

## СПРАВКА

за отразяване на становищата, получени след обществено обсъждане  
на проект на Наредба за приемане на фармако-терапевтично ръководство за лечