffeinum-Natrio benzoicum – разтвор 20% 1 ml. Рискова категория за бременност: В; С (при консумация > 7–8 кафета дневно). **Рискова категория за кърмене: L2.**

GINSANA* (Pharmaton SA) – капсули 100 mg в стъклени флакони (оп. 30 и 60 бр.). Фитопродуктът е получен от корените на *жен-шен* (*Panax Ginsengi*). Той съдържа над 200 различни идентифицирани субстанции, но фармакологичната му активност се свързва главно с гинзенозиди, гликони, полизариди и полиацетилени.

N06BX Други психостимуланти и ноотропни лекарства

CEREBROLYSIN® (АТС код: N06BX00) (Ever Neuro Pharma GmbH) – разтвор за инжектиране и инфузия с концентрация 215,2 mg/ml в ампули по 1 ml (оп. 10 бр.), 5 ml (оп. 5 бр.) и 10 ml (оп. 5 бр.).

CITICOLINE – INN (АТС код: N06BX06)

●**Somazina®** (Ferrer International S.A.) – инжекционни разтвори по 500 mg/4 ml и 1000 mg/4 ml в ампули (оп. по 5 бр.); перорален разтвор 100 mg/4 ml в стъклена бутилка с обем 30 ml (оп. 1 бр.).

IDEBENONE – INN (АТС код: N06BX13)

●**Raxone®** (Santhera Pharmaceuticals GmbH) – филмирани таблетки 150 mg в бутилки (оп. 150 бр.).

MEMOSTORE® (Екофарм Груп АД) – капсули (30 бр.). ХД.

MECLOFENOXATE – INN (АТС код: N06BX01)

●**Centrophenoхin®** (*не е в наличност*) (Софарма АД) – прах 250 mg за приготвяне на инжекционен разтвор в ампули с обем 10 ml плюс 10 ml разтворител – стерилна вода за инжекции в ампули (оп. по 5 бр.).

PHEZAM® (АТС код: N06BX03) („Активис“ ЕАД) – капсули (оп. по 10 и 60 бр.). В 1 капсула се съдържа: 400 mg пирацетам (ноотропно средство) и 25 mg цинаризин (церебрален вазодилатор).

PIRACETAM – INN (АТС код: N06BX03)

●**Lucetam®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – инфузионен разтвор 1000 mg/5 ml и 3000 mg/15 ml в ампули (оп. по 4 и 20 бр.); филм-таблетки по 400 mg (оп. 60 бр.); 800 mg (оп. по 30 и 60 бр.) и 1200 mg (оп. по 20 и 60 бр.). ●**Nootropil®** (Union Chimique Belge Pharma SA) – инжекционен разтвор 3 g/15 ml в стъклени ампули (оп. по 4, 6, 12 и 20 бр.); филм-таблетки по 800 mg с делителна черта и 1200 mg с делителна черта (оп. по 30, 60 и 100 бр.); гранули 5 g за перорален разтвор, съдържащи 2400 mg пирацетам в сашета (оп. по 10, 20, 30, 50 и 100 бр.); перорален разтвор с концентрация 200 mg/ml в стъклен флакон с вместимост 60 ml (оп. 1 бр.). ●**Piracebral®** (Hexal AG) – филм-таблетки по 800 и 1200 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●**Piracetam Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – прах от 1200 и 2400 mg в сашета за приготвяне на перорален разтвор (оп. по 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). ●**Piracetam AL®** (Aliud Pharma GmbH) – филм-таблетки по 800 и 1200 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ●**Piracetam Chemax Pharma®** (Химакс Фарма ЕООД) – прахообразна субстанция по 1200 и 2400 mg за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 20 бр.). ●**Pyramem®** („Активис“ ЕАД) – капсули 400 mg (оп. 60 бр.); филм-таблетки по 400 mg (оп. 40 бр.) и 800 mg (оп. 20 бр.). ●**Pyraminol®** (Софарма АД) – филмирани таблетки по 400 mg (оп. по 10 и 40 бр.) и 800 mg (оп. по 20 и 60 бр.); гранули по 1200 и 2400 mg за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. по 10, 20 и 30 бр.); инжекционен разтвор 1000 mg/5 ml в ампули (оп. по 10 и 50 бр.).

VINPOCETINE – INN (АТС код: N06BX18)

●**Cavinton®** (Gedeon Richter PLC) – инфузионен разтвор 10 mg/2 ml в ампули (оп. 10 бр.) и таблетки 5 mg (оп. по 25 и 50 бр.). ●**Cavinton Forte®** (Gedeon Richter Plc.) – таблетки 10 mg (оп. по 10, 30, 45, 60 и 90 бр.). ●**TevaCetine®** („Тева Фармасютикълс България“ ЕООД) – таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 20, 25, 30, 40, 50 и 60 бр.). ●**Vicetin®** (Софарма АД) – таблетки по 5 mg (оп. по 10 и 50 бр.) и 10 mg (оп. по 10, 30 и 90 бр.); инфузионен разтвор 10 mg/2 ml в ампули (оп. 10 и 100 бр.). ●**Vinpocetine Covex®** (Covex S.A.) – таблетки 5 mg (оп. по 25 и 50 бр.).

N06C Психолептици и психоаналептици в комбинация

N06CA Антидепресанти в комбинация с психолептици

DEANXIT® (АТС код: N06CA02) (Lundbeck Export A/S) – обвити таблетки (оп. 100 бр.), съдържащи по 0.5 mg флупентиксол и 10 mg мелитрацен.

N06D Лекарства против деменция

N06DA Обратими холинестеразни блокери

DONEPEZIL – INN (АТС код: N06DA02)

● **Alzepil**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ● **Alzepil ODT**^{*} (Egis Pharmaceuticals PLC) – орално дисперсibilни таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Aricept**[®] (Pfizer Europe MA EEIG) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28 бр.). ● **Arippezile**[®] (Адифарм ЕАД) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Cognezil**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Cognezil ODT**[®] (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – диспергиращи се в устата таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.). ● **Darizol**[®] (Ромстру Трейдинг ЕООД) – диспергиращи се в устата таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ● **Donecept**[®] („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Donetil**[®] (ICN Poland Rzeszów S.A.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 28 и 30 бр.). ● **Donepezil Accord**[®] (Accord Healthcare) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Donepezil LHP**[®] (LaborMedPharma S.A.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 14, 28 и 56 бр.). ● **Donepezil Sanovel**[®] (Sanovel Holding B.V.) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Donesyn**[®] (Synthon BV) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ● **Yasnal**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28, 30 и 50 бр.). ● **Yasnal Q-Tab**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – ородиспергиращи се таблетки по 5 и 10 mg (оп. по 28, 30 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

GALANTAMINE – INN (АТС кодове: N06DA04 и N07AA00)

● **Galantagamma**[®] (Woerwag Pharma GmbH & Co.KG) – капсули по 8, 16 и 24 mg с удължено освобождаване (оп. по 28, 30, 56 и 84 бр.). ● **Galantamine Teva**^{*} (Тева Фармасютикс България ЕООД) – капсули по 8 и 16 mg с удължено освобождаване (оп. по 7, 28, 30 и 84 бр.). ● **Galsya SR**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули по 8, 16 и 24 mg с удължено освобождаване (оп. по 10, 14, 28, 30, 56 и 84 бр.). ● **Gazylan**[®] (Pharmathen S.A.) – капсули по 8, 16 и 24 mg с удължено освобождаване (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56, 60 и 84 бр.). ● **Nivalin**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор по 1 mg/1 ml 2.5 mg/1 ml, 5 mg/1 ml и 10 mg/1 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.); таблетки по 5 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.) и 10 mg (оп. 20 бр.). Галантамин се произвежда под форма на бромидна сол на *алкалоид*, изолиран от някои видове кокиче, сем. Amaryllidaceae – *Galanthus nivalis* var. *gracilis*, *Galanthus Woronowi* A. Los, *Leucojum aestivum* L. Той е производно на *фенантретидина*.

RIVASTIGMINE – INN (АТС код: N06DA03)

● **Kerstopon**^{*} (Pharmathen S.A.) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28 бр.). ● **Ridaxin**[®] (Genepharma S.A.) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28, 56 и 112 бр.). ● **Ridaxin**[®] (Ромастру Трейдинг ЕООД) – капсули по 1.5 и 3 mg (оп. по 28, 56 и 112 бр.). ● **Ristidic**[®] (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28, 56 и 112 бр.). ● **Rivastigmin 3M Health Care Ltd**[®] (Health Care Ltd) – трансдермални пластири, освобождаващи съответно по 4.6 mg/24 h и 9.5 mg/24 h ривастигмин в сашета (оп. по 7, 30, 60 и 90 бр.). ● **Rivastigmin Cipla**[®] (Cipla UK Ltd) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28, 30 и 60 бр.). ● **Rivastigmine Actavis**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 26, 56, 112 и 250 бр.). ● **Rivastigmine Hexal**[®] (Hexal AG) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ● **Rivastigmine Sandoz**[®] (Sandoz GmbH) – капсули по 1.5, 3, 4.5 и 6 mg (оп. по 28 и 56 бр.). ● **Werendi**[®] (Acino AG) – TTS, освобождаващи съответно по 4.6 mg субстанция/24 h и 9.5 mg/24 h (оп. по 7, 30, 60 и 90 бр.).

TACRINE^{*} – INN (АТС код: N06DA01) – капсули по 10, 20, 30 и 40 mg.

N06DX Други лекарства (и ХД) за лечение на деменция

GINGKO FOLIUM (АТС кодове: C04AX00 и N06DX02)

● **Bilobil**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули 40 mg (оп. по 20 и 60 бр.). ● **Bilobil Forte**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули 80 mg (оп. по 20 и 80 бр.). ● **Bilobil Intens**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – капсули 120 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.). ● **Memoplant**[®] (Dr. Willmar Schwabe Arzneimittel GmbH) – филм-таблетки 40 mg (оп. 20 бр.). ● **Tanakan**[®] (Ipsen Pharma) – филм-таблетки 40 mg (оп. 30 бр.); перорален разтвор 40 mg във флакон 30 ml (оп. 1 бр.). ● **Tebokan**[®] (Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG) – филм-таблетки 80 mg (оп. по 30, 60 и 120 бр.). ● **Tebokan Forte**[®] (Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG) – филм-таблетки 120 mg (оп. по 15, 30 и 60 бр.). **Продуктите съдържат стандартизиран по отношение на хетерозиди и билобалиди екстракт от листата на *Ginkgo biloba* L.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

GINGGOVIN[®] (Botanic; Брандекс) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД, която в 1 таблетка съдържа екстракт от *Ginkgo biloba* – 100 mg и екстракт от семената на грозде – 50 mg.

GINGKOFOL[®] („Екофарм Груп“ АД) – таблетки 60 mg (оп. по 30 и 60 бр.). ХД, съдържаща стандартизиран сух екстракт от листата на *G. biloba* – 6% терпени и 24% биофлавоноиди. Отличава се с контролирано съдържание на гинголова киселина (< 5 ppm/l).

GINGKOPRIM MAX[®] (Walmart) – таблетки, съдържащи по 60 mg стандартизиран сух екстракт от листата на *G. biloba* и 150 mg магнезий (оп. по 30 и 60 бр.). ХД.

MEMANTINE – INN (АТС код: N06DX01)

●**Axura**[®] (Merz) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 28, 30 и 50 бр.). ●**Cognomem**[®] (Zentiva k.s.) – филмирани таблетки 10 mg (оп. по 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Ebixa**[®] (H. Lundbeck A/S) – филмирани таблетки 10 mg (оп. по 14, 28, 42 и 56 бр.). ●**Marixino**[®] (Consilient Health Ltd) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 14, 28, 30, 50 и 56 бр.). ●**Memantine Chanelle Medical**^{*} (Chanelle Medical) – перорален разтвор 10 mg/ml в кафяви стъклени бутилки по 50 и 100 ml (оп. по 1 бр., снабдени с помпа или с дозираща пипета, изпомпващи при всяко натискане по 0.5 ml разтвор, респ. 5 mg лекарство). ●**Memantine Cipla**[®] (Cipla Ltd) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg (оп. по 7, 14, 28, 42 и 56 бр.). ●**Memantine Sopharma**[®] (Софарма АД) – филмирани таблетки 10 mg (оп. по 28, 42 и 56 бр.). ●**Memantine Stada**[®] (Stada Arzneimittel AG) – филмирани таблетки 10 mg с *делителна черта* (оп. по 7, 14, 28, 30 и 60 бр.). ●**Memigmin**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филмирани таблетки 10 mg с *делителна черта* от двете страни (оп. по 7, 14, 28, 30 и 60 бр.). ●**Mexia**[®] (Нобел Фарма ООД) – филмирани таблетки по 10 mg (оп. по 10, 30, 50 и 100 бр.) и 20 mg (оп. по 28 и 84 бр.). ●**Mexia initiational pack**[®] (Нобел Фарма ООД) – филмирани таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Nemadatine**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 14, 28, 42 и 56 бр.). ●**Polmatine**[®] (Mediana Pharma SA) – филмирани таблетки по 10 и 20 mg с *делителна черта* (оп. по 14, 28, 56 и 84 бр.); перорален разтвор по 50 и 100 ml в стъклена бутилка и с дозираща помпа (оп. по 1 бр.). ●**Ymana**[®] (Alkaloid-INT d.o.o.) – филмирани таблетки по 5, 10, 15 и 20 mg (оп. по 7, 28 и 30 бр.).

SELENOGIN[®] („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка 90 mg екстракт от листата на *G. biloba* и 100 mcg селен, извлечен от екстракт от Райски орех.

N07 ДРУГИ НЕВРОТРОПНИ ЛЕКАРСТВА

N07A Парасимпатомиметици

N07AA Антихолинестеразни лекарства

GALANTAMINE & VITAMINS (АТС код: N07AA00)

●**Nivabex**[®] (Софарма АД) (*не е в наличност*) – сироп във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.). В 5 ml сироп има: 2,5 mg галантамин (вж. там), 7,5 mg витамин В₁, 3 mg витамин В₂, 5 mg витамин В₆, 25 mg никотинамид и 25 mg калциев пантотенат.

NEOSTIGMINE – INN (АТС код: N07AA01)

●**Syntostigmin**[®] (*не е в наличност*) – инжекционен разтвор 0,5 mg/1 ml в ампули (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

PYRIDOSTIGMINE – INN (АТС код: N07AA02)

●**Kalymir**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки 60 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ●**Mestinon**[®] (Media Pharma GmbH & Co. KG) – обвити таблетки 60 mg (оп. по 20, 100 и 150 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

N07AX Други парасимпатомиметици

CEVIMELINE* – INN (АТС код: N07AX03)

●**Evoxac**^{*} (Daiichi Sankyo) – капсули 30 mg.

N07B Препарати, използвани при никотинова, алкохолна или опиоидна зависимост

N07BA Препарати, използвани при никотинова зависимост

BUPROPION (вж. гл. N06AX)

CYTISINE (АТС код: V03AJ00)

●**Tabex**[®] (Софарма АД) – филм-таблетки 1.5 mg (оп. по 20 и 100 бр.).

NICORETTE (АТС код: N07BA01)

●**Nicorette® Freshmint 2 mg** (McNeil AB) – лечебна дъвка с размери 15 x 15 x 6 mm, съдържаща никотин 2 mg (оп. по 12, 15, 30, 105 и 210 бр.). ●**Nicorette® Freshmint 4 mg** (McNeil AB) – лечебна дъвка с размери 15 x 15 x 6 mm, съдържаща никотин 4 mg (оп. по 12, 15, 30, 105 и 210 бр.). ●**Nicorette Freshmint® Spray** (McNeil AB) – спрей за устна лигавица в пластмасова бутилка, съдържаща 13.2 алкохолен разтвор на никотин (оп. по 1 и 2 бр.). Всяка бутилка съдържа 150 ЕД никотин по 1 mg. ●**Nicorette® Icemint 2 mg** (McNeil AB) – лечебна дъвка с размери 15 x 15 x 6 mm, съдържаща никотин 2 mg (оп. по 12, 15, 24, 30, 48, 90, 105, 204 и 210 бр.). ●**Nicorette® Icemint 4 mg** (McNeil AB) – лечебна дъвка с размери 15 x 15 x 6 mm, съдържаща никотин 4 mg (оп. по 12, 15, 24, 30, 48, 90, 105, 204 и 210 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

NICOTINE TTS (АТС код: N07BA01)

●**Nicorette® Clear** (McNeil AB) – трансдермални никотин-съдържащи пластитири, освобождаващи съответно 10 mg/16 h, 15 mg/16 h и 25 mg/16 h *никотин* (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Nicorette Invisipatch TTS®** (McNeil AB) – трансдермален пластр, освобождаващ съответно по 10 mg/16 h, 15 mg/16 h и 25 mg/16 h *никотин* (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Nicotinell® TTS 7 mg/24 h** (Novartis Consumer Health SA) – пластр с размер 10 cm², освобождаващ 7 mg/24 h *никотин* (оп. 7 бр.). ●**Nicotinell® TTS 14 mg/24 h** (Novartis Consumer Health SA) – пластр с размер 10 cm², освобождаващ 14 mg/24 h *никотин* (оп. 7 бр.). ●**Nicotinell® TTS 21 mg/24 h** (Novartis Consumer Health SA) – пластр с размер 10 cm², освобождаващ 21 mg/24 h *никотин* (оп. 7 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

NIQUITIN CQ (ATC код: N07BA01)

●**NiQuitin® CQ 7** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – трансдермален пластр (TTS) с размер 7 cm², доставящ 7 mg/24 h *никотин* (оп. по 7 и 14 бр.). ●**NiQuitin® CQ 14** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – трансдермален пластр (TTS) с размер 15 cm², доставящ 14 mg/24 h *никотин* (оп. по 7 и 14 бр.). ●**NiQuitin® CQ 21** (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – трансдермален пластр (TTS) с размер 22 cm², доставящ 21 mg/24 h *никотин* (оп. по 7 и 14 бр.). **Рискова категория за бременност: D.**

N07BB Препарати, използвани при алкохолна зависимост

ACAMPROSATE* – INN (ATC код: N07BB03) – филм-таблетки 333 mg.

ADEMETIONINE – INN (вж. гл. A16AA)

DISULFIRAM – INN (ATC код: N07BB01)

●**Esperal®** (не е в наличност) (Sanofi Winthrop) – таблетки 500 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L5.**

NALMEFENE – INN (ATC код: N07BB05)

●**Selincro®** (H. Lundbeck A/S) – филм-таблетки 18 mg (оп. по 7, 14, 28, 42, 49 и 98 бр.). Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. **Рискова категория за бременност: B.**

NALTREXONE – INN (ATC код: N07BB04)

●**Adepend®** (Orpha Devel Handels und Vertriebs GmbH) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Ethylex®** (Orpha Devel Handels und Vertriebs GmbH) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). ●**Naltrexone Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 7, 14, 28, 30, 50 и 56 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

N07BC Препарати, използвани при опиоидна зависимост

BUPRENORPHINE – INN (ATC код: N07BC01)

●**Buprenorphin Actavis®** (Actavis Group PTC ehf.) – сублингвални таблетки по 0.4, 2 и 8 mg (оп. по 7, 24, 28 и 48 бр.); трансдермални терапевтични пластри, освобождаващи бупренорфин със скорост съответно 35 mcg/h, 52.5 mcg/h и 70 mcg/h (оп. по 2, 3, 4, 5, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 25 и 30 бр.). ●**Buprenorphine Alkaloid®** (Alkaloid – Int d.o.o.) – сублингвални таблетки по 0.4, 2 и 8 mg (оп. по 7, 24, 28 и 70 бр.). ●**Buprenorphin G.L.®** (G.L. Pharma GmbH) – сублингвални таблетки по 2 и 8 mg (оп. по 7, 10, 28 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C.** **Рискова категория за кърмене: L3.**

METHADONE – INN (ATC кодове: N07BC02)

●**Metadon Alkaloid®** („Алкалоид“ ЕООД) – перорален разтвор 1% във флакони с вместимост по 10 и 100 ml (оп. по 1 бр.). В 1 ml разтвор се съдържат 30 mg метадон. ●**Methasan®** (GL Pharma GmbH) – перорален разтвор 1% във флакони с вместимост по 100, 150, 300 и 500 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: B; D** (при продължителна употреба или при предозиране в дните около термина). **Рискова категория за кърмене: L3.**

NALTREXONE (вж. гл. N07BB)

SUBOXONE® (ATC код: N07BC51) (Reckit Benckiser Healthcare Ltd) (не е в наличност) – лингвети, съдържащи 2 mg бупренорфин и 0.5 mg налоксон; лингвети, съдържащи 4 mg бупренорфин и 1 mg налоксон; лингвети, съдържащи 8 mg бупренорфин и 2 mg налоксон; лингвети, съдържащи 12 mg бупренорфин и 3 mg налоксон; лингвети, съдържащи 16 mg бупренорфин и 4 mg налоксон (оп. по 7 и 28 бр.). Налоксон отслабва възможността за развитие на остри симптоми на отнемане. Препоръчителната начална доза при възрастни и деца над 15 г. 1 таблетка, съдържаща 2 mg бупренорфин и 0.5 mg налоксон, сублингвално 1 или 2 пъти на ден.

N07CA Препарати за лечение на вертиго

BETAHISTINE – INN (ATC код: N07CA01)

●**Acuver®** (Cyathus GmbH) – дозиращ перорален разтвор 8 mg/0.8 ml/доза за впръскване във флакони по 60 и 120 ml (оп. по 1 бр.). ●**Betagen®** (Generics Ltd) – таблетки по 8 и 16 mg (оп. по 10, 30 и 100 бр.). ●**Betaserc®** (BGP Products B.V.) – таблетки 16 mg (оп. по 30 и 60 бр.) и 24 mg (оп. 20, 50 и 100 бр.); ородисперсibilни таблетки 24 mg (оп. 20, 30, 50, 60 и

100 бр.). ●**Betashistine Aurobindo**[®] (Aurobindo Pharma Ltd) – таблетки по 8, 16 и 24 mg (оп. по 10, 20 и 60 бр.). ●**Betashistine Vitania**[®] (Витания Фарма ЕООД) – таблетки по 16 mg (оп. по 30 и 60 бр.) и 24 mg (оп. по 20 и 60 бр.). ●**Emperin**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – таблетки по 8, 16 и 24 mg (оп. по 20, 30 и 60 бр.). ●**Marbeta**[®] (M.R.C. Pharma s.r.o.) – таблетки по 8, 16 и 24 mg (оп. по 20, 30 и 60 бр.). ●**Microser**[®] (Prodotti Formenti S.r.l.) – таблетки 8 mg (оп. 50 бр.); перорални капки 1,25% 30 ml във флакони (оп. 1 бр.). ●**TevaBehist**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки по 16 и 24 mg (оп. (оп. по 30 и 60 бр.). ●**Vertimed**[®] (Medochemie Ltd) – таблетки по 8, 16 и 24 mg (оп. (оп. по 24, 48, 50, 96 и 100 бр.). ●**Vertisan**[®] (Henning Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки по 8 и 16 mg (оп. (оп. по 20, 24, 30, 60 и 100 бр.). ●**Vertisan N24**[®] (Henning Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки 24 mg (оп. (оп. по 20, 24, 30, 60 и 100 бр.). ●**Vestibo**[®] („Активис“ ЕАД) – таблетки по 8, 16 и 24 mg (оп. по 3 и 6 бр.).

CINNARIZINE – INN (ATC код: N07CA02)

●**Cinnarizin Actavis**[®] („Активис“ ЕАД) – таблетки 25 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ●**Cinnarizin Inbiotech**[®] („Инбиотех“ ООД) – таблетки 25 mg (оп. 50 бр.). ●**Cinnarizin Milve**[®] („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – таблетки 25 mg (оп. по 25 и 50 бр.). ●**Cinnarizin Pharma**[®] (Фарма АД) – таблетки 25 mg (оп. по 50 и 100 бр.). ●**Cinnarizin Sopharma**[®] (Софарма АД) – таблетки 25 mg (оп. 50 бр.). ●**Cinnarizin Unipharm**[®] (Унифарм АД) – таблетки 25 mg (оп. 100 бр.).

CINNARIZINE & DIMENHYDRINATE (ATC код: N07CA52)

●**Arlevert**[®] (Henning Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки, съдържащи по 20 mg цинаризин и 40 mg дименхидрилат (оп. по 20, 24, 48 и 50 бр.).

FLUNARIZINE – INN (ATC код: N07CA03)

●**Flunarizin Actavis**[®] („Активис“ ЕАД) – капсули 5 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Sibelium**[®] (Johnson & Johnson d.o.o.) – таблетки 5 mg (оп. 20 бр.).

N07X Други продукти, действащи на нервната система

N07XX Други невротропни продукти

DIMETHYL FUMARATE – INN (ATC код: N07XX09)

●**Tecfidera**[™] (Biogen Idec Ltd) – капсули по 120 и 240 mg (оп. 14 и 56 бр.).

FAMPRIDINE – INN (ATC код: N07XX07)

●**Ampyra**^{*} – таблетки 10 mg. ●**Pymadin** (не е в наличност) (Софарма АД) – инжекционен разтвор 10 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.). ●**Dalfampridine** (USAN). Фампридин представлява **4-Aminopyridine**.

PITOLISANT – INN (ATC код: N07XX11)

●**Wakix**[®] (Bioproject Pharma) – филмирани таблетки по 4.5 и 18 mg в бутилки (оп. по 30 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

RILUZOLE – INN (ATC код: N07XX02)

●**Sclefic**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки 50 mg (оп. по 28, 30, 56 и 60 бр.). **Рискова категория за бременността: C.**

SODIUM OXYBUTYRATE – INN (ATC код: N07XX04)

●**Xyrem**[®] (USB Pharma Ltd) – перорален разтвор с концентрация 500 mg/ml в пластмасови бутилки с вместимост 180 ml (оп. 1 бр. с мерителна спринцовка). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TAFAMIDIS – INN (ATC код: N07XX08)

●**Vyndaqel**[®] (Pfizer Ltd) – капсули 20 mg (по 15, 30 и 90 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TETRABENAZINE – INN (ATC код: N07XX06)

●**Dystardis**[®] (AOP Orphan Pharmaceuticals AG) – таблетки 25 mg (оп. по 42 и 112 бр.). ●**Tetmodis**[®] (AOP Orphan Pharmaceuticals AG) – таблетки 25 mg (оп. 112 бр.).

ПЛАЗМАФЕРЕЗА – метод, при който кръвта се разделя на течната си съставка (плазма) и формените елементи, след което се подменя плазмата. Плазмаферезата е показана при пациенти с МС, които нямат положителен отговор след венозна терапия с ГКС.

P: АНТИПАРАЗИТНИ ПРОДУКТИ, ИНСЕКТИЦИДИ И РЕПЕЛЕНТИ (ANTIPARASITIC PRODUCTS, INSECTICIDES AND REPELLENTS)

P01 АНТИПРОТОЗОЙНИ ЛЕКАРСТВА

P01A Средства против амебиаза и други протозойни заболявания

P01AB Нитроимидазоли

METRONIDAZOLE (вж. гл. J01XD)

NIMORAZOLE – INN (АТС код: P01AB06)

- Nafoxin® (Pharmacia & Upjohn) – таблетки 500 mg (оп. 6 бр.).

TINIDAZOLE – INN (вж. гл. J01XD)

P01B Антималарийни лекарства

P01BA Аминохинолини

CHLOROQUINE – INN (АТС код: P01BA01)

- Resochin® (Bayer Pharma AG) – филм-таблетки 250 mg (оп. по 50 и 100 бр.). *Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.*

P01BB Бигваниди

QUININE – INN (АТС код: P01BC01)

- Chininum hydrochloricum* – филм-таблетки по 50 и 200 mg. *Рискова категория за бременност: X. Рискова категория за кърмене: L2.*

P01BF Артемизинин и производни, комбинации

ARTHEMETHER & LUMEFANTRINE (АТС код: P01BF01)

- Riamet™ (Novartis Pharma GmbH) – таблетки, съдържащи по 20 mg артемизинин и 120 mg лумефантрин (оп. 24 бр.).

P01BX Други антималарийни продукти

DOXYCYCLINE (вж. гл. J01AA)

HALOFANTRINE* – INN (АТС код: P02BX01)

P02 АНТИХЕЛМИНТНИ ЛЕКАРСТВА

P02B Антитрематодни лекарства

P02BA Хионолонови производни и сродни съединения

OXICLOZANIDE (Douvistome®). Ефективен срещу метилите *Fasciola hepatica*, *Paramphistomum* spp. и *Monseiza* spp., а също и срещу някои цестоди. У нас е разрешен само за *ветеринарна употреба*.

PRAZIQUANTEL – INN (АТС код: P02BA01)

- Biltricide* (Bayer AG) – филмирани таблетки 600 mg с три делителни бразди, разделящи ги на 4 части по 150 mg.

P02C Антинематодни лекарства

P02CA Бензимидазоли

ALBENDAZOLE – INN (АТС код: P02CA03)

●Zentel® (ГласкоСмитКлайн ЕООД) – перорална суспензия* с концентрация 20 mg/ml във флакони по 20 ml (оп. 1 бр.) и таблетки 400 mg (оп. по 1 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

MEBENDAZOLE – INN (АТС код: P02CA01)

●Vermox® (Johnson & Johnson D.O.O.) – таблетки 100 mg (оп. 6 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

P02CB Пиперазин и производни

PIPERAZINE – INN (АТС код: P02CB01)

●Helmicid® („Активис“ ЕАД) – сироп, съдържащ пиперазин хексахидрат с концентрация 1235 mg/5 ml в тъмна стъклена бутилка по 100 ml (оп. 1 бр. с мерителна лъжичка).

P02CC Тетрахидропиримидини

PYRANTEL* – INN (АТС код: P02CC01) – таблетки 250 mg (оп. 3 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

P02CE Имидазотиазоли

LEVAMISOLE* – INN (АТС код: P02CE01) – таблетки по 50 mg (оп. 2 бр.) и 150 mg (оп. 1 бр.). **PRC С.**

P02CF Имидазотиазоли

IVERMECTIN* – INN (АТС код: P02CF01)

P02CF Други антинематодни средства

PYRVINIUM* – INN (АТС код: P02CX01)

P02D Антицестодни средства

P02DA Производни на салициловата киселина

NICLOSAMIDE* – INN (АТС код: P02DA01) – таблетки 500 mg (оп. 4 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

P03 ЕКТОПАРАЗИТОЦИДИ, ВКЛ. СКАБИЦИДИ, ИНСЕКТИЦИДИ И РЕПЕЛЕНТИ

P03A Ектопаразитоциди, вкл. скабициди

P03AC Пиретрини, вкл. синтетични съединения

PERMETHRIN – INN (АТС код: P03AC04)

●Hygia® (Медика АД) – шампоан 1% 120 ml в полиетиленова бутилка (оп. 1 бр.). **PRC В.**

P03AX Други ектопаразити, вкл. скабициди

BENZYL BENZOATE – INN (АТС код: P03AX01)

●Emulsio benzyl benzoate® 25% (Талодерма ООД) – дермална емулсия 25% 200 ml в полиетиленова бутилка (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

MALATHION (АТС код: P03AX03)

●Pedilin® (KRKA) – емулсия и шампоан във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.).

VIPRIN® (АТС код: P03AX05) (ВИП Системс) – лосион 2% 100 ml във флакони (оп. 1 бр.).

P03B Инсектициди и репеленти

AUTAN® FAMILY (SC Johnson) – гел 4 ml в сашета; аерозол, лосион и стик.

ДРУГИ РЕПЕЛЕНТИ: Advantix® (срещу бълхи, кърлежи и комари при кучета), Aroxo®l®, Raid Max® (срещу пълзящи насекоми).

R: ДИХАТЕЛНА СИСТЕМА (RESPIRATORY SYSTEM)

R01 НАЗАЛНИ ПРЕПАРАТИ

R01A Деконгестанти и други назални препарати за локално приложение

R01AA Симпатомиметици

NAPHAZOLINE – INN (АТС код: R01AA08)

● **Napha-Nasal Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – носни капки 0,1% 10 ml в полетиленов флакон с капкомер (оп. 1 бр.).

OXYMETAZOLINE – INN (АТС код: R01AA05)

● **Afrin®** (Schering-Plough Europe) – назален спрей 0,05% 20 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ● **Afrin ND®** (Schering-Plough Europe) – назален спрей 0,05% 15 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ● **Afrin ND Chamomillae®** (Schering-Plough Europe) – назален спрей 0,05% 15 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ● **Afrin ND Glycerol®** (Schering-Plough Europe) – назален спрей 0,05% 15 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ● **Afrin ND Menthol®** (Schering-Plough Europe) – назален спрей 0,05% 15 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ● **Vicks Sinex Aloe and Eucalyptus®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – назален спрей 0,05% в полиетиленови флакони с обем 10 или 15 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

TRAMAZOLINE – INN (АТС код: R01AA09)

● **Muconasal Plus®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – назален спрей 0,118% 10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр., с дозираща помпа и апликатор).

XYLOMETAZOLINE – INN (АТС код: R01AA07)

● **Grippostad-Rhino®** (Stada Arzneimittel AG) – дозиращ назален спрей 0,1% във флакони по 10 ml (оп. 1 бр.). ● **Meralys®** (Premier Research GmbH) – дозиращи назални спрейове 0,05% за деца от 2 до 10 г. и 0,1% във флакони по 10 ml (оп. по 1 бр.). ● **Nasan®** (Hexal AG) – носни капки 0,5% 10 ml във флакони (оп. 1 бр.); дозиращ назален спрей 0,1% във флакони по 10 ml (оп. 1 бр.). ● **Olynth® 0,05%** (McNeil Products Ltd) – назален спрей 0,05% 10 ml в стъклен флакон за деца от 2 до 6 г. (оп. 1 бр., с интегрирана дозираща спрей помпа). ● **Olynth® 0,1%** (McNeil Products Ltd) – назален спрей 0,1% 10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр., с дозираща спрей помпа). ● **Olynth Hydra® 0,1%** (McNeil Products Ltd) – назален спрей 0,1% 10 ml в пластмасов флакон (оп. 1 бр. с 3К дозираща система). ● **Otrivin® 0,05%** (Novartis Consumer Health GmbH) – капки за нос 0,05% 10 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр. с еластомерен гутатор). ● **Otrivin® 0,1%** (Novartis Consumer Health GmbH) – назален спрей 10 ml, съдържащ 0,1% ксилометазолин, като всяка ЕД осигурява 0,14 mg ксилометазолинов хидрохлорид (оп. 1 бр. с дозираща помпа). За възрастни и деца над 12 г. ● **Otrivin Menthol® 0,1%** (Novartis Consumer Health GmbH) – назален спрей 0,1% 10 ml с аромат на фенолните антисептици ментол и евкалиптол (цинеол) в полиетиленов флакон (оп. 1 бр. с дозираща помпа). Всяка ЕД осигурява 0,14 mg ксилометазолинов хидрохлорид. За възрастни и деца над 12 г. ● **Senziola®** (Actavis Group PTC ehf.) – дозиращ назален спрей 0,05% и 0,1% във флакони от 10 ml (оп. по 1 бр.). ● **Xylogel® 0,05%** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – назален гел 0,05% 15 ml в пластмасови флакони с дозатор (оп. 1 бр.). При всяко впръскване се освобождава 50 mcg ксилометазолин. ● **Xylogel® 0,1%** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – дозиращ назален гел 0,1% 15 ml в пластмасови флакони с дозатор (оп. 1 бр.). При всяко впръскване се освобождава 100 mcg ксилометазолин. ● **Xylometazolin Meda®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – носни капки по 0,05% и 0,1% в полиетиленов флакон от 10 ml (оп. по 1 бр. с капкомер). ● **Xylometazolin Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – назален спрей по 0,05% и 0,1% в стъклен флакон от 10 ml (оп. по 1 бр.). ● **Xylometazolin VP®** (ICN Polfa Rzeszow S.A.) – носни капки по 0,05% и 0,1% във флакони от 10 ml (оп. по 1 бр., с капкомер). ● **Xylometazolin WZP®** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – носни капки по 0,05% и 0,1% в полиетиленов флакон от 10 ml (оп. по 1 бр. с капкомер). ● **Xylopharm®** (Унифарм АД) – дозиращ назален спрей с концентрация 0,05 и 0,1% във флакони по 10 ml (оп. по 1 бр.). ● **Xylorhin®** (Omega Pharma Ltd) – назален спрей 0,055% 18 ml в стъклен флакон с дозираща помпа и апликатор за нос (оп. 1 бр.).

R01AB Симпатомиметици, комбинирани препарати (без ГКС)

PHENYLEPHRINE & DIMETINDENE (АТС код: R01AB06)

● **Vibrocil®** (Novartis Consumer Health GmbH) – носни капки 15 ml във флакони, назален гел 12 g и назален спрей 10 ml (оп. по 1 бр.). Трите лекарствени продукта съдържат 0,25% фенилефрин (алфа-адреномиметик с пряко действие) и 0,025% диметинден (H₁-блокатор).

RHINOLEX® (АТС код: R01AB05) (Софарма АД) – унгвент 18 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). В 1 g унгвент има Eucalyptol 10 mg, Gomenol 10 mg, Ephedrine 30 mg, Sulfathiazole 50 mg и Natrii hydrogencarbonas 75 mg.

XYLOMETAZOLINE & DEXPANTHENOL (АТС код: R01AB06)

●**Irinic Teva® 0.5 mg/50 mg/ml** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за деца от 2 до 6 г. (оп. 1 бр.). Всяко впрыскване от разтвора (= 0,1 ml) съдържа 0,05 mg ксилометазолин и 5 mg декспантенол. ●**Irinic Teva® 1 mg/50 mg/ml** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за деца над 6 г. и за възрастни (оп. 1 бр.). Всяко впрыскване от разтвора (= 0,1 ml) съдържа 0,1 mg ксилометазолин и 5 mg декспантенол. ●**Nasic®** (Cassella-med GmbH & Co.KG) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за възрастни и деца над 6 г. (оп. 1 бр.). ●**Nasic kids®** (Cassella-med GmbH & Co.KG) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за деца от 2 до 6 г. (оп. 1 бр.). Всяко впрыскване от разтвора (= 0,1 ml) съдържа 0,05 mg ксилометазолин и 5 mg декспантенол. ●**Septanasal for adults®** (KRKA d.d.) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за възрастни и деца над 6 г. (оп. 1 бр.). ●**Septanasal for children®** (KRKA d.d.) – дозиращ назален спрей във флакони по 10 ml за деца от 2 до 6 г. (оп. 1 бр.). Всяко впрыскване от разтвора (= 0,1 ml) съдържа 0,05 mg ксилометазолин и 5 mg декспантенол.

XYLOMETAZOLINE & IPRATROPIUM (ATC код: R01AB06)

●**Otrivin extra®** (Novartis Consumer Health GmbH) – назален спрей 10 ml, съдържащ 0,05% ксилометазолин и 0,06% импратропиум в многодозов полиетиленов флакон, който осигурява около 70 ЕД (оп. 1 бр. с дозираща помпа).

