



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Министър на здравеопазването

ЗАПОВЕД

№ РД-01-361 / 03.11 2016 г.

за допълнение на Заповед № РД-01-130/16.05.2016 г., допълнена със Заповед № РД-01-228/14.07.2016г., Заповед № РД-01-256/24.08.2016г., Заповед № РД-01-271/03.10.2016г. и Заповед № РД-01-352/21.10.2016г.

На основание чл. 25, ал. 4 от Закона за администрацията, чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, чл. 16, ал. 6 от Наредба № 10 от 17.11.2011 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. № 33-УМБАЛ-236/16.09.2016г. от д-р Сашка Рускова и г-н Илиан Григоров – управители на „Сити Клиник УМБАЛ“ ЕООД, становище с вх. № 33-УМБАЛ-222/21.09.2016г. от проф. д-р Ирена Костадинова – национален консултант по нуклеарна медицина, и становище с вх. № 33-УМБАЛ-236/17.10.2016г. от доц. Асена Стоименова – изпълнителен директор на Изпълнителна агенция по лекарствата

НАРЕЖДАМ:

I. В Заповед № РД-01-130/16.05.2016 г., допълнена със Заповед № РД-01-228/14.07.2016г., Заповед № РД-01-256/24.08.2016г., Заповед № РД-01-271/03.10.2016г. и Заповед № РД-01-352/21.10.2016г. в Приложението „Списък на лекарствените продукти по чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина“ се създава ред № 36:

”

36	V09IA07	HYNIC-[D-Phe1, Tyr3-Octreotide] trifluoroacetate	C17; C25; C26; C34; C56; C61; C73; C74; C75	20 mcg kit for radiopharmaceutical preparation	Лекарственият продукт е предназначен само за диагностични цели
----	---------	--	---	---	---

”

II. Настоящата заповед да бъде публикувана на интернет страницата на Министерство на здравеопазването.

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ

Министър на здравеопазването

