



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Министър на здравеопазването

ЗАПОВЕД

№ РД-01-352/21.10.....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. и Заповед № РД-01-271/03.10.2016г.

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. № 20-17-30/03.10.2016г. от проф. д-р Карен Джамбазов, дм – изпълнителен директор на УМБАЛ „Свети Георги“ ЕАД, гр. Пловдив, становище от доц. Добрин Константинов – национален консултант по детска клинична хематология и онкология и трансплантология, и становище с вх. № 20-17-30/13.10.2016г. 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. и Заповед № РД-01-271/03.10.2016г. в Приложението „Списък на лекарствените продукти по чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина” се създава ред № 35:

”

35	L01XE27	Ibrutinib	C83.0; C83.1; C83.2: C83.3; C83.4; C83.5; C83.6	caps. hard 140mg	
----	---------	-----------	--	------------------	--

”

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

Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ

Министър на здравеопазването

