



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Министър на здравеопазването

ЗАПОВЕД

№ РД-01-365 / 29.11. 2018 г.

за допълнение на Заповед № РД-01-146/29.05.2018 г., допълнена със Заповед РД-01-227/01.08.2018 г., Заповед № РД-01-228/02.08.2018 г., Заповед № РД-01-243/23.08.2018 г. и Заповед № РД-01-314/23.10.2018 г.

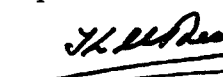
На основание чл. 25, ал. 4 от Закона за администрацията, чл. 266а, ал. 2 във връзка с ал. 1 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, чл. 16, ал. 4 и 6 от Наредба № 10 от 2011 г. за условията и реда за лечение с неразрешени за употреба в Република България лекарствени продукти, както и за условията и реда за включване, промени, изключване и доставка на лекарствени продукти от списъка по чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина и във връзка с писмо с вх. № 16-00-2/26.02.2018 г. от „Университетска многопрофилна болница за активно лечение „Александровска“ ЕАД, писмо с вх. № 74-05-41/19.10.2018 от ИАЛ и становище с вх. № 74-05-41/19.09.2018 г. от националните консултанти по нервни болести и по детска неврология

НАРЕЖДАМ:

I. В приложението „Списък на лекарствените продукти по чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина“ към Заповед № РД-01-146/29.05.2018 г. се създава ред № 39:

№	Код по анатомо терапевтична химична класификация	Международно непатентно наименование, към което принадлежи продуктът	Заболяване по международен код на заболяванията	Лекарствена форма и количество активно вещество	Допълнителна информация
39	M09AX07	Nusinersen	Съгласно РУ	12 mg solution for injection – 5 ml	

II. Настоящата заповед да се публикува на интернет страницата на Министерство на здравеопазването.


КИРИЛ АНАНИЕВ
Министър на здравеопазването