R01AC Антиалергични препарати (без ГКС)

AZELASTINE – INN (ATC код: R01AC03)

●**Allergodil®** (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – назален спрей 0,1% 10 ml в тъмни стъклени флакони (оп. 1 бр.). Едно впрыскване съдържа 0,14 mg/0,14 ml азеластин хидрохлорид. ●**Allergodil S®** (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – дозиран назален спрей 0,15% във флакони по 10, 17, 20 и 22 ml в (оп. по 1 бр.). Едно впрыскване съдържа 0,21 mg/0,14 ml азеластин хидрохлорид.

CROMOGLYCIC ACID – INN (ATC код: R01AC01)

●**Cusicrom®** (Alcon Cusi S.A.) – назален спрей 4% 15 ml във флакони (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: B.*

R01AD Глюкокортикоиди

BUDESONIDE – INN (ATC код: R01AD05)

●**Budiar Jet® 200** (Chisi Farmaceutici S.p.A) – разтвор под налягане със стандартен Джет адаптор (обемна камера), осигуряваща 200 инхалации по 200 mcg будезонид (оп. 1 бр.). ●**Budesonide CP®** ("СиПи Медикал" ЕООД) – прахообразен инхалаторен аерозол в дозираща инхалатор, съдържащи 100 или 200 ЕД по 0.1 или 0.2 mg (оп. 1 и 3 бр.). ●**Budesonide Teva®** 0.5 mg/2 ml в ампули (оп. по 10, 30 и 60 бр.). ●**Budesonide Wyvern®** (Wyvern Medical Ltd) – суспензия за пулверизиране 0.5 mg/2 ml в ампули (оп. по 10, 30 и 60 бр.). *Рискова категория за бременност: C.*

FLUTICASONE – INN (ATC код: R01AD12)

●**Avamys®** (Glaxo Group Ltd) – дозиращ назален спрей във флакон, съдържащ 120 ЕД флутиказон фуруат по 27.5 mcg (оп. 1 бр.). ●**Flixonase™** (Glaxo Group Ltd) – водна суспензия от ултрафин флутиказон пропионат 0,05% за локална апликация върху носната лигавица в стъклена бутилка по 100 g, съдържащ около 120 ЕД по 50 mcg (оп. 1 бр. с разпръсквателна помпичка и апликатор за нос). *Рискова категория за бременност: C.*

FLUTICASONE & AZELASTINE (ATC код: R01AD58)

●**Azecort®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – дозиращ назален спрей, съдържащ в 1 ЕД 125 mcg азеластин и 50 mcg флутиказон. Отпуска се в тъмни стъклени бутилки по 10 и 25 ml, съдържащи съответно най-малко по 28 или 120 ЕД (оп. по 1 бр. с назален полипропиленов апликатор). ●**Dymista®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – дозиращ назален спрей с помпа и полипропиленов апликатор във флакони по 10 ml, съдържащи поне 28 ЕД или 25 ml, които съдържат поне 120 ЕД (оп. по 10 бр.). В 1 ЕД има: azelastine 137 mcg и fluticasone 50 mcg.

MOMETASONE – INN (ATC код: R01AD09)

●**Bloctimo®** (Actavis Group PTC ehf.) – дозиращ назален аерозол в полиетиленови бутилки по 10, 16 и 18 g, съдържащи съответно 60, 120 и 140 ЕД (респ. впрысквания) по 50 mcg мометазон (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Mometasone furoate Cipla®** (Cipla Ltd UK) – дозиращ назален аерозол във флакони, съдържащи съответно 140 ЕД по 50 mcg мометазон (оп. 1 бр.). ●**Mometasone Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – дозиращ назален аерозол във флакони, съдържащи съответно по 60, 120 или 140 ЕД по 50 mcg мометазон (оп. по 1 бр.). ●**Nasonex®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – дозиращ назален аерозол 0,05% във флакони с вместимост 18 ml, съдържащи 120 ЕД по 50 mcg мометазон фуруат монохидрат (оп. 1 бр.). ●**Nasostad®** (Stada Arzneimittel AG; "ЕС ПИ ЕМ България" ООД) – дозиращ назален спрей в полиетиленови бутилки по 10, 17 и 18 g, съдържащи съответно 60, 120 и 140 ЕД (респ. впрысквания) по 50 mcg мометазон (оп. по 1 и 3 бр.).

TRIAMCINOLONE – INN (ATC код: R01AD11)

●**Nasacort®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – дозиращ назален спрей-суспензия в полиетиленови бутилки с обем 20 ml, осигуряващи 30 или 120 ЕД по 55 mcg триамцинолон ацетонид под форма на суспензия (оп. по 1 бр.). ●**Nasacort**

AQ® (May&Baker Ltd) – дозиращ назален аерозол във флакони от полиетилен с вместимост 20 ml, съдържащи 120 ЕД по 55 mcg триамцинолон ацетонид под форма на суспензия (оп. по 1 бр.).

R01AX Други назални препарати

FITONASAL 2ACT® (Aboca S.p.A.) – назален спрей 30 ml (оп. 1 бр. с пулверизатор). МИ, съдържащи лиофилизиран сух екстракт от клей на корени на лечебна ружа, лиофилизиран екстракт от смола на смирна, дехидриран гел от столетник (*Aloe vera*), етерични масла от евкалипт и лавандула. БАВ в това МИ са смоли, полизахариди, танини, биофлавоноиди и етерични масла.

HUMEX® (Urgo) – дозиращ назален спрей 150 ml във флакони (оп. 1 бр.). Нитех съдържа изотоничен разтвор на натриев хлорид, обогатен с морска вода и микроелементи.

HYPOMER® (Ocean Helthcare) – дозиращ назален аерозол във флакони по 100 ml. Съдържа 500 ЕД пречистена морска вода, без консерванти.

MUPIROCIN (вж. гл. D06AX)

NISITA® (Engelhard Arzneimittel) – назален унгвент в туби по 20 g (оп. 1 бр.). В 100 g унгвент има Sodium chloride 2,8 g и Sodium bicarbonate 7,2 g.

PINOSOL* (АТC код: R01AX30) (Zentiva a.s.) – капки за нос 10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). Назален фитопрепарат, съдържащ тимол, ментол, евкалиптол (цинеол), етерични масла, токоферол и др.

STÉRIMAR® (Laboratoires Fumouze) – дозиращ назален спрей 50 ml във флакони, съдържащ 150 ЕД (оп. 1 бр.). В сравнение с физиологичния разтвор Stérimar съдържа 97 минерални соли и олигоелементи. Той е получен от морска вода (31,82 ml/100 ml), взета от дълбочина на разстояние 20 km от морския бряг в екологично чисти райони.

TONIMER (Istituto Ganassini S.p.A)

•**Tonimer® Normal Spray** – стерилен изотоничен разтвор на морска вода 125 ml във флакон за деца и възрастни (оп. 1 бр.). •**Tonimer® Strong Spray** – стерилен изотоничен разтвор на морска вода 200 ml за възрастни във флакон (оп. 1 бр.). •**Tonimer® baby** – стерилен изотоничен разтвор на морска вода 100 ml за бебета и малки деца във флакони (оп. 1 бр.). •**Tonimer® 18 single-dose** – стерилен изотоничен разтвор на морска вода 5 ml във флакони за бебета и малки деца (оп. 18 бр.).

R01B Назални деконгестанти за системно приложение

R01BA Симпатомиметици, вкл. комбинирани препарати

PARACETAMOL & PHENYLPROPANOLAMINE (АТC код: R01BA51)

•**Sinutab®** (Goedecke AG) (не е в наличност) – филм-таблетки (оп. 15 бр.), съдържащи парацетамол 500 mg и фенилпропаноламин 12,5 mg.

R02 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ГЪРЛО

R02A Лекарства за локално лечение на гърло

R02AA Антисептици, вкл. комбинации

ANZIBEL (АТC код: R02AA00)

•**Anzibel classic®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки за смучене (оп. по 10, 20 и 30 бр.), съдържащи бензокаин – 5 mg, хлорхексидин – 4 mg и еноксолон – 3 mg. •**Anzibel honey and lemon®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки за смучене (оп. по 10, 20 и 30 бр.), съдържащи бензокаин – 5 mg, хлорхексидин – 4 mg и еноксолон – 3 mg. •**Anzibel Menthol®** (Нобел Фарма ООД) – таблетки за смучене (оп. по 10, 20 и 30 бр.), съдържащи бензокаин – 5 mg, хлорхексидин – 4 mg и еноксолон – 3 mg.

CHLORHEXIDINE DIGLUCONATE (АТC код: R02AA05)

•**Faringobloc®** (Адифарм ЕАД) – таблетки за смучене, съдържащи 5 mg хлорхексидин и 1,5 mg бензокаин (оп. по 9, 10, 18, 20 и 27 бр.). •**Hexisept®** (Софарма АД) – таблетки за смучене 5 mg (оп. по 10 и 20 бр.). •**PerioChip®** – оранжево-кафяв биоразтворим правоъгълен чип за поставяне в пародонталните джобове. Съдържа 2,5 mg *Chlorhexidine digluconate*. Препоръчва се като допълнение към комплексното лечение на пациенти с пародонтит, за намаляване дълбочината на джобовете (при дълбочина над 5 mm). •**Septadin®** („Актавис“ ЕАД) – разтвор 0,1% 115 ml в тъмни стъкла (оп. 1 бр.). •**Septofort®** (Walmark) – таблетки за смучене 2 mg (оп. по 12 или 24 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

CHLORHEXIDINE & LIDOCAINE (ATC код: R02AA05)

●**Neo Tyrcine Limon**[®] (Elantis Pharma S.R.L.) – таблетки за смучене с лимонов вкус 5 mg/1 mg (оп. по 12, 24, 36 и 48 бр.). Всяка таблетка съдържа 5 mg хлорхексидин (ПАВ) и 1 mg лидокаин (местен анестетик). ●**Neo Tyrcine Menthol**[®] (Elantis Pharma S.R.L.) – таблетки за смучене с ментов вкус 5 mg/1 mg (оп. по 12, 24, 36 и 48 бр.), съдържащи 5 mg хлорхексидин и 1 mg лидокаин; оромукозален спрей 2 mg/ml хлорхексидин + 0,5 mg/ml лидокаин в бутилка с вместимост 30 ml (оп. 1 бр.).

COLDREX LARYPLUS (ATC код: R02AA00)

●**Coldrex laryplus blackberry**[®] (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – таблетки за смучене (пастили) с *вкус на къпина* (оп. по 10, 12 и 20 бр.). ●**Coldrex laryplus honey & lemon**[®] (GlaxoSmithKline Consumer Healthcare) – таблетки за смучене (пастили) с *вкус на мед и лимон* (оп. по 10, 12 и 20 бр.). Всеки пастил съдържа следните *антисептици*: Hexylresorcinol – 2,5 mg и Benzalkonium chloride – 1,2 mg.

DEQUALINE & ASCORBIC ACID (ATC код: R02AA02)

●**Efisol**[®] („Активас“ ЕАД) – таблетки за смучене (оп. 20 бр.), съдържащи *деквалин* 0,25 mg (притежаващ антибактериален и антимикотичен ефект) и *витамин С* 30 mg.

DICHLORBENZYL ALCOHOL – INN (ATC код: R02AA03)

●**Strepsils for children**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – таблетки за смучене, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg и амилметакрезол 0.6 mg (оп. по 12, 24 и 36 бр.). ●**Strepsils Classic**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – червени овални пастили с оригинален аромат, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg и амилметакрезол 0.6 mg (оп. 24 бр.). ●**Strepsils Cool**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – пастили с ментов аромат, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg и амилметакрезол 0.6 mg (оп. по 6, 8, 10, 12, 14, 20, 18 и 32 бр.). ●**Strepsils Honey and Lemon**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – жълти овални пастили с аромат на мед и лимон (оп. по 24 и 36 бр.). ●**Strepsils Intensive**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – пастили (таблетки за смучене, съдържащи 8,75 mg флурбипрофен, представляващ НСПВЛ (оп. по 2, 8, 10, 12 и 16 бр.). ●**Strepsils Menthol and Eucalyptus**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – светлосини овални пастили с аромат на ментол и евкалиптол, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg, амилметакрезол 0.6 mg и левоментол 8 mg (оп. 24 бр.). ●**Strepsils plus**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – пастили, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg, амилметакрезол 0.6 mg и лидокаин 10 mg (оп. по 16 и 24 бр.). ●**Strepsils orange with Vitamin C**[®] (Rekitt Benckieser Healthcare International Ltd) – овални пастили, съдържащи дихлорбензилалкохол 1.2 mg, амилметакрезол 0.6 mg и аскорбинова киселина 100 mg (оп. по 10, 16, 24 и 36 бр.).

DR. THEISS ANGI SEPT[®] (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – пастили за смучене 2,5 g (оп. 12 бр.). Активните съставки в 1 пастил са: 2,4-дихлорбензилалкохол – 1,2 mg, ментол – 5,4 mg, анетол – 2,4 mg и етерен екстракт от листата на мента – 0,6 mg.

DR. THEISS SALVIA[®] (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – таблетки за смучене (оп. 12 бр.), съдържащи 50 mg концентриран екстракт от *Salvia officinalis*, 6 mg *Oleum Salviae* и 20 mg витамин С.

ELUDRIL[®] (вж. гл. A01AB)

HERBITUSSIN Бронхи и Гърло[®] (US Pharmacia) – пастили а смучене (12 бр.). ХД. Всеки пастил съдържа: по 30 mg екстракти от сладък корен, листа от теснолист жиловлек, листа от къпина, листа от мента, цвят от лайка, листа от евкалипт, плод от копър, цвят черен бъз от, исландски лишей, листа от метличина, цвят от липа, стрък от медунца, цвят от слез, цвят от невен, листа от градински чай, цвят от бял равнец, цвят от иглика, плод от анасон, стрък от мащерка и цвят от лопен; витамин С – 180 mg; етерични мала от мента – 7.2 mg, анасон – 2.4 mg и екалипт – 2.4 mg; пчелен мед – 135.6 mg.

HEXETIDINE – INN АТС кодове: A01AB12 и R02AA12)

●**Hexoral**[®] (McNeil Products Ltd) – разтвор за гаргара 200 mg/200 ml mg в стъкена бутилка (с мерителна чашка 15 ml) и оромукозален спрей 80 mg/40 ml във флакони с апликатор (оп. по 1 бр.).

HEXORALETTEN N[®] (ATC код: R02AA00) (Parke-Davis Goedecke) – пастили (оп. 20 бр.), съдържащи по 4 mg *хексетидин* (ПАВ) и 1,5 mg бензокаин (местен анестетик).

NEO-ANGIN (ATC код: R02AA20)

●**Neo-Angin**[®] (Divapharma GmbH) – таблетки за смучене (оп. 24 бр.). Всяка таблетка съдържа: 2,4-дихлорбензил алкохол – 1.2 mg, амилметакрезол – 0.6 mg и левоментол – 5.9 mg. ●**Neo-Angin Cherry**[®] (Divapharma GmbH) – таблетки за смучене с вкус на череши (оп. 24 бр.). Всяка таблетка съдържа: 2,4-дихлорбензил алкохол – 1.2 mg, амилметакрезол – 0.6 mg и левоментол – 5.9 mg. ●**Neo-Angin Sage**[®] (Divapharma GmbH) – таблетки за смучене с вкус на градински чай (оп. 24 бр.). Всяка таблетка съдържа: 2,4-дихлорбензил алкохол – 1.2 mg, амилметакрезол – 0.6 mg и левоментол – 5.9 mg. ●**Neo-Angin sugar free**[®] (Divapharma GmbH) – таблетки за смучене с вкус на градински чай (оп. по 16 и 24 бр.). Всяка таблетка съдържа: 2,4-дихлорбензил алкохол – 1.2 mg, амилметакрезол – 0.6 mg и левоментол – 5.72 mg.

OROFAR® (ATC код: R02AA00) (Novartis Consumer Health GmbH) – оромукозален спрей 30 ml във флакон (оп. 1 бр.), съдържащ 0,2% *Benzoxonium chloridum* (ПАВ) и 0,15% Lidocaine (локален анестетик от групата на амидите); таблетки за смучене, съдържащи по 1 mg бензоксониев и лидокаинов хлорид (оп. 24 бр.).

SEPTOL® (ATC код: R02AA00) („Феникс Медика – А. Попова“ ЕООД) – таблетки за смучене (оп. 24 бр.). Всяка таблетка съдържа 5 mg *хлорхексидин* (ПАВ) и 5 mg бензокаин (локален анестетик от групата на естерите).

SEPTOLETE® (ATC код: R02AA06) (KRKA, d.d. Novo Mesto)

● **Septolete Apple®** – таблетки за смучене с аромат на ябълка, съдържащи 1,2 mg цетилпиридин (оп. по 9 и 18 бр.).
● **Septolete Cherry®** – таблетки за смучене с аромат на череша, съдържащи 1,2 mg цетилпиридин (оп. по 9 и 18 бр.).
● **Septolete D®** – таблетки за смучене без захар (оп. 30 бр.). ● **Septolete Lemon®** – таблетки за смучене с аромат на лимон, съдържащи 1,2 mg цетилпиридин (оп. по 9 и 18 бр.). ● **Septolete plus®** – оромукозален спрей 30 ml, съдържащ в 1 ml: цетилпиридин – 2 mg и бензокаин – 10 mg в пластмасов контейнер с дозираща помпа (оп. 1 бр.); таблетки за смучене, съдържащи 1 mg цетилпиридин и 10 mg бензокаин (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Septolete plus with honey and lime flavour Lemon®** – таблетки за смучене с мед и аромат на лимон, съдържащи 1 mg цетилпиридин и 5 mg бензокаин (оп. по 9 и 18 бр.). ● **Septolete plus strawberry®** – таблетки за смучене с аромат на ягода, съдържащи 1 mg цетилпиридин и 5 mg бензокаин (оп. по 9 и 18 бр.). ● **Septolete total®** – таблетки за смучене, съдържащи 3 mg бензидамин и цетилпиридин 1 mg (оп. по 8, 16, 24 и 32 бр.); дозиращ оромукозален спрей 30 ml във флакони (оп. 1 бр.), съдържащ 250 ЕД от 0,1 ml. При всяко впръскване от 0,1 ml се освобождават: бензидамин – 0,15 mg и цетилпиридин – 0,5 mg.

TRACHISAN® (Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки за смучене (оп. 20 бр.), съдържащи тиротрицин 0,5 mg, хлорхексидин 1 mg, лидокаин 1 mg и сорбитол 690 mg.

R02AB Антибиотици

FUSAFUNGINE – INN (ATC код: R02AB03)

● **Bioparox®** (Les Lab. Servier) – течен дозиращ аерозол за устната лигавица и носа в алуминиеви флакони под налягане с вместимост 10 ml (оп. 1 бр. с адаптори за уста и нос). Флаконът съдържа 400 ЕД/125 mcg/0.25 mcl.

R02AX Други лекарства и средства за локално лечение на гърло

FLURBIPROFEN – INN (ATC код: R02AX01)

● **Flurbiprofen Portocal Sandoz®** (Sandoz d.d.) – таблетки за смучене с портокалов вкус 8,75 mg (оп. по 8, 10, 16 и 24 бр.). ● **Strepsils Intensive Spray®** (Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd) – оромукозален спрей във флакони с обем 15 ml (оп. 1 бр.).

GRINTUSS ADULTS® (Aboca S.p.A.) – сироп 210 g в бутилка (оп. 1 бр.). GrinTuss е *медицинско изделие (МИ)*, което в 20 ml съдържа: екстракт от теснолистен жиловлек – 140 mg, екстракт от grindелия – 120 mg, акациев мед – 21.45 mg и есенциални масла (извлечени от евкалипт, анасон и лимон) – 101 mg (оп. 1 бр.). Съдържа биофлавоноиди и етерични масла.

GRINTUSS PEDIATRIC® (Aboca S.p.A.) – сироп 210 g в бутилка (оп. 1 бр.). GrinTuss е *МИ*, което в 5 ml съдържа: екстракт от теснолистен жиловлек – 14 mg, екстракт от grindелия – 12 mg, акациев мед – 1.68 mg и есенциални масла (извлечени от лимон, сладък портокал и мирта) – 4.7 mg (оп. 1 бр.). Съдържа биофлавоноиди и етерични масла.

SALVIGOL® (Aboca S.p.A.) – *дисперсibilни таблетки за възрастни* (оп. 30 бр.); *орофарингомуккозален спрей* 30 ml във флакон (оп. 1 бр.). МИ, съдържащо екстракт от листа на градински чай, дихидриран гел от листа на столетник, екстракт от смирна, тръстикова захар, инулин от цикория, мед, есенциални етерични масла от мента и канела. Съдържа полизахариди и етерични масла.

SALVIGOL PEDIATRIC® (Aboca S.p.A.) – *дисперсibilни таблетки за деца* (оп. 30 бр.). МИ, съдържащо сироп от корени на цикория, лиофилизиран мед, лиофилизиран лимонов сок, лиофилизиран етерен екстракт от листа на градински чай, гел от листа на столетник, лиофилизиран екстракт от смирна и тръстикова захар.

R03 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ОБСТРУКТИВНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ НА ДИХАТЕЛНИТЕ ПЪТИЩА

R03A Адrenomиметици за инхалационно приложение

☞ Стимулирането на β_2 -рецепторите в гладките мускули на бронхите, матката и съдовете на скелетната мускулатура посредством G-стимулация протеин активира аденилатциклазата и увеличава вътреклетъчното съдържание на цАМФ. Натрупаният цАМФ (медиатор от II ред) активира протеинкиназа А, която инактивира *миозин-лековерижната киназа* (MLCK), участваща в гладкомускулните

съкращения. Последва бронходилатация (антиастматичен ефект), токолиза (отстраняване на контракциите на бременната матка) и разширяване на съдовете (вазодилатация) на скелетните мускули.

R03AC Селективни бета-2-адреномиметици

- **Клас I** (с бързо проявяващ се ефект и продължително действие): Formoterol
- **Клас II** (с бавно проявяващ се ефект и продължително действие): Olodaterol, Salmeterol, Vilanterol*
- **Клас III** (с бързо проявяващ се ефект и краткотрайно действие): Fenoterol*, Salbutamol
- **Клас IV** (с бавно проявяващ се ефект и краткотрайно действие): Terbutaline*

FORMOTEROL – INN (ATC код: R03AC13)

● **Atimos®** (Torres Chiesi Pharma GmbH) – разтвор под налягане за инхалация в алуминиев флакон с дозаторен клапан, съдържащ по 50, 100 или 120 ЕД x 12 mcg (оп. по 1 бр.). ● **Foradil®** (Novartis Pharma Services Inc) – капсули, съдържащи 12 mcg прахообразен аерозол за инхалиране (оп. по 30 и 60 бр.). ● **Fortulin Novolizer®** (Media Pharma GmbH & Co.KG) – патрони, съдържащи съответно по 60 или 100 ЕД формотерол по 6 mcg (по 1 или 2 патрона с един прахов инхалатор). ● **Fortulin Novolizer®** (Media Pharma GmbH & Co.KG) – патрони, съдържащи съответно по 60 или 100 ЕД формотерол по 12 mcg (по 1 или 2 патрона с един прахов инхалатор). ● **Oxis® Turbuhaler®** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации в пластмасов инхалатори, съдържащи 60 ЕД по 4,5 и 9 mcg (оп. по 1 бр.). **LRC L3.**

OLODATEROL – INN (ATC код: R03AC19)

● **Striverdi RespiMat®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – разтвор за инхалации 2.5 mcg/впръскване в пълнител, съдържащ 30 ЕД (= 60 впръсквания) с инхалатор RespiMat (оп. по 1, 2, 3 и 8 бр.).

SALBUTAMOL – INN (ATC кодове: R03AC02 и R03CC02)

● **Buto-Asma®** ("Чайкафарма" АД) – инхалационна суспензия във флакони, съдържащи 200 ЕД по 100 mcg салбутамол (оп. 1 бр.). ● **Ecosal Easi-Breathe®** (Teva Czech industries s.r.o) – суспензия за инхалиране във флакони, съдържащи по 100 mcg/доза. ● **Ecosal Inhaler®** (Teva Czech industries s.r.o) – суспензия за инхалиране във флакони, съдържащи 200 ЕД по 100 mcg (оп. 1 бр.). ● **Salbutamol Inhaler™** (Glaxo Group Ltd) – течен аерозол във флакони, съдържащи не по-малко от 200 ЕД по 100 mcg (оп. 1 бр. алуминиев контейнер с дозиращ вентил). ● **Salbutamol Sandoz** (Sandoz d.d.) – суспензия за инхалиране във флакони, съдържащи 100 ЕД по 200 mcg (оп. по 1, 2 и 3 бр.). ● **Salbutamol Sopharma®** (Софарма АД) – сироп 2 mg/5 ml във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.). ● **Salbutamol WZF** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – таблетки по 2 и 4 mg (оп. по 30 бр.). ● **Ventolin Solution™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – разтвор за небулизатор 0,5% 20 ml в бутилки (оп. 1 бр.). ● **Ventolin Syrup™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – беззахарен с плодов аромат сироп 0,2% 150 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр. плюс пластмасова лъжичка). ● **Ventolin™ inhaler** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – течен спрей за инхалация във флакони, съдържащи 200 ЕД салбутамол по 100 mcg (оп. 1 бр.). Аерозолът не съдържа фреон. ● **Ventilastin Novolizer** (MEDA Pharma GmbH & Co.KG) – прах за инхалация, съдържащ 200 ЕД по 100 mcg в патрон (оп. по 1 и 2 бр.). **USAN:** Albuterol. **Рускова категория за бременност:** C. **Рускова категория за кърмене:** L1.

SALMETEROL – INN (ATC код: R03AC12)

● **Serevent Inhaler™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – инхалаторен аерозол в метални флакони, съдържащи съответно 60 или 120 ЕД по 25 mcg салметерол (оп. по 1 бр.). ● **Serevent Diskus™** (GlaxoSmithKline) – многодозов прахов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg (оп. 1 бр.). **Рускова категория за кърмене:** L2.

R03AK Адреномиметици в комбинация с ГКС

BECLOMETASONE & FORMOTEROL (ATC код: R03AK08)

● **Foster® 100 mcg/6 mcg** (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – разтвор под налягане за инхалация във флакони, съдържащи по 120 или 180 ЕД (оп. по 1 бр.). ● **Foster® 200 mcg/6 mcg** (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – разтвор под налягане за инхалация във флакони, съдържащи по 120 или 180 ЕД (оп. по 1 бр.). ● **Foster® Nexthaler 100 mcg/6 mcg** (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – прах за инхалация, съдържащ 120 ЕД. (оп. 1 бр. плюс 1 инхалатор). Всяка ЕД съдържа 100 mcg беклометазон и 6 mcg формотерол. ● **Foster® Nexthaler 200 mcg/6 mcg** (Chiesi Pharmaceuticals GmbH) – прах за инхалация, съдържащ 120 ЕД. (оп. 1 бр. плюс 1 инхалатор). Всяка ЕД съдържа 200 mcg беклометазон и 6 mcg формотерол.

BUDESONIDE & FORMOTEROL (ATC код: R03AK07)

● **BiResp Spiromax® 160 mcg/4.5 mcg** (Teva Pharma B.V.) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 120 ЕД (оп. по 1, 2 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол. ● **BiResp Spiromax® 320 mcg/9 mcg** (Teva Pharma B.V.) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 60 ЕД (оп. по 1, 2 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол. ● **Budenoside/Formoterol Teva® 160 mcg/4.5 mcg** (Teva Pharma B.V.) – многодозов инхалатор, съдържащ 120 ЕД. Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол (оп. 1 бр.). ● **Budenoside/Formoterol Teva® 320 mcg/9 mcg** (Teva Pharma B.V.) – многодозов инхалатор, съдържащ 60 ЕД. Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол (оп. 1 бр.). ● **Budenoside/Formoterol TevaPharma B.V.® 160 mcg/4.5 mcg** (Teva Pharma B.V.) – многодозов инхалатор, съдържащ 120 ЕД. Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол (оп. 1 бр.). ● **Budenoside/Formoterol Teva Pharma B.V.® 320 mcg/9 mcg** (Teva Pharma B.V.) –

многодозов инхалатор, съдържащ 60 ЕД. Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол (оп. 1 бр.). ●**Budfor® 320 mcg/9 mcg** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации в многодозови инхалатори (представляващ въртящ се диск), съдържащи по 60 ЕД (оп. по 1, 2, 3 и 10 бр.). ●**Budfor® 160 mcg/4.5 mcg** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации в многодозови инхалатори (представляващ въртящ се диск), съдържащи по 60 или 120 ЕД (оп. по 1, 2, 3 и 10 бр.). ●**Budfor® 80 mcg/4.5 mcg** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации в многодозови инхалатори (представляващ въртящ се диск), съдържащи по 60 или 120 ЕД (оп. по 1, 2, 3 и 10 бр.). ●**Bufomix Easyhaler® 160 mcg/4.5 mcg** (Orion Corporation) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 60 и 120 ЕД (оп. по 1 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол фумарат дихидрат. ●**Bufomix Easyhaler® 320 mcg/9 mcg** (Orion Corporation) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 60 ЕД (оп. по 1 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол фумарат дихидрат. ●**DuoResp Spiromax® 160 mcg/4.5 mcg** (Teva Pharma B.V.) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 120 ЕД (оп. по 1, 2 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол фумарат дихидрат. ●**DuoResp Spiromax® 320 mcg/9 mcg** (Teva Pharma B.V.) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 60 ЕД (оп. по 1, 2 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол фумарат дихидрат. ●**Endoflo® 80 mcg/4.5 mcg** (AstraZeneca AB) – многодозови инхалатори, съдържащи 60 или 120 ЕД прах за инхалация (оп. по 1, 2, 3, 10 и 18 бр.). Всяка ЕД Endoflo съдържа 80 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол. ●**Endoflo® 160 mcg/4.5 mcg** (AstraZeneca AB) – многодозови инхалатори, съдържащи 60 или 120 ЕД прах за инхалация (оп. по 1, 2, 3, 10 и 18 бр.). Всяка ЕД Endoflo съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол. ●**Endoflo® 320 mcg/9 mcg** (AstraZeneca AB) – многодозов инхалатор, съдържащ 60 ЕД прах за инхалация (оп. по 1, 2, 3, 10 и 18 бр.). Всяка ЕД Endoflo съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол. ●**Orest Easyhaler® 80 mcg/4.5 mcg** (Orion Corporation) – прах за инхалации в многодозови инхалатори, съдържащи по 60 и 120 ЕД (оп. по 1, 2 и 3 бр.). Всяка ЕД съдържа 80 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол. ●**Symbicort turbuhaler®** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации (по 80 mcg/4,5 mcg/инхалация) в пластмасови инхалатори, съдържащи по 60 или 120 ЕД (оп. по 1 бр.). ●**Symbicort turbuhaler®** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации (по 160 mcg/4,5 mcg/инхалация) в пластмасови инхалатори, съдържащи по 60 или 120 ЕД (оп. по 1 бр.). ●**Symbicort turbuhaler®** (AstraZeneca AB) – прах за инхалации (по 320 mcg/9 mcg/инхалация) в пластмасови инхалатори, съдържащи по 60 ЕД (оп. по 1 бр.). ●**Vylaer Spiromax® 160 mcg/4.5 mcg** (Teva Pharma B.V.) – многодозов инхалатор, съдържащ 120 ЕД. Всяка ЕД съдържа 160 mcg будезонид и 4.5 mcg формотерол (оп. 1 бр.). ●**Vylaer Spiromax® 320 mcg/9 mcg** (Teva Pharma B.V.) – многодозов инхалатор, съдържащ 60 ЕД. Всяка ЕД съдържа 320 mcg будезонид и 9 mcg формотерол (оп. 1 бр.).

FLUTICASONE & FORMOTEROL (ATC код: R03AK11)

●**Flutiform® 50 mcg/5 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 50 mcg флутиказон пропионат и 5 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. с инхалатор). ●**Flutiform® 125 mcg/5 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 125 mcg флутиказон пропионат и 5 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. с инхалатор). ●**Flutiform® 250 mcg/10 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 250 mcg флутиказон пропионат и 10 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. с инхалатор). ●**Iffeza® 50 mcg/5 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 50 mcg флутиказон пропионат и 5 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. със сглобяем MDI инхалатор). ●**Iffeza® 125 mcg/5 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 125 mcg флутиказон пропионат и 5 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. със сглобяем MDI инхалатор). ●**Iffeza® 250 mcg/10 mcg** (Mundipharma GmbH) – суспензия под налягане за инхалация, съдържаща 120 ЕД 250 mcg флутиказон пропионат и 10 mcg формотерол фумарат дихидрат (оп. 1 бр. със сглобяем MDI инхалатор).

INDACATEROL & GLYCOPYRRONIUM BROMIDE (ATC код: R03AL04)

●**Ultribo® breeshaler** (Novartis Pharma Ltd) – прах за инхалиране в капсули (оп. по 6 и 10 бр. инхалатор). Всяка капсула съдържа: индакатерол (дълго действащ бета-2-адреномиметик) – 110 mcg и глюкопирониум (дълго действащ М-холинолитик) – 50 mcg. *Този продукт е обект на допълнително мониториране за НЛР.* ●**Ulnar® breeshaler** (Novartis Pharma Ltd) – прах за инхалиране в капсули (оп. по 6, 10, 12 и 30 бр с 1 инхалатор; оп. 90, 96 и 150 бр. съответно с 3, 4 и 15 инхалатори). Всяка капсула съдържа: индакатерол (дълго действащ бета-2-адреномиметик) – 110 mcg и глюкопирониум (дълго действащ М-холинолитик) – 50 mcg. *Този продукт е обект на допълнително мониториране за НЛР.* ●**Xoterna® breeshaler** (Novartis Europe Ltd) – прах за инхалиране в капсули (оп. по 6, 10, 12 и 30 бр с 1 инхалатор; оп. 90, 96 и 150 бр. съответно с 3, 4 и 15 инхалатори). Всяка капсула съдържа: индакатерол (дълго действащ бета-2-адреномиметик) – 110 mcg и глюкопирониум (дълго действащ М-холинолитик) – 50 mcg. *Този продукт е обект на допълнително мониториране за НЛР.*

SALMETEROL & FLUTICASONE (ATC код: R03AK06)

●**Aerivio Spiromax®** (Teva B.V.) – предварително дозиран бял прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 500 mcg флутиказон пропионат (оп. по 1 и 3 бр.). ●**AirFluSal® Forspiro®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 250 mcg флутиказон пропионат (оп. 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 10 бр.); предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 500 mcg флутиказон пропионат (оп. 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 10 бр.). ●**Flusamer®** (Elpen Pharmaceutical Co. Inc) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасово устройство, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 250 mcg флутиказон (оп. 1 бр. с инхалаторно устройство *Elpenhaler®*); предварително дозиран прах за инхалация в пластмасово устройство, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 500 mcg флутиказон (оп. 1 бр. с инхалаторно устройство *Elpenhaler®*). ●**Lifsar PulmoJet®** (Zentiva k.s.) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 500 mcg флутиказон пропионат (оп.

1 бр.). Срок на годност след първо отваряне: 30 дни. ●**Pavtide Diskus® 50 mcg/100 mcg** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 100 mcg флутиказон пропионат (оп. по 28 и 60 бр.). ●**Pavtide Diskus® 50 mcg/200 mcg** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 250 mcg флутиказон пропионат (оп. по 28 и 60 бр.). ●**Pavtide Diskus® 50 mcg/500 mcg** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – предварително дозиран прах за инхалация в пластмасов инхалатор, съдържащ 60 ЕД по 50 mcg салметерол и 500 mcg флутиказон пропионат (оп. по 28 и 60 бр.). ●**Seretide Diskus™** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – дозиращи прахови инхалаторни пластмасови устройства, съдържащи лента от фолио с по 28 или 60 равномерно разположени блистера. Инхалаторните устройства освобождават ЕД прах за инхалация. Всеки блистер представлява комбинация от по 60 ЕД салметерол и флутиказон в микрограми съответно: 50/100, 50/250 и 50/500. **Рискова категория за кърмене: L3.**

VILANTEROL & FLUTICASONE FUROATE (ATC код: R03AK10)

●**Relvar™ Ellipta™** (Glaxo Group Ltd) – прах за инхалация, съдържащ дълго действащ бета-2-агонист вилантерол и флуорирания ГКС флутиказон, съответно в следните ЕД: 22/92 mcg и 22/184 mcg. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

R03AL Адrenomиметици в комбинация с М-холинолитици

ACLIDINIUM BROMIDE & FORMOTEROL FUMARATE DYHYDRATE (ATC код: R03AL05)

●**Brimica Genuair®** (Almirall S.A.) – дозиран прах за инхалация, съдържащ 60 ЕД, включващи 340 mcg аклидиниум (дълго действащ М-холинолитик) и 12 mcg формотерол (дълго действащ бета-2-адrenomиметик) в предварително напълнен портативен инхалатор (оп. 1 бр.). *Продуктът е с изискване за допълнително наблюдение.* ●**Duaklir Genuair®** (Almirall S.A.) – дозиран прах за инхалация, съдържащ 60 ЕД, включващи 340 mcg аклидиниум (дълго действащ М-холинолитик) и 12 mcg формотерол (дълго действащ бета-2-адrenomиметик) в предварително напълнен портативен инхалатор (оп. 1 бр.).

IPRATROPIUM & SALBUTAMOL (ATC код: R03AK04)

●**Ipratropium bromide/Salbutamol Cipla®** (Cipla Europe NV) – прозрачен безцветен разтвор за небулизатор в пластмасови ампули за еднократна употреба (оп. 5, 10, 20, 40, 60, 80 и 100 бр.). Всяка ампула от 2,5 ml (= ЕД) съдържа М-холинолитика ипратропий – 0,5 mg и бронхоселективния бета-2-адrenomиметик салбутамол – 2,5 mg.

TIOTROPIUM & OLODATEROL (ATC код: R03AL06)

●**Spoilto Respimat®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – инхалационен разтвор 4 ml в полиетиленов пълнител (оп. 1 бр. плюс инхалатор Респимат). Продуктът е показан за поддържаща бронходилататорна терапия на ХОББ при възрастни. С 4 ml разтвор се осигуряват 60 впръсквания (= 30 ДД). Той се прилага един път на ден под форма на две последователни впръсквания през 30 sec. ●**Yanimo Respimat®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – инхалационен разтвор 4 ml в полиетиленов пълнител (оп. 1 бр. плюс инхалатор Респимат).

VILANTEROL & UMECLIDINIUM (ATC код: R03AL03)

●**Anoro®** (Glaxo Group Ltd) – дозиран прах за инхалация, съдържащ 7 или 30 ЕД от 55 mcg умеклидиниум (дълго действащ М-холинолитик) и 22 mcg вилантерол (дълго действащ бета-2-адrenomиметик) в предварително напълнени инхалатори (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ●**Laventair®** (Glaxo Group Ltd) – дозиран прах за инхалация, съдържащ 7 или 30 ЕД от 55 mcg умеклидиниум (дълго действащ М-холинолитик) и 22 mcg вилантерол (дълго действащ бета-2-адrenomиметик) в предварително напълнени инхалатори (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

R03B Други лекарства за лечение на обструктивни заболявания на дихателните пътища, прилагани инхалационно

R03BA Глюкокортикоиди

BECLOMETASONE DIPROPIONATE – INN (ATC код: R03BA01)

●**Clenil®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – дозиращ инхалаторен спрей в алуминиеви флакони (оп. 1 бр.), съдържащи 200 инхалаторни дози по 50 и 250 mcg (оп. по 1 бр.). ●**Clenil Jet®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – дозиращ инхалаторен спрей в алуминиев флакон (оп. 1 бр.), съдържащ 200 инхалаторни дози по 250 mcg (оп. 1 бр.). ●**Ecobec 50 mcg** (IVAX Pharmaceuticals s.r.o.) – инхалаторен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 50 mcg (оп. 1 бр.). ●**Ecobec® 100 mcg** (IVAX Pharmaceuticals s.r.o.) – инхалаторен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 100 mcg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

BUDESONIDE – INN (ATC код: R03BA02)

●**Budesonide Forte™** (GlaxoSmithKline) – инхалационен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 200 mcg (оп. 1 бр.). ●**Budesonide Mite™** (GlaxoSmithKline) – инхалационен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 500 mcg (оп. 1 бр.). ●**Budair Jet®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – инхалационен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 200 mcg (оп. 1 бр.). ●**Budair MDI®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – инхалационен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 200 mcg (оп. 1 бр.).

1 бр.). ●**Pulmicort** (Astra Zeneca AB) – небулизаторна суспензия за пулверизиране 0.25 mg/ml – 2 ml (оп. 5 бр.). ●**Pulmicort turbuhaler*** (Astra Zeneca AB) – прахообразен инхалаторен аерозол във флакони, съдържащи 200 ЕД по 0.1 mg (оп. 1 бр.). ●**Pulmicort turbuhaler®** (AstraZeneca AB) – прахообразен инхалаторен аерозол във флакони, съдържащи 100 ЕД по 0.2 mg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

CICLESONIDE – INN (ATC код: R03BA08)

●**Alvesco®** (Takeda GmbH) – инхалаторен дозиран аерозол във флакони, съдържащи съответно по 30, 60 или 120 ЕД по 40, 80 и 160 mcg.

FLUTICASONE – INN (ATC код: R03BA05)

●**Avamys®** (вж. гл. R01AD). ●**Flixonase™** (вж. гл. R01AD). ●**Flixotide® 50 Inhaler** (Софарма АД) – суспензия за инхалиране в контейнери (под налягане с дозираща помпа), съдържащи по 60 или 120 ЕД флутиказон пропионат по 50 mcg (оп. 1 бр.). ●**Flixotide® 250 Inhaler** (Софарма АД) – суспензия за инхалиране в контейнери (под налягане с дозираща помпа), съдържащи по 60 или 120 ЕД флутиказон пропионат по 0.25 mg (оп. 1 бр.). ●**Flixotide 25 Accuhaler/Diskus™** (GlaxoSmithKline) – пластмасов инхалатор, съдържащ плака с равномерно разположени блистери, в които има по 60 или 120 ЕД от 25 mcg смес от микрофин флутиказон пропионат (оп. 1 бр.). ●**Flixotide 50 Accuhaler/Diskus™** (GlaxoSmithKline) – пластмасов инхалатор, съдържащ плака с равномерно разположени блистери, в които има по 60 или 120 ЕД по 50 mcg смес от микрофин флутиказон пропионат (оп. 1 бр.). ●**Flixotide 250 Accuhaler/Diskus™** (GlaxoSmithKline) – пластмасов инхалатор, съдържащ плака с равномерно разположени блистери, в които има по 60 или 120 ЕД по 0.25 mg смес от микрофин флутиказон пропионат (оп. 1 бр.). ●**Truflor®** (Moma s.r.o.) – суспензия за инхалиране във флакони под налягане с дозираща помпа, съдържащи по 120 ЕД флутиказон съответно от 125 или 250 mcg (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

R03BB М-холинолитици

GLYCOPYRRONIUM BROMIDE – INN (ATC код: R03BB06)

●**Seebri® breezhaler** (Novartis Pharmaceuticals) – прах 50 mcg за инхалиране в капсули (оп. 30 бр., с инхалатор). ●**Tovanor® breezhaler** (Novartis Europe Ltd) – прах 50 mcg за инхалиране в капсули (оп. по 30, 90 и 150 бр., съответно с 1, 3 и 15 инхалатора). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение. Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

IPRATROPIUM BROMIDE – INN (ATC код: R03BB01)

●**Atrovent N®** (Boehringer Ingelheim GmbH & Co.KG) – разтвор за инхалиране 10 ml в алуминиев контейнер с дозатор, съдържащ 200 ЕД по 21 mcg (оп. 1 бр.). ●**lpravent®** (ELC Group s.r.l.) – разтвор за инхалиране 19 ml в алуминиев контейнер с дозатор, съдържащ 200 ЕД по 20 mcg при всяко впръскване (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

TIOTROPIUM BROMIDE – INN (ATC код: R03BB04)

●**Braltus®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – 10 mcg прах на доставена доза за инхалации в капсули (оп. по 15, 30, 60 и 90 бр.). ●**Favynd®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – 18 mcg прах за инхалации на доставена доза в капсули (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Spiriva®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – 18 mcg прах за инхалации на доставена доза в капсули (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Spiriva Respimat®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – разтвор за инхалации 2.5 mcg/впръскване в пълнител, съдържащ 30 ЕД (= 60 впръсквания) с инхалатор Respimat (оп. по 1, 2, 3 и 8 бр.). ●**Srivasso®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – 18 mcg прах за инхалации на доставена доза в капсули (оп. по 10, 30, 60 и 90 бр.).

UMECLIDINIUM – INN (ATC код: R03BB07)

●**Incruse®** (Glaxo Group Ltd) – прах 50 mcg за инхалации в предварително напълнени инхалатори, съдържащи по 7 или 30 ЕД (оп. по 1 и 3 бр.).

R03BC Антиалергични средства, с изключение на ГКС

CROMOGLYCIC ACID* – INN (ATC код: R03BC01)

NEDOCROMIL* – INN (ATC код: R03BC03)

R03C Симпатомиметици за системно приложение

R03CA Алфа- и бета-адреномиметици

EPHEDRINE – INN (вж. гл. C01CA)

EPINEPHRINE – INN (вж. гл. C01CA)

R03CC Селективни бета-2-адреномиметици

CLENBUTEROL – INN (АТС код: R03CC13)

● **Clenbuterol Actavis®** (Ацтавис ЕАД) – сироп 0,001% 100 ml в бутилки (оп. 1 бр.). ● **Clenbuterol Sopharma®** (Софарма АД) – таблетки 20 mcg (оп. 50 бр.).

R03D Други системни лекарства, прилагани при обструктивни заболявания на дихателните пътища

R03DA Метилксантини

AMINOPHYLLINE – INN (АТС код: R03DA05)

● **Novphyllin®** („Актавис“ ЕАД) – филм-таблетки 100 mg (оп. 20 бр.). ● **Sophafyllin®** (Софарма АД) – инжекционен разтвор в ампули по 240 mg/10 ml (оп. по 5 и 50 бр.). *Рискова категория за бременност: С.*

THEOPHYLLINE – INN (АТС код: R03DA04)

● **Teotard®** (Унифарм АД) – таблетки с удължено освобождаване 300 mg (оп. 50 бр.). *Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.*

R03DC Левкотриенергични блокери

MONTELUKAST SODIUM – INN (АТС код: R03DC03)

● **Actamone®** (Actavis Group PTC ehf.) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56, 60, 98, 100 бр.). ● **Alvokast®** (Alvogen IPCo S. ar. l.) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 10, 14, 28 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 10, 14 и 28). ● **Asprevent®** (Чайкафарма АД) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 30 бр.). ● **Astmir®** (Temapharm Sp.z.o.o.) – филм-таблетки по 4 и 5 mg (оп. по 14 и 28 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 14 и 28 бр.). ● **Bronchikast®** (Софарма АД) – филм-таблетки по 4, 5 и 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ● **Eonic®** (Gedeon Richter PLC) – таблетки за дъвчене по 4, 5 и 10 mg (оп. по 28, 30 и 56 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. 30 бр.). ● **Ephyra®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 14, 15, 20, 28, 30, 50 и 90 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 14, 15, 20, 28, 30, 50 и 90 бр.); гранули 4 mg в сашета за деца от 6 мес. до 5 г. (оп. по 7, 10, 20, 28, 30 бр.). ● **Lucaratio®** (Ratiopharm GmbH) – таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Monkasta®** (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Monart®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 20, 28 и 30 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 28 и 30). ● **Monlucare®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 100 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 10, 20, 30, 60 и 100 бр.). ● **Montalex®** (Sandoz d.d.) – таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 28, 30, 50, 56 и 60 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 21, 28, 30 и 50 бр.); перорални гранули 4 mg в сашета (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 100 бр.). ● **Montelugen®** (Generics UK Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10, 14, 20, 28, 30, 50 и 60 бр.). ● **Montelukast Accord®** (Accord Healthcare Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.); таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Montelukast Cipla®** (Cipla Ltd) – таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 10, 14, 28 и 56 бр.); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 10, 14, 28 и 56 бр.). ● **Montelukast Synthon®** (Synthon BV) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 20, 28, 30 и 50 бр.); таблетки за дъвчене 4 и 5 mg (оп. по 7, 10, 20, 28, 30 и 50 бр.). ● **Singulair®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – филм-таблетки 10 mg; таблетки за дъвчене по 4 и 5 mg (оп. по 14 и 28 бр.); гранули, съдържащи 4 mg в сашета (оп. по 7, 20, 28 и 30 бр.). ● **Spirokast®** (Zentiva k.s.) – таблетки за дъвчене по 4, 5 и 10 mg (оп. по 28, 56 и 98 бр.). *Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.*

ZAFIRLUKAST* – INN (АТС код: R03DC01)

● **Accolate®** – таблетки 20 mg. *Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.*

R03DX Други антиастматични лекарства за системно приложение

FENSPIRIDE – INN (АТС код: R03DX03)

● **Eurespal®** (Servier) – таблетки 80 mg (оп. 30 бр.); сироп 0,2% 150 ml в бутилка (оп. 1 бр.). ● **Syresp®** (Medana Pharma SA) – сироп 0,2% 150 ml в бутилка (оп. 1 бр.).

OMALIZUMAB – INN (АТС код: R03DX05)

● **Xolair® 75** (Novartis Pharma Services Inc.) – лиофилизирана прахообразна субстанция 75 mg в стъклен флакон, плюс разтворител (2 ml вода за инжекции) в ампули (оп. по 14 и 28 бр.). След разтваряне с 1,4 ml разтворител, което продължава поне 15–20 min, флаконът съдържа 62,5 mg/ml омализумаб. ● **Xolair® 150** (Novartis Pharma Services Inc.) – лиофилизирана прахообразна субстанция 150 mg в стъклен флакон, плюс 2 ml разтворител (вода за инжекции) в ампули (оп. по 14 и 28 бр.). След разтваряне с 1,4 ml разтворител, което продължава поне 15–20 min, флаконът съдържа 125 mg/ml омализумаб, респ. 150 mg/1,2 ml.

RESLIZUMAB – INN (АТС код: R03DX08)

●**Cinquaero**[®] (Teva Pharmaceuticals Ltd) – концентрат за инфузионен разтвор 1% 10 ml (оп. 1 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

R05 ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА КАШЛИЦА И ПРОСТУДНИ ЗАБОЛЯВАНИЯ

R05C Експекторанти, с изключение на комбинации с антитусивни средства

R05CA Експекторанти

BRONCHICUM (АТС кодове: R05CA10 и R05FB02)

●**Bronchicum Compressed Lozenges** (Санофи-Авентис България ЕООД) – таблетки за смучене 100 mg (оп. по 20 и 50 бр.). Таблетките съдържат течен екстракт от мащерка. ●**Bronchicum pastillen** (Aventis Pharma Deutschland GmbH) – пастили за смучене 100 mg (оп. 20 и 50 бр.). Пастилите съдържат течен екстракт от мащерка. ●**Bronchicum elixir** (Aventis Pharma Deutschland GmbH) – сироп 130 g във флакони (оп. 1 бр.). Сиропът съдържа течен екстракт от корени на иглика, мащерка и др. ●**Bronchicum elixir S** (Санофи – Авентис България ЕООД) – сироп 130 g във флакони (оп. 1 бр.). Съдържа течен екстракт от мащерка и корени на иглика.

BRONCHOSTOP[®] pastilles (АТС код: R05CA00) (Kwizda pharma GmbH) – пастили (таблетки за смучене) (оп. по 20 и 40 бр.). Съдържа *сух екстракт от мащерка (Thymus vulgaris L.)*.

BRONCHOSTOP[®] syrup (АТС код: R05CA10) (Kwizda pharma GmbH) – сироп 150 ml във флакон (оп. 1 бр.). Съдържа екстракт от стръкове на мащерка и корени на ружа.

EXPECTORANS № 5[®] („Химакс Фарма“ ЕООД) – сироп 90 ml в тъмни стъклени или полиетилентерефталатови бутилки с вместимост 100 ml (оп. 1 бр.). В 100 g продукт се съдържа: *Extractum radices Althaeae fluidum 6,41 g, Natrii benzoas 1,92 g, Kalii bromidum 80 mg и Ammonii chloridum 90 mg.*

GUAIACOLSULFONATE – INN (АТС код: R05CA09)

●**Siracol[®]** („Актавис“ ЕАД) – сироп във флакони по 170 ml (оп. 1 бр.).

GUAIFENESINE – INN (АТС код: R05CA03)

●**Sudafed Broncho Honey & Lemon[®]** (McNeil Products Ltd) – сироп с аромат на мед и лимон, съдържащ гвайфенезин в концентрация 20 mg/ml, в кафява стъклена бутилка от 150 ml (оп. 1 бр. с пластмасова мерителна чашка). ●**Sudafed Broncho Menthol[®]** (McNeil Products Ltd) – перорален разтвор с ментов аромат, съдържащ гвайфенезин в концентрация 20 mg/ml, в кафява стъклена бутилка от 150 ml (оп. 1 бр. с пластмасова мерителна чашка). ●**Vicks Expecto Honey and Ginger[®]** („Тева Фармасютикълс България“ ЕООД) – сироп с аромат на мед и джинджифил, съдържащ гвайфенезин в концентрация 200 mg/15 ml, в тъмни стъклени бутилки от 120 и 180 ml (оп. по 1 бр. с полипропиленова дозирова чашка). *Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.*

HEDELIX[®] (АТС код: R05CA00) (Krewel Meuselbach GmbH) – перорални капки 50 ml и сироп 100 ml в кафяви стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). В 1 ml капки (= 31 κ) се съдържат 40 mg *гъст екстракт от листата на бръшлян*, а в 1 ml сироп – 80 mg.

LEDERA HELIX LEAVES DRY EXTRACT BOEHRINGER INGELHEIM[®] (АТС код: R05CA12) (Boehringer Ingelheim International GmbH) – сироп 33 mg/ml в бутилки с обем 100 ml (оп. 1 бр.).

HERBION IVY[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – сироп във флакони по 150 ml (оп. 1 бр.). Съдържа екстракт от листа на бръшлян.

HUSTAGIL THYME COUGH[®] (АТС код: R05CA00) (Dentinox Gesellschaft) – сироп 150 ml във флакони (оп. 1 бр. с мерителна чашка). В 6 g (= 5 ml) се съдържа *Extractum Thymi fluidum 480 mg*, стандартизиран по отношение съдържанието минимум на 0,03% *тимол*. Продуктът съдържа 3,5 об. % етанол.

MUCONELIX[®] (АТС код: R05CA12) (Krewel Meuselbach GmbH) – сироп 100 ml в бутилка (оп. 1 бр.). В 1 ml сироп се съдържат 8,25 mg *сух екстракт от листата на бръшлян*.

MUCOPLANT ANISOL[®] (АТС код: R05CA00) (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – капсули 100 mg (оп. 30 бр.). Съдържа анасоново масло (*Oleum Anisi*), чийто основен принцип е *транс-формата на анетол*, който заема 84 до 93% от всички БАВ в този фитопродукт.

МУКОПЛАНТ ЕКСПЕКТОРАНТ С БРЪШЛЯН (MUCOPLANT COUGH SYROP IVI[®]). (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – сироп 15,4% във бутилки по 100, 200 и 250 ml (оп. по 1 бр. с мерителна чашка). ХД, съдържаща в 154 mg/ml *сух екстракт от листата на бръшлян (Hedera helix L.)*.

МУКОПЛАНТ СИРОП ОТ ТЕСНОЛИСТ ЖИЛОВЛЕК (Mucoplant Spitzwegerish Hustensaft®) (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – сироп 100 и 250 ml, съдържащ течен екстракт от стръкове на *Plantago lanceolata* (теснолист жировлек) с 20% етанол в стъклена бутилка (оп. по 1 бр.). ХД с подсладители глюкоза и фруктоза. БАВ на този екстракт са *фенилетаноиди* и *гликозиди*.

N-TI TUSS® („Екофарм Груп“ ЕООД). *Фитопродукт (БАД)* на базата на Аюрведа под форма на сироп 100 ml (оп. 1 бр.) и капсули (оп. 20 бр.) с благоприятен симптоматичен ефект при различни видове кашлица.

PROSPAN® (АТС код: R05CA00) (Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG) – ефервесцентни таблетки 65 mg (оп. по 10 и 20 бр.); таблетки за смучене 26 mg (оп. по 10 и 20 бр.); сироп 0.7% във флакони от 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.); перорални капки 2% 20 ml във флакон (оп. 1 бр.). Проспан съдържа сух екстракт от листата на бръшлян (*Hedera helix*), богат на хедеросапонини (до 5%), рутин, скополамин, танини и други БАВ.

PROSPAN LIQUID® (АТС код: R05CA00) (Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG) – перорална течност с концентрация 7 mg/ml в сашета с вместимост 5 ml (оп. 21 бр.). В 1 саше се съдържат 35 mg *сух екстракт от бръшлян* (вж. по-горе Prospan).

SINUPRET® (АТС код: R05CA10) (BIONORICA SE) – обвити таблетки (оп. по 50, 100, 200 и 500 бр.). Съдържат: корен от тинтява (*Gentiana radix*), цвят от иглика (*Primulae flos cum calycibus*), стрък от киселец (*Rumicis herba*), цвят от черен бяз (*Sambuci flos*), стрък от върбинка (*Verbenae herba*).

SINUPRET® forte (АТС код: R05CA10) (BIONORICA SE) – обвити таблетки (оп. по 20, 50, 100 и 500 бр.). Съдържат: корен от тинтява (*Gentiana radix*), цвят от иглика (*Primulae flos cum calycibus*), стрък от киселец (*Rumicis herba*), цвят от черен бяз (*Sambuci flos*), стрък от върбинка (*Verbenae herba*).

TAVIPEC® (АТС код: R05CA00) (Montavit) – стомашно-устойчиви капсули 150 mg (оп. 30 бр.), съдържащи по 150 mg *Oleum Lavandulae*.

TUSPAN® (АТС код: R05CA12) – сироп 0,7% 120 ml в пластмасова бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка). В 1 ml се съдържат 7 mg сух екстракт от листата на бръшлян.

TUSSAVIT® (АТС код: R05CA10) (Montavit GmbH) – сироп по 100, 125, 200 и 250 ml в бутилки (оп. по 1 бр.). В 100 ml се съдържат по 7,53 g *Extractum foliorum Thymi fluidum (1:1)* и *Extractum foliorum Plantaginis fluidum (1:1)*. Срокът на годност на сиропа след първоначалното отваряне на бутилката е 4 седмици.

UMCKALOR® (АТС код: R05CA00) (Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG) – перорални капки по 20, 50 и 100 ml в бутилки (оп. по 1 бр.); филмирани таблетки 20 mg (оп. по 15 и 30 бр.).

WELLNEO SALT PIPE® – лула със солни кристали за инхалация (оп. 1 бр.). Продуктът *представява БАД*. Съдържа кристали на натриев, калциев и магнезиев хлорид, извлечени от солната мина край гр. Прайд (Трансилвания).

R05CB Муколитици

ACETYLCYSTEINE – INN (АТС кодове: R05CB01 и V03AB23)

● **ACC®** (Sandoz d.d.) – ефервесцентни таблетки по 100, 200 и 600 mg (оп. по 20, 40, 50, 80 и 100 бр.). ● **ACC® 100** (Hexal AG) – гранули в сашета, съдържащи 100 mg ацетилцистеин, за приготвяне на перорален разтвор (оп. 20 бр.). ● **ACC® 200** (Hexal AG) – гранули в сашета, съдържащи 200 mg ацетилцистеин, за приготвяне на перорален разтвор (оп. 20 бр.). ● **ACC acute 200** (Hexal AG) – 200 mg прах за приготвяне на перорален разтвор (оп. 20 сашета). ● **ACC acute 600** (Hexal AG) – 600 mg прах за приготвяне на перорален разтвор (оп. по 6 и 10 сашета). ● **ACC Syrop** (Hexal AG) – перорален разтвор с концентрация 20 mg/ml във флакони по 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ● **ACC Kid®** (Hexal AG) – прах за приготвяне на перорален разтвор с концентрация 20 mg/ml във флакони по 75 и 150 ml (оп. по 1 бр.). ● **AceCys®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – прах 200 mg за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 20 бр.). ● **AceCys acute®** („Химакс Фарма“ ЕООД) – прах 600 mg за приготвяне на перорален разтвор в сашета (оп. 10 бр.). ● **Fluimucil® 200** (Анежелини Фарма България ЕООД) – гранули в сашета, съдържащи 200 mg ацетилцистеин, за приготвяне на перорален разтвор (оп. 10, 20 и 30 бр.). ● **Fluimucil® 600** (Анежелини Фарма България ЕООД) – ефервесцентни таблетки, съдържащи 600 mg ацетилцистеин (оп. 10, 20 и 30 бр.). ● **Mucosoft®** (Адифарм ЕАД) – 600 mg прах за перорален разтвор в сашета (оп. по 6 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

AMBROXOL – INN (АТС код: R05CB06)

● **Ambixo®** (Софарма АД) – сироп 15 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Ambrex®** (Нобел Фарма ООД) – сироп 15 mg/5 ml във флакони по 100 ml; сироп 30 mg/5 ml във флакони по 150 ml с мерителна чашка (оп. 1 бр.). ● **Ambirin®** („Чайкафарма“ АД) – ефервесцентни таблетки 30 mg (оп. 20 бр.). ● **Ambro®** (Hexal AG) – таблетки 30 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.); сироп 15 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ● **Ambrolex®** (Aliud Pharma GmbH & Co.KG) – капсули с удължено освобождаване 75 mg (оп. по 20 и 50 бр.). ● **Ambrolex R®** (Aliud Pharma GmbH) – капсули с удължено

освобождаване 75 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). ●**Ambroxol Adipharma**[®] (Адифарм ЕАД) – сироп 15 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Ambroxol AL**[®] (Aluid Pharma GmbH) – сироп с концентрация 15 mg/5 ml във флакони по 100 и 250 ml (оп. по 1 бр.). ●**Ambroxol hydrochloride Fontane**[®] (Fontane Pharma GmbH) – перорален разтвор с концентрация 15 mg/5ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Flavamed**[®] (Berlin-Chemie AG) – перорален разтвор 15 mg/5 ml във флакони по 60 и 100 ml (оп. по 1 бр.); ефервесцентни таблетки 60 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). ●**Flavamed Cough Tablets**[®] (Berlin-Chemie AG) – таблетки против кашлица 30 mg (оп. по 10, 20 и 50 бр.). ●**Flavamed Forte**[®] (Fontane Pharma GmbH) – перорален разтвор с концентрация 30 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Flavamed Max**[®] (Berlin-Chemie AG) – перорален разтвор с концентрация 30 mg/5 ml във флакони по 100 ml (оп. по 1 бр.). ●**Gogolox**[®] (Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH) – перорален дозиращ спрей 5% по 13 и 25 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 бр.). При 1 впръскване (0.2 ml) се освобождават 10 mg амброксол. МДД за възрастни 12 впръсквания. ●**Grippostad Ambro**[®] (Aliud Pharma GmbH & Co.KG) – таблетки 30 mg (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ●**Mucoangin**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – таблетки за смучене 20 mg (оп. по 3, 10, 20 и 50 бр.). ●**Mucolisin**[®] („Актавис“ ЕАД) – сиропи с концентрация 15 mg/5 ml или 30 mg/5 ml във флакони по 100 ml с мерителна чашка от 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Mucosolvan**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – таблетки 30 mg (оп. 20 бр.); сироп с концентрация 30 mg/5 ml в стъклен флакон 100 ml (оп. 1 бр.); сироп с концентрация 15 mg/5 ml в стъклен флакон 100 ml (оп. 1 бр.); пастили 15 mg (оп. по 10 и 20). ●**Mucosolvan Max**[®] (Boehringer Ingelheim International GmbH) – капсули с удължено освобождаване 75 mg (оп. по 10, 20, 50 и 100). ●**Mucosin Zentiva** (Zentiva a. s.) – таблетки 30 mg (оп. 20 бр.). ●**Neo-bronchol** (Divapharma GmbH) – таблетки за смучене 15 mg (оп. 20 бр.). ●**Solvolan**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – таблетки 30 mg (оп. 20 бр.); сироп с концентрация 15 mg/5 ml във флакони по 100 ml с дозираща лъжичка (оп. 1 бр.).

BROMHEXINE – INN (ATC код: R05CB02)

●**Bromhexin Actavis**[®] („Актавис“ ЕАД) – обвити таблетки по 4 mg (оп. 40 бр.); таблетки 8 mg (оп. 20 и 40 бр.). ●**Bromhexin Sopharma**[®] (Софарма АД) – инжекционен разтвор 2 mg/ ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.); сироп с концентрация 4 mg/5 ml във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.).

CARBOCISTEINE – INN (ATC код: R05CB03)

●**Fluditec**[®] (Laboratoire Innotech International) – сироп с концентрация 2% и 5% в стъклени бутилки по 125 ml с градуирана мерителна чашка от 20 ml (оп. 1 по бр.). ●**Humexcough Adults**[®] (Laboratoires URGO) – сироп за възрастни 5% 125 ml в стъклени бутилки с градуирана мерителна чашка (оп. 1 бр.). ●**Humexcough Children**[®] (Laboratoires URGO) – сироп 2% за деца в стъклени бутилки 125 ml с градуирана мерителна чашка (оп. 1 бр.).

DORNASE ALFA – INN (ATC код: R05CB13)

●**Pulmozyme**[®] (Рош България ЕООД) – разтвор за инхалиране в ампули 2500 U/2,5 ml (оп. по 6 и 30 бр.). Съдържа човешка рекомбинантна деоксирибонуклеаза (1000 UI/ml, респ. 1 mg/ml). **Рискова категория за бременността: В.** **Рискова категория за кърмене: L2.**

EPRAZINONE – INN (ATC код: R05CB04)

●**Mukolen**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – обвити таблетки 50 mg (оп. 20 бр.).

ERDOSTEINE – INN (ATC код: R05CB15)

●**Erdomed**[®] (Анджелини Фарма България ЕООД) – капсули по 150 и 300 mg (оп. по 10 и 20 бр.); прах 225 mg за перорален разтвор в сашета (оп. 20 бр.); прах 50 g, за приготвяне на перорална суспензия с концентрация 25 mg/ml в стъклен флакон с обем 100 ml (оп. 1 бр.).

MANNITOL – INN (ATC код: R05CB16)

●**Bronchitol**[®] (Pohl-Boskamp GmbH & Co) – прах за инхалации 40 mg в капсули с инхалатор. Показан за лечение на кистична фиброза у възрастни. Терапията започва под наблюдение на алерголог и средства за дихателна реанимация: отначало се инхалират 400 mg манитол (респ. съдържанието на 10 капсули) два пъти на ден, сутрин и вечер (вечерната доза се инхалира 2–3 h преди лягане).

MYRTOL (ATC код: R05CB00)

●**GeloMyrtol**[®] (Pohl-Boskamp GmbH & Co) – стомашно-устойчиви капсули, съдържащи 120 mg стандартизиран Myrtol (оп. по 20, 50 и 100 бр.). ●**GeloMyrtol forte**[®] (Pohl-Boskamp GmbH & Co) – стомашно-устойчиви капсули, съдържащи 300 mg стандартизиран Myrtol (оп. по 20, 50 и 100 бр.).

R05D Антитусивни лекарства

R05DA Опиатни алкалоиди и техни производни

CODEINE* – INN (ATC код: R05DA04).

DEXTROMETHORPHAN – INN (ATC код: R05DA09)

●**Humexdry Adults**[®] (Lab. URGO) – сироп с концентрация 1,33 mg/ml във флакони по 200 ml (оп. 1 бр.). ●**Humexdry Children**[®] (Lab. URGO) – сироп с концентрация 1 mg/ml във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.). ●**Demephan**[®] („Актавис“ ЕАД) –

сироп с концентрация 3,42 mg/ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Stopex**[®] (Walmark a.s.) – таблетки 30 mg (оп. 30 бр.). ●**Stopex Junior**[®] (Walmark a.s.) – таблетки 15 mg (оп. 30 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L1.**

EXTRACTUM LICHNI ISLANDICAE FLUIDUM

●**Isla-Cassis**[®] (Engelhard Arzneimittel) – пастили 80 mg с вкус на касис (оп. по 10 и 30 бр.). Като помощно вещество съдържа витамин С. ●**Isla-Mint**[®] (Engelhard Arzneimittel) – пастили 100 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Isla-Moos**[®] (Engelhard Arzneimittel) – пастили 80 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

R05DB Други противокашлични средства

BUTAMIRATE – INN (ATC код: R05DB13)

●**Bronchetamin** (Actavis Group PTC ehf) – 7,5 mg/5 ml сироп във флакони по 200 ml (оп. 1 бр.). ●**Sinecod**[®] (Novartis Consumer Health GmbH) – перорални капки за деца с концентрация 5 mg/ml във флакони по 20 ml и сироп 15 mg/ml във флакони по 200 ml с мерителна лъжичка (оп. по 1 бр.); таблетки 50 mg с удължено освобождаване в картонена кутия (оп. 10 бр.).

GLAUCINE (ATC код: R05DA00)

●**Glaudent**[®] (Софарма АД) (*не в наличност*) – обвити таблетки по 10 и 40 mg (оп. по 20 бр.), съдържащи алкалоида глауцин, изолиран от жълтия блатен мак – *Glaucium flavum* Cratz от сем. Papaveraceae и от *Dicentra* spp. и *Corida* spp. от сем. Fumariaceae.

PENTOXYVERINE – INN (ATC код: R05DB05)

●**Pentoxovertin PharOS**[®] (PharOS-Pharmaceutical Oriented Services Ltd) – перорален разтвор с концентрация 2,13 mg/ml в бутилка от 100 ml (оп. 1 бр.).

R05DB Други антитусивни препарати

PRENOXIDIAZINE – INN (ATC код: R05DB18)

●**Libexin**[®] (Санофи – Авентис България ЕООД) – таблетки 100 mg (оп. 20 бр.).

R05F Антитусивни лекарства и експекторанти, комбинации

R05FA Други антитусивни средства и експекторанти

BRONCHOVITAL KIDS[®] (Мирта Медикус) – сироп 200 ml в бутилка (оп. 1 бр.). Представява ХД, съдържаща *екстракти от стръкове* на мащерка (21%), великденче (16%), теснолист жиловлек (16%), коприва (15%) и пълзящ очиболец; *екстракт* от корените на кръвен здравец (11%) и цветовете на черен бъз (9%); лизин 90 mg, калциев аскорбат 90 mg и цинков цитрат 24 mg.

DIMEX[®] (ATC кодове: R05FB01 и R06AA52) (Софарма АД) – сироп 125 ml в тъмнокафява стъклена бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка). В 5 ml (= 1 чаена лъжичка) се съдържат 9,96 mg дифенхидрамин (H₁-блокатор) и 99,60 mg амониев хлорид.

GLAUCIE & EPHEDRINE (ATC код: R05FA02)

●**Broncholytin**[®] (Софарма АД) – прах за приготвяне на сироп в сашета (оп. 50 бр.); сироп 125 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 1 саше има 17,2 mg *глауцин* и 13,8 mg *ефедрин*, в 5 ml сироп има 5 mg *Glaucine* и 4 mg *Ephedrine*. ●**Bronchocin**[®] („Актавис“ ЕАД) – сироп 125 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 5 ml сироп има 5 mg *глауцин* и 4 mg *ефедрин*. ●**Bronchoton**[®] (ВетПром АД) – сироп 125 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 5 ml сироп има 5.75 mg *глауцин* и 4.6 mg *ефедрин*.

HERBITUSSIN Първа помощ[®] (US Pharmacia) – сироп за деца с вкус на портокал 120 ml в бутилка (оп. 1 бр.). ХД. В 5 ml сироп се съдържат: стандартизиран екстракт от корен на африканското растение *Pelagronium sidoides* – 19.7 mg, витамин С – 17.8 mg и пчелен мед – 867 mg.

TUSSIROL[®] (ATC код: R05FA02) („Актавис“ ЕАД) – сироп 140 ml (оп. 1 бр.). Сиропът съдържа 0,2% *Ephedrine*, 0,08% *Aethylmorphine* и 10% *Extractum Thymi fluidum*.

R05X Други препарати, прилагани при простуда и кашлица

OLYTABS[®] (ATC код: R05X000) (Diapharm GmbH & Co. KG) – филмирани таблетки (оп. по 10, 12, 20 и 24 бр.).

SINUPRET extract[®] (ATC код: R05X000) (BIONORICA SE) – обвити таблетки (оп. по 20 и 40 бр.).

TYLOFEN HOT® (АТС код: R05X000) (Нобелфарма ЕООД) – прах за перорална суспензия в сашета (оп. по 6 и 12 бр.), съдържащи 500 mg парацетамол (антипиретичен аналгетик), 4 mg хлорфенирамин (H₁-блокатор от първо поколение) и 10 mg фенилефрин (алфа-адреномиметик).

VICS SYMPTOMED COMPLETE® (АТС код: R05X000) (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – прах за перорална суспензия в ламинирани сашета, съдържащи 500 mg парацетамол, 200 mg *гвайфеназин* и 10 mg фенилефрин (оп. по 5 и 10 бр.).

R06 АНТИХИСТАМИННИ ЛЕКАРСТВА ЗА СИСТЕМНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Ефекти, свързани с активиране на H₁- и H₂-хистаминергичните рецептори

Рецептори	Орган	Ефекти
H ₁ (G-протеин-свързани рецептори): активирането им повишава вътреклетъчното ниво на инозитол-3- фосфата и диацилглицерола	бронхи	Контракция
	тънко черво	контракция
	ЦНС	възбуда
	капиляри	контракция на ендотела, повишен пермеабилитет, оток
H ₂ (G-протеин-свързани рецептори): активирането им повишава вътреклетъчното ниво на цикличния аденозинмонофосфат	миокард	тахикардия, положителен инотропен и хронотропен ефект
	стомашни жлези	увеличаване секрецията предимно на солна киселина
	артериоли	понижаване на артериалното налягане

R06A Антихистаминни лекарства за системно приложение

- ☞ **H₁-блокери от I поколение:** Bilastine, Azelastine, Callergin, Chlorpheniramine*, Chlorpyramine, Clemastine, Cyproheptadine, Dimenhydrinate, Dithiaden, Diphenhydramine, Promethazine
- ☞ **H₁-блокери от II поколение:** Cetirizine, Loratadine, Rupatadine, Terfenadine*
- ☞ **H₁-блокери от III поколение:** Desloratadine, Fexofenadine, Levocetirizine

R06AA Аминоалкилни етери

CLEMASTINE – INN (АТС код: R06AA04)

- **Clemastin Actavis®** ("Актавис" ЕАД) – таблетки 1 mg (оп. 20 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

DIMENHYDRINATE – INN (АТС код: R06AA00)

- **Dimenhydrinat Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – таблетки 50 mg (оп. по 10, 25 и 30 бр.). ● **Vomacur®** (Hexal AG) – свещички 40 mg (оп. по 5 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L2.**

DIMEX® (вж. гл. R05FB01)

DIPHENHYDRAMINE – INN (АТС код: R06AA02)

- **Calmben®** (Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH) – обвити таблетки 50 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). **Рискова категория за бременността: C.**

R06AB Субституирани алкиламини

DIMETINDENE – INN (АТС код: R06AB03)

- **Fenistil®** (Novartis Consumer Health GmbH) – перорални капки 1 mg/ml във флакони по 20 ml (оп. 1 бр.); гел 0.1% 30 g в туби (вж. гл. D04AA).

R06AC Субституирани етилендиамини

CHLOROPYRAMINE – INN (АТС код: R06AC03)

- **Allergosan®** (Софарма АД) – разтвор за инжектиране 20 mg/2 ml в ампули (оп. по 10 и 100 бр.); обвити таблетки 25 mg (оп. 20 бр.); крем и унгвент 1% 18 g (вж. гл. D04AA).

CALLERGIN® (АТС код: R06AC53) („Актавис“ ЕАД) – сироп във флакони 125 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml сироп се съдържат 1 mg *Chloropyramine hydrochloride* (H₁-блокатор), 50 mg Calcium lactate pentahydrate, 0,08 mg Caffeine и 10 mg Ascorbic acid.

R06AD Фенотиазинови производни

PROMETHAZINE – INN (ATC код: R06AD02)

●**Antiallersin**[®] („Актавис“ ЕАД) – обвити таблетки 25 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Antiallersin**[®] (Софарма АД) инжекционен разтвор 2,5% 2 ml (оп. по 10 и 100 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L3.**

R06AE Пиперазинови производни**CETIRIZINE – INN (ATC код: R06AE07)**

●**Allersan**[®] („Чайкафарма“ АД) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Allertecin**[®] (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A.) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7 и 20 бр.). ●**Cetirinox**[®] (Actavis UK Ltd) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Cetiristad**[®] (STADA Arzneimittel AG) – перорален сироп с концентрация 1 mg/ml в стъклени флакони по 75 ml (оп. 1 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 7 и 20 бр.). ●**Cetirizine Aurobindo**[®] (Aurobindo Pharma Ltd, Malta) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 20, 30, 50, 60, 90 и 100 бр.). ●**Cetirizin HEXAL**[®] (Hexal AG) – перорален разтвор с концентрация 1 mg/ml в бутилки по 75 и 150 ml (оп. по 1 бр.); филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 20, 50 и 100 бр.). ●**Cetlertec**[®] (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7 и 20 бр.). ●**Egirizin**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.); перорални капки с концентрация 10 mg/ml във флакони по 20 ml (оп. 1 бр.). ●**Letizen**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Reactin**[®] (McNeil Products Ltd) – меки капсули 10 mg (оп. по 7 и 28 бр.). ●**Talerc**[®] (Софарма АД) – сироп с концентрация 10 mg/ml във флакони по 120 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка/лъжичка); сироп с концентрация 1 mg/ml във флакони по 120 ml (оп. 1 бр. с мерителна чашка); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Zanlan**[®] (Hexal AG) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 7, 20, 50 и 100 бр.). ●**Zodac**[®] (Zentiva k.s.) – филм-таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.); сироп 1 mg/ml в стъклен флакон с вместимост 100 ml (оп. 1 бр., с дозирача лъжичка). ●**Zyrtec**[®] (Union Chimique Belge Pharma) – перорален разтвор 10 mg/ml в стъклени флакони по 10, 15 и 20 ml (оп. по 1 бр.); филмирани таблетки 10 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 15, 30 и 60 бр.). **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L2.**

CETIRIZINE & PSEUDOEPHEDRINE (ATC код: R06AE00)

●**Zyrtec-D**[®] (UCB Pharma GmbH) – таблетки с удължено освобождаване, съдържащи по 5 mg цетиризин и 120 mg псевдоефедрин (оп. 14 бр.).

