



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Министър на здравеопазването

ЗАПОВЕД

28.6.2022 г.

Х РД-01-276/ 28.06.2022

Signed by: Aneta Lyubenova Todorova

за допълнение на Заповед № РД-01-253/17.06.2022 г.

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. 4 и 6 от Наредба № 10 от 2011 г. за условията и реда за лечение с неразрешени за употреба в Република България лекарствени продукти и лекарствени продукти за състрадателна употреба, 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 писма с вх. № 16-00-6/01.03.2022 г. от „Аджибадем Сити клиник УМБАЛ Токуда“ ЕАД, вх. № 20-17-45/02.03.2022 г. от УМБАЛ „Свети Георги“ ЕАД, гр. Пловдив, вх. № 33-05-29/02.06.2022 г. от УМБАЛ „Царица Йоанна – ИСУЛ“ ЕАД, становища с вх. № 12-01-26/04.05.2022 г. и вх. № 33-05-29/15.06.2022 г. от Изпълнителната агенция по лекарствата и становища с вх. № 12-01-26/17.06.2022 г. от Експертния съвет по медицинската специалност „Неврохирургия“, вх. № 12-01-26/22.06.2022 г. от Експертния съвет по медицинската специалност „Детска клинична хематология и онкология“, вх. № 33-05-29/21.06.2022 г. от Експертния съвет по медицинската специалност „Детска клинична хематология и онкология“

НАРЕЖДАМ:

I. В Приложението „Списък на лекарствените продукти по чл. 266а, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина“ към Заповед № РД-01-253/17.06.2022 г. се създават редове с №№ 80, 81 и 82:

№	АТС код	Международно непатентно наименование, към което принадлежи продуктът (INN)	Лекарствена форма и количество на активното вещество	Заболяване по международен код на заболяванията	Допълнителна информация
80	L01XD04	5-aminolevulinic acid	powder for oral solution 30mg/ml - 50 ml	C71.0	
81	B02BD07	Coagulation factor XIII	Powder and solvent for solution for injection/infusion 250 IU	D68.2	
82	L04AC11	Siltuximab	100 mg powder for concentrate for solution for infusion, 400 mg solution for concentrate for solution for infusion.	D47.7	

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

28.6.2022 г.

X Проф. Асена Сербезова

Signed by: Asena Hristova Serbezova

ПРОФ. АСЕНА СЕРБЕЗОВА, ДФ

Министър на здравеопазването