LEVOCETIRIZINE – INN (ATC код: R06AE09)

●**Alercit**[®] (Glennmark Pharmaceuticals s.r.o.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ●**Bezaleria**[®] (Sandoz) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ●**Cereza**[®] (KRKA, d.d.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ●**Ksivozan**[®] (Адифарм ЕАД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.). ●**Levocetirizine Cipla**[®] (Cipla Europe NV) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28, 30 и 56 бр.). ●**Levomil**[®] („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 50 и 90 бр.). ●**Revistim**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 28 и 30 бр.). ●**Xyzal**[®] (UCB Pharma GmbH) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20 и 30 бр.), съдържащи левоцетиризин дихлорид; перорални капки 0,5% 20 ml в тъмен стъклен флакон с полиетиленов капкомер (оп. 1 бр.). В 20 k (= 1 ml) се съдържат 5 mg левоцетиризин. ●**Zenaro**[®] (Zentiva k.s.) – сироп 0.5 mg/ml в стъклена бутилка с вместимост 200 ml (оп. 1 бр., с дозирача лъжичка за обем от 2.5 и 1.25 ml); перорални капки 5 mg/ml във флакон (оп. 1 бр.); филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 28, 50 и 90 бр.). ●**Zipantola**[®] (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 14, 15, 28, 30, 600 и 90 бр.).

R06AX Други антихистаминни препарати за системно приложение**AZELASTINE (вж. гл. S01GX)****BILASTINE – INN (ATC код: R06AX29)**

●**Fortecal**[®] (Menarini International Operations Luxembourg S.A.) – таблетки 20 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.).

CYPROHEPTADINE – INN (ATC код: R06AX02)

●**Cyproto**[®] („Актавис“ ЕАД) – сироп с концентрация 0,4 mg/ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.); таблетки 4 mg (оп. 20 бр.). ●**Peritol**[®] (Egis Pharmaceuticals PLC) – сироп 40 mg/100 ml и таблетки 4 mg (оп. 1 бр.). В 5 ml сироп има 2 mg субстанция, респ. 0.4 mg/ml. **Рискова категория за бременност: В. Рискова категория за кърмене: L3.**

DES LorATADINE – INN (ATC код: R06AX27)

●**Aerius**[®] (MSD) – сироп с концентрация 0,5 mg/ml във флакони по 60, 100 и 120 ml в бутилки (оп. по 1 бр.); филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 30, 50 и 100 бр.); ородисперсibilни таблетки по 2.5 и 5 mg (оп. по 30 бр.). ●**Dasselta**[®] (KRKA, d.d. Novo Mesto) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Desloratadine Actavis** (Actavis Group PTC ehf.) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Desloratadine Alvogen**[®] (Alvogen IP Co S.ar.l.) – перорален сироп с концентрация 0,5 mg/ml в бутилки по 30, 50, 60, 100, 120, 150, 225 и 300 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна спринцовка); филм-таблетки 5 mg (оп. 7 бр.); диспергиращи се в устата таблетки 5 mg (оп. 10 бр.). ●**Desloratadine Cipla**[®] (Cipla UK Ltd) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 5, 10 и 30 бр.). ●**Desloratadine ESP Phama**[®] (Actavis Group PTC ehf.) – перорален разтвор с концентрация 0,5 mg/ml в бутилки по 50, 60, 100, 125 и 150 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна

спринцовка или с мерителна лъжичка). ●**Desloratadine GSK®** (ГлаксоСмитКлайн ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 5, 7, 10, 14, 15, 20 и 30 бр.). ●**Desloratadine Ibermedgen®** (Ibermedgen) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.); перорален разтвор с концентрация 0,5 mg/ml в бутилки от пластмаса по 50, 60, 100, 120 и 150 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна лъжичка). ●**Desloratadine Ratiopharm®** (Ratiopharm GmbH) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 15, 20, 30, 40, 50, 60 и 100 бр.). ●**Desloratadine Sopharma®** (Софарма АД) – перорален разтвор с концентрация 0,5 mg/ml в кафяви стъклени бутилки по 125 ml (оп. 1 бр. с градуирана мерителна чашка); филмирани таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 14, 28, 30, 56 и 60 бр.). ●**Desloratadine Stada®** (Stada Arzneimittel AG) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.); перорален разтвор с концентрация 0,5 mg/ml в бутилки от пластмаса по 50, 60, 100, 120 и 150 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна лъжичка). ●**Desloratadine Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филм-таблетки 5 mg (оп. по 10, 20 и 30 бр.); перорален разтвор с концентрация 0,5 mg/ml в пластмасови бутилки по 50, 60, 100, 120, 150 и 300 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна лъжичка или спринцовка). ●**Desloratadine Zentiva®** (Zentiva k.s.) – перорален сироп с концентрация 0,5 mg/ml в бутилки по 50, 60, 100, 120 и 150 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна спринцовка или с мерителна лъжичка); филм-таблетки 5 mg (оп. 7 бр.); диспергиращи се в устата таблетки по 2,5 и 5 mg (оп. 10 бр.). ●**Desybel®** (Нобел Фарма ЕООД) – перорален сироп с концентрация 0,5 mg/ml (респ. 2,5 mg/5 ml) в стъклена бутилка с вместимост 150 ml (оп. по 1 бр. с градуирана мерителна лъжичка); филм-таблетки 5 mg (оп. 7 бр.); диспергиращи се в устата таблетки по 2,5 и 5 mg (оп. 10 бр.). ●**Dynid®** (Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.) – таблетки 5 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.). ●**Efestad®** (Stada Arzneimittel AG) – таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 15, 20, 30 и 50 бр.). ●**Flynise®** (Actavis Group PTC ehf.) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 10, 20, 30 и 50 бр.); перорален разтвор 0,5 mg/ml в кафяви стъклени бутилки с вместимост от 60, 100, 120 и 150 ml (оп. по 1 бр., с мерителна лъжичка за измервани на дози от 2,5 и 5 ml или със спринцовка с краен обем 5 ml, градуирана през 0,5 ml). ●**Jovesto®** (Sandoz d.d.) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 10, 20, 30, 50, 60 и 90 бр.); сироп 0,5 mg/ml в кафява стъклена бутилка с вместимост 60, 120 и 150 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка). ●**Lordes®** (Нобел Фарма ЕООД) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 20 и 30 бр.); сироп 0,5 mg/ml в кафява стъклена бутилка с вместимост 150 ml (оп. 1 бр., с мерителна лъжичка за измервани на дози от 2,5 и 5 ml). ●**Lordestin®** (Gedeon Richter Plc) – перорален разтвор 0,5 mg/ml в кафяви стъклени бутилки с вместимост от 60, 120 и 150 ml (оп. по 1 бр. плюс мерителна лъжичка за измервани на дози от 2,5 и 5 ml). ●**Rodispes®** (Specifar S.A.) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 15, 20, 30 и 50 бр.). ●**Valsosperan®** (Specifar S.A.) – филмирани таблетки 5 mg (оп. по 7, 10, 15, 20, 30 и 50 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

FEFOXENADINE – INN (АТС код: R06AX26)

●**Allerga®** (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 120 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Ewofex® 120** (Ewopharma International s.r.l.) – филм-таблетки 120 mg (оп. по 10, 15, 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Ewofex® 180** (Ewopharma International s.r.l.) – филм-таблетки 180 mg (оп. по 10, 15, 20, 30, 50 и 100 бр.). ●**Telfast® 180** (Санофи-Авентис България ЕООД) – филм-таблетки 180 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L2.**

KETOTIFENE – INN (АТС код: R06AX17)

●**Ketotifen Actavis®** („Актавис“ ЕАД) – сироп с концентрация 0,2 mg/ml във флакони по 100 ml (оп. 1 бр.). ●**Ketotifen Sopharma®** (Софарма АД) – сироп 0,2 mg/ml във флакони по 125 ml (оп. 1 бр.); таблетки 1 mg (оп. по 10 и 30 бр.).

LORATADINE – INN (АТС код: R06AX13)

●**Claritine®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – таблетки 10 mg (оп. 10 бр.); сироп с концентрация 1 mg/ml във флакони по 120 ml (оп. 1 бр.). ●**Erolin®** (Egis Pharmaceuticals PLC) – сироп с концентрация 1 mg/ml във флакони по 120 ml (оп. 1 бр.); таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Histalor®** (Софарма АД) – сироп с концентрация 1 mg/ml в стъклена бутилка по 120 ml (оп. 1 бр., с полипропиленова мерителна чашка). ●**Lorano®** (Hexal AG) – таблетки 10 mg (оп. по 7 и 14 бр.). ●**Loratadin AL®** (Aliud Pharma GmbH & co.KG) – таблетки 10 mg (оп. по 7, 20, 50 и 100 бр.). ●**Loratadin Unipharm®** (Унифарм АД) – таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). ●**Lordestin®** (Gedeon Richter PLC) – филмирани таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 30, 60 и 90 бр.). ●**Roletra®** (Екофарм Груп АД) – таблетки 10 mg (оп. по 10 и 30 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L1.**

RUPATADINE – INN (АТС код: R06AX12)

●**Rupafin®** (J. Uriach & Cia S.A.) – перорален разтвор 0,1% 120 ml в полиетиленова бутилка с градуирана дозираща спринцовка (оп. 1 бр.); таблетки 10 mg (оп. по 7, 10, 15, 20, 30 и 50 бр.).

R07 ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ЗА ЛЕЧЕНИЕ НА ДИХАТЕЛНАТА СИСТЕМА

R07A Други препарати за лечение на дихателната система

R07AA Белодробни сърфактанти

BERACTANT – INN (АТС код: R07AA02)

●**Survanta®** (AbbVie Ltd) – суспензия за ендотрахеална инстилация с концентрация 25 mg/ml във флакони по 8 ml (оп. 1 бр.).

BOVINE LUNG SURFACTANT – INN (АТС код: R07AA02)

●**Curosurf®** (Chiesi Pharmaceutici SPA) – суспензия 120 mg/1,5 ml и 240 mg/3 ml във флакони (оп. по 1 бр.).

R07AB Респиаторни стимуланти (аналептици)

DOXAPRAM* – INN (АТС код: R07AB01)

BEMEGRIDE* – INN (АТС код: R07AB05)

PENTETRAZOL* – INN (АТС код: R07AB03)

R07AX Други респиаторни продукти със системно действие

LUMACAFITOR & IVACAFITOR (АТС код: R07AX30)

● **Orkambi® 200 mg/125 mg** (Vertex Pharmaceuticals Ltd) – филм-таблети (оп. по 28 и 112 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

NITRIC OXIDE – INN (АТС код: R07AX01)

● **Neophyr®** (SOL S.p.A.) – сгъстен инхлационен азотен оксид 225 ppm mol/mol, 450 ppm mol/mol и 1000 ppm mol/mol в газови бутилки от алуминиева сплав с вместимост 10 литра, напълнени под налягане до 150 бара и съдържащи около 1.77 kg газ (оп. по 1 бр.).

S: СЕНЗОРНИ ОРГАНИ (SENSORY ORGANS)

S01 ОФТАЛМОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

S01A Антиинфекционни лекарства

S01AA Антибиотици

AZITHROMYCIN – INN (ATC код: S01AA26)

- **Azyter®** (Laboratoires Thea) – копир 15 mg/g, разтвор в еднодозова опаковка (6 бр.).

CEFUROXIME SODIUM – INN (ATC код: S01AA27)

- **Ximarct®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – 50 mg прах за инжекционен разтвор във флакони (оп. по 1, 10 и 25 бр.).

ECOLICIN® (ATC код: S01AA30) (Chauvin ankerpharm GmbH) – прах за получаване на копир, съдържащ 25 mg еритромицин и 25 mg колистин, в стъклени флакони с обем 5 ml, разтворител в пластмасов флакон и пластмасов капкомер (оп. по 1 бр.); очен унгвент 3,5 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.). В 1 g унгвент има 5 mg еритромицин и 5 mg колистин.

FUSIDIC ACID – INN (ATC код: S01AA13)

- **Fucithalmic®** (Leo Pharmaceutical Products) – вискозен копир (гел) 1% 5 g (оп. 1 бр.).

GENTAMICIN – INN (ATC код: S01AA11)

- **Gentamicin Vision®** (Антибиотик – Разград АД) – очен унгвент 0,3% 5 g в туби (оп. 1 бр.). ● **Gentamicin Med-phano®** (Mephano Arzneimittel GmbH) – очен унгвент 0,3% 5 g в туби (оп. 1 бр.) и копир 0,3% 5 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.**

TETRACYCLINE – INN (ATC код: S01AA09)

- **Tetracycline Vision®** („Антибиотик – Разград“ АД) – очен унгвент 0,1% в туби по 2,5, 3,5 и 5 g (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

TOBRAMYCIN – INN (ATC код: S01AA12)

- **Tobramysil** („Антибиотик – Разград“ АД) – очен унгвент 0,3% 5 g (оп. по 1 бр.). ● **Tobrex®** („Алкон България“ ЕООД) – копир 0,3% 5 ml; очен унгвент 0,3% 3,5 g (оп. по 1 бр.). ● **Tobrex 2x*** (Alcon Cusi, S.A.) – копир 0,3% 5 ml (оп. 1 бр.). ● **Tobrin®** („Актавис“ ЕАД) – копир 0,3% 5 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В (при локално прилагане в офталмологичната практика). Рискова категория за кърмене: L3.**

S01AB Сулфонамиди

SULFACETAMIDE* – INN (ATC код: S01AB04)

S01AD Антивирусни лекарства

ACICLOVIR – INN (ATC код: S01AD03)

- **Zovirax™** (GSK) – очен унгвент 3% 4,5 g в туби (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

S01AE Флуорохинолони (гиразни инхибитори)

CIPROFLOXACIN – INN (ATC код: S01AE03)

- **Ciloxan®** („Алкон България“ ЕООД) – копир 0,3% 5 ml (оп. 1 бр.). ● **Ciprofloxacin ABR®** („Актавис“ ЕАД) – копир 0,3% 5 ml (оп. 1 бр.).

LEVOFLOXACIN – INN (ATC код: S01AE05)

- **Ofloquix®** (Santen Oy) – копир 0,5% 5 ml във флакони (оп. 1 бр.). ● **Levofloxan®** (Антибиотик – Разград АД) – копир 0,5% 5 ml във флакони (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

MOXIFLOXACIN – INN (ATC код: S01AE07)

● **Moxifloxan**[®] („Антибиотик – Разград“ ЕООД) – колив 0,5% 5 ml. ● **Moxifloxacin Rivopharm**[®] (Rivopharm UK) – колив 0,5% 5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ● **Vigamox**[®] („Алкон България“ ЕООД) – колив 0,5% 5 ml (оп. 1 бр.). ● **Xiflodrop** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колив 0,5% 5 ml (оп. 1 бр.).

OFLOXACIN – INN (ATC код: S01AE01)

● **Floxal**[®] (Dr. Gerhard Mann Chem.-Phar. Fabrik GmbH) – колив 0,3% 5 ml (оп. 1 бр.) и очен унгвент 0,3% 3 g. ● **Uniflox**[®] (Unimed Pharma Ltd) – колив 0,3% в полиетиленови бутилки по 5 и 10 ml с капкомер (оп. по 1 бр.).

S01AX Други антиинфекциозни препарати

OPHTHALMO-SEPTONEX[®] (ATC код: S01AX07) (Teva Czech Industries s.r.o.) – колив 10 ml (оп. 1 бр.). В 10 ml колив се съдържат: карбетопендецин бромид – 2 mg, *борна киселина* – 190 mg и боракс – 5 mg.

S01B Офталмологични противовъзпалителни средства

S01BA Глюкокортикоиди

DEXAMETHASONE – INN (ATC код: S01BA01)

● **Dexafree**[®] (Lab. Thea) – колив 0.1% 0.4 ml в еднодозов контейнер от полиетелен (оп. по 10, 20, 30 50 и 100 бр.). ● **Dexagel**[®] (Dr. Gerhard Mann Chem.-Phar. Fabrik GmbH) – течен очен гел 5 g, съдържащ 0,985 mg дексаметазон в 1 g гел (оп. по 1 бр.). ● **Dexamethasone Adipharm**[®] (Адифарм ЕАД) – очна суспензия 0,1% 10 ml (оп. 1 бр.). ● **Maxidex**[®] (Alcon Pharmaceuticals Ltd) – колив 0.1% във флакон-капкомер по 5 ml и очен мехлем 0.1% в туби по 3.5 g (оп. по 1 бр.). ● **Unidexa**[®] 0,1% **Unimed Pharma**[®] (Unimed Pharma Ltd) – колив 0,1% в полиетиленови флакони по 5 и 10 ml с дозатор (оп. по 1 бр.).

FLUOROMETHOLONE – INN (ATC код: S01BA07)

● **Flarex**[®] („Алкон България“ ЕООД) – колив 0,1% 5 ml в пластмасов флакон (оп. 1 бр.).

S01BC Нестероидни противовъзпалителни лекарства

BROMFENAC – INN (ATC код: S01BC11)

● **Yelox**[®] (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колив 0.9 mg/ml в пластоасова бутилка 5 ml (оп. 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

DICLOFENAC – INN (ATC код: S01BC03)

● **Dicloabak**[®] (Laboratoires Thea) – колив 0.1% 10 ml във флакон с отпаващо устройство, снабдено с антимикробен филтър, без консерванти (оп. по 1 бр.). ● **Naclof**[®] (Laboratoires Thea) – колив 0.1% 5 ml в пластмасов флакон с капкомер (оп. 1 бр.). ● **Uniclof**[®] (Unimed Pharma Ltd) – колив 0.1% 5 ml във флакони-гутатори (оп. 1 бр.).

INDOMETACIN – INN (ATC код: S01BC01)

● **Indocollyre** (Dr. Gerhard Mann Chem.-Phar. Fabrik GmbH) – колив 0.1% 5 ml във флакони-гутатори (оп. по 1 бр.).

NEPAFENAC – INN (ATC код: S01BC10)

● **Nevanac** (Alcon Lab. Ltd) – очна суспензия 0.1% 5 ml в пластмасов флакон (оп. 1 бр.).

PRANOPROFEN – INN (ATC код: S01BC09)

● **Oftalar**[®] (Alcon Cusi S.A.) – колив във флакони с дозатор по 5 и 15 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

S01C Противовъзпалителни и антиинфекциозни средства в комбинация

S01CA Глюкокортикоиди и антиинфекциозни лекарства в комбинация

BETAMETHASONE & GENTAMYCIN (ATC кодове: S01CA05 и S03CA06)

● **Garasone**[®] (Мерк Шарп и Доум ЕООД) – очни/ушни капки 5 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат 1 mg бетаметазон и 3 mg гентамицин. ● **Gentazon**[®] („Антибиотик – Разград“ АД) – очен унгвент 5 g и ушни капки 5 ml (оп. по 1 бр.). В 1 g двете лекарствени форми съдържат по 1 mg бетаметазон и 3 mg гентамицин.

DEXAMETHASONE & CHLORAMPHENICOL (ATC код: S01CA01)

● **Dexamphenicol**[®] („Антибиотик – Разград“ АД) – колив 5 ml във флакон с апликатор-капкомер (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат 1 mg дексаметазон и 5 mg хлорамфеникол.

DEXAMETHASONE & TOBRAMYCIN (ATC код: S01CA01)

●**Dex-Tobrin**® ("Активис" ЕАД) – кохир 5 ml и очен унгвент 3 g (оп. по 1 бр.). ●**Tobradex**® (Алкон България ЕООД) – кохир 5 ml и очен унгвент 3,5 g (оп. по 1 бр.). ●**ToboDexin**® (Антибиотик Разград АД) – очен унгвент 3 g (оп. 1 бр.). ●**Tobramin**® (Софарма АД) – кохир 10 ml (оп. 5 бр.). Кохирите и унгвентът съдържат 0,3% тобрамицин и 0,1% дексаметазон.

HYDROCORTISON CUM CHLORAMPHENICOL® (АТС код: S01CA03) („Антибиотик – Разград” АД) – очен унгвент 3 g, съдържащ 0,2% хлорамфеникол и 0,5% хидрокортизон (оп. 1 бр.).

MAXITROL® (АТС код: S01CA01) (Alcon) – кохир 5 ml и очен унгвент 3,5 g (оп. по 1 бр.). В 1 ml кохир, респ. 1 g унгвент има 1 mg дексаметазон, 5 mg неомицин и 6000 IU полимиксин В.

SPERSADEX COMP® (АТС код: S01CA01) (Lab. Thea) – кохир 5 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml има дексаметазон 1 mg и хлорамфеникол 5 mg.

TRIO VISION® (АТС код: S01CA01) ("Антибиотик – Разград" АД) – кохир 5 ml във флакон (оп. 1 бр.). В 1 ml се съдържат: 3500 IU неомицин, 1 mg дексаметазон и 600 IU полимиксин В.

S01CA НСПВЛ и антиинфекциозни лекарства в комбинация

DICLOGENTA ADIPHARM® (АТС код: S01CC01) („Адифарм” ЕАД) – кохир 5 ml, съдържащ 0,1% диклофенак и 0,3% гентамицин в полиетиленова бутилка с капкомер (оп. 1 бр.).

S01E Антиглаукомни препарати и миотици

S01EA Адrenomиметици

BRIMONIDINE – INN (АТС код: S01EA05)

●**Brilgau**® (Medana Pharma SA) – кохир с концентрация 2 mg/ml във флакони по 5 ml (оп. 1 бр.). ●**Luxfen**® (Jelfa SA) – кохир с концентрация 2 mg/ml във флакони по 5 и 10 ml (оп. по 1 и 3 бр.).

PHENYLEPHRINE (вж. гл. S01FB и S01GA)

S01EB М-холиномиметици

PILOCARPINE – INN (АТС код: S01EB01)

●**Pilocarpinum hydrochloricum** (Софарма АД) – кохир с концентрация 1% и 2% във флакони по 10 ml (оп. по 1 бр.).
Рискова категория за бременност: С.

PILOCARPINE & TIMOLOL (АТС код: S01EB51)

●**Fotil**® (Santen Oy) – кохир 5 ml във флакони (оп. 1 бр.). ●**Fotil forte**® (Santen Oy) – кохир 5 ml във флакони (оп. 1 бр.). В 1 ml Fotil има 5 mg тимолол и 20 mg пилокарпин, а в 1 ml Fotil forte – 5 mg тимолол и 40 mg пилокарпин. Показан при първична откритоъгълна глаукома и капсулирана глаукома. Прилага се по 1 к Fotil два пъти на ден в болното око. При недостатъчна ефективност се предписва 1 к/12 h Fotil forte.

S01EC Инхибитори на карбоанхидразата, моно- и комбинирани препарати

ACETAZOLAMIDE* – INN (АТС код: S01EC01)

BRINZOLAMIDE – INN (АТС код: S01EC04)

●**Azopt**® (Alcon Laboratories) – очна суспензия 1% 5 ml (оп. 1 бр.). ●**Brinzolamide Actavis**® (Actavis Group PTC ehf.) – очна суспензия 1% 5 ml (оп. 1 и 5 бр.). ●**Brinzolamide Sandoz**® (Actavis Group PTC ehf.) – очна суспензия 1% по 5 и 10 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ●**Brizadopt**® (PharmaSwiss Ceska republika s.r.o.) – очна суспензия 1% 5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).

BRINZOLAMIDE & BRIMONIDINE – INN (АТС код: S01EC54)

●**Simbrinza**® (Alcon Lab. Ltd) – очна суспензия 8 ml, съдържащи бринзоламид 10 mg/ml и бримонидин тартарат 2 mg/ml във флакон (оп. 1 бр.).

DORZOLAMIDE (АТС код: S01EC03)

●**DorZEX**® (Софарма АД) – кохир 2% 5 ml (оп. 1 бр.). ●**Nodom**® (Polfa S.A.) – кохир 2% 5 ml (оп. 1 бр.). ●**Of涕or**® (Jelfa SA) – кохир 2% 5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Trusopt**® (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – кохир 2%b5 ml (оп. 1 бр.).
Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L4.

S01ED Бета-блокери

BETAXOLOL – INN (ATC код: S01ED02)

●**Betoptic S®** (Алкон България ЕООД) – колик 0,25% 5 ml (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: С.*

TIMOLOL – INN (ATC код: S01ED01)

●**Arutimol®** (Chauvin ankerpharm GmbH) – колик с 0,5% 5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Cusimolol®** (Алкон България ЕООД) – колик 0,5% във флакони по 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Geltim®** (Laboratoires Thea) – очен гел 1 mg/g в еднoдозова опаковка гел, съдържащ 30 дози в опаковка. ●**Oftan-Timolol®** (Santen Oy) – колики 0,25% и 0,5% по 5 ml в полиетиленов флакон (оп. по 1 бр.). ●**Nyolol®** (Novartis Pharma GmbH) – очен гел 0,1% 5 g в полиетиленов флакон (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Timolol Vision®** (Антибиотик – Разград АД) – колик 0,5% 5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Timoptic®** (Мерк Шарп и Доум България ЕООД) – колики с концентрация 0,25 и 0,5% във флакони по 5 ml (оп. по 1 бр.). ●**Unitimolol®** (Unimed Pharma spol. s.r.o.) – колик 0,5% в полиетиленови флакони 5 ml (оп. 3 бр.) и 10 ml с дозатор (оп. 1 бр.). *Рискова категория за бременност: С. Рискова категория за кърмене: L2.*

TIMOLOL & BRIMONIDINE (ATC код: S01ED51)

●**Luxfen Combi®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик 5 ml, съдържащ 2 mg/ml бримонидин тартарат и 5 mg/ml тимолол малеат в полиетиленови бутилки с капкомер (оп. по 1, 3 и 6 бр.).

TIMOLOL & BRINZOLAMIDE (ATC код: S01ED51)

●**Azarga®** (Alcon Laboratories UK Ltd) – колик 5 ml (оп. 1 бр.). Коликът съдържа 1% бринзоламид (карбоанхидразен инхибитор) и 0,5% тимолол (бета-блокeр).

TIMOLOL & DORZOLAMIDE (ATC код: S01ED051)

●**Cosopt®** (Santen OY) – колик 7,5 ml, съдържащ 20 mg/ml дорзоламид и 5 mg/ml тимолол малеат (оп. 1 бр.). ●**Cosopt PF®** (Santen OY) – колик, съдържащ 20 mg/ml дорзоламид и 5 mg/ml тимолол малеат в сашета (оп. по 30 и 60 бр.). Всяко саше съдържа по 15 еднoдозови опаковки от 0,2 ml. ●**Dorzolol SD®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – еднoдозови опаковки от 0,2 ml в сашета (оп. по 30 и 60 бр.). ●**Ofidiorix®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик 5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). В 1 ml се съдържа 20 mg/ml дорзоламид и 5 mg/ml тимолол малеат. ●**Ofidiorix PF®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик 5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).

TIMOLOL & LATANOPROST (ATC код: S01ED51)

●**Ganfort®** (Allergan Pharmaceuticals Ireland) – колик, съдържащ латанопроуст (30 mcg/ml) и тимолол (5 mg/ml) в полипропиленови бутилки по 2,5 ml с апликатор-капкомер (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Glauxat®** (Софарма АД) – колик във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). В 1 ml Glauxat се съдържа 50 mcg латанопроуст и 6.8 mcg тимолол малеат. ●**Laprol®** (Actavis Group PTC ehf.) – колик във флакони по 2,5 ml (оп. 1 бр., с капкомер). В 1 ml Laprol се съдържа 50 mcg латанопроуст и 6.8 mcg тимолол малеат. ●**Latacom T®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – колик във флакони по 2,5 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml Latacom T се съдържа 50 mcg латанопроуст и 6.8 mcg тимолол. ●**Lataneau Plus®** (Алапис България ЕООД) – колик в пластмасови флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр., с апликатор – капкомер). ●**Ophtaprost TIM®** (Sandoz d.d.) – колик, съдържащ латанопроуст 50 mcg/ml и тимолол 5 mg/ml във флакон 2,5 ml с апликатор-капкомер (оп. по 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10 и 12 бр.). ●**Timlatan®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Xalacom®** (Pfizer Europe MA EEIG) – колик, съдържащ латанопроуст (50 mcg/ml) и тимолол (5 mg/ml) в полипропиленови бутилки по 2,5 ml с апликатор-капкомер (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Xaloptic Combi®** (Pharmaceutical Works Porpharma SA) – колик, съдържащ латанопроуст (50 mcg/ml) и тимолол (5 mg/ml) във флакони по 2,5 ml с отпаиващ апликатор (оп. по 1, 3 и 6 бр.).

TIMOLOL & TRAVOPROST (ATC код: S01ED51)

●**Duotrav®** (Alcon Laboratories Ltd) – колик, съдържащ травопроуст (40 mcg/ml) и тимолол (5 mg/ml) в полипропиленови бутилки по 2,5 ml с апликатор-капкомер и капачка на винт (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Taptiqom®** (Santen Oy) – колик 0,3 ml в еднoдозови полиетиленови опаковки в пликче (оп. по 90 бр.). В 0,3 ml колик има 1.5 mg тимолол и 4.5 mcg трафлупроуст.

S01EE Аналози на PGF_{2α}**BIMATOPROST – INN (ATC код: S01EE03)**

●**Bimagan®** (S.C. Romapharm Co S.R.L.) – колик във флакони по 2.5 и 3.3 ml с концентрация 0,1 mg/ml в полиетиленов флакон с вграден капкомер (оп. 1 и 3 бр.). ●**Bimatoprost Sandoz®** (Sandoz Pharmaceuticals d.d.) – колик с концентрация 0,1 mg/ml във флакони с обем 2,5 или 3 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). ●**Bimatoprost Tiefenbacher®** (Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG) – колик 3 ml с концентрация 0,3 mg/ml в полиетиленов флакон с вграден капкомер (оп. 1 бр.). ●**Glabilux®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик 3 ml с концентрация 0,3 mg/ml в полиетиленов флакон с вграден капкомер (оп. 1 бр.). ●**Lumigan®** (Allergan Pharmaceuticals Ireland) – колик с концентрация 0,03% и 0,01% във флакони по 3,0 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml има около 40 κ, а 1 κ съдържа приблизително 7.5 mcg биматопроуст. ●**Visibim®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – колик 3 ml с концентрация 0,3 mg/ml в полиетиленов флакон с вграден капкомер (оп. по 1 и 3 бр.).

LATANOPROST – INN (ATC код: S01EE01)

- **Akistan®** (Pharmaselect International Beteiligungs GmbH) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. 1 бр.).
- **Arulatan®** (Dr Gerhard Mann Chem. Pharm. Fabrik GmbH) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 6 бр.).
- **Glautan®** (Софарма АД) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. 1 бр.).
- **Unilat®** (Unimed Pharma spol. s r.o.) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- **Latacom®** (Jadran Galenski Lab. d.o.o.) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.). Кохирът съдържа общо около 80 к.
- **Latanomed®** (Алапис България ЕООД) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 6 бр.).
- **Latanoprost Actavis®** (Actavis Group PC ehf) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Latanoprost Cipla®** (Cipla Europe NV) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Latalux®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Monopost®** (Laboratoires Thea) – разтвор на капки за очи 10 mcg/0.20 ml в *еднодозово саше-контейнер* от полиетилен/алуминий/кополимер (оп. по 1, 2, 5, 6, 10, 18, 30 и 90 бр.).
- **Pharmecol®** (Pharmex SA) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Xalatan®** (Pfizer Enterprises SARL) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. 1 бр.).
- **Xaloptic®** (Pharmaceutical Works Popharma SA) – кохир 50 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).

Рискова категория за кърмене: L3.

TRAFUPROST – INN (ATC код: S01EE05)

- **Tafiotan®** (Santen Oy) – кохир с концентрация 15 mcg/0,3 ml в еднодозови полиетиленови опаковки (оп. по 10 и 90 бр.). Флуоринан аналог на PGF_{2α}.

TRAVOPROST – INN (ATC код: S01EE04)

- **Bondulk®** (Actavis Group PTC ehf) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- **Izba®** (Alcon Laboratories UK Ltd) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.). *Разрешен от EMA.*
- **Provastar®** (Rafarm S.A.) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- **Travapress®** (S.C. Romapharm Co. S.R.L.) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Travaprost Pharmathen®** (Pharmathen S.A.) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- **Travaprost Teva®** ("Тева Фармасютикълс България" ЕООД) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1, 3 и 6 бр.).
- **Travatan®** (Alcon Laboratories UK Ltd) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).
- **Vizitav®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – кохир с концентрация 40 mcg/ml във флакони по 2,5 ml (оп. по 1 и 3 бр.).

S01F Мидриатици и циклоплегици

S01FA М-холинолитици

ATROPINE – INN (ATC код: S01FA01)

- **Atropine Vision®** (Антибиотик – Разград АД) – кохир 1% 10 ml в пластмасов флакон с откапващо устройство (оп. 1 бр.).

CYCLOPENTOLATE – INN (ATC код: S01FA04)

- **Cyclogyl®** (Алкон България ЕООД) – кохир 1% 10 ml в пластмасов флакон с откапващо устройство (оп. 1 бр.).

TROPICAMIDE – INN (ATC код: S01FA06)

- **Unitropic®** („Феникс медика – Ася Попова“ ЕООД) – кохир 1% 5 ml в полиетиленови флакони (оп. 1 и 3 бр.) и 10 ml (оп. 1 бр.). В 1 ml има 35 к. **Рискова категория за бременност: С.**

TROPICAMIDE & PHENYLEPHRINE & LIDOCAINE (ATC код: S01FA56)

- **Mydrane®** (Laboratoires Thea) – инжекционен разтвор 0.6 ml в кафяви стъклени ампули плус стерилни филтърни игли с размер 5 микрона (оп. по 1, 20 и 100 бр.). В една ЕД от 0,2 ml се съдържа: тропикамид – 0.04 mg, фенилефрин – 0.62 mg и лидокаин – 2 mg.

S01FB Алфа-адреномиметици, без антиглаукомни препарати

PHENYLEPHRINE – INN (ATC код: S01FB01)

- **Phenylephrin Vision®** ("Антибиотик – Разград" АД) – кохир 2,5% 5 ml във флакон (оп. 1 бр.).

PHENYLEPHRINE & KETOROLAC (ATC код: S01FB51)

- **Omidria®** (Almas Pharma Servis Ltd) – концентрат 4 ml за приготвяне на разтвор а интраокуларна иригация. В 1 ml концентрат се съдържат: фенилефрин (алфа-агонист, мидриатик) – 10.2 mg и кеторолак (НСПВЛ, неселективен COX инхибитор) – 2.88 mg.

S01G Деконгестанти и антиалергични средства

S01GA Алфа-адреномиметици

NAPHAZOLINE – INN (ATC код: S01GA01)

- **Proculin®** (Chauvin ankerpharm GmbH) – кохир 0,03% 10 ml във флакон с капкомер (оп. по 1 и 10 бр.).

PHENYLEPHRINE – INN (АТС код: S01GA05)

●**Mydrin*** (Алкон България ЕООД) – кохир 2,5% 5 ml в пластмасов флакон (оп. 1 бр. с апликатор-капкомер). **Рискова категория за бременност: С.**

SPERSALLERG® (АТС код: S01GA52) (Lab. Thea) – кохир 10 ml във флакон-капкомер (оп. 1 бр.). В 1 ml има antazoline 0,5 mg и tetryzoline 0,4 mg.

TETRYZOLINE – INN (АТС код: S01GA02)

●**Sensilux Unimed Pharma®** (Unimed Pharma Ltd) – кохир 0,5% 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Visifrin Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – кохир 0,5% 15 ml (оп. 1 бр.). ●**Visine®** (McNeil Product Ltd) – кохир 0,5% 15 ml (оп. 1 бр.). *Имидазолов алфа-адреномиметик.*

S01GX Други антиалергични препарати

AZELASTINE – INN (АТС код: R01AG07)

●**Allergodil®** (Meda Pharma GmbH & Co.KG) – кохир 0,05% 10 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Antalerg Unimed Pharma®** 0.05% (Unimed Pharma Ltd) – кохир 0,05% 10 ml във флакон (оп. 1 бр.).

CROMOGLYCIC ACID – INN (АТС код: S01GX01)

●**Bicromat®** (Софарма АД) – кохир 20 mg/ml във флакони по 10 ml (оп. 1 бр.). ●**Cromorom Adipharm®** (Адифарм ЕАД) – кохир 2% 10 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.). ●**Cusicrom®** (Алкон България ЕООД) – кохир 4% 10 ml (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: В.**

KETOTIFEN – INN (АТС код: S01GX08)

●**Zabak®** (Lab. Thea) – 5 ml (≥ 150 к) – кохир 0.25 mg/ml в многодозов пластмасов флакон с апликатор-капкомер (оп. 1 бр.).

OLOPATADINE – INN (АТС кодове: S01GX09 и R01AC08)

●**Alerpalux®** (PharmaSwiss Česká republika s.r.o.) – кохир 0,1% 5 ml във флакон (оп. по 1 и 3 бр.). ●**Olopatadine Zentiva®** (Zentiva k.s.) – кохир 0,1% 5 ml във флакон (оп. 1 бр.). ●**Opatanol®** (Alcon Lab.) – кохир 0,1% 5 ml във флакон (оп. по 1 и 3 бр.). **Рискова категория за кърмене: L2.**

S01H Локални анестетици

S01HA Локални анестетици

OXYBUPROCAINE – INN (АТС код: S01HA02)

●**Benoxi Unimed Pharma®** (Unimed Pharma Ltd) – кохир 0,4% по 5 и 10 ml в полиетиленови флакони с дозатор (оп. по 1 бр.).

PROXYMETACAINE – INN (АТС код: S01HA04)

●**Alcaine®** (Alcon – Couvreur N.V.) – кохир 0,5% 15 ml в пластмасови флакони с откапващо устройство (оп. 1 бр.).

TETRACAINE – INN (АТС код: S01HA03)

●**Dicain®** (Софарма АД) – кохир 0,5% 10 ml (оп. 1 бр. със стерилен апликатор – капкомер). **Рискова категория за бременност: С.**

S01J Диагностични ифталмологични препарати

S01JA Оцветяващи средства

FLUORESCEIN – INN (АТС код: S01JA01)

●**Fluorescein Théa®** (Laboratoires Thea) – инжекционен разтвор 10% 5 ml в ампули (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

S01L Лекарства за лечение на съдови офталмологични заболявания

S01LA Антинеоваскуларни лекарства

AFLIBERSEPT – INN (АТС код: S01LA05)

●**Eylea®** (Bayer Pharma AG) – инжекционен разтвор 3.6 mg/90 микролитра в предварително напълнена спринцовка (оп. 1 бр.).

PEGAPTANIB SODIUM – INN (ATC код: S01LA03)

●**Macugen®** (Pfizer Europe MA EliG) – инжекционен разтвор 30 мг в предварително напълнена спринцовка с номинален обем 90 микролитра (оп. 1 бр.).

VERTEPORFIN – INN (ATC код: S01LA01)

●**Visudyne** (Novartis Ophthalmics) – прах 15 mg (оп. 1 бр.).

S01X Други офталмологични лекарства

CICLOSPORIN – INN (ATC код: S01XA18)

●**Ikervis®** (Santen S.A.S.) – кохир 0,1% в еднодозови опаковки по 30 и 90 бр.

LIMBAL STEMS CELLS, AUTOLOGOUS (ATC код: S01XA19)

●**Holocor®** (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) – имплант в контейнер, съдържащ от 79 000 до 316 000 клетки/cm², еквивалентни на жива тъкан (оп. 1 бр.).

MERCAPTAMINE (CYSTEAMINE) – INN (ATC код: S01XA21)

●**Cystadrops®** (Orphan Europe SARL) – кохир 3,8 mg/ml във флакони по 5 ml (оп. 1 бр.).

OPHTHALMOGEL® (ATC код: S01XA20) (Унифарм АД) – гел във флакони 70 ml (оп. 1 бр.). Съдържа *целулозни деривати* 99,90%, тимерозал, EDTA-Dinatrium.

1. Препарати, прилагани при катаракта

AZAPENTACENE – INN (ATC код: S01XA00)

●**Quinax*** („Алкон България“ ЕООД) – кохир 0,015% във флакони по 15 ml (оп. 1 бр.).

POTASSIUM IODIDE UNIMED PHARMA® (ATC код: S01XA04) (G.L. Pharma GmbH) – кохир 2% 10 ml в пластмасов флакон с капкомер (оп. 1 бр.).

TAURINE*

●**Taufonum*** (Moschimpharm) – разтвор за инстилации 4% 1 ml в ампули. *Аминокиселина, съдържаща сяра*. Образува се в организма при метаболизма на цистеин.

2. Регенеративни стимуланти

DEXPANTHENOL – INN (ATC код: S01XA12)

●**Corneregel®** (Dr. Gerhard Chem.-Fabrik GmbH) – течен очен гел 5% във флакони по 5 и 10 ml (оп. по 1 бр.).

SOLCOSERYL® (ATC код: S01XA00) (Meda Pharma GmbH & Co. KG) – очен гел, приготвен като вискозен кохир 0,83% 5 g в туби (оп. 1 бр.).

3. Сълзозаместващи кохир

CARBOMERS – INN (ATC код: S01XA20)

●**Vidisic®** (Dr. Gerhard Mann Chem.-Fabrik GmbH) – течен очен гел 0,2% 10 g в туби (оп. 1 бр.).

CATIONORM® (ATC код: S01XA20) (Santen Oy) – кохир 10 ml (оп. 1 бр.).

HYPROMELLOSE

●**Artelac®** (Dr Gerhard Mann Chem.-Fabrik GmbH) – кохир 0,32% 10 ml (оп. по 1 и 3 бр.). ●**GenTeal®** (Laboratoires Thea) – кохир 0,30% 10 ml (оп. 1 бр.).

OFTAGEL® (ATC код: S01XA20) (Santen Oy) – течен очен гел 25 mg/10 ml в полиетиленов флакон (оп. 1 бр.).

OPTIVE® (ATC код: S01XA20) (Allergan Pharmaceuticals Ireland) – сълзозаместващ кохир 10 ml, съдържащ натриева карбоксиметилцелулоза, глицерин, левокарнитин и еритритол (оп. 1 бр.).

OXYAL® (ATC код: S01XA20) (Santen Oy) – кохир 10 ml (оп. 1 бр.).

RETINOL – INN (ATC код: S01XA02)

●**Oculotect®** (Laboratoires Thea) – течен гел 10 g в туби (оп. 1 бр.). В 1 g гел има ретинол 10 mg (= 1000 IU)/g gel. *Помощни вещества:* Cetrimide 0,1 mg, Tocopherol 10 mg и др.

SYSTANE BALANCE® (АТС код: S01XA20) (Alcon) – кохир 10 ml (оп. 1 бр.).

SYSTANE ULTRA® (АТС код: S01XA20) (Alcon) – кохир 10 ml (оп. 1 бр.). Овлажняващи очни капки, съдържащи ПЕГ, пропилен гликол, хидроксипропил гуар, сорбитол.

TEARS NATURALE II® (АТС код: S01XA20) („Алкон България“ ЕООД) – слъзозаместващ кохир 0,3% 15 ml с активна съставка хидроксипропилметилцелулоза.

4. Препарати за почистване и/или съхранение на контактни лещи

AO SEPT® (АТС код: S01XA00) (Ciba Vision) – флакони по 90 и 360 ml (оп. по 1 бр.). Пероксидна система за почистване на всякви видове лещи без консерванти. Не трябва да се извършва механично почистване с незащитена длан.

BIOTRUE® (АТС код: S01XA00) (Bausch & Lomb) – флакони по 60 и 300 ml (оп. по 1 бр.). Осъществява двойна дезинфекция чрез полиаминопропилбигуанид и поликватерниум, подходящ за всички видове меки контактни лещи.

OPTI-FREE Express® (АТС код: S01XA00) (Alcon) – флакони по 120 и 355 ml (оп. по 1 бр.). Бактерициден и фунгициден разтвор – подходящ за почистване, дезинфекциране, овлажняване и съхранение на всички видове меки контактни лещи, вкл. силикон – хидрогелни.

RENU MULTIPLUS® (АТС код: S01XA00) (Bausch & Lomb) – флакони по 120 и 360 ml (оп. по 1 бр.). Съвместим с всички модели меки контактни лещи, съдържа дезинфектанта димед.

ZEISS ALL-IN-ONE ADVANCE® (АТС код: S01XA00) (Zeiss) – флакони по 100 и 360 ml (оп. по 1 бр.). Разтвор за третиране и съхранение на меки контактни лещи, съдържащ полихексанид.

5. Хранителни добавки в офталмологията

ICAPS R® (Alcon) – капсули (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща в 1 капсула: лутеин 6 mg, витамини (С 60 mg, Е 10 mg, В₂ 1.6 mg, В₁₂ 1 mcg, В₉ 200 mcg, В₁ 1.4 mg, В₃ 18 mg, В₆ 2 mg), манган 2 mg, мед 1 mg, селен 40 mcg, витамин А 800 mcg и омега-3 мастни киселини 280 mg.

LUTAX® AMD Plus (Santen Oy) – капсули (оп. 30 бр.). ХД, съдържаща в 1 капсула: зеаксантин 190 mcg, лутеин 3 mg, докозахексаенова киселина 64.5 mg, ейкозапентаенова киселина 9 mg, витамин Е 40 mg, витамин С 120 mg, антоциани 5 mg, цинк – 15 mg и мед 500 mcg.

LUTEIN® („НатурФарма“ ООД) – капсули (оп. 50 бр.). Всяка капсула съдържа: лутеин – 10 mg, зеаксантин – 3 mg, бета-каротин – 7 mg, витамин Е – 24 mg и витамин С 100 mg. Всяка капсула съдържа: лутеин – 10 mg, зеаксантин – 3 mg, бета-каротин – 7 mg, витамин Е – 24 mg и витамин С 100 mg.

OCUVIT LUTEIN FORTE® (Bausch & Lomb) – таблетки (оп. 60 бр.). ХД, съдържаща в 1 таблетка: лутеин 6 mg, зеаксантин 0,5 mg, витамин С 60 mg, витамин Е 8,8 mg, цинк 5 mg и селен 20 mcg.

VISIONGARD® („НатурФарма“ ООД) – капсули (оп. 30 бр.). В 1 капсула има: лутеин – 10 mg, екстракт от плодовете на арония – 375 mg, екстракт от плодовете на боровинка – 90 mg, екстракт от семките на грозде – 5 mg и витамин Е – 15 mg.

S02 ОТОЛОГИЧНИ ЛЕКАРСТВА

S02CA Глюкокортикоиди и антибиотици

GARASONE® (вж. гл. S01CA)
GENTAZON® (вж. гл. S01CA)

S02DA Аналгетици и анестетици

FUROTALGIN® (АТС код: S02DA30) (Софарма АД) – ушни капки 5 ml в стъклена или полипропиленова бутилка, с откапващо устройство (оп. 1 бр.).

OTIPAX® (АТС код: S02DA30) (Biocodex) – ушни капки 15 ml във флакони с гутатор (оп. 1 бр.). Препаратът съдържа 1% лидокаин, 3.6 g 95% етанол, 4% феназон (НСПВЛ), 71% глицерол и др.

PHENASONE & LIDOCAINE (АТС код: S02DA30)

●**Otirelax**[®] (Фортекс Нутрасютикалс ООД) – капки за уши в полиетиенов флакон 15 ml (оп. 1 бр. с апликатор-капкомер). ●**Otofix**[®] (Софарма АД) – капки за уши 15 ml в стъклена бутилка (оп. 1 бр. с апликатор-капкомер). В 1 ml разтвор се съдържат 40 mg феназон (НСПВЛ) и 10 mg лидокаин (локален анестетик).

V: ПАЗНИ (VARIA)

V01 АЛЕРГЕННИ ПРОДУКТИ

V01A Алергени

V01AA Алергенни екстракти

● **Allergens for specific hyposensitization** (АТС код: V01AA00) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from grass pollen for diagnosis** (АТС код: V01AA02) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – разтвор за перкутанно приложение във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from house dust for diagnosis** (АТС код: V01AA03) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор 1000 BU/0,05 ml във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from mould fungus and yeast fungus for diagnosis** (V01AA04) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор 1000 BU/0,05 ml във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from tree pollen for diagnosis** (АТС код: V01AA05) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – разтвор за перкутанно приложение 1000 PNU/1 ml във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from insects for diagnosis** (АТС код: V01AA07) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – разтвор за перкутанно приложение във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from food for diagnosis** (АТС код: V01AA08) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from textiles for diagnosis** (АТС код: V01AA09) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens from animals for diagnosis** (АТС код: V01AA11) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Allergens various for diagnosis** (АТС код: V01AA20) („БУЛ БИО – НЦЗПЗ“ ЕООД) – инжекционен разтвор във флакони по 5 ml (оп. по 1, 2, 3, 4, 5 и 6 бр.). ● **Alyostal Prick®** (АТС код: V01AA11) (Stallergenes S.A.) – разтвор във флакони по 3 ml (оп. 1 бр.). Allergen extract from animal for diagnosis. ● **Alyostal Prick®** (АТС код: V01AA02) (Stallergenes S.A.) – разтвор във флакони по 3 ml (оп. 1 бр.). Allergen extract from grass pollens for diagnosis. ● **Alyostal Prick®** (V01AA03) (Stallergenes S.A.) – разтвор във флакони по 3 ml (оп. 1 бр.). Allergen extract from mites for diagnosis. ● **Alyostal Prick®** (АТС код: V01AA05) (Stallergenes S.A.) – разтвор във флакони по 3 ml (оп. 1 бр.). Allergen extract from tree for diagnosis. ● **Alyostal Prick®** (Stallergenes S.A.) – разтвор във флакони по 3 ml (оп. 1 бр.). Allergen extract from weed pollens for diagnosis. ● **Soluprick SQ Timothy grass** (АТС код: V01AA02) (ALK-Abelló A/S) – разтвор 2 ml в ампула (оп. 1 бр.). Съдържа стандартизиран екстракт от тревен алерген (полен от *Phleum pratense*) 10 HEP. Продуктът се използва за за кожно изпитване чрез убождане с помощта на ALK скалпел по вътрешната страна на предмишницата или гърба. ● **Various Allergens For Diagnosis** (АТС код: V01AA00) („Бул Био – НЦЗПЗ“ ЕООД) – алергени разни за диагностика (от дървопреработвален, мелничарски, библиотечен, тютюнев, книговезен прах и др.) – 0,05 ml във флакони (оп. 5, 10, 15, 20 и 25 бр.).

ALUSTAL® (АТС код: V01AA20) (Stallergènes S.A.) – суспензия 5 ml за дълбоко *подкожно инжектиране* в бели стъклени флакони.

GRAZAX 75 000 SQ-T® (АТС код: V01AA02) (ALK-Abelló A/S) – перорален лиофилизат в алуминиеви блистери (оп. по 30, 90 и 100 бр.). Grazax представлява стандартизиран *екстракт от тревен полен* от тимотейка (*Phleum pratense*).

ORALAIR (АТС код: V01AA02)

● **Oralair 100 IR & 300 IR®** (Stallergènes S.A.) – сублингвални таблетки за първоначално лечение (оп. по 1 и 3 бр.). ● **Oralair 300 IR®** (Stallergènes S.A.) – сублингвални таблетки за продължаващо лечение (оп. по 1 и 28 бр.). Oralair съдържа **алергенни екстракти от тревни полени** (*Dactylus glomerula*, *Anthoxanthum odoratum*, *Lolium perenne*, *Poa pratensis*, *Phleum pratense*). Активността му се изразява в *IR (Индекс на реактивност)*, който се отнася за специфичен фирмен референтен препарат. IR отразява алергенния потенциал на продуктите на Stallergènes.

STALORAL® (АТС код: V01AA00) (Stallergenes S.A.) – сублингвален спрей 10 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.). Продуктът съдържа стандартизирани алергенни екстракти с индекс на реактивност (IR) 10, 100 или 300/ml и нестандартизирани алергенни екстракти с индекс на концентрация (IC) 10 или 100/ml.

V03 ВСИЧКИ ДРУГИ ТЕРАПЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ

V03A Всички други терапевтични продукти

V03AB Антидоти

➤ **Нежелана лекарствена реакция (НЛР)** е вредна и непредвидима (неочаквана) реакция, която възниква при обичайно употребявани дози лекарство за профилактика, диагностика, терапия на заболявания или промяна на физиологични функции.

- **Тип A (augmented – увеличен)** – дозо зависими НЛР, свързани с фармакологичния ефект, предвидими.
- **Тип B (bizarre – странен)** – дозо-независими НЛР, несвързани с фармакологичния ефект, непредвидими.
- **Тип C (chronic – хроничен)** – дозо и време зависими НЛР, свързани с кумулативни дози.
- **Тип D (delayed – забавен)** – обикновено дозо зависими НЛР, явяващи се в различен период след употребата на лекарството.
- **Тип E (end-of-use)** – НЛР, явяващи се при спиране на лечението.
- **Тип F (failure – неуспех)** – неочакван неуспех на терапията, обикновено дължащ се на лекарствени взаимодействия.

☞ **Тежестта на НЛР** се определя като *лека* (не налага лечение), *средна* (изисква промяна в терапията, специфично лечение, удължаване на хоспитализацията – поне 1 ден), *тежка* (животозастрашаваща, причиняваща трайни увреждания, изискваща интензивно лечение) и *летална*.

☞ **Класификация на НЛР според тяхната честота**

НЛР	Честота
Много чести	≥ 10%
Чести	≥ 1 и < 10%
Нечести	≥ 0,1 и < 1%
Редки	≥ 0,0,1 и < 0,1%
Много редки	< 0,01%

ACETYLCYSTEINE при парацетамолова интоксикация (вж. гл. R05CB)

DIGITALIS ANTITOXIN* – INN (ATC код: V03AB24)

DIMERCAPROL* – INN (ATC код: V03AB09)

● **BAL in oil*** (British Anti-Lewisite) – инжекционен маслен разтвор 10% 3 ml в ампули. **Рискова категория за бременност: C.**

EDTA CALCIUM DISODIUM* – INN (ATC код: V03AB03) – инжекционен разтвор 20% 10 ml в ампули.

ETHANOL – INN (ATC код: V03AB16).

FOMEPIZOLE* – INN (ATC код: V03AB34)

● **Antizol*** – инжекционен разтвор 750 mg/1,5 ml във флакони. **Рискова категория за бременността: C.**

FLUMAZENIL – INN (ATC код: V03AB25)

● **Anexate®** („Рош България“ ЕООД) – инжекционен/инфузионен разтвор 0,5 mg/5 ml в стъклени ампули по 5 ml (оп. 5 бр.). ● **Flumazenil Pharmaselect®** (Pharmaselect International Beteiligungs GmbH) – инжекционен и инфузионен разтвор съответно по 0,5 mg/5 ml и 1 mg/10 ml в стъклени ампули по 5 ml (оп. по 5 и 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

METHYLTIONINIUM CHLORIDE* – INN (ATC код: V03AB17)

● **Methylenum coeruleum*** – прах. ▲ Участва в окислително-редукционните процеси като донор на H⁺. Има и антисептична активност. Екскретира се с урината. **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

NALOXONE – INN (ATC код: V03AB15)

● **Naloxon®** (Warsaw Pharmaceutical Works Polfa SA) – инжекционен разтвор 0,4 mg/1 ml (оп. 5 бр.). ● **Nexodal®** (Orpha-Devel Handel ind Vertrebs GmbH) – инжекционен разтвор 0,4 mg/1 ml в стъклена ампула (оп. 10 бр.). **Рискова категория за бременността: B.**

IDARUCIZUMAB – INN (ATC код: V03AB00)

● **Praxbind®** (Boehringer Ingelheim International GmbH) – инжекционен и инфузионен разтвор 2.5 g/50 ml във флакони (оп. 2 бр.). Съхранява се в хладилник при температура от 2 до 8 °C. Не трябва да замръзва. Продуктът съдържа сорбитол като ексципиент. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

OBIDOXIM – INN (ATC код: V03AB13)

● **Pralidoxime*** – ампули 300 mg/2 ml и флакони 1 g/20 ml. **Рискова категория за бременност: C.**

POTASSIUM IODIDE – INN (ATC код: V03AB21)

● **Potassium iodide G.L. PHARMA®** (G.L. Pharma GmbH) – таблетки 65 mg с кръстосана делителна черта (оп по 2, 6, 10 и 20 бр.).

POTASSIUM PERMANGANATE (вж. гл. D08AX)

PROTAMINE – INN (ATC код: V03AB14)

● **Prosulf®** (ДБК Фарма ЕООД – България; CP Pharmaceuticals Ltd) – инжекционен разтвор 50 mg/5 ml и 100 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 и 10 бр.). ● **Protamin sulfat®** (ICN Galenika AD) – инжекционен разтвор 50 mg/5 ml и 100 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 бр.).

SODIUM NITRITE – INN (ATC код: V03AB08)

● **Natrium nitrosum*** – инжекционни разтвори 1% 1 ml, 2% 1 ml и 2% 10 ml в ампули. одиди, бромиди, сулфонамиди.

SODIUM THIOSULFATE – INN (ATC код: V03AB06)

● **Natrium hyposulfurosum*** – инжекционен разтвор 1 g/10 ml. **Рискова категория за бременност: C.**

V03AC Желязо свързващи хелатни агенти

DEFERASIROX – INN (ATC код: V03AC03)

- **Exjade®** (Novartis Pharma GmbH) – диспергиращи се таблетки по 125, 250 и 500 mg (оп. по 28 и 84 бр.).

DEFEROXAMINE MESILATE – INN (ATC код: V03AC01)

- **Desferal®** (Novartis Pharma Germany GmbH) – прах 500 mg за приготвяне на инжекционен разтвор, плюс 5 ml разтворител в ампули (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за бременност: C. Рискова категория за кърмене: L3.**

V03AE Лекарства за лечение на хиперкалиемия и хиперфосфатемия

CALCIUM POLYSTYRENE SULPHONATE – INN (ATC код: V03AE01)

- **Sorbisterit®** (Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH) – прах 15 g за приготвяне на перорална или ректална суспензия в сашета (оп. по 30 и 90 бр.).

COLESTILAN* – INN (ATC код: V03AE06)

- **BindRen®** (Mitsubishi Pharma Europe) – филм-таблетки 1 g; гранули по 2 и 3 g в сашета.

FERRIC CITRATE COORDINATION COMPLEX – INN (ATC код: V03AE00)

- **Fexeric®** (Keryx Biopharma UK Ltd) – таблетки 1 g (оп. 200 бр.).

LANTHANUM – INN (ATC код: V03AE03)

- **Fosrenol®** (Shire Pharmaceutical Contracts Ltd) – таблетки за дъвчене по 250, 500 и 750 mg (оп. по 40, 90, и 100 бр.); перорален прах по 750 и 1000 mg в сашета (оп. по 10 и 90 бр.).

SEVELAMER – INN (ATC код: V03AE02)

- **Sevelamer carbonate Krion Pharmaceutica®** (Krion Pharmaceutica B.V.) – филмирани таблетки 800 mg (оп. по 180, 200 и 210 бр.). ● **Sevelamer carbonate Synthon®** (Synthon B.V.) – филмирани таблетки 800 mg (оп. по 180, 200 и 210 бр.). ● **Sevelamer Teva®** (Тева Фармасютикълс България ЕООД) – филмирани таблетки 800 mg (оп. по 30 и 180 бр.). ● **Sevelamer carbonate Zentiva®** (Genzyme Europe B.V.) – филмирани таблетки 800 mg (оп. по 30 и 180 бр.); прах 2.4 g за приготвяне на орална суспензия (оп. по 60 и 90 сашета). ● **Tasermity®** (Genzyme Europe B.V.) – филмирани таблетки 800 mg (оп. 180 бр.). ● **Tasermity®** – филмирани таблетки 800 mg (оп. по 30 и 180 бр.).

V03AF Детоксифициращи лекарства, използвани в химиотерапията

AMIFOSTINE – INN (ATC код: V03AF05)

- **Ethyo®** (Schering-Plough Central East AG) – прах 500 mg за приготвяне на инжекционен/инфузионен разтвор в ампули (оп. 3 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

CALCIUM FOLINATE – INN (ATC код: V03AF03)

- **Bendafolin®** (Lyomark Pharma GmbH) – инжекционни разтвори 500 mg/50 ml и 1000 mg/100 ml в стъклени флакони (оп. по 1 бр.). Съхранява се при температура от 2 до 8 °C. ● **Calcium Folate Actavis®** (Actavis Group ehf.) – инжекционен/инфузионен разтвор 30 mg/3 ml (оп. по 1 и 5 бр.) и 100 mg/10 ml (оп. по 5 и 10 бр.) в стъклени флакони. ● **Calcium Folate Ebewe®** (Ebewe Pharma GmbH) – концентрат за инфузионен разтвор съответно 30 mg/3 ml, 50 mg/5 ml и 100 mg/10 ml в ампули (оп. по 5 бр.); капсули 15 mg (оп. 20 бр.). ● **Calcium Folate ESP®** (ESP Pharma Ltd) – инжекционен/инфузионен разтвор 30 mg/3 ml (оп. по 1 и 5 бр.) и 100 mg/10 ml (оп. по 5 и 10 бр.) в стъклени флакони. ● **Calcium Folate Sandoz®** (Sandoz d.d.) – инжекционен/инфузионен разтвор 30 mg/3 ml, 50 mg/5 ml, 100 mg/10 ml, 200 mg/20 ml, 350 mg/35 ml и 1000 mg/100 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Calcium Folate STADA®** (STADA Arzneimittel AG) – инжекционни разтвори, съдържащи съответно 100 mg/10 ml, 200 mg/20 ml, 500 mg/50 ml и 1000 mg/100 ml фолиева киселина във флакони (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременността: C.**

DEXRAZOXANE – INN (V03AF02)

- **Cardioxane®** (Eurocetus B.V.) – прах 500 mg за приготвяне на инфузионен разтвор (оп. 1 бр.). **Рискова категория за бременност: C.**

MESNA – INN (ATC код: V03AF01)

- **Uromitexan® 400** (Baxter Oncology GmbH) – инжекционен разтвор 400 mg/4 ml в ампули (оп. 15 бр.). **Рискова категория за бременност: B.**

RASBURICASE – INN (ATC код: V03AF07)

- **Fasturtec®** (Sapofi-Aventis Groupe) – прах 1.5 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон плюс разтворител 1 ml в стъклена ампула (оп. по 3 бр.); прах 7.5 mg за приготвяне на концентрат за инфузионен разтвор в стъклен флакон плюс разтворител 5 ml в стъклена ампула (оп. по 3 бр.).

V03AK Тъканни лепила

FIBRINOGEN SEALANT – INN (АТС кодове: B02BC00 и V03AK00)

● **Artiss®** (Бакстер България ЕООД) – разтвори за тъкнено фибриногеново лепило по 2 ml (1 ml + 1 ml), 4 ml (2 ml + 2 ml) и 10 ml (5 ml + 5 ml) с двукамерни спринцовки. ● **Tisseel Iyo®** (Baxter d.o.o.) – прахове и разтворители за приготвяне на тъкнено лепило. В 1 ml продуктът съдържа залепващ протеинов разтвор 91 mg (приготвен със синтетичен аprotининов разтвор) и лиофилизиран тромбин 500 IU (приготвен с калциев хлорид). ● **Tisseel solutions®** (Baxter d.o.o.) – разтвори за тъкнено лепило.

GLUETISS* (V03AK00) (Berlin Heart) – пластмасови опаковки, съдържащи два разтвора по 1 ml. Състои се от два стерилни разтвора по 1 ml. Първият съдържа желатина, резорцин и дестилирана вода, а вторият (полимеризиращ) разтвор съдържа glyoxal, glutardialdehyde и дестилирана вода.

TISSUCOL KIT® (АТС код: B02BC00 и V03AK00) (Baxter d.o.o.) – набор от флакони (Tissucol Kit 0,5, 1, 2 и 5), съдържащи лиофилизиран прах; набор от флакони с разтворители съответно по 0,5, 1, 2 и 5 ml и приложение (спринцовки, апликационни игли, апликационен катетър, спрей-наконечник и др.). Продуктът представлява *фибриново тъканно лепило* с кръвосъсирващи, хемостатични и адхезивни свойства. Активните му съставки са фибриноген, фактор XIII, плазминоген, аprotинин, тромбин, калциев хлорид, говежди протеин.

V03AN Медицински газове

OXYGEN – INN (АТС код: V03AN01)

● **Medicinal Liquid Oxygen Prescriptia® 100%** („Прескрипция“ ЕООД) – медицински кислород. Съдържа 100% втечен криогенен кислород във вакуум изолирани контейнери (криогенни съдове) с обем от 3000 до 5000 литра. ● **Oxygen min® 99,5 об.%** („Месер Химко газ“ ООД) – газообразен медицински кислород под налягане 150 бара в 40-литрови стоманени бутилки. ● **Oxygen medicinal gaseous SOL® 100%** (SOL S.p.A.) – газообразен медицински кислород 100% под налягане 200 бара при 15 °C в алуминиеви или стоманени бутилки по 1, 2, 5, 10, 20, 30 и 50 литра. ● **Oxygen medicinal liquid SOL® 100%** (SOL S.p.A.) – втечен медицински криогенен кислород 100% под налягане при температура –183 °C в преносима криогенна цистерна от неръждаема стомана. ● **Oxygen Messer® 100%** (Месер България ЕООД) – втечен медицински кислород 100% под налягане в криогенна цистерна от неръждаема стомана. ● **Oxygen YES® 100%** (Yes Pharmaceutical Development Services GmbH) – газообразен медицински кислород 100% под налягане от 150, 200 или 300 бар в бутилки от стоманено-алуминиева сплав по 1, 2, 3, 4, 5, 10, 20, 30 и 50 литра. ● **Oxygen YES® 100% cryogenic** (Месер България ЕООД) – втечен медицински кислород 100% под налягане в криогенна цистерна от неръждаема стомана.

V03AZ Нервни депресанти

ETHANOL – INN (АТС код: V03AZ01)

V04 ДИАГНОСТИЧНИ АГЕНТИ

V04C Други диагностични агенти

V04CA Тестове за захарен диабет

GLUCOSE – INN (АТС код: V04CA02)

V04CB Тестове за изследване на мастна абсорбция

VITAMIN A CONCENTRATES (АТС код: V04CB01)

V04CC Тестове за изследване проходимостта на жлъчните пътища

SORBITOL – INN (АТС код: V04CC01)

MAGNESIUM SULFATE – INN (АТС код: V04CC02)

V04CD Тестове за изследване на хипофизарната функция

SERMORELIN – INN (АТС код: V04CD03)

CORTICORELIN – INN (АТС код: V04CD04)

SOMATORELIN – INN (АТС код: V04CD05)

V04CE Тестове за изследване на чернодробната функция

GALACTOSE – INN (АТС код: V04CE01)
SULFOBROMOPHTHALEINE – INN (АТС код: V04CF02)

V04CF Диагностични тестове за туберкулоза

TUBERCULIN – INN (АТС код: V04CF01)

● **PPD Tuberculin mammalian®** («БУЛ БИО – НЦЗПБ» ЕООД) – инжекционен разтвор 5 TU/0,1 ml във флакони, съдържащи по 0,2 ml (= 2 ЕД), 1 ml (= 10 ЕД), 1,5 ml (= 15 ЕД) и 2 ml (= 20 ЕД). **Рискова категория за бременност: С.**

V04CG Тестове за изследване на стомашната функция

HISTAMINE PHOSPHATE – INN (АТС код: V04CG03)
PENTAGASTRIN – INN (АТС код: V04CG04)
CAFFEINE AND SODIUM BENZOATE – INN (АТС код: V04CG30)

V04CH Тестове за изследване на бъбречната функция и уретрални увреждания

AMINOHIPURIC ACID (АТС код: V04CH30)
INDIGO CARMINE (АТС код: V04CH02)
INULIN AND OTHER POLYFRUCTOSANS (АТС код: V04CH01)
PHENOLSULFONPHTHALEIN (АТС код: V04CH03)

V04CJ Тестове за изследване на тиреоидната функция

PROTIRELINE – INN (АТС код: V04CJ02)

● **TRH Berlin Chemie*** (Berlin Chemie) – прахообразна субстанция 0,2 mg за приготвяне на инжекционен разтвор (оп. 1 бр.).

THYROTROPIN ALFA – INN (АТС код: V04CJ01)

● **Thyrogen® 0,9** (Genzyme Europe B.V.) – прх 0,9 mg за приготвяне на инжекционен разтвор в стъклен флакон с вместимост 5 ml (оп. по 1 и 2 бр.). **Съхранява се в хладилник при температура от 2 до 8°C на защитено от светлина място.** Всеки флакон съдържа 1,1 mg тиротропин (tireotropin) алфа.

V04CK Тестове за изследване на панкреатичната функция

BENTIROMIDE – INN (АТС код: V04CK03)
PACREOZYMIN (Cholecystokinin) (АТС код: V04CK02)
SECRETIN (АТС код: V04CK01)

V04CM Тестове за изследване на ферилитетни нарушения

GONADORELIN – INN (АТС код: V04CM01)

V04CX Други диагностични тестове

CLEARVIEW

● **Clearview® hCG II** (Unipath Ltd) – тест (касета с пипета). ● **Clearblue® compact** (Unipath Ltd) – тест (писалка с абсорбент).

ЕКСПРЕСНИ ТЕСТОВЕ ЗА ДИАГНОСТИКА НА РАННА БРЕМЕННОСТ, ОТКРИВАЩИ HCGS В УРИНАТА

- **Acon®** (ACON Laboratories Inc.) – тест (лента с ваничка)
- **Clear®** (CORTEZ Diagnostics Inc.) – тест (с легенче)
- **Confirm®** (R&S consumer goods GmbH)
- **dBEST®** (AmeriTek Inc.) – тест (тест-лента, десикант, легенче). Отличава се с висока чувствителност (20 mU hCG/ml урина) и може да диагностицира бременност още преди първия ден на очакваната менструация. Резултатът се отчита след 1 min.
- **One step HCG urine pregnancy test®** (Beijing Blue Cross)
- **Rapipreg® direct** (Morwelldiagnostics, Unipharm) – тест (стик и касета).
- **QuickSure®** (USMeds) – тест (лента и писалка).

GEL CONTACT® (АТС код: V04CX00) (Унифарм АД) – гел в пластмасови флакони по 250, 500, 1000 и 3000 g (оп. по 1 бр.). Гелът съдържа **карбопол 940**, пропиленгликол, глицерин, нипагин, триетаноламин, етанол, Е 132, пречистена вода.

FLUORESC EIN (вж. гл. S01JA)

LEVOVIST* (АТС код: V04CX00) (Schering AG) – гранули по 2,5 и 4 g плюс 20 ml и разтворител. В 1 g гранули има 999 mg галактоза и 1 mg палмитинова киселина.

MENOTEST FSH® (Ulti Med Products AD) – тест (писалка).
OPHTHALMOGEL® (вж. гл.S01XA)

(1) Бързи тестове за откриване на наркотични вещества в проба от урина

- **USMeds™ Amphetamine** (открива амфетамин)
- **USMeds™ Barbiturates** (открива барбитурати)
- **USMeds™ Benzodiazepine** (открива бензодиазепини)
- **USMeds™ Cocaine** (открива кокаин)
- **USMeds™ Marihuana (THC)** (открива марихуана)
- **USMeds™ Methadone** (открива метадон)
- **USMeds™ Metamphetamine** (открива метамфетамин)
- **USMeds™ Morphine** (открива морфин)

(2) Туморни маркери

- **USMeds™ Fecal Occult Blood Test** (за ранно диагностициране на колоректален карцином)
- **USMeds™ PSA 2 line** (открива Prostate Specific Antigen, 1 reference, cut off 4 ng/ml)

(3) Фертилитет

- **USMeds™ Ovulation** (открива LH в урината на бременни жени)
- **USMeds™ QuickSure Pregnancy Test** (открива хорионгонадотропен хормон в урината на бременни жени)

(4) Инфекциозни болести

- **USMeds™ Chlamydia Test** (открива специфичен хламидиен антиген от ендоцервикална и уретрална проба на жени и урина на мъже)
- **USMeds™ HBsAg Test** (открива HBV – повърхностен антиген на вируса на хепатит В)
- **USMeds™ Helicobacter pylori Test** (открива IgG анти тяло срещу *H. pylori* в човешки серум)
- **USMeds™ Syphilis** (открива специфични антирепонемни антитела чрез метод за пасивна хемоаглутинация на еритроцитите)

V06 ХРАНИ С ОБЩО ДЕЙСТВИЕ

V06A Диети за лечение на затлъстяване

V06B Протеинови (хранителни) добавки

V06C Храни за деца

V06CA Храни, несъдържащи фенилаланин

V06D Други храни

V06DA Въглехидрати/протеини/минерали/витамини, комбинации

V06DB Мазнини/въглехидрати/протеини/минерали/витамини, комбинации

V06DC Въглехидрати

FRUCTOSE* – INN (АТС код: V06DC02) – инфузионни разтвори от 5% и 10% в бутилки по 500 ml.
SODIUM CHLORIDE & GLUCOSE (Serum Glucosae – вж. B05CX)

V06DD Аминокиселини, вкл. комбинации с полипептиди

KETOSTERIL KETOACID® (АТС код: V06DD00) (Фрезениус Каби България ЕООД) – филм-таблетки (оп. по 20 и 100 бр.). Съдържа аминокиселини (алфа-кетоаналози на изолевцин, левцин и фенилаланин; лизин, треонин, триптофан, хистидин, тирозин; калциеви соли на някои аминокиселини) с общо азотно съдържание 36 mg.

V06DE Аминокиселини/въглехидрати/минерали/витамини, комбинации

V06DF Млечни субституенти

V06DX Други нутриентни комбинации

V07 ВСИЧКИ ДРУГИ НЕЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

V07AA Пластири

V07AB Разтворители и разредители, вкл. промивни разтвори

CELSIOR® (АТС код: V07AB00) (Insitut Georges Lopez – IGL) – стерилен бистър, безцветен (или бледо жълт) разтвор за съхраняване на органи 1000 ml в етилен винилацетат кополимерен сак във външна алуминиева опаковка (оп. 4 бр. плюс кислороден абсорбер). Разтворът има pH 7.3 и осмоларитет 320 mOsm/kg.

SODIUM CHLORIDE (вж. гл. B05CB)

WATER FOR INJECTION (АТС код: V07AB00)

● **Aqua ad iniectabilia** (B. Braun Melsungen AG) – стерилна апиrogenна вода за инжекции по 10 и 20 ml в ампули (оп. по 20 бр.); по 50, 100, 250 и 500 ml във флакони (оп. по 1 бр.). ● **Water for injection demo®** (Demo S.A. Pharmaceuticals Industry) – вода за инжекции като *разтворител за парентерално приложение* в полипропиленови ампули от 5, 10 и 20 ml (по 20 и 50 бр.).

V07AC Кръвопреливане, спомагателни продукти

SODIUM CITRATE (АТС код: V07AC00)

● **Natrium citricum** (Софарма АД) – разтвор 3,8% в ампули по 1 ml (оп. по 10 и 50 бр.); перорален разтвор 5% в ампули по 5 ml (оп. по 10 и 50 бр.). **Рискова категория за бременност: С.**

V07AD Кръвни тестове, спомагателни продукти

V07ACN Оборудване при инконтиненция

V07ACR Тестове за чувствителност, дискове и таблетки

V07AS Хирургични инструменти за стомии

V07ACT Козметика

V07ACV Технически дезинфектанти

V07ACX Перилни препарати

V07ACY Други нетерапевтични спомагателни продукти

V07ACZ Химикали и реагенти за анализи

V08 КОНТРАСТНИ ДИАГНОСТИЧНИ ЛЕКАРСТВА

V08A Йодирани рентгеноконтрастни лекарства

V08AA Водоразтворими, нефротропни рентгеноконтрастни лекарства с висок осмоларитет

IOXITALAMIC ACID – INN (АТС код: V08AA05)

● **Telebrix N®** (Byk Gulden Lomberg GmbH) – инжекционен разтвор 38% (= 380 mg/ml йод) в ампули по 50 ml (оп. 1 бр.).

DIATRIZOIC ACID – INN (АТС код: V08AA01)

● **Urografin®** (Bayer Pharma AG) – инжекционен разтвор 76% 20 ml в ампули с тест-ампула от 1 ml (оп. по 1 бр.).

V08AB Водоразтворими, нефротропни рентгеноконтрастни лекарства с нисък осмоларитет

IODIXANOL – INN (АТС код: V08AB09)

● **Visipaque®** (GE Healthcare AS) – инжекционен разтвор 15% (150 mg йод/ml) във флакони по 50 ml (оп. 1 бр.) и 200 ml (оп. по 1, 6 и 10 бр.). ● **Visipaque®** (GE Healthcare AS) – инжекционен разтвор 27% (270 mg йод/ml) във флакони по 10 ml (оп. 10 бр.), 20 ml (оп. 10 бр.), 40 ml (оп. 10 бр.), 50 ml (оп. 10 бр.), 75 ml (оп. 10 бр.), 100 ml (оп. 10 бр.), 150 ml (оп. 10 бр.), 200 ml (оп. по 1, 6 и 10 бр.) и 500 ml (оп. 10 бр.). ● **Visipaque®** (GE Healthcare AS) – инжекционен разтвор 32% (320 mg

йод/мл) във флакони по 10 ml (оп. 10 бр.), 20 ml (оп. 10 бр.), 40 ml (оп. 10 бр.), 50 ml (оп. 10 бр.), 100 ml (оп. 10 бр.), 150 ml (оп. 10 бр.), 200 ml (оп. 1, 6 и 10 бр.) и 500 ml (оп. 6 бр.). Съдържа 49,1% *органично свързан йод*. **Рискова категория за бременност: B.**

IOHEXOLE – INN (ATC код: V08AB02)

●**Omnipaque 300®** (GE Healthcare AS) – 30% разтвор (съдържащ 300 mg йод/мл) в инфузионни стъклени флакони по 20 ml (оп. по 10 и 25 бр.) и бутилки по 50, 75, 100, 150 и 200 ml (оп. 10 бр.), 50 ml (оп. 10 бр.), 75 ml (оп. 10 бр.), 100 ml (оп. 10 бр.), 150 ml (оп. по 6 и 10 бр.), 175 ml (оп. 10 бр.), 200 ml (оп. по 6 бр.). ●**Omnipaque 350®** (GE Healthcare AS) – 35% разтвор (съдържащ 350 mg йод/мл) в инфузионни стъклени флакони по 20 ml (оп. по 10 и 25 бр.) и бутилки по 50 ml (оп. 10 бр.), 75 ml (оп. 10 бр.), 100 ml (оп. 10 бр.), 150 ml (оп. по 6 и 10 бр.), 175 ml (оп. 10 бр.), 200 ml (оп. по 6 бр.). Йохексол е рентгеноконтрастно средство, подходящо при възрастни и деца за провеждане на урография, флебография, интравенозна или интраартериална дигитална субтракционна ангиография, артериография, кардиоангиография. **Рискова категория за бременност: C.**

IOMEROL – INN (ATC код: V08AB10)

●**Iomeron® 200** (Bracco Imaging S.p.A.) – инжекционен разтвор 20% 75 ml в стъклени бутилки (оп. 1 бр.). ●**Iomeron® 250** (Bracco Imaging S.p.A.) – инжекционен разтвор 25% 50 ml в стъклени бутилки (оп. 1 бр.). ●**Iomeron® 300** (Bracco Imaging S.p.A.) – инжекционен разтвор 30% в стъклени бутилки по 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Iomeron® 350** (Bracco Imaging S.p.A.) – инжекционен разтвор 35% в стъклени бутилки по 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). ●**Iomeron® 400** (Bracco Imaging S.p.A.) – инжекционен разтвор 35% в стъклени бутилки по 50, 100 и 200 ml (оп. по 1 бр.). **Рискова категория за бременност: B. Рискова категория за кърмене: L3.**

IOPAMIDOL – INN (ATC код: V08AB04)

●**Iopamigita® 300** (Agfa Healthcare Imaging Agents GmbH) – разтвор 30% в стъклени флакони с обем 50, 75 и 100 ml (оп. по 10 и 30 бр.), по 200 ml (оп. по 10 и 20 бр.) и по 500 ml (оп. по 1 и 6 бр.). ●**Iopamigita® 370** (Agfa Healthcare Imaging Agents GmbH) – разтвор 37% в стъклени флакони с обем 50, 75 и 100 ml (оп. по 10 и 30 бр.) и по 200 ml (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Iopamiro® 300** (Bracco Imaging S.p.A. Bracco Imaging S.p.A.) – разтвор 30% в стъклени флакони с обем 50, 75 и 100 ml (оп. по 10 и 30 бр.) и по 200 ml (оп. по 10 и 20 бр.). ●**Iopamiro® 370** (Bracco Imaging S.p.A.) – разтвор 37% в стъклени флакони с обем 30, 50, 100 и 500 ml (оп. по 1 бр.). ●**Scanlux® 300** (Sanochemia Pharmazeutika AG) – разтвор 30% във флакони по 50, 75, 100 и 200 ml (оп. по 10 бр.). ●**Scanlux® 370** (Sanochemia Pharmazeutika AG) – разтвор 37% във флакони по 50, 75, 100 и 200 ml (оп. по 10 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

IOPROMIDE – INN (ATC код: V08AB05)

●**Ultravist® 300** (Bayer Pharma AG) – 30% разтвор (еквивалентен на 300 mg/ml йод) във флакони по 50 ml (оп. 10 бр.). ●**Ultravist® 300** (Schering AG) – 30% разтвор (300 mg/ml йод) във флакони по 20 и 50 ml (оп. по 10 бр.). ●**Ultravist® 370** (Schering AG) – 37% разтвор (еквивалентен на 370 mg/ml йод) във флакони по 30, 50, 200 и 500 ml (оп. по 10 бр.).

IOVERSOL – INN (ATC код: V08AB07)

●**Optiray® 240** (Mallinckrodt Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 240 mg йод/мл в безцветни стъклени флакони по 50 и 100 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 240 mg йод/мл в предварително напълнени полипропиленови ръчни спринцовки по 50 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 240 mg йод /ml в предварително напълнени спринцовки под налягане по 50 и 125 ml (оп. 1 и 10 бр.). ●**Optiray® 300** (Mallinckrodt Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 300 mg йод/мл в безцветни стъклени флакони по 10, 20, 50, 75, 100 и 150 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 300 mg йод/мл в предварително напълнени полипропиленови ръчни спринцовки по 30 и 50 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 300 mg йод /ml в предварително напълнени спринцовки под налягане по 50, 75, 100 и 125 ml (оп. 1 и 10 бр.). ●**Optiray® 320** (Mallinckrodt Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 320 mg йод/мл в безцветни стъклени флакони по 20, 50, 75, 100 и 200 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 320 mg йод/мл в предварително напълнени полипропиленови ръчни спринцовки по 50 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 320 mg йод /ml в предварително напълнени спринцовки под налягане по 50, 100 и 125 ml (оп. 1 и 10 бр.). ●**Optiray® 350** (Mallinckrodt Deutschland GmbH) – разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 350 mg йод/мл в безцветни стъклени флакони по 30, 50, 100 и 200 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 350 mg йод/мл в предварително напълнени полипропиленови ръчни спринцовки по 30 и 50 ml (оп. 1 и 10 бр.); разтвор за инжектиране/инфузия с концентрация 350 mg йод /ml в предварително напълнени спринцовки под налягане по 50, 75, 100 и 125 ml (оп. 1 и 10 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

V08B Нейодираны рентгеноконтрастни лекарства

V08BA Рентгеноконтрастни лекарства, съдържащи бариев сулфат

BARIUM SULFATE – INN (ATC код: V08BA02)

●**DC-BAR-MILVE®** („Фармацевтични заводи Милве“ АД) – прах 100 g, съдържащ 90 g бариев сулфат (оп. 1 бр.). **Рискова категория за кърмене: L1.**

V08C Контрастни лекарства за ядрено-магнитен резонанс

V08CA Парамагнетични контрастни лекарства

GADOBUTROL – INN (ATC код: V08CA09)

● **Gadovist®** (Bayer Pharma AG) – инжекционен разтвор 7,5 и 20 ml, съдържащ в 1 ml 604,72 mg гадобутрол (еквивалентен на 1 mmol/ml) в предварително напълнени стъклени спринцовки с вместимост съответно 10 и 20 ml (оп. по 5 бр.). **Рискова категория за кърмене: L3.**

GADODIAMIDE – INN (ATC код: V08CA03)

● **Omniscan®** (GE Healthcare AS) – разтвор с концентрация 0,5 mmol/ml във флакони по 5, 10, 15 и 20 ml (оп. по 10 бр.).
Рискова категория за кърмене: L3.

GADOPENTETIC ACID – INN (ATC код: V08CA01)

● **Magnevita®** (Agfa Healthcare Imaging Agents GmbH) – разтвор с концентрация 500 micromol/ml във флакони по 100 ml (оп. по 1 и 10 бр.). ● **Magnetolux®** (Sanochemia Pharmazeutika AG) – разтвор с концентрация 500 micromol/ml в стъклени флакони по 5, 10, 15, 20 и 30 ml и бутилка от 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Magnevist®** (Bayer Pharma AG) – разтвор с концентрация 469 mg/ml във флакони по 10 и 20 ml (оп. по 1 бр.).

GADOTERIC ACID – INN (ATC код: V08CA02)

● **Dotagraf®** (Bayer Pharma AG) – инжекционен разтвор с концентрация 0,5 mmol/ml във флакони с вместимост съответно 60 и 100 ml (оп. по 1 бр.). ● **Dotarem®** (Guerbet) – инжекционен разтвор с концентрация 0,5 mmol/ml в предварително напълнени спринцовки или във флакони с вместимост съответно 10, 15 и 20 ml (оп. по 1 бр.).

GADOXETIC ACID – INN (ATC код: V08CA10)

● **Primovist®** (Bayer Pharma AG) – инжекционен разтвор с концентрация 0,25 mmol/ml (съдържащ 181,43 mg субстанция) в предварително напълнени стъклени спринцовки по 5 ml, 7,5 ml и 10 ml (оп. по 1, 5 и 10 бр.).

V09 ДИАГНОСТИЧНИ РАДИОФАРМАЦЕВТИЦИ

V09A Централна нервна система

V09AX Други диагностични радиофармацевтици

FLORBETABEN (18F) – INN (ATC код: V09AX06)

● **Neuraseq®** (Piramal Imaging GmbH) – инжекционен разтвор 300 MBq/ml във флакони по 1 и 10 ml (оп. по 1 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

FLORBETAPIR (18F) (ATC код: V09AX05)

● **Amyvid®** (Eli Lilly & Co) – инжекционен разтвор от 500 до 1900 MBq/ml във флакони по 10, 30 и 50 ml (оп. по 1 бр.).

V09D Черен дроб и ретикулоендотелна система

V09DB Технеций (^{99m}Tc)

NANOCOLL® (ATC код: V09DB01) (GE Healthcare S.r.l.) – прах за инжекционен разтвор, респ. кит за приготвяне на ^{99m}Tc албумин наноклоид в стъклени флакони с вместимост 10 ml (оп. 5 бр.).

V09E Дихателна система

V09EB Технеций (^{99m}Tc)

MACROTEC® (ATC код: V09EB01) (GE Healthcare S.r.l.) – 2 mg кит за приготвяне на инжекционна суспензия на ^{99m}Tc макрогрегати на човешки албумин в стъклен флакон (оп. 5 бр.).

V09C Отделителна система

V09CC Технециеви (^{99m}Tc) съединения

TECHNETIUM (^{99m}Tc) PYROPHOSPHATE (ATC код: V09CA03)

● **lelmag 3®** (Imaging Equipment Ltd) – кит за приготвяне на радиофармацевтичен диагностичен продукт, състоящ се от два стъклени флакона: (1) и (2). Флакон (1) съдържа 0.2 mg mertiatide, а флакон (2) съдържа 2.5 ml буферен разтвор на фосфат.

V09F Щитовидна жлеза

V09FX Натриев йодид (¹³¹I)

TECHNETIUM (^{99m}Tc) PERTECHNETATE (ATC код: V09FX01)

● **Montek®** (Monrol Europe S.R.L.) – радионуклиден генератор в стъклени флакони по 20 ml с инжекционен разтвор на 0.9% натриев хлорид по 5 и 10 ml в стъклени флакони с вместимост 20 ml (оп. по 5 и 10 бр.). Матерният нуклид е натриев (⁹⁹Mo) молибдат 10 до 40 GBq/генератор. Дъщерният нуклид е *натриев (^{99m}Tc) пертехнетат* – 8.3 до 33.9 GBq.

MONIYOT-131 Capsule D® (ATC код: V09FX03) (Monrol Europe S.R.L.) – капсули, съдържащи, ¹³¹I като натриев йодид с активност към референтната дата 0.37–36 MBq (оп. по 2, 3, 4, 5 и 6 бр. с подходящ брой апликатори).

POLTECHNET® 8.0–175 GBq radionuclide generator (ATC код: V09FX01) (Nardowe Centrum Badan Jadrowych) – разтвор на натриев пертехнетат. Инжекцията натриев пертехнетат (^{99m}Tc) се произвежда посредством (⁹⁹Mo/^{99m}Tc) генератор.

SODIUM IODIDE [¹³¹I] (ATC код: V09FX03) (GE Healthcare Buchler) – *диагностични капсули* по 3.7, 2.03, 1.11 и 592 MBq; *диагностични капсули* 333 KBq (оп. по 5 и 10 бр.). **LRC L4.**

V09G CC система

V09GA Технеций (^{99m}Tc)

TECHNISCAN SESTAMIBI® (ATC код: V09GA01) (Mallincrodt Medical B.V.) – кит за радиофармацевтичен препарат във флакон, съдържащ 1 mg [Тетракис(2-метокси-2-метилпропил-1 изоцианид)мед (I)]тетрафлуороборат. След ратваряне с инжекционен разтвор на натриев технеций [^{99m}Tc] пертехнетат, полученият разтвор на Технециум [^{99m}Tc].

TETROFOSMIN – INN (ATC код: V09GA02)

● **Myoview®** (GE Healthcare Ltd) – прах 0.23 mg (във флакони) за приготвяне на инжекционен разтвор, който се разтваря с 4 до 8 ml натриев пертехнетат (^{99m}Tc/Ph Eur) при радиоактивна концентрация, непревишаваща 1,1 GBq/ml. **LRC L4.**

V09GX Други диагностични радифармацевтици за CCC

CHROMIUM [⁵¹Cr] CHROMATE LABELED CELLS (ATC код V09GX03)

● **Sodium chromate [⁵¹Cr]** (GE Healthcare Ltd) – инжекционен разтвор 10 ml във флакони, съдържащи радиоактивен хром в концентрация MBq/ml (към референтна дата 3.1–31 mcg/ml). **LRC L3.**

V09H Възпаление и инфекции

V09HA Технециеви (^{99m}Tc) съединения

BESILESOMAB – INN (ATC код: V09HA03)

● **Scintimun®** (CIS bio International) – радиофармацевтичен кит под форма на прах 1,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор за еднократно i.v. приложение, в стъклени флакони (оп. по 1 и 2 бр.).

TECHNECIUM [^{99m}Tc] EXAMETAZIME LABELLED CELLS (ATC код: V09HA02)

● **Ceretec®** (GE Healthcare Ltd) – радиофармацевтичен кит под форма на прах 0,5 mg за приготвяне на инжекционен разтвор на технеций [^{99m}Tc] екзаметахим във флакони (оп. 1 бр.). **LRC L4.**

V09I Туморна диагностика

V09IX Други диагностични радифармацевтици

FLUDEOXYGLUCOSE (18F) – INN (ATC код: V09IX04)

● **Fudeoxyglucose (18F) Biont®** (Biont, a.s.) – инжекционен разтвор от 0.2 до 10 ml в стъклени флакони с вместимост 13.5 ml (оп. 1 бр., запечатани в алуминиева капсула). В 1 ml се съдържа от 200 до 1300 MBq ± 10% флудексиглюкоза (¹⁸F) към датата и времето на калибриране. Продуктът е предназначен *само за диагностична употреба при томография*

с позитронни емисии в онкологията, кариологията и неврологията. ●**Fludeoxyglucose (¹⁸F) Monrol®** (S.C. Monrol Europe S.R.L.) – инжекционен разтвор 200 – 2200 MBq/ml във флакони. Един милилитър съдържа от 200 до 2200 флудеоксиглюкоза (¹⁸F) към датата и времето на калибриране (to + 4 h). Радиоктивността на продукта в 1 флакон варира от 40 до 2200 MBq.

FLUOROMETHYLCHOLINE (¹⁸F) – INN (ATC код: V09IX07)

●**ISOcholin®** (IASON GmbH) – инжекционен разтвор, съдържащ 1 GBq флуорхолин (¹⁸F)/ml в многодозови стъклени флакони по 15 и 25 ml (оп. по 1 бр.). Радиоактивният нуклид ¹⁸F има полуживот 109.8 min и излъчва позитронно лъчение с максимална енергия от 0.633 MeV, последвано от фотонно анигиращо лъчение от 0.511 MeV.

SODIUM FLUORIDE (¹⁸F) – INN (ATC код: V09IX06)

●**IASoflu®** (IASON GmbH) – инжекционен разтвор, съдържащ 2 GBq (¹⁸F)/ml в многодозови стъклени флакони по 15 и 25 ml (оп. по 1 бр.). ¹⁸F има полуживот 109.8 min и излъчва позитронно лъчение с максимална енергия от 0.633 MeV, последвано от фотонно анигиращо лъчение от 0.511 MeV.

V10 ТЕРАПЕВТИЧНИ РАДИОФАРМАЦЕВТИЦИ

V10X Други терапевтични радиофармацевтици

LUTETIUM (¹⁷⁷Lu) CHLORIDE – INN (ATC код: V10X000)

●**EndolucinBeta®** (ITG Isotope Technologies Garching GmbH) – радифармацевтичен прекурсор под форма на разтвор 80 GBq/2 ml във флакони (оп. 10 бр.). *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* EndolucinBeta е радионуклид. Той не е предназначен за директно приложение на пациенти. Използва се само за радиоизотопно белязване на молекули-носители, специално разработени и разрешени за маркиране с ¹⁷⁷Lu.

V10XA Съединения, съдържащи ¹³¹I

MONIYOT-131® (ATC код: V10XA01) (Monrol Europe S.R.L.) – перорален разтвор, съдържащ ¹³¹I като натриев йодид с активност към референтната дата 14.8–3700 MBq (оп. флакони от боросиликатно стъкло, съдържащи 5 или 10 ml разтвор).

MONIYOT-131 Capsule T® (ATC код: V10XA01) (Monrol Europe S.R.L.) – капсули, съдържащи ¹³¹I като натриев йодид с активност към референтната дата 37–7400 MBq (оп. 1 бр. в оловна обвивка с апликатор).

THERACAP-131 (ATC код: V10XA01) (GE Healthcare Buchler GmbH & Co. KG) – твърди жълти капсули, съдържащи максимум до 20 mcs радиоактивен натриев йодид [¹³¹I] в следния дозов интервал: 37 до 740 MBq в стъпки от 37 MBq; 50 до 1000 MBq в стъпки от 50 MBq; 0,925 до 5,55 MBq в стъпки от 180 MBq и 1000 до 5500 MBq в стъпки от 222 GBq (оп. по 1 бр.).

ХОМЕОПАТИЧНИ ПРОДУКТИ

- ACONITUM-HOMACCORD®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр. с капкомер).
- AFLUBIN®** (Richard Bittner AG) – перорални капки в стъклени флакони по 20 и 50 ml с апликатор-капкомер (оп. по 1 бр.); лингвети в блистери (оп. по 12, 24 и 48 бр.).
- AFLU TEISS®** (Dr Teiss naturwaren GmbH) – перорални капки в бутилки от 20, 30, 50 и 100 ml (оп. по 1 бр.).
- ALVIA®** (Dagomed Pharma SP.ZO.O.) – сироп 150 ml в полitereфталенова етиленова бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка от 10 ml).
- ANGIN-HEEL S®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. по 50 и 250 бр.).
- ARNICA-HEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки във флакони по 30 и 100 ml (оп. по 1 бр.).
- ARNIGEL®** (Boiron) – гел 7% 45 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.).
- ASTERA HOMEOPATHICA Sensitive®** (Арома АД) – зъбна паста 75 ml (без флуор и парабени) за чувствителни зъби и венци (оп. 1 бр.).
- BELLADONNA-HOMACCORD®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр.).
- BERBERIS HOMACCORD®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки 30 ml (оп. 1 бр.).
- BRONCHALIS-HEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. по 50 и 250 бр.).
- BRYACONEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки 300 mg (оп. 50 бр.).
- CEFAMADAR®** (Cefak KG; Либра АД) – таблетки 250 mg (оп. по 5, 10 и 25 бр.).
- CINNABIN®** (Deutsche Homeopathie – Union) – таблетки (оп. 100 бр.).
- COCCULINE®** (Laboratoires Boiron) – таблетки 150 mg (оп. по 10 и 30 бр.).
- CORYZALIA®** (Laboratoires Boiron) – филм-таблетки 300 mg (оп. по 20 и 40 бр.).
- CRALONIN®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки 30 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.).
- DENTOKIND®** (DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки 100 mg (оп. 150 бр.).
- DOLICOCCIL 1000®** (Laboratoires Dolisos) – доза-пилули 1 g по 5 бр. (200 пилули на грам).
- DORMIKIND®** (DHU – Arzneimittel GmbH & Co.KG; Либра АД) – таблетки (оп. 150 бр.).
- DR. THEISS GRIPPETROPFEN®** (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – перорални капки по 20, 30, 50 и 100 ml в стъклени бутилки с капкомерно устройство (оп. по 1 бр.).
- DR. THEISS NOVA FIGURA®** (Dr. Theiss Naturwaren GmbH) – перорални капки 50 ml в стъклени бутилки с капкомерно устройство (оп. 1 бр.).
- DROPERTEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. по 50 и 250 бр.).
- DROSERA-HOMACCORD®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки във флакони по 30 и 100 ml (оп. по 1 бр.).
- DUCLAMARA-Homaccord®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки 30 ml в кафява стъклена бутилка (оп. 1 бр.).
- ENTEROKIND®** (DHU – Arzneimittel GmbH & Co. KG) – перорални капки 20 ml в бутилка от кафяво стъкло, с пластмасова капачка и капкомер (оп. 1 бр.).
- ENGYSTOL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. по 50 и 250 бр.).
- EUPHORBIIUM COMPOSITUM®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – назален дозиран спрей 20 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.).
- EUPHORBIIUM COMPOSITUM S®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки 30 ml в стъклен флакон (оп. 1 бр.).
- GASTROCYNESINE®** (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
- GALSTENA®** (Richard Bittner AG) – перорални капки по 20 и 50 ml в кафяви стъклени бутилки (оп. по 1 бр.); таблетки (по 12, 24, 36 и 48 бр.).
- GASTROKIND®** (Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
- GENTOS®** (Richard Bittner AG) – перорални капки по 20 и 50 ml в кафяви стъклени флакони (оп. по 1 бр. с откапващо устройство).
- GRIPP-HEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. по 50, 250 и 750 бр.).
- GUNA-ANTI IL1 (GUN S.p.a.)** – перорални капки ml във флакон (оп. 1 бр.).
- GUNA-FGF (GUN S.p.a.)** – перорални капки ml във флакон (оп. 1 бр.).
- GUNA-INTERLEUKIN 4 (GUN S.p.a.)** – перорални капки ml във флакон (оп. 1 бр.).
- GUNA-INTERLEUKIN 10 (GUN S.p.a.)** – перорални капки ml във флакон (оп. 1 бр.).
- HEPEEL N®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
- HOMEOGENE® 9 (Laboratoires Boiron)** – филм-таблетки 200 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
- HOMEOPATHIC® (Boiron)** – колир 0,4 ml в еднородови алуминиеви сашета (оп. по 10, 20 и 30 бр.).
- HOMEOPLASMINE® (Laboratoires Boiron)** – дермален и назален унгвент 40 g в алуминиеви туби (оп. 1 бр.).
- HOMEOVOX® (Laboratoires Boiron)** – филм-таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
- HORMEEL SN®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр. с капкомер).
- HUSTEEL®** (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр. с капкомер).
- IMMUNOKIND®** (Deutsche Homeopathie – Union) – таблетки (оп. 150 бр.).

INFLUCID® (Deutsche Homeopathie – Union) – таблетки 250 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
INFLUNASAL (DHU – Arzneimittel GmbH & Co.KG) – назален спрей 1 g/10 g във флакон с обем 20 ml (оп. 1 бр.).
JENOVERINE® (Laboratoires Boiron) – гранули 125 g в полипропиленова кутия (оп. 1 бр.).
KINDINORM® (Deutsche Homeopathie – Union) – хапчета 10 g в кафяво стъклен флакон (оп. 1 бр.).
KLIMAKT-HEEL® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
LYMPHOMYOSOT® Solutio (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр.).
LYMPHOMYOSOT® Tablets (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 60 бр.).
MASTODYNON® guttae (Bionorica Arzneimittel GmbH) – перорални капки по 50 и 100 ml във флакони с капкомер (оп. 1 бр.).
MASTODYNON® tablets (Bionorica Arzneimittel GmbH, Либра АД) – таблетки (оп. по 20, 60, 120 и 240 бр.).
NASO-HEEL® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки във флакони по 30 и 100 ml (оп. по 1 бр.).
NEUREXAN® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
NEUROCYNESINE® (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
OSANIT pillules® ("Севекс Фарма" ООД) – хапчета (7,5 g в 1 полипропиленов флакон с дозатор).
OSCILLOCOCCINUM® (Laboratoires Boiron) – доза-глобули 1 g в полиетиленова туба (оп. по 3 и 6 бр.).
OSTEOCYNESINE® (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
PARAGRIFFE® (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 60 бр.).
QUIETUDE® (Laboratoires Boiron) – сироп 200 ml за деца във флакони (оп. 1 бр. с мерителна лъжичка от 5 ml).
REMENS® (Richard Bittner AG) – перорални капки по 20 и 100 ml в стъклени бутилки (оп. по 1 бр.).
RHINALLERGY® (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. 60 бр.).
RHINITAL® (DHU – Arzneimittel GmbH & Co.KG) – таблетки (оп. 100 бр.).
RUDISTROL® (Laboratoires Boiron) – дермален крем 40 g в алуминиева туба (оп. 1 бр.).
SEDATIF PC® (Laboratoires Boiron) – таблетки 300 mg (оп. по 20 и 40 бр.).
SONNA® (Dagomed Pharma SP.ZO.O.) – сироп 150 ml в политефталенова етиленова бутилка (оп. 1 бр. с мерителна чашка от 10 ml).
SPASCUPREEL® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
STODAL® (Laboratoires Boiron) – сироп 200 ml във флакони (оп. 1 бр. с мерителна лъжичка от 5 ml).
TONSILOTREN® (Deutsche Homeopathie – Union) – таблетки (оп. 60 бр.).
TONSIPRET® (Bionorica AG) – таблетки (оп. по 25, 50, 100 и 200 бр.).
TRAUMEEL S® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – инжекционен разтвор 2,2 ml в стъклени ампули (оп. по 5 и 10 бр.).
TRAUMEEL S® drops (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки във флакони 30 ml (оп. 1 бр.); перорален разтвор в стъклени ампули (оп. по 5 и 10 бр.).
TRAUMEEL S® tablets (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
TRAUMEEL S® unguentum (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – дермален унгвент 50 g (оп. 1 бр.).
VALERIANAHEEL (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки 30 ml в стъклени флакони (оп. 1 бр.).
VERTIGOHEEL® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорални капки в стъклен флакон 30 ml (оп. 1 бр.).
VIBURCOL N® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – свещички (оп. 12 бр.).
VIVOTON S® (DHU – Arzneimittel GmbH & Co.KG) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр. с безцветен полиетиленов капкомер).
VOMITUSHEEL S® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – перорален воден разтвор 30 ml в кафяв стъклен флакон (оп. 1 бр. с капкомер).
VOMITUSHEEL S® (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – свещички 2 g (оп. 12 бр.).
ZEEL T® tablets (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – таблетки (оп. 50 бр.).
ZEEL T® unguentum (Biologische Heilmittel Heel GmbH) – дермален унгвент 50 g (оп. 1 бр.).

ПРИЛОЖЕНИЕ

ДОЗИРАНЕ НА ПО-ЧЕСТО ИЗПОЛЗВАНИТЕ ЛЕКАРСТВА В ДЕТСКАТА ВЪЗРАСТ

Лекарство	Дозирание
Acetylsalicylic acid (Aspirin [®])	(1) <i>Като аналгетик и антипиретик</i>: Орално (след хранене) или ректално в ЕД от 10 до 15 mg/kg през интервали от 4 до 6 h (сумарната ДД е 60 до 80 mg/kg). (2) <i>Като противовъзпалително средство</i>: Начална ДД 60–90 mg/kg, разделена в 3–4 приема след хранене. МДД е 3,6 g p.o. ПД варира от 80 до 100 mg/kg/24 h. (3) <i>При болест на Kawasaki (остър системен васкулит)</i>: Орално от 80 до 100 mg/kg/24 h, разделени в 4 приема след хранене. След понижаване на т.т. се преминава на ДД от 8 до 10 mg/kg (като тромبوцитен антиагрегант) в 1 прием след хранене при мониториране на серумните нива. (4) Аспирин не се препоръчва при деца < 15 г. поради риск от развитие на синдрома на Рей.
Acitretin	ДД е 0,5–1 mg/kg в един <i>орален</i> прием. МДД е 35 mg.
Adenosine (Adenocor [*])	(1) <i>Ex tempore</i> аденозиновият разтвор (6 mg/2 ml) от ампулата се разрежда с физиологичен разтвор до краен обем 10 ml. (2) <i>Новородени с пароксизмална SV тахикардия</i>: Въвеждат се 50 mcg/kg i.v. Ако няма ефект в първите 2 min, същата ЕД се въвежда през интервал от 2 min до прекъсване на аритмията. МЕД е 250 mcg/kg i.v. (3) <i>Кърмачета и по-големи деца със SV тахикардия</i>: 100 mcg/kg i.v. Ако не се получи адекватен клиничен отговор, се инжектират 200 mcg/kg.
Albendazole (Zentel [®] – p.o.)	(1) <i>Аскаридоза, ентеробиоза, трихиуриаза, анкилостомияза</i>: 200 mg p.o. еднократно при деца до 2 г. и 400 mg еднократно при деца над 2 г. След 21 дни лечението може да се повтори. (2) <i>Ехинококоза</i>: от 10 до 15 mg/kg/24 h в продължение на 28 дни за деца > 6 г. (3) <i>Стронгилоидоза</i>: 200 mg/24 h при деца до 2 г. и 400 mg/24 h при деца над 2 г. Лечението продължава 3 дни. След 21 дни може да се повтори. (4) <i>Трихостронгилиаза</i>: 400 mg/24 h еднократно. (5) <i>Джиаурдиаза</i>: 400 mg/24 h в продължение на 5 дни.
Alprostadi (Alprostapint [®])	Изходният разтвор на алпростадил (500 mcg/1 ml) се разрежда с физиологичен разтвор или 5% глюкоза до обем 25, 50 или 100 ml. За временно поддържане на <i>ductus arteriosus Botalli</i> отворен до оперативна намеса началната доза варира от 0,05–0,2 до 0,4 mcg/kg/min i.v., а ПД е 0,005 до 0,01 mcg/kg/min. Максималната продължителност на инфузията е 72 h.
Ambroxol	(1) Сиропи с концентрация 15 mg/5 ml/1 чаена лъжичка: На деца от 6 до 12 г. се назначават в доза 30 mg (10 ml сироп = 2 чаени лъжички) 2 до 3 пъти дневно; на деца от 2 до 6 г. дозата е по 15 mg (= 5 ml) 3 пъти дневно; от 1 до 2 г. – по 15 mg (= 5 ml) 2 пъти дневно. (2) Сиропи с концентрация 30 mg/5 ml: На деца от 6 до 14 г. се предписват по 5 ml/8 h; 3 до 5 г. – 2,5 ml/8 h и 1 до 2 г. – 2,5 ml/12 h.
Amikacin	(1) При <i>новородени и недоносени деца</i> началната ЕД е 10 mg/kg, след което се продължава със 7,5 mg/kg/12 h i.m. (i.v.). (2) При деца от 1 месец до 12 г. ДД амикацин е 15 mg/kg i.m. (i.v.). Тя се прилага еднократно дневно или се разделя на две равни ЕД, инжектирани през 12 h.
Aminophylline	На деца аминофилинът се прилага в ДД 5–10 mg/kg под форма на 30-

	минутна i.v. инфузия. ПД за деца от 6 мес. до 9 г. е 1 mg/kg/h, а от 10 до 16 г. – по 0,8 mg/kg/h. ЕД за недоносени новородени до 24 дни е 1 mg/kg/12 h, а след навършване на 24 дни – 1,5 mg/kg/12 h.
Amoxicillin	(1) Оралната ДД за деца с т.м. под 40 kg е от 40 до 90 mg/kg, разделена 2 до 3 приема. МДД е 3000 mg. (2) Обичайната орална ДД амоксицилин за деца над 40 kg и за възрастни варира от 1000 до 3000 mg, разделени в 2 до 3 приема.
Amoxicillin/Clavulanic acid	(1) При деца под 12 г. с т.м. 40 kg и НБФ оралната ДД амоксицилин е от 25 до 50 mg/kg, разделена в 3 приема. (2) При деца над 12 г. с НБФ препаратът се назначава орално в доза от 375 до 750 mg/8 h или 1000 mg/12 h в продължение на 5 до 10 дни.
Ampicillin	(1) На новородени до седем дни се инжектира в ДД 50 mg/kg i.m. (i.v.), разделена в две приложения през 12 h. При менингит ДД е 200 mg/kg, разделена на 4–6 еднакви ЕД. (2) На кърмачета и по-големи деца ампицилинът се прилага венозно, мускулно или орално в ДД 50–200 mg/kg, разделена на 4–6 приложения.
Asparaginase	Продуктът се въвежда бавно i.v. или i.v. капково ежедневно или през ден. ЕД аспарагиназа за деца варира от 50 до 300 IU/kg. Един лечебен курс продължава 2–4 седмици. Курсовата доза аспарагиназа за деца от 3 до 7 г. е 70 000 до 80 000 UI, от 8 до 15 г. – 120 000 до 150 000 UI.
Atenolol	Предписва се орално в ДД 1–2 mg/kg в 1 прием.
Atropine	За премедикация атропин се инжектира мускулно или подкожно 30 до 60 min преди анестезия в следните дози: деца > 3 kg – 100 mcg, деца от 7 до 9 kg – 200 mcg, деца от 12 до 16 kg – 300 mcg и над 20 kg – дозировката за възрастни (респ. 300 до 600 mcg)
Azithromycin	При респираторни и дерматоинфекции се предписва орално в ДД 10 mg/kg в един прием в продължение на 3 дни.
Azlocillin	На новородени на възраст 1–7 дни се въвежда i.v. в доза 100 mg/kg/12 h; при новородени недоносени деца – 50 mg/kg/12 h; на деца от 2 до 12 мес. – 100 mg/kg/8 h; деца от 2 до 14 г. – 75 mg/kg/8 h.
Aztreonam (Azactam*)	На деца над 30 дни азтреонамът се инжектира мускулно или венозно в ДД 90–120 mg/kg, разделена на 3–4 равни ЕД, приложени съответно през 8 или 6 h. При животозастрашаваща системна инфекция, причинена от <i>Ps. aeruginosa</i> той се прилага по 50 mg/kg/8 h или 50 mg/kg/6 h.
Benzathine Benzylpenicillin*	От 5000 до 10 000 UI/kg/7 дни или 20 000 IU/kg/14 дни мускулно.
Benzylamine (Tantum Verde®)	На деца от 3 до 12 г. се назначава под форма на жабурене и гаргара на устната кухина и/или гърлото 3–6 пъти на ден, като за една процедура с продължителност около 30 s са необходими 10 ml (= 2 чаени лъжички) 0,15% разтвор.
Benzylpenicillin	(1) Новородени до 7-ия ден от раждането с т.м. под 2 kg бензилпеницилин се инжектира i.m. в ДД 50 000 IU/kg i.m., разделени в две приложения през 12 h. (2) Новородени до 7-ия ден с т.м. над 2 kg: ДД 50 000 IU/kg i.m., разделени в три приложения през 8 h. (3) Новородени от 8 до 30 дни с т.м. под 2 kg: ДД 75 000 IU/kg i.m., разделени в три приложения през 8 h. (4) Новородени от 8 до 30 дни с т.м. над 2 kg: ДД 100 000 IU/kg i.m., разделени в 4 приложения през 6 h. (5) При вроден сифилис у новородени натриевата сол на бензилпеницилин се въвежда венозно капково в продължение на 10–14 дни в ДД 50 000 IU/kg, разделени на 2–3 приложения съответно през 12 или 8 h. (6) При кърмачета и деца бензилпеницилин най-често се инжектира i.m. в ДД от 100 000 до 250 000 IU/kg, разделена в 6 приложения през 4 h, но при много тежки животозастрашаващи инфекции ДД достига 400 000 IU/kg, разделена в 6 приложения през 4 h. МДД е 24 млн. UI.
Beractant®	Въвежда се интратрахеално в доза 100 mg (= 4 ml)/kg. В първите 48 h след раждане могат да бъдат приложени максимално 4 ЕД през

	интервали не по-кратки от 6 h.
Bisacodyl	(1) ДД <i>орална доза</i> за деца от 2 до 5 г. е 300 mcg/kg т.м., приета наведнаж вечер преди лягане или сутрин преди закуска. (2) ДД <i>ректална доза</i> за деца от 3 до 6 г. е 5 mg и > 7 г. – 10 mg.
Bromhexin	Използва се сироп с концентрация 2 mg/kg. На деца с <i>трахеобронхити с влажна кашлица</i> бромхексинът се назначава <i>орално</i> 3 пъти на ден в следните ЕД: до 12 мес. – по 10 к; от 2 до 5 г. – 20 к; от 6 до 10 г. – 2 ml; над 10 г. – по 4 ml или по 2 табл. от 4 mg.
Bupivacaine (Marcaine spinal®)	(1) За получаване на <i>инфилтрационна анестезия</i> се използва 0,25% разтвор в доза 2 mg/kg. (2) Дозите за <i>спинална анестезия</i> за деца до 5 г. са от 400 до 500 mcg/kg; от 6 до 15 г. – 300 до 400 mcg/kg и над 15 г. – 250 до 300 mcg/kg. Препоръчителното място за инжектиране е под L3.
Butamirate	(1) При деца над 12 г. се предписа <i>орално</i> по 50 mg (= 1 табл.) 1 до 2 пъти на ден. (2) Капките за орално приложение Sinecod с концентрация 5 mg/ml се прилагат на бебета от 2 до 12 мес. в доза по 10 к 4 пъти на ден; деца от 2 до 3 г. – 15 к/6 h; над 3 г. – по 25 к 4 пъти дневно. (3) Сиропите с концентрация 1,5 mg/ml (= 7,5 mg/5 ml) са предназначени за деца над 3-годишна възраст и се дозират по следния начин: от 3 до 6 г. – по 5 ml/8 h; от 7 до 12 г. – по 10 ml/8 h и над 12 г. – 15 ml/8 h.
Carbamazepine	(1) При деца под 4 г. лечението с карбамазепин започва с ДД 5 mg/kg, която се повишава всеки втори ден с 5 mg/kg до постигане на оптимален отговор. (2) При деца над 4 г. терапията стартира с ДД 100 mg, последвано от ежеседмично увеличение със 100 mg до постигане на оптимален ефект. (3) ПД карбамазепин при деца варира от 10 до 20 mg/kg/24 h p.o.
Carminativum babynos colic® (фитопроduct – орални капки)	Предписва се <i>орално</i> 3 пъти на ден при <i>колики на СЧТ, свързани с метеоризъм</i> , в следните ЕД: бебета – от 3 до 6 к; деца от 1 до 6 г. – от 6 до 10 к и над 7 г. – от 10 до 15 к. Капките се приемат 3 пъти на ден.
Cefaclor	На деца с т.м. под 40 kg се назначава в ДД от 20 до 40 mg/kg, разделена в два орални приема. МДД е 1 g.
Cefadroxil	На деца с т.м. под 40 kg се назначава в ДД от 25 до 50 mg/kg, разделена в два орални приема. МДД е 1 g.
Cefalexin	Назначава се <i>орално</i> в ДД от 50–100 mg/kg, разделена на 4 приема.
Cefalotin*	ДД е от 80 до 160 mg/kg i.m. или i.v., разделена в 4 приложения.
Cefamandole*	ДД е 50–150 mg/kg i.m. или i.v., разделена в 4 приложения.
Cefazolin	ДД е 20–100 mg/kg i.m. или i.v., разделена в 3–4 приложения.
Cefepime	Инжектира се <i>венозно</i> по 50 mg/kg/8 h. МДД е 2 g.
Cefixime	Оралната ДД цефиксим за деца до 12-годишна възраст е 8 mg/kg в 1 прием или разделена на два равни приема през 12 h. На деца над 12 г. (или на деца с т. м. над 50 kg) се назначава ДД за възрастни – 400 mg в 1 прием.
Cefoperazone	От 25 до 50 mg/kg/12 h <i>бавно венозно</i> .
Cefotaxime	(1) На деца под 12 г. цефотаксим се прилага мускулно или венозно в ДД от 50 до 200 mg/kg, разделена на 3 до 4 приложения mg, а на новородени от 50 до 100 mg/kg/24 h. (2) На деца над 12 г. се назначава мускулно, струйно венозно или венозно капково в ДД 1 g през 6 или 8 h.
Cefprozil	На деца от 6 мес. до 12 г. се прилага p.o. по 10–20 mg/kg/12 h. МДД е 1 g.
Cefpodoxime	Оралната ДД цефподоксим за деца до 11-годишна възраст е 8 mg/kg, разделена на две равни еднократни дози, приети по време на хранене през 12-часови интервали. Цефподоксим не се прилага при новородени на възраст под 15 дни.
Ceftazidime	(1) ДД за новородени и бебета до 2 мес. е 25–60 mg/kg, разделена в 2 приложения <i>мускулно или венозно</i> . (2) При деца над 2 мес. се прилага в ДД 30–100 mg/kg, разделена в 2–3 приложения <i>мускулно или венозно</i> .
Ceftibuten	(1) ДД за деца под 12 г. е от 5 до 9 mg/kg, разделена в 2 приема. МДД

	е 400 mg. (2) На деца над 12 г. с т.м. >45 kg цефтибутен се прилага орално в ДД 400 mg в един прием.
Ceftriaxone	(1) ДД за деца под 12 г. е 20–80 mg/kg, а на новородени – до 50 mg/kg. ДД се назначава мускулно в една апликация. (2) При деца над 12 г. цефтриаксон се инжектира по 1 g/24 h мускулно.
Cefuroxime axetil	Оралната ДД за деца от 3 мес. до 12 г. е от 10 до 15 mg/kg при повечето инфекции, вкл. фарингит и тонзилит. ДД се разделя на 2 приема през 12 h. При otitis media и импетиго или по-тежки инфекции се препоръчва ДД 15 mg/kg/12 h. МДД е 1 g p.o. Оралната ДД цефуросим за деца според FDA е от 20 до 30 mg/kg.
Cefuroxime sodium	(1) При новородени цефуросим се дозира по 25–50 mg/kg/12 h i.m. или i.v. (2) На бебета над 3 мес. и малки деца той се прилага в ДД от 30–75 до 100–150 mg/kg/24 h, разделени на 3 или 4 апликации i.v. (2) ДД при бактериален менингит е от 200 до 240 mg/kg i.v., разделена на 3–4 инжектирания през 6–8 h. Тя може да се намали до 100 mg/kg венозно след три дни или при клинично подобрене. При новородени ДД е mg/kg i.v.
Chloramphenicol	На бебета над 30 дни и малки деца хлорамфеникол се прилага само по жизнени показания в ДД (по FDA) от 50 до 75 mg/kg, разделена в 4 орални приема.
Chloroquine	(1) При маларийни пристъпи се прилага орално в начална доза 16 mg/kg и след 6 h още 7,6 mg/kg. През втория и третия ден се продължава с ДД 7,6 mg/kg в един прием. (2) За профилактика на малария хлороквин се назначава по 7,6 mg/kg/7 дни (в един и същ ден от седмицата).
Chlorpromazine	(1) При деца над 6 мес. орално хлорпромазин се назначава в доза 0,5–1 mg/kg през 4–6 h. (2) Мускулно или венозно хлорпромазин се инжектира по 0,5–1 mg/kg през 6–8 h. В този случай МДД за деца под 5 г. с т.м. 22,7 kg е 40 mg, а за деца от 5 до 12 г. и т.м. от 22,7 до 44,5 kg е 75 mg.
Chlorprothixene	Предписва се p.o. по 1–2 mg/kg/24 h, разделени в 2–3 приема.
Chloropyramine	Орално на деца над 5 г. хлорпираминът се назначава по 25 mg, а мускулно в доза 10 mg 2–3 пъти на ден.
Chlorthalidone*	ДД при отоци е 2 mg/kg орално 3 пъти седмично.
Clarithromycin	На деца ≥6 мес. кларитромицин се предписва орално в ДД 15 mg/kg, разделена на два приема, но при педиатрични пациенти с микобактериални инфекции тя е два пъти по-висока. При деца с т.м. под 8 kg ДД е 7,5 mg/kg, разделена в два приема (със или без храна, респ. мляко).
Clemastine	На деца под 12 г. клемастин се предписва орално от 0,5 до 1 mg/12 h, а над 12 г. – 1–2,5 mg 3 пъти на ден
Clenbuterol	Началната орална ДД е 1,2 mcg/kg, разпределена в 2–3 приема. Сиропите с концентрация 0,01% съдържат 1 mcg/ml субстанция.
Clindamycin	(1) Орално се назначава в ДД от 10 до 20 mg/kg, разделена на 3–4 апликации. (2) Мускулно или венозно на новородени под 30 дни клиндамицинът се предписва в ДД от 15 до 20 mg/kg, а на кърмачета над >1 мес. и по-големи деца – от 20 до 40 mg/kg. ДД се разделя на 3–4 апликации.
Clonazepam	Началната ДД при новородени и деца до 10 г. или деца с т.м. до 30 kg варира от 0,01 до 0,03 mg/kg. Тя се разделя на 2 или 4 орални ЕД. ДД може да се повишава при необходимост максимално с 0,25 до 0,5 mg всеки трети ден, до достигане на ДД от 0,1 до 0,2 mg/kg, разделена в 2 или 3 орални приема. ПД за деца от 12 мес. е 0,5–1 mg (респ. 5–10 к); деца от 1 до 5 г. – 1,5–3 mg (респ. 15–30 к); от 6 до 12 г. – 3–6 mg (респ. 30–60 к); деца > 12 г. и възрастни – 4–8 mg (респ. 40–80 к).
Clonidine	Началната ДД клонидин при деца е 5 до 10 mcg/kg p.o., разделена на 2–3 приема. При необходимост тя постепенно се повишава с 25 mcg/kg през интервали от 5 до 7 дни. МДД клонидин за деца е 0,9 mg, разделена в 4 приема.
Colecalciferol (INN)	(1) За профилактика на рахит кърмачетата получават през първата

1 ml/40 κ/0,5 mg = = 20 000 IU Vitamin D ₃ 1 κ = 500 IU Vitamin D ₃	година на живота си по 1 κ маслен разтвор дневно с лъжичка мляко или храна за доношените и по 2 κ за недоношените. Бебета получават препарата от втората седмица след раждането до края на първата година. През зимните месеци на втората година от раждането им също се препоръчва приемането на препарата. (2) За профилактика на малабсорбция: по 4 до 8 κ на ден. (3) За лечение на рахит или остеомаляция, индуцирани от дефицит на витамин D: от 2 до 8 κ на ден 12 мес. (4) За лечение на хипопаратиреоидизъм и псевдохипопаратиреоидизъм препоръчителните ДД варират от 15 до 30 κ.
Co-Trimoxazole (Sulfamethoxazole & Trimethoprim)	(1) При деца от 6 до 12 г. препаратът се прилага <i>орално</i> в доза 480 mg/12 h; от 6 мес. до 5 г. – по 240 mg/12 h; от 2 до 5 мес. – по 120 mg/12 h. По-точно ко-тримоксазолът се дозира на деца по 30 mg/kg/24 h сулфаметоксазол и 6 mg/kg/24 h триметоприм, разделени в 2 приема. (2) Инжекционният разтвор на Biseptol (480 mg/5 ml) се разреждат <i>ex tempore</i> в 125 ml 5% глюкоза, респ. 5% левулоза, физиологичен или рингеров разтвор. При деца над 12 г. той се инфузира венозно в продължение на 90 min в доза 10 ml (960 mg) през 12 h. На деца от 6 до 12 г. препаратът се въвежда венозно капково в ДД 30 mg/kg сулфаметоксазол и 6 mg/kg триметоприм, разделени в две инфузии през 12 h.
Boving lung surfactant (Curosurf®)	При РДС у новородени с т.м. над 700 g се въвежда <i>през ендотрахеалната тръба</i> в начална доза 1,25–2,5 ml/kg. При необходимост в следващите 12 h могат да се направят още 1–2 въвеждания в доза 1,25 ml/kg. След всяка апликация новороденото се обдишава с балон в продължение на 1 min.
Cyanocobalamin (Vitamin B ₁₂)	(1) При пернициозна и други макроцитни анемии (без съпътстваща неврологична симптоматика) на възрастни и деца цианокобаламин се инжектира мускулно в доза от 250 до 1000 mcg/48 h в продължение на 7 до 14 дни. След това се продължава с 250 mcg/7 дни до нормализиране на ПКК. ПД е 1000 mcg/30 дни. (2) При пернициозна и други макроцитни анемии със съпътстваща неврологична симптоматика на възрастни и деца цианокобаламин се инжектира мускулно в доза 1000 mcg/48 h до благоприятно повлияване на кръвната картина и лабораторните показатели. При необходимост се включва и фолиева киселина.
Cyproheptadine	(1) На деца между 2 и 6 г. препоръчваната ДД е 0,25 mg/kg, разделена в 2 или 3 приема (МДД – 12 mg). (2) При деца от 7 до 14 г. препоръчваната ДД е 8–12 mg, разделена в 2 или 3 приема (МДД – 16 mg).
Dactinomycin	Стандартната схема е 0,25–0,6 mg/m ² /24 h дактиномицин венозно в 5 последователни дни.
Danazol (Danol*)	При ранен пубертет даназол се предписва <i>орално</i> в ДД 100–400 mg, разделени на 1–4 приема.
Dextromethorphan	На деца от 2 до 6 г. декстрометорфан се прилага <i>орално</i> в доза от 2,5 до 7,5 mg през 4–8 h (МДД 30 mg); деца от 6 до 12 г. – по 5–10 mg през 6 до 8 h (МДД 60 mg); деца над 12 г. и възрастни – по 10–20 mg през 4 h или по 30 mg през 6–8 h (МДД 120 mg)
Diazepam	(1) При деца със спастични парализи на крайниците, дължащи се на увреждане на главния или гръбначния мозък се прилага <i>орално</i> в следните дози: 5–8 г. – 5 mg дневно; 8–14 г. – 5 mg 2 пъти на ден; над 14 г. – 5 mg 3 пъти на ден. (2) При <i>petit mal</i> и епилептична характеропатия диазепам се прилага в ДД 0,1–1 mg/kg <i>орално</i> , разделени в 3–4 приема. (3) На деца със <i>status epilepticus</i> диазепам се инжектира венозно в доза 50–300 mcg/kg; при необходимост тази доза може да се повтори след 2–4 h.
Diclofenac	На деца над 1 г. се предписва <i>орално</i> в ДД 0,5–2 mg/kg, разделена в 2–3 приема след хранене. МДД при ювенилен ревматоиден артрит е 3 mg/kg. ДД диклфенак за деца > 14 г. е 50 до 100 mg след хранене.
Digoxin	(1) При недоносени и доносени новородени, а също при деца с

	нарушена бъбречна функция или с миокардит, насищащата доза дигоксин р.о. (i.v.) е 30–50 mcg/kg/24 h, а ПД представлява 10–20% от нея. (2) За деца от 5 седмици до 2 г. насищащата доза дигоксин е 60–80 mcg/kg/24 h р.о., а парентералната (i.v.) е 2 пъти по-ниска (30–40 mcg/kg/24 h). ПД представлява 20–30% от насищащата орална доза. (3) При деца над 2 г. насищащата доза е 40 до 60 mcg/kg/24 h р.о., а парентералната (i.v.) е 20 до 40 mcg/kg/24 h. ПД представлява 20 до 30% от насищащата орална доза.
Dimenhydrinate	(1) Оралната доза дименхидринат за деца над 12 г. е от 50 до 100 mg до 3 пъти на ден. МДД е 400 mg. При деца от 6 до 12 г. ДД е от 50 до 100 mg 2 до 3 пъти на ден, като МДД е 150 mg. (2) На малки деца с т.м. от 8 до 15 kg се предписва по 40 mg <i>per rectum</i> 1 път на ден; при деца с т.м. от 16 до 24 kg – 40 mg 2 пъти на ден; при деца с т.м. над 25 kg – 70 mg 2–3 пъти на ден; при деца над 12 г. Най-общо средната ДД дименхидринат при деца е 5 mg/kg.
Dimetindene	Оралната еднократна доза за деца до 12 мес. е 3–10 k под форма на разтвор с концентрация 1 mg/ml; от 1 до 3 г. – 10–15 k; от 3 до 12 г. – 15–20 k. ЕД може да се приложи 3 пъти на ден.
Dimex[®] (diphenhydramine 9,96 mg/5 ml и ammonium chloride 99,60 mg/5 ml)	На деца от 6 до 8 г. Dimex [®] се предписва орално в доза 2,5 до 5 ml 3–4 пъти на ден; от 9 до 14 г. – по 5 ml 3–4 пъти дневно; над 14 г. – по 5 до 10 ml 3–4 пъти дневно.
Dipyridamole	При деца > 12 г. 5 mg/kg/24 h, разпределени на 3 орални приема.
Diosmectite (Smecta[®]) – прах в сашета 3,76 g)	На деца с чревни колики и остри диарии под 1 г. се прилага р.о. в ДД 1 саше; на 1–2 г. – 1–2 сашета и над 2 г. – 2–3 сашета. Прахът от сашетата може да се постави в биберона, след като се разтвори в 50 ml вода. Тази доза може да се разпредели за целия ден или да се смеси с полутечна храна.
Dobutamine	Инфузира се венозно в доза 1 до 15 mcg/kg/min.
Dopamine	На деца над 12 г. – i.v. капково по 5–7 (максимално 10) mcg/kg/min.
Doxorubicin	При монотерпия ДД е 30 mg/m ² венозно в 3 последователни дни, като лечебният курс може да бъде повторен след 28 дни.
Doxycycline	При деца над 12 г. доксициклин се прилага орално в доза 4 mg/kg първия ден и 2 mg/kg в следващите дни. При тежки инфекции доксициклин може да се прилага в ДД 4 mg/kg през целия лечебен курс. При деца с т.м. над 50 kg се прилага ДД за възрастни.
Enfuvirtide	(1) При деца над 6 г. енфувиритид се инжектира <i>подкожно</i> в областта на рамената, предната част на бедрата или корема 2 пъти на ден, като в зависимост от т.м. ЕД е следната: от 11 до 15,5 kg – 27 mg (= 0,3 ml); от 15,6 до 20 kg – 36 mg (= 0,4 ml); от 20,1 до 24,5 kg – 45 mg (= 0,5 ml); от 24,6 до 29 kg – 54 mg (= 0,6 ml); от 29,1 до 33,5 kg – 63 mg (= 0,7 ml); от 33,6 до 38 kg – 72 mg (= 0,8 ml); от 38,1 до 42,5 kg – 81 mg (= 0,9 ml) и > 42,6 kg – 90 mg (= 1 ml). (2) При деца над 16 г. препоръчаната доз е 90 mg два пъти на ден.
Epinephrine (Adrenaline)	(1) На деца <i>ex tempore</i> адреналиновият разтвор (1 mg/1 ml) се разрежда с физиологичен разтвор в отношение 1:10. (2) При бронхоспазм адреналинът се прилага в доза от 0,1 до 0,5 mcg/kg i.v.; при артериална хипотония – от 0,1 до 1 mcg/kg i.v.; при анафилаксия – от 1 до 10 mcg/kg i.v.; за реанимация – 10–30 mcg/kg i.v.; <i>подкожно</i> – 10 mcg/kg.
Esberitox N[®] (фитостимулант)	На деца до 6 г. се предписва по 1 таблетка/8 h, а от 6 до 12 г. – по 2 таблетки/8 h в продължение на 10 дни. При малки деца таблетките се разтрошават и разтварят в сироп или вода.
Esomeprazole	На деца над 12 г. с ГЕРБ езомепразол се прилага орално в доза 40 mg един път на ден в продължение на 8 дни.
Ethambutol	При деца над 13 г. се започва с ДД 15 mg/kg орално в 1 прием. Повторният курс започва с ДД 25 mg/kg в 1 прием в продължение на 2 мес., след което лечението продължава с ДД 15 mg/kg.
Ethosuximide (Suxilep[®])	При <i>petit mal</i> началната ДД доза за деца под 6 г. е 125 mg/12 h орално, разделена в два приема; над 6 г. – 250 mg/12 h. При необходимост дозата може да се повишава със 125 mg през 5 дни. По-точно ДД се

	изчислява на kg т.м. (20 до 60 mg/kg орално, разделена в два приема).
Fenspiride	Използва се <i>сироп</i> с концентрация 2 mg/ml. ДД за деца над 2 г. е 4 mg/kg (= 2 ml 0,2%/kg), разделена в 3 <i>орални приема</i> .
Fluconazole	При деца се препоръчват следните дозировки флуконазол р.о.: <i>орофарингеална кандидоза</i> – I ден по 6 mg/kg; от II до XIV ден – по 3 mg/kg; <i>езофагеална кандидоза</i> – I ден по 6 mg/kg; от II до XXI ден – от 3 до 12 mg/kg/24 h; <i>системна кандидоза</i> – от 6 до 12 mg/kg в продължение на 28 дни; <i>криптококов менингит</i> – I ден по 12 mg/kg; след това ежедневно от 6 до 12 mg/kg продължително време (лечението се прекратява 10–12 седмици след негативизиране на ликворната култура за наличие на кандиди).
Flunitrazepam*	(1) За <i>премедикация</i> : 20 mcg/kg i.m. (2) За <i>въвеждане в наркоза</i> : 20 mcg/kg бавно i.v. (1 mg/30 s).
Fructose*	ДД е 1500 ml/m ² <i>венозно</i> – струйно или капково.
Fluticasone	При деца над 4 г. с бронхиална астма се прилага <i>per inhalationem</i> в доза 50–100 mcg/12 h.
Furosemide	Прилага се <i>орално</i> в ДД 1–3 mg/kg. При застрашаващи живота състояния се инжектира <i>i.m. или i.v.</i> в доза 0,4–0,6 mg/kg.
Galantamine (Nivalin®)	(1) При деца галантаминът се инжектира <i>подкожно</i> в следните ДД: от 1 до 2 г. – 0,25–1 mg; 3–5 г. – 0,5–5 mg; 6–8 г. – 0,75–7,5 mg; 9–11 г. – 1–10 mg; 12–15 г. – 1,25–12,5 mg; над 15 г. – 12,5–20 mg. По-големите ДД се разделят на 2–3 ЕД. Лечебният курс продължава 45–60 дни. През интервали от 6 седмици той може да бъде повторен. Лечението започва с най-ниската доза, която постепенно се увеличава. (2) При <i>парализа на pl. brachialis</i> у <i>новородени</i> галантаминът се инжектира <i>мускулно</i> в повишаващи се ДД от 0,5 до 5 mg в продължение на 6 седмици. (3) Пероралната ДД галантамин за деца от 9 до 11 г. е 5 до 15mg и от 12 до 15 г. – 5 до 25 mg.
Gentamicin	(1) ДД за новородени гентамицин се инжектира i.m. в ДД от 4 до 7 mg/kg в една апликация. (2) ДД гентамицин при деца на възраст над 30 дни е от 4,5 до 7,5 mg/kg i.m., разделени в 2 ЕД/12 h. (3) ДД при деца и юноши е 3–6 mg/kg i.m., разделени в 2 ЕД/12 h.
Glaucin (Glauvent®)	При деца над 4 г.: по 10 mg р.о. 2–3 пъти на ден, след хранене.
Granisetron Hartmann®	ЕД <i>р.о. или i.v. капково</i> е 40 mcg/kg, но не повече от 3 mg. Въвежда се <i>венозно капково</i> в следните ориентировъчни дози: за деца с т.м. от 2 до 10 kg – 125 ml и от 11 до 40 kg – 350 ml.
Heparin-Natrium®	Започва се с 50 IU/kg i.v., след което се инфузира по 20 IU/kg/h.
Hydrochlorothiazide	При деца хидрохлоротиазид се прилага в доза 2,5 mg/kg (при бебета до 6-месечна възраст – до 3,5 mg/kg) на ден или през ден, разделени в два приема. След овладяване на оточния синдром хидрохлоротиазид се прилага в същата ЕД, но през 7–10 дни.
Hydroxyzine	Назначаване се р.о. под форма на сироп (2 mg/ml) или i.m. в доза от 500 до 600 mcg/kg 1 до 4 пъти на ден.
Ibuprofen	(1) Еднократната доза за деца над 3 мес. е 10 mg/kg р.о., а ДД – 40 mg/kg р.о. (2) За затваряне на <i>ductus arteriosus</i> ибупрофен се прилага на деца след 6-месечна възраст в ДД до 40 mg/kg, при недоносени деца – в доза 10 mg/kg/12 h, не по-дълго от 7 дни.
Indometacin (Indocin* – натриевотрихидратна сол на индометацин за i.v. апликация)	(1) На деца индометацинът се прилага орално след хранене или ректално в ДД от 1 до 2 mg/kg, разделена на 2 до 4 ЕД. (2) Indocin* се въвежда i.v. в начална доза 0,2 mg/kg. Ако се проведе лечение с индометацин, което може да започне още в първите 48 h след раждането, <i>ductus arteriosus</i> може да се затвори без кардиохирургическа операция.
Inosine	При деца над 1-годишна възраст се предписва <i>орално</i> в ДД 50 mg/kg, разделени в 3 до 4 приема.
Iohexole	При <i>урография</i> се въвежда <i>венозно</i> . Използва се разтворът с концентрация 300 mg/ml, който при деца с т.м. не по-малка от 7 kg се прилага в доза 3 ml/kg, а над 7 kg – 2 ml/kg.

Isoniazid	(1) При активна туберкулоза у деца се прилага <i>орално</i> в ДД 10 mg/kg, назначена в 1–2 приема. МДД за деца е 300 mg p.o. (2) Инжекционният разтвор на изониазид се прилага <i>интрамускулно</i> : при деца в ДД 10 до 20 mg/kg еднократно дневно или по 20 до 40 mg/kg 2 до 3 пъти седмично. МДД е 300 mg.
Isotretinoin	Назначава се <i>орално</i> в ДД 0,5 mg/kg, приета еднократно по време на хранене или разделена на 2 приема. ПД варира от 0,5 до 1 mg/kg/24 h. Продължителността на един лечебен курс е 16 до 24 седмици. Изотретиноин не се препоръчва при пациенти под 12-годишна възраст поради липса на данни за безопасност.
Josamycin	На кърмачета и деца под 14 г. се прилага <i>орално</i> в ДД 30–50 mg/kg, разделена в три приема.
Kalii iodidum (Potassium iodide, Antistrumin®)	Прилага се <i>профилактично при ендемичен еутиреоиден и хипотиреоиден тип струма</i> . Приема се <i>орално</i> : за деца от 1 до 3 г. по 0,5 mg/15 дни, 3 до 7 г. – по 0,5 mg/7 дни и над 7 г. – по 1 mg/7 дни.
Ketamine	(1) За <i>премедикация</i> на деца кетаминът се инжектира <i>мускулно</i> в доза 3 mg/kg т.м. (2) За предизвикване на <i>анестезия</i> при деца той се инжектира <i>мускулно</i> в доза 6,5–13 mg/kg т.м. (средно 10 mg/kg т.м.). Анестезията настъпва след 3–4 min и продължава 12–23 min.
Ketotifen	За <i>профилактика</i> на пристъпи от <i>bronхиална астма</i> се използват сиропи с концентрация 200 mcg/ml (= 1 mg/5 ml). При деца над 3 г. те се предписват p.o. 2 пъти на ден в зависимост от т.м. в следните ЕД: от 12 до 18 kg – 2 ml; от 19 до 25 kg – 3 ml; от 26 до 35 kg – 4 ml и над 36 kg – 5 ml.
Lactulose (650–670 mg/ml)	(1) При <i>хронична обстипация</i> лактулозният сироп се предписва <i>орално</i> еднократно на деца до 1 г. по 5 ml; 2 до 6 г. – 5–10 ml; 7 до 14 г. – 15 ml. (2) При <i>сальмонелоза</i> на деца до 6 г. той се назначава по 5 ml/6 h в продължение на 10–12 дни.
Legofer® (40 mg Fe ³⁺ /ml)	На бебета се предписва по 2,5 ml/12 h, а на по-големи деца – по 0,75 ml/kg/12 h <i>орално</i> преди хранене.
Levamisole*	При <i>аскаридоза</i> се приема <i>еднократно орално</i> в доза 2,5 mg/kg.
Lincomycin	(1) <i>Оралната ДД</i> е 30–50 mg/kg, разделена на 3–4 приема 1 h преди или 2 h след хранене. (2) <i>Мускулно</i> при деца над 3 г. линкомицин се инжектира в доза 10 mg/kg през интервали от 8, 12 или 24 h. (2) При деца над 3 г. линкомицин се инфузира i.v. в ДД 20 mg/kg.
Lithium*	На деца от 6 до 12 г. препаратът се предписва <i>орално</i> в ДД от 15 до 60 mg/kg, разделени в 3 до 4 ЕД, като се мониторира плазмената концентрация и клиничният отговор.
Loperamide (Imodium Instant®)	На деца над 6 г. се започва с 2 mg лоперамид (1 диспергираща се таблетка, поставена върху езика). Таблетката се смуче и поглъща със слюнката. След всяко разводнено изпражнение се приема още по една таблетка, като МДД за деца е 6 mg. При остра диария лоперамид се прилага не по-продължително от 48 h.
Loratadine	При деца >12 г. с т.м. над 30 kg се прилага <i>орално</i> в ДД 10 mg в 1 прием, а при деца от 2 до 12 г. с т.м. <30 kg – по 5 mg на ден.
Maltofer (10 mg Fe ³⁺ /ml)	(1) При <i>манифестен желязен дефицит</i> на бебета (1–12 мес.) оралните капки Малтофер се назначават в ДД 2,5–5 ml (25–50 mg желязо); при деца от 1 до 12 г. – 5–10 ml (50–100 mg желязо) и деца > 12 г. – 10–30 ml (100–300 mg желязо). (2) При <i>латентен желязен дефицит</i> при деца от 1 до 12 г. Малтофер се приема в ДД 2,5–5 ml (25–50 mg желязо) и при деца над 12 г. – 5–10 ml (5–100 mg желязо).
Mebendazole	На деца от 2 до 10 г. с <i>ентеробиоза</i> се прилага <i>еднократно орално</i> в доза 25–50 mg, а над 10 г. – 100 mg. След 2–4 седмици лечението се повтаря, за да се предотвратят рецидивите.
Meropenem	(1) Меропенем се въвежда венозно – струйно за 5 min или под форма на инфузия с продължителност 20–30 min. (2) При кърмачета и деца от 4 до мес. до 12 г. препоръчаната ЕД меропенем е от 10 до 20 mg/kg/8 h. При деца с т.м. над 50 kg се прилага дозировката при възрастни.

	(3) При деца на възраст от 4 до 18 г. с кистозна белодробна фиброза са използвани по-високи ЕД (25 до 40 mg/kg/8 h) за лечение на остриите обостряния на хроничните възпаления на ДДП, като не винаги е постигнат етиотропен ефект. При менингит също са използвани по-високи дозировки – по 40 mg/kg/8 h (МЕД е 1 g/8 h).
Metamizole	(1) Оралната ЕД за деца над 15 г. и възрастни е 8–16 mg/kg. В зависимост от т.м. на пациента посочената ЕД отговаря на следната схема: от 16 до 31 kg – 250 mg; от 32 до 46 kg. – 500 mg; 47–62 kg – 500–750 mg; над 63 kg – 750–1000 mg. При нужда тази ЕД може да се повтаря през интервали от 6 до 8 h. (2) Пероралните капки Hexalgin® (20 k/ml/500 mg) се прилагат от 1 до 4 пъти дневно на деца над 3 мес. <i>под лекарско наблюдение</i> . На бебета от 3 до 11 мес. с т.м. 5–10 kg ЕД е 2 до 5 k; деца от 1 до 3 г. с т.м. 9–15 kg – 3 до 10 k; от 4 до 6 г. с т.м. 16–23 kg – 5 до 15 k; от 7 до 9 г. с т.м. 24–30 kg – 8 до 20 k; от 10 до 12 г. с т.м. 31–45 kg – 10 до 30 k; от 13 до 14 г. с т.м. 46–53 kg – 15 до 35 k; над 15 г. и възрастни – от 20 до 40 k. Hexalgin® не се прилага при деца < 3 мес. и деца с т.м. < 5 kg.
Methadone	Като аналгетик метадонът се назначава р.о., i.m. или s.c. ДД за деца е 0,7 mg/kg, разделена на 4 апликации през 6 h
Methandienone* (Bionabol*)	Приема се <i>орално</i> в следните ДД: 1 до 2 г. – по 40 mcg/kg; 3 до 6 г. – от 0,5 до 1 mg; 7 до 14 г. – от 1 до 2 mg. Препаратът не трябва да се прилага по-продължително време от 28 дни поради риск от затваряне на епифизите. Повторен курс е възможен след пауза от 30 до 45 дни.
Methohexital*	За <i>обща анестезия</i> : 1–2 mg/kg i.v. (1% разтвор); 5 mg/kg i.m. (1% разтвор); 25 mg/kg per rectum (10% разтвор). МЕД е 500 mg.
Methotrexate	При деца над 3 г. метотрексат се инжектира само <i>подкожно</i> . При <i>полиартритни форми на ювенилен идиопатичен полиартрит</i> началната доза е 10 до 15 mg/седмично. При необходимост тя може да се повиши до 20 mg/седмично.
Methylprednisolone	(1) При лечение на <i>астматичен статус</i> метилпреднизолон се инжектира на деца в доза от 1 до 4 mg/kg i.m. (i.v.) в продължение на 1 до 3 дни. След стабилизиране на пациента ДД се редуцира и по преценка на лекаря се преминава на орална терапия (метилпреизолон се приема след хранене). Дозировката при кърмачета и малки деца може да бъде намалена до 0,5 mg/kg/24 h, но тя трябва да се съобрази с терапевтичния отговор. (2) При лечение на <i>реакции на отхвърляне след трансплантация</i> на органи метилпреднизолон се препоръчва в дози от 10 до 20 mg/kg/24 h i.v. в продължение на три дни.
Metronidazole	При <i>анаеробни инфекции на деца</i> метронидазол се инфузира венозно в доза 7,5 mg/kg/8 h. Инфузиите продължават около 1 h.
Miconazole	Гелът се прилага <i>орално</i> 4 пъти на ден. ЕД за деца под 14 г. е 1/4 мерителната чашка. Гелът трябва да се задържи в устата колкото е възможно по-дълго, след което се поглъща.
Midazolam	За <i>въвеждане в наркоза</i> : <i>бавно i.v.</i> от 0,15 до 0,2 mg/kg.
Midecamycin (175 mg/5 ml)	(1) При деца над 1 г. мидекамицин се прилага орално в доза 400 mg/8 h под форма на таблетки. (2) Суспензията съдържа 175 mg мидексмицин в 5 ml (респ. 35 mg/ml). На деца от 6 до 10 г. с т.м. до 20 kg тя се предписва в доза 15 ml/12 h; от 3 до 5 г. (т.м. до 15 kg) – 10 ml/12 h; 1–2 г. (т.м. до 10 kg) – 7,5 ml/12 h; бебета на 2 мес. (т.м. до 5 kg) – 3,75 ml/12 h.
Montelukast (Singulair®)	(1) При деца > 15 г. монтелукаст се назначава в ДД 10 mg в един орален прием вечер преди лягане. (2) На деца от 6 до 14 г. се предписват таблетките за дъвчене (по 5 mg/24 h) също вечер преди лягане. (3) Деца от 6 мес. до 5 г. – по 4 mg гранули (= съдържимото на 1 саше) един път на ден, вечер. <i>Гранулите се прилагат директно върху езика или устата. Те могат да се поръсят върху лъжичка, пълна с храна</i> (студена или със стайна температура) като например сладолед, ябълкова каша, моркови или ориз.
Morphine hydrochloride	МЕД морфин орално и подкожно за деца от 5 до 6 г. е 2,5 mg; 7–9 г. – 3 mg; 10–14 г. – 5 mg. МДД са три пъти по-големи от еднократните.

Morphine sulphate	При <i>силна туморна болка</i> : от 0,2 до 0,8 mg/kg/12 h <i>орално</i> .
Nalidixic acid	ДД за деца над 14 г. е 25–50 mg/kg, разделени в 3–4 приема в продължение на 7 до 10 дни.
Naloxone	(1) За <i>отстраняване на постоперативна опиоидна дихателна депресия</i> налоксонът се инжектира i.v. в доза 10 mcg/kg. Тази се повтаря през 2–3 min до получаване на клиничен отговор. (2) При <i>остра интоксикация с морфиномиметици на новородени</i> (вкл. недоносени) и деца до 5 г. (или с т.м. под 20 kg) налоксонът се инжектира в доза 100 mcg/kg i.v. При липса на клиничен отговор същата доза може да се повтори няколко пъти през интервали от 2 до 3 min; възможно е обаче да се наложи тази ЕД да се приложи още няколко пъти през интервали от 20 до 60 min. (3) При деца над 5 г. (или с т.м. над 20 kg) с <i>остра опиоидна интоксикация</i> венозно се въвеждат 2 mg налоксон. При липса на клиничен отговор тази доза може да се повтори няколко пъти през интервали от 2–3 min; възможно е обаче да се наложи същата ЕД да се приложи още няколко пъти през интервали от 20 до 60 min. С 1 mcg налоксон се <i>отстраняват централните депресивни ефекти на 25 mcg хероин</i> .
Nandrolone	Инжектира се <i>мускулно</i> 1 път в седмицата. Седмичната доза за новородени е 5 mg, а за по-големи деца – от 10 до 25 mg.
Nelfinavir	На деца на възраст от 3 до 13 г. пероралният прах се назначава в доза от 20 до 30 mg /kg 3 пъти на ден по време на хранене или с лека закуска.
Nifuroxazide*	При <i>остра диария от бактериален произход</i> се прилага <i>орално</i> в следните дози: деца от 1 мес. до 2,5 г. – по 100 mg през 8–12 h; над 2,5 г. – по 200 mg/8 h.
Nitrazepam	При <i>petit mal</i> и <i>акинетични пристъпи</i> се <i>предписва орално</i> в ДД от 0,4 до 1,2 mg/kg, разделена на 3 орални приема.
Nitroprusside	При деца с <i>белодробна хипертония</i> венозната инфузия започва с доза 1 mcg/kg/min и при необходимост през интервали от 20 до 60 min тя се повишава с 1 mcg/kg/min до получаване на желаните терапевтичен ефект. Обикновено инфузията се провежда със скорост 3 mcg/kg/min, а максималната скорост е 5 mcg/kg/min.
Obidoxim*	ЕД обидоксим е 4 mg/kg <i>венозно или мускулно</i> .
Octreotide	ДД за деца с <i>акромегалия</i> варира от 1 до 10 mcg/kg <i>подкожно</i> .
Oleum Ricini*	При деца над 14 г. се <i>предписва орално</i> еднократно в доза 5–15 g.
Ondansetron	При деца над 4 г. се <i>инфузира венозно</i> в доза 5 mg/m ² /15 min непосредствено преди химиотерапията. След това се <i>продължава с доза 4 mg/8 h орално</i> в продължение на 5 дни.
Oseltamivir	Лечението на грип с озелтамивир започва през първия или втория ден от появата на симптомите. Той се назначава <i>орално</i> . Приема се със или без храна, но приемането му с храната може да подобри неговата поносимост при някои пациенти. (1) За лечение на грип на <i>възрастни и деца над 13 г.</i> с КК над 60 ml/min се <i>предписва</i> в доза 75 mg/12 h в продължение на 5 дни. За профилактика на грип oseltamivir се прилага в ДД 75 mg в 1 прием, най-малко в продължение на 10 дни. Профилактиката трябва да започне до 48 h след контакта с грипна болни. Безопасността и ефективността на продукта е клинично доказана при ежедневното му приемане в ДД 75 mg в продължение на 6 седмици. (2) При <i>възрастни и деца над 13 г.</i> с КК от 30 до 60 ml/min за лечение на грип oseltamivir се приема в доза 30 mg/12 h 5 дни, а за профилактика – 30 mg/24 h в продължение на 10 дни. При КК от 10 до 30 ml/min за лечение на грип той се приема в доза 30 mg суспензия/24 h 5 дни, а за профилактика – 30 mg/48 h в продължение на 10 дни. При УЧФ ДД не трябва да се променя. (3) За лечение на грип при деца от 1 до 12 г. се използва суспензията Tamiflu с концентрация 12 mg/ml. Лечението е 5 дни и в зависимост от т.м. еднократните дози (които се приемат през 12 h), са: <15 kg – 30 mg; от 15.1 до 23 kg – 45 mg; от 23.1 до 40 kg – 60 mg; > 40.1 kg – 75 mg. По време на епидемия профилактично озелтамивир се приема 10 дни в същите еднократни дози в зависимост от

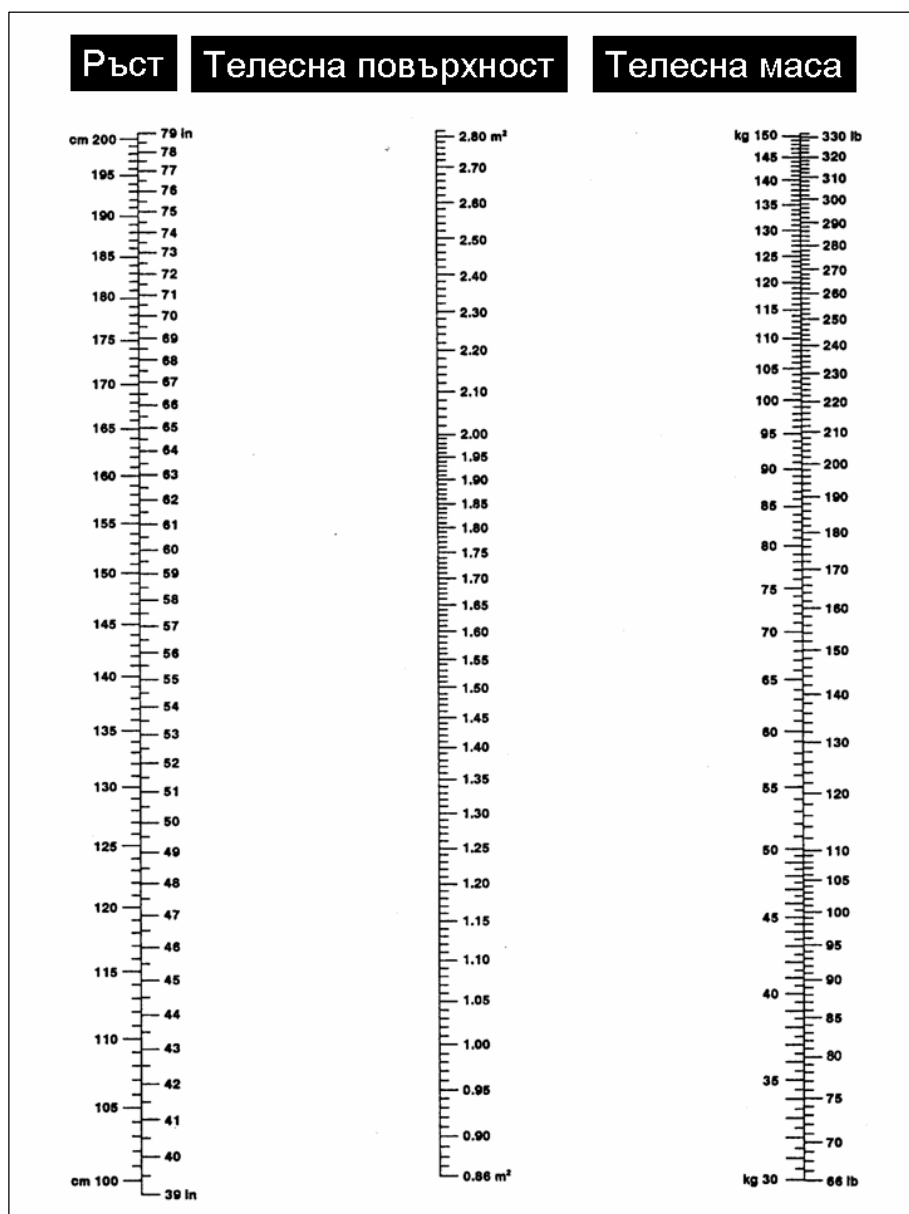
	възрастта на детето, но само един път дневно (профилактичната ДД е два пъти по-малка от лечебната ДД). (4) Препоръчаната ДД озелтамивир при деца от 0 до 12 мес. за лечение е 3 mg/kg/12 h в продължение на 10 дни, а за профилактика при контакт с грипно болни е 3 mg/kg/24 h в продължение на 10 дни.
Oxacillin*	Оралната ДД деца е от 50 до 100 mg/kg, разделени на 4 приема.
Paracetamol	(1) <i>Оралната ЕД</i> парацетамол за деца под 12 г. варира от 10 до 15 mg/kg. При необходимост тя може да се прилага през интервали не по-кратки от 4 h, като максималният брой приеми за едно денонощие е пет. На тези изисквания отговарят следните ЕД парацетамол (по FDA): деца от 0 до 3 мес. – 40 mg; от 4 до 11 мес. – 80 mg; от 1 до 2 г. – 120 mg; от 2 до 3 г. – 160 mg; от 4 до 5 г. – 240 mg; от 6 до 8 г. – 320 mg; от 9 до 10 г. – 400 mg; над 11 г. – 480 mg. МДД парацетамол орално за деца на 11 г. е 2,6 g. Парацетамолът не трябва да се прилага на деца по-дълго от 3 дни. <i>На доносени деца на възраст под 2 мес. и на недоносени деца под 3-месечна възраст парацетамол може да се прилага само по лекарско предписание.</i> (2) На деца с т.м. 30 kg (на около 11 г.) и подрастващи с т.м. под 50 kg парацетамол (<i>Perfalgan</i>[®]) се инфузира i.v. в доза 15 mg/kg 1–4 пъти на ден. МДД е 60 mg/kg, респ. 3 g. За деца с т.м. от 10 kg (на около 12 мес.) и до деца с т.м. под 33 kg (на около 10 г.) той се инфузира i.v. в доза 15 mg/kg (= 1,5 ml 1% разтвор/kg) 1–4 пъти на ден. МДД е 60 mg/kg, респ. 2 g.
Penicillamine	При деца началната ДД пенициламин не трябва да е по-ниска от 2,5 до 5 mg. Тя може да бъде повишавана постепенно през 4-седмични интервали за период от 90 до 180 дни. Обичайната ПД при деца варира от 15 до 20 mg дневно. <i>ДД се разделя на 3 до 4 еднакви ЕД.</i>
Pethidine	На деца петидин се инжектира мускулно или подкожно в доза от 0,5 до 2 mg/kg през интервали от 4–6 h.
Phenobarbital	(1) Като <i>седативно средство</i> – по 2 mg/kg/24 h орално или ректално, разделени в 3–4 апликации. (2) При <i>grand mal</i> – от 3 до 5 mg/kg pro dosi p.o. ТПК, с които се постига контрол на гърчовете при деца, е 15 mcg/ml. (3) При <i>status epilepticus</i> на деца фенобарбитал се въвежда бавно i.v. (за 10–15 min) в ДД 10–20 mg/kg. ПД е 1–6 mg/kg.
Phenytoin	(1) При <i>grand mal</i> и <i>психомоторни пристъпи</i> ДД варира от 5 до 7 mg/kg орално, приети еднократно или разделени в два приема. (2) При <i>status epilepticus</i> и <i>сериен гърчове</i> при деца над 12 г. фенитоин се въвежда венозно в начална доза 15 до 20 mg/kg т.м. Скоростта на i.v. инжектиране не трябва да превишава 50 mg phenytoin/min. Ако състоянието се овладее от тази начална доза, ПД трябва да е 6 mg/kg/24 h i.v. Ако епилептичният статус обаче персистира, след 10 до 30 min, може да се въведе i.v. последващи ЕД от 5 mg/kg до достигане на сумарна доза от 30 mg/kg. При деца от 2 до 12 г. фенитоин се въвежда венозно в доза от 15 до 20 mg/kg бавно в продължение на 30 min при скорост 25 mg/min.
Phytomenadione (Vitamin K₁)	(1) <i>Профилактично на новородени КА-VIT се прилага</i> в ДД 2 k (= 2 mg фитоменадион) в един орален прием, съответно на първия ден след раждането, после в един ден в периода от третия до децмия ден и след това в един ден между четвъртата и шестата седмица след раждането. (2) За <i>лечение</i> на кърмачета или на възрастни КА-VIT се дозира съобразно желания терапевтичен ефект: а) За предотвратяване на малки кръвоизливи той се приема еднократно в доза 1 до 5 k (респ. 1 до 5 mg). б) При средно тежки кръвотечения се приемат еднократно 5 до 10 k фитамендаион (респ. 5 до 10 mg).
Piperacillin	Въвежда се <i>венозно</i> . При новородени, бебета и деца до 12 г. се предписва в ДД от 100 до 200 mg/kg, а при деца над 12 г. – от 200 до 300 mg/kg. ДД се разделя на 4–6 апликации.
Praziquantel	(1) При <i>шистозомиаза</i> се прилага <i>орално</i> по 25 mg/8 само един ден. (2) При <i>клонорхиаза</i> и <i>описторхиаза</i> се назначава по 20 mg/8 h също

	в продължение на 1 ден. (3) При <i>чревни цестодози</i> , причинени от <i>Hymenolepis nana</i> , се назначава по 25 mg/kg еднократно орално, като след 7–10 дни лечението се повтаря, а при цестодози, причинени от <i>D. latum</i> , <i>T. saginata</i> или <i>T. solium</i> – по 10–20 mg/kg еднократно. Таблетките се поглъщат по време на хранене с малко течност без да се дъвчат.
Promethazine	При <i>гадене и повръщане</i> , свързано с кинетоза, на деца от 6 до 12 г. прометазин се прилага мускулно в да 12,5 mg.
Pyrantel*	При <i>аскаридоза</i> се назначава <i>еднократно</i> в доза 5–10 mg/kg. Приема се <i>орално</i> по време на хранене.
Pyrazinamide	Предписва се <i>орално</i> в доза от 15 до 30 mg/kg на ден, респ. 50 mg/kg три пъти седмично, или 75 mg/kg два пъти седмично.
Pyrimethamine	За <i>профилактика на хлороквин-резистентна малария, причинена от P. falciparum</i> , пириметаминът се прилага <i>орално</i> в доза 0,5 mg/kg/7 дни (МДД е 25 mg), като се започва 14 дни преди предстоящото пътуване. Тази дозировка отговаря на следните ЕД, приемани в един и същи ден 1 път седмично: за деца <4 г. – 6,25 mg; от 4 до 10 г. – 12,5 mg и >14 г. – 25 mg. Пириметаминовата профилактика трябва да продължи не само през целия престой в ендемичния на малария район, но още най-малко 6–10 седмици след като той бъде напуснат.
Quinidine (Chinidin®)	ДД е 15–60 mg/kg <i>орално</i> , разделена в 3 приема.
Ranitidine	(1) За лечение на активна пептична язва при деца ранитидин се прилага орално в ДД от 4 до 8 mg/kg, разделена в две ЕД. МДД е 300 mg, терапията продължава 28 дни. (2) При ГЕРБ ранитидин се прилага в ДД от 5 до 10 mg/kg, разделена на два орални приема.
Rifaximin	<i>Оралната</i> ДД за деца над 12 г. е 10–15 mg/kg, а от 3 до 12 г. – от 20 до 30 mg/kg. ДД се разделя на 3–4 приема.
Rifampicin	При <i>деца над 3 мес. и повече</i> рифампицин се прилага в ДД 10–20 mg/kg (средно 15 mg/kg), разделени в два приема през 12 h. В случай на недохранване се препоръчва ДД 10 mg/kg. ЕД се приема поне 1 h преди или 2 h след хранене.
Rimantadine	За <i>лечение на грип при деца</i> на възраст от 11 до 14 г. римантадин се предписва по 50 mg/8 h, а на деца от 7 до 10 г. – по 50 mg/12 h. Продължителността на терапията е 5 дни.
Ringer Lactat® (Hartmann)	Разтворът на Хартман се въвежда <i>венозно капково</i> в следните ориентировъчни дози: за <i>деца</i> с т.м. 2–10 kg – 125 ml; 10–40 kg – 350 ml; за <i>възрастни</i> (60 kg) – 700 ml. При <i>изгаряне</i> препаратът се прилага в <i>доза 1,5 ml/kg, умножена по процента обгорената т.п.</i> , като се комбинира с 5% глюкоза.
Rocuronium	При <i>деца</i> се приготвя работен разтвор с концентрация 5 mg/ml. На деца до 1 г. рокуроният се инжектира в доза 0,3 mg/kg i.v., а над 1 г. – 0,6 mg/kg i.v. ПД е 0,1 mg/kg i.v.
Roxithromycin (от 5 до 8 mg/kg/24 h)	При <i>деца</i> с т.м. 12–23 kg се прилага <i>орално</i> в доза 50 mg/12 h, а при т.м. 24–40 kg – по 100 mg/12 h преди хранене.
Salbutamol	При деца над 2 г. се използва сироп в доза 1–2 mg орално 2–4 пъти на ден. Сиропите, съдържащи салбутамол, имат концентрация 0,04% и в 5 ml има 2 mg субстанция.
Somatropin	При недостатъчност на растежен хормон се препоръчва ДД от 25 до 35 mcg/kg соматропин подкожно до достигане на окончателния ръст. Терапията се прекратява след първата година лечение, ако индексът за стандартно отклонение на скоростта на растеж е под +1. Лечението се преустановява при скорост на растеж < 2 cm годишно и ако е необходимо потвърждение (ако костната възраст е > 14 г. за момичета или > 16 г. за момчета), което съответства на затварянето на епифизите.
Streptomycin*	ДД е 20 mg/kg <i>мускулно</i> в една или две приложения.

Sulfasalazine	При деца над 2-годишна възраст с colitis ulcerosa лечението започва с ДД от 40 до 60 mg/kg p.o., разделена на 3 до 6 еднакви ЕД. ПД варира от 20 до 30 mg/kg/24 h, разделена в 4 ЕД по време или след хранене с достатъчно количество течности.
Sulpiride	ДД е 5 mg/kg т.м. <i>орално или мускулно</i> , разделена в 2–3 ЕД.
Sultamicillin	(1) При повечето инфекции ДД султамицилин е 150 mg/kg (което съответства на 100 mg/kg ампицилин и 50 mg/kg сулбактам), разделени на 3 или 4 приложения (p.o., i.m., i.v.). (2) При новородени недоносени деца през първата седмица от живота ДД е 2 пъти по-ниска, разделена на 2 приложения.
Supradyn®	На деца над 12 г. се назначава в ДД 1 таблетка.
Teicoplanin	ДД е от 6 до 10 mg/kg i.m./i.v. в 1 приложение. МДД е 400 mg.
Terbinafine	ДД орална доза за деца с т.м. над 40 kg е 250 mg, от 20 до 40 kg – 125 mg и под 20 kg – 62,5 mg.
Thiopental	(1) Новородени: 4 mg/kg i.v. (2) Деца до 1 г.: 6 до 8 mg/kg i.v. (3) Деца над 1 г. (> 10 kg т.м.): 5 mg/kg i.v.
Tetracycline	<i>Орално</i> на деца над 12 г. се предписва в ДД 25–50 mg/kg (МДД е 1000 mg), разделена на 4 приема.
Thioridazine*	При деца с <i>нощен страх или упорито безсъние</i> се прилага <i>орално</i> в следните дози: новородени и кърмачета – по 1 до 2 mg/kg дневно, разделени в 3–4 приема; 2–7 г. – по 5 mg 2–3 пъти дневно; над 8 г. – по 5–10 mg 2–3 пъти на ден или 25 mg вечер преди лягане.
Tienam® (imipenem/cilastatin)	На деца над 3-мес. се прилага в доза 25 mg/kg/6 h под форма венозни инфузии с продължителност 60 min.
Tinidazole	При <i>трихомониаза</i> се приема <i>еднократно орално</i> от двамата партньори в доза от 50 до 75 mg/kg.
Tobramycin	ДД за <i>новородени</i> е 2–3 mg/kg, а за <i>по-големи деца</i> е от 3 до 5 mg/kg, разделени в 2–3 приложения i.m. (i.v.).
Tot'Hema® (50 mg Fe²⁺)	На бебета и по-големи деца се предписва <i>орално</i> в ДД от 5 до 10 mg/kg.
Tramadol	При деца над 12 мес. се прилага <i>орално или мускулно</i> по 1–2 mg/kg т.м. 1–4 пъти дневно.
Tropisetron	ДД за деца над 2 г. с т.м. под 25 kg е 0,2 mg/kg <i>венозно</i> .
Triamcinolone	На деца от 6 до 12 г. се предписва по 1 <i>инахалация</i> (= 55 mg триамцинолон) 3–4 пъти на ден в интервалите при <i>bronхиална астма</i> .
Tussirol®	На деца <i>от 6 до 14 г.</i> се предписва от ½ до 1 чаена лъжичка 2–3 пъти на ден.
Vancomycin	(1) Под форма на <i>венозна инфузия</i> на новородени до 7 дни се влива в доза 15 mg/kg/12 h; новородени от 8 до 30 дни – 15 mg/kg/8 h и деца над 1 мес. – 10 mg/kg/6 h. (2) <i>Орално</i> при псевдомембранозен колит ванкомицин се предписва в доза 10 mg/kg/6 h.
Valproic acid	(1) При деца с т.м. под 25 kg и при новородени валпроевата киселина се предписва <i>орално</i> в ДД 20–30 mg/kg, разделена в 2–3 приема. (2) За деца с т.м. над 25 kg началната ДД <i>орална доза</i> валпроева киселина е от 10 до 15 mg/kg. При необходимост ДД може постепенно да се повиши през интервали от 3–4 дни до 200 mg. МДД е 2500 mg. ДД се разделя на 2 или 3 <i>еднократни орални приема след хранене</i> .
Vibrocil® (0,25% Phenylephrine и 0,025% Dimetindene)	(1) <i>Капките за нос</i> се предписват на деца <i>от 1 до 6 г.</i> – 1 до 2 к във всяка ноздра 3–4 пъти на ден; <i>деца над 6 г.</i> – по 3–4 к във всяка ноздра 3–4 пъти дневно. (2) <i>Назалният аерозол</i> се прилага при деца над 6 г. по 1–2 впръсквания във всяка ноздра 3–4 пъти дневно. (3) С <i>назалния гел</i> се намазва носната лигавица 3–4 пъти дневно при деца над 6 г.

Xylometazoline	(1) Носни капки 0,05%. При деца от 2 до 5 г. ЕД е 1 до 2 к през интервал от 8 до 10 h (максимално 3 пъти дневно); при деца от 6 до 11 г. ЕД е 2 до 3 к през интервал от 8 до 10 h (максимално 3 пъти дневно). (2) Дозиращ назален спрей 0,05%. При деца от 2 до 6 г. във всяка ноздра се прави по 1 впръскване през 8 до 10 h; дозата за деца от 6 до 12 г. е 2 впръсквания 0.05% разтвор 2 до 3 пъти на ден. (3) Дозиращ назален 0,05% гел. При деца от 3 до 12 г. се прави по 1 впръскване във всяка ноздра през 8 до 10 h.
Zidovudine	При деца от 3 мес. до 12 г. се препоръчва ДД 360–480 mg/m ² .

НОМОГРАМА ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ТЕЛЕСНАТА ПОВЪРХНОСТ ПРИ ДЕЦА И ВЪЗРАСТНИ



$$\text{Телесна повърхност в m}^2 = (\text{ръст в cm} \times \text{т.м. в kg}) / 3600$$

ИМУНИЗАЦИОНЕН КАЛЕНДАР НА РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ* (в сила от 01.04.2010 г.)

Възраст	Имунизация	Ваксина	Доза
Първите 24 h след раждането	Имунизация против хепатит тип В (I прием)	Рекомбинантна хепатит В ваксина Engerix	0,5 ml i. m.
От 48-ия час след раждането	Имунизация против туберкулоза	BCG vaccine	0,1 ml <i>вътрекожно</i>
Един месец	Имунизация против хепатит тип В (II прием)	Рекомбинантна хепатит В ваксина Engerix	0,5 ml i. m.
Два месеца	Имунизация против дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит и хемофилус инфлуенце (I прием)	Комбинирана петкомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип В Pentaxim	0,5 ml i. m.
Два месеца	Имунизация против Стрептококкус пневмоние (I прием)	Конюгирана пневмококова ваксина Synflorix	0,5 ml i. m.
Три месеца	Имунизация против дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит и хемофилус инфлуенце (II прием)	Комбинирана петкомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип В Pentaxim	0,5 ml i. m.
Три месеца	Имунизация против Стрептококкус пневмоние (II прием)	Конюгирана пневмококова ваксина Synflorix	0,5 ml i. m.
Четири месеца	Имунизация против дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит и хемофилус инфлуенце (III прием)	Комбинирана петкомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип В Pentaxim	0,5 ml i. m.
Четири месеца	Имунизация против Стрептококкус пневмоние (III прием)	Конюгирана пневмококова ваксина Synflorix	0,5 ml i. m.
Шест месеца	Имунизация против хепатит тип В (III прием)	Рекомбинантна хепатит В ваксина Engerix	0,5 ml i. m.
Седем месеца	Проверка за белег след БЦЖ имунизацията. На децата без белег се прави проба Манту (5 TU PPD) и отрицателните се имунизират.	BCG vaccine	0,1 ml <i>вътрекожно</i>
12-месеца (не по-рано от 6 мес. след 3-ия прием)	Първа реимунизация против Стрептококкус пневмоние (IV прием)	Конюгирана пневмококова ваксина Synflorix	0,5 ml i. m.
Тринадесет месеца	Имунизация против морбили, паротит и рубеола	Триваксина морбили-паротит-рубеола Priorix	0,5 ml s. c. или i. m.
Шестнадесет месеца (1 година и 4 месеца)	Първа реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш, полиомиелит и хемофилус инфлуенце (IV прием)	Комбинирана петкомпонентна ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип В Pentaxim	0,5 ml i. m.
Шест години	Реимунизация против дифтерия, тетанус, коклюш и полиомиелит	Комбинирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш и полиомиелит Tetrixim	0,5 ml i. m.
Седем години	Реимунизация против туберкулоза (след отрицателна	BCG vaccine	0,1 ml <i>вътрекожно</i>

	проба Манту)		
Единадесет години	Реимунизация против туберкулоза (след отрицателна проба Манту)	BCG vaccine	0,1 ml вътрекожно
Дванадесет години	Реимунизация против морбили, паротит и рубеола	Триваксина морбили-паротит-рубеола Priorix	0,5 ml s. c. или i. m.
Дванадесет години	Реимунизация против тетанус и дифтерия	Tetadif	0,5 ml i. m.
Седемнадесет години	Реимунизация против тетанус и дифтерия	Tetadif	0,5 ml i. m.
Седемнадесет години	Реимунизация против туберкулоза (след отрицателна проба Манту)	BCG vaccine	0,1 ml вътрекожно
От 25-ата година през 10 г.	Реимунизация против тетанус и дифтерия	Tetadif	0,5 ml i. m.

* От Ноември 2012 г. е въведена незадължителна безплатна ваксинация против HPV с Cervarix или Silgard по избор на родителите.

ОСНОВНИ *IN VITRO* НЕСЪВМЕСТИМОСТИ

Препарат	Други лекарства	Резултат
Ампицилин	кисели или алкални разтвори	Инактивиране
Бензилпеницилин	витамин С и други кисели разтвори, витамини от група В, ванкомицин, амфотерицин, въхлехидрати при рН >8, адреналин, ефедрин, 2% прокаин	Инактивиране; след 12 h преципитиране
Цефалоспорици	калциеви соли, тетрациклини, еритромицин, полимиксини	преципитиране
Ванкомицин	хепарин, бензилпеницилин, хидрокортизон, хлорамфеникол	преципитиране
Аминозиди	хидрокортизон	неразтворима утайка
Тетрациклини	лекарства и инфузионни разтвори, съдържащи Ca^{2+} , Fe^{2+} , Mg^{2+} , Al^{3+} , бензилпеницилин, цефалоспорици, хлорамфеникол, полимиксини, хидрокортизон	образуване на нерезорбируеми хелатни комплекси, инактивиране, преципитиране
Хлорамфеникол	бензилпеницилин, тетрациклини, полимиксини, витамини от група В, хидрокортизон	преципитиране
Макролиди	витамини от група В, манитол	неразтворима утайка
Полимиксини	тетрациклини, хлорамфеникол, цефалоспорици, хидрокортизон	преципитиране
Амфотерицин В	бензилпеницилин, тетрациклини, аминогликозиди	преципитиране
В-комплекс	аминофилин	инактивиране
Витамин В ₁	витамин В ₁₂	инактивиране, усилване на алергичните реакции
Витамин В ₁	витамин В ₂	окисление на В ₁
Витамин В ₂	витамин В ₁₂	разрушаване на В ₂
Витамин В ₂	витамин С	Инактивиране
Витамин В ₆	витамин В ₁₂	разрушаване на В ₆
Витамин В ₁₂	витамин В ₁ , В ₂ , В ₆ , С, Е, Р (биофлавоноиди), фолиева киселина (В ₉)	разрушаване на витамините от кобалтовите йони
Витамин С	менадион, калциев пантотенат, витамин В ₂ и В ₁₂ , кофеин, натриев бензоат	инактивиране, разрушаване, образуване на утайка
Витамин Е	Витамин D	окисление на витамин Е
Дигоксин	натриев хидрогенкарбонат, аминофилин, кофеин, натриев бензоат	в алкална среда СГ се разрушават и напълно или частично се инактивират
Дигоксин	пеостигмин, папаверин, прокаин, атропин; витамините В ₁ , В ₂ и С	в кисела среда поради хидролиза на СГ активността им намалява
Хлорпромазин, левомепромазин, трифлуоперазин	рингеров разтвор, разтвори на карбонати и барбитурати	неразтворима утайка
Дифенхидрамин, Прометазин	натриев хидрогенкарбонат и други алкални разтвори	неразтворима утайка

ТЕРПЕВТИЧНИ ПЛАЗМЕНИ КОНЦЕНТРАЦИИ НА ЧЕСТО МОНИТОРИРАНИ ЛЕКАРСТВА

Лекарство	ТПП
Amikacin	20–30 mcg/ml
Carbamazepine	4–10 mcg/ml
Chinidine	2–6 mcg/ml
Ciclosporin	100 до 400 ng/ml
Digoxin	0,8–1,6 ng/ml
Disopyramide*	2–4 mcg/ml
Ethosuximide	40–100 mcg/ml
Flecainide	200–700 ng/ml
Gentamicin	4–10 mcg/ml
Lidocaine	1,5– 5 mcg/ml
Lithium*	0,4–1,0 mmol/l
Nortriptyline*	50–150 ng/ml
Phenobarbital	5–25 mcg/ml
Phenytoin	10–20 mcg/ml
Primidone*	8–12 mcg/ml
Procainamide*	3–14 mcg/ml
Theophylline	5–15 mcg/ml
Tobramycin	4–10 mcg/ml
Valproate sodium	30–100 mcg/ml

APPENDIX

ARNIKAMED DOLOR® (Dr. Teiss Naturwaren GmbH) – гел в туби по 50 и 100 g. ▲ в 100 g гел се съдържат 24 g тинктура от цветове на *Arnica montana* L. (1:10) при екстрагент 70% етанол.

ELUXADOLINE – INN (ATC код: A07....)

● **Truberz®** (Aptalis Pharma SAS) – филмирани таблетки по 75 и 100 mg (оп. по 28 и 56 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

STRIMVELIS® (ATC код: не е определен) (GSK Trading Services Ltd) – инфузионна дисперсия 50 ml в сакове. *Този продукт е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.*

TEKTROTYD® (ATC код: не е определен) (Narodowe Centrum Badań Jądrowych) – кит под форма на бели лиофилизати 20 mcg за радиофармацевтичен препарат, във флакони. Съдържа HYPNIC-[D-Phe¹, Tyr³-Octreotide] trifluoroacetate. След радиомаркиране с разтвор на натриев пертехнетат се получава разтвор на ^{99m}Tc тектротид. Последният се използва при възрастни като допълнение в диагностиката и локализацията на невроендокринни тумори, носещи рецептори за соматостатин.

VENETOCLAX – INN (ATC код: не е определен)

● **Venclyxto®** (AbbVie Ltd) – филмирани таблетки от 10 mg (оп. по 10 и 14 бр.), 50 mg (оп. по 5 и 7 бр.) и 100 mg (оп. по 7, 14 и 28 бр.). *Продуктът е обект на допълнително постмаркетингово наблюдение.* ▼ Има терминален полуживот 26 h.

ОСНОВНА ЛИТЕРАТУРА

1. Бакрачева, Н. Оценка на ефективността и риска от възникване на нежелани реакции при употреба на метамизол (Аналгин). *Дисертация (дмн)*, София, 1997.
2. Бояджиева, Н., Ив, Ламбев, Ж. Бочева и съавт. *Лекарства, бременност и кърмене*. Под ред. на Н. Бояджиева и Ив. Ламбев. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2006.
3. Бояджиева, Н. и съавт. *Фармакология и токсикология*. Учебник за студенти по хуманна медицина. Под ред. на Н. Бояджиева, Н. и Кр. Якимова. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2015.
4. Власковска, М., Сл. Сурчева, Р. Овчаров. Значение ендогенных опиоидов и простагландинов в действии анальгина (метамизола) и верапамила. *Фармакол. и токсикол.*, 52, 1989, 25–29.
5. Власковска, М., А. Дудов, Г. Куртева и съавт. Национални медицински стандарти за лекарствено лечение, оценка на лечебния ефект и проследяване на злокачествени солидни тумори при възрастни. *Списание на Българско онкологично дружество*, 1, 2015, 2–56.
6. Дудов, А. Изследване върху фармакологични подходи за модулиране на множествената лекарствена резистентност (MDR) на туморите. *Дисертация (дм)*, София, 2003.

7. Дудов, А. и съавт. Национални медицински стандарти за системно лекарствено лечение, оценка на лечебен ефект и проследяване на злокачествени солидни тумори при възрастни. *Списание на Българско онкологично дружество*, 4, 2013, 2–53.
8. Георгиев, Б.Г. (редактор). *Ветеринарно-медицински фармакологичен справочник*. Изд. „Мултипринт“ ЕООД. София, 2010.
9. Крушков, Ив., Ив. Ламбев, С. Крушкова. *Фармакология (учебник за медицинските колежи) – шесто основно преработено издание*. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2006.
10. Крушков, Ив., М. Караиванова, Ив. Ламбев, М. Марков. *Фармакология и токсикология (учебник за помощник-фармацевти)*. Под ред. на Ив. Крушков, Издателство „Медицина и физкултура“, София, 2006.
11. Крушков, Ив., Ив. Ламбев. *Фармакотерапевтичен справочник*. VI допълнено издание. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2007.
12. Ламбев, Ив. *Съвременни лекарства в клиничната практика*. Медицина и физкултура. София, 2000.
13. Ламбев, Ив. *Лекарствени препарати (справочник за лекари, фармацевти и зъболекари)*. II основно преработено и допълнено издание. Медицина и физкултура, София, 2008.
14. Ламбев, Ив. и съавт. *Джобен фармакотерапевтичен справочник*. Под ред. на Ив. Ламбев. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2015.
15. Ламбев, Ив. *Selecta medicamentorum* (справочник за лекари, фармацевти и зъболекари). Сдружение „ПНР“ – София, София, 2015.
16. Ламбев, Ив. и съавт. *Справочник на лекарствените средства*. V издание. Под ред. на Ив. Ламбев и П. Узунов. Медицина и физкултура, София, 2004.
17. Ламбев, Ив. и съавт. *Фармакотерапевтичен справочник*. VII основно преработено и допълнено издание. Под ред. на Ив. Ламбев. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2010.
18. Ламбев, Ив. и съавт. *Принципи на медицинската фармакология – II допълнено издание*. Под ред. на Ив. Ламбев. Медицина и физкултура, София, 2010.
19. Ламбев, Ив., Н. Бояджиева (ред.). *Фармакология – II актуализирано издание*. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2010.
20. Лашев, Д., А. Харитова. *Фармакология на антибактериални, антипротозойни и антимикотични средства*. ТрУ – Стара Загора, 2012.
21. Марчев, С. *Кардиология – пътят към диагнозата*. Изд. „Лакс Бук“. Пловдив, 2012.
22. Минчев, П. и съавт. *Клинична туберкулоза*. Под ред. на проф. д-р П. Минчев. ЦМБ при МУ – София, 2013.
23. Нешев, Г., Зл. Димитрова (ред.). *Еврофарма-2*. Мед. изд. „АРСО“, 2012.
24. Николов, Р. Молекулярна и клинична фармакология на ГАМК_A-ергичните рецептори. *Медицински преглед*, 45, 2009, 2, 39–44.
25. Николов, Р., Якимова, К. Лекарства-индуцирани хипертермични синдроми. *Медицински преглед*, 44, 2008, 1, 20–26.
26. Пасков, Д. *Нивалин – фармакология и клинично приложение*. „Медицина и физкултура“, София, 1959.
27. Петков, В. Д. и сътр. *Съвременна фитотерапия*. Под ред. на чл. кор. проф. В. Петков. Медицина и физкултура, София, 1982.
28. Петкова, Ива. *Хирургия на макулата*. Изд. „Сеп-Инфома“ ООД, София, 2012.
29. Петрова, Г., В. Петкова, И. Гетов и съавт. *Социална фармация и фармацевтично законодателство*. Под ред. на проф. Г. Петрова. ЦМБ при МУ – София, 2015, 163–214.
30. Попов, Д. *Мантри за здраве и дълголетие*. Авто Принт, Пловдив, 2014.
31. Радев, Р. *Хомеопатията – допълнителен метод в комплексната фармакотерапия*. В кн.: *Фармакотерапевтичен справочник*. VII основно преработено и допълнено издание. Под ред. на Ив. Ламбев. Медицинско издателство „АРСО“, София, 2010, 866–881.
32. Радева, Е, Р. Василева. *Остри периодонтити – клиника, диагностика и насоки на лечение*. Изд. „Линц“. С, 2013.
33. Станева, Д., Л. Райнова. *Билките, домашна аптека*. Медицина и физкултура. София, 2000.
34. Сурчева, Сл. (ред). *Фармакология и фармакотерапия за ерготерапевти*. Медицинско издателство „АРСО“. София, 2013.
35. Янев, Н. Механизъм-насочено лечение на болката: експериментални модели и фармакологични въздействия. *Дисертация (дм)*, София, 2011.
36. Янев, Н., М. Власковска. *Механизми на болката. Основи на персонализираната фармакотерапия*. Изд. „Арбилис“ ООД. София, 2016.
37. Bennett PN, Brown MJ. *Clinical pharmacology*. 10th Edition. Churchill Livingstone, London, 2008.
38. Goodman & Gilman's pharmacological basis of therapeutics. Eds. Laurence L. Brunton, Bruce A. Chabner, Bjorn C. Knollmann). 12. ed. New York: McGraw-Hill, 2011.
39. Hale Th. *Medications and Mothers' Milk*. 14th edition. Hale Publishing, L.P. 2010.
40. Katzung BG (Editor). *Basic & Clinical Pharmacology*. 12th Edition. The McGraw-Hill Companies, Inc. (Lange Medical Books), New York, 2012.
41. Laurence DR, Bennett PN, Brown MJ. *Clinical Pharmacology*. 8th Edition. London, Churchill Livingstone, 1997.
42. Fauci K, Longo H, and Loscalzo J. (Editors). *Harrison's Principles of Internal Medicine*. 19th Edition. McGraw-Hill Education, New York, 2015.
43. Okuyama H, Langsjoen PH, Hamazaki T, Ogushi Y, Hama R, Kobayashi T, Uchino H. Statins stimulate atherosclerosis and heart failure: pharmacological mechanisms. *Expert Rev Clin Pharmacol*. 2015 Mar; 8 (2): 189–99.

44. Papadakis MA, McPhee SJ, Rabow MW (Eds). *Current Medical Diagnosis & Treatment*. Mc Graw-Hill Education. Fifty-third edition. San Francisco, 2014.
45. Bope ET, Kellerman RD. *Conn's Current Therapy*. Saunders. An Imprint Elsevier Inc. Philadelphia, 2014.
46. Rang, HP, Dale MM, Ritter JM, Moore PK. *Pharmacology*. 7th Edition. Churchill Livingstone, London, 2011.
47. Sharma HL, Sharma KK. *Principles of Pharmacology*. 1st Edition. Paras Medical Publisher. New Delhi, 2007.
48. Surcheva, S., V. Tzvetkova, N. Yanev, N. Surchev, M. Vlaskovska, L. Kazakov. Benfothiamine modulates analgesic effect of COX-inhibitors. Studies on neuropathic allodynia. *Comptes rendus de L'Academie bulgare des Sciences*, vol. 59 (11) 2006, 1203–1208.
49. Tripathi KD. *Essentials of Medical Pharmacology*. 6th Edition. Jaypee Brothers. New Delhi, 2008.
50. Whalen K Finkel R, Panavelil TA (Editors). *Lippincott Illustrated Reviews: Pharmacology*. 6th Edition. Walters Kluwer. New York, 2015.
51. www.medpharm-sofia.eu (специализиран медицински сайт, съдържащ над 850 файла и повече от 450 линка, вкл. към сайтове с лекарствени продукти, международната класификация на болестите и др.).

АДРЕС ЗА КОРЕСПОНДЕНЦИЯ

Доц. д-р Иван Тодоров Ламбев, дм Катедра по фармакология и токсикология Медицински факултет, Медицински университет ул. «Здраве» № 2, СОФИЯ – 1431	Телефон: (02) 91-72-558 Телефон: (02) 91-72-625 E-mail: itlambev@mail.bg Web Site: www.medpharm-sofia.eu
---	--

INDEX PHARMACORUM

Поради това, че се осъществява текущо допълване, обновяване и осъвременяване на справочника в Web сайта www.medpharm-sofia.eu и репозиториума на ЦМБ при МУ – София (респ. в сайта на столичния медицински университет) на този първи (начален) не е съставен азбучен указател, тъй като при всяка нова актуализация той трябва да бъде променен, а това **отнема твърде много време**. Търсенето на лекарствени или други фармацевтични продукти обаче се улеснява чрез **прелистване** на страниците или използване на командата **CONTR + F**.

Повишените изисквания към азбучния указател, включващи посочване на търговските имена на лекарствата, последвани от скоби с даване на техните INN наименования или отбелязване в редица случаи, че се касае за ХД, МИ или ХПП, **не могат да бъдат извършени в автоматичен режим**, а само ръчно, което е свързано с допълнителен труд. Прецизността налага страницата на препарати, чиито имена само се споменават, без да се разглеждат, да е изписана не в bold, а обикновен шрифт. Освен това след имената на нерегистрирани в страната ни лекарства, трябва да има звездичка.

Така че освен информативна цел, указателят на фармацевтичните продукти (лекарства, МИ, ХД, ХПП) може така да се изпира, че да изпълнява още и **познавателна цел**, което впрочем повечето автори по принцип не правят. Няколко примера от второто издание на справочника (2015), където посочените изисквания са взети под внимание, за да стане ясно за какво иде реч:

Abilify (Aripiprazole) **821**
 Abilify Maintena (Aripiprazole) **821**
 Adolorin (Paracetamol & Propyphenazone & Caffeine) **776**
 Alive (ХД) **107**
 Alnair* (Exemestane) **652**
 Alora (ХД) **833**
 Arbekacin* 503
 Amica-Heel (ХПП) **1001**
 Aspetax Protect Adipharm (Acetylsalicylic acid) **761**
 Aspirin Protect (Acetylsalicylic acid) **137, 761**

 Biseptol 480 (Sulfamethoxazole & Trimethoprim) **492**
 Bopindolol* 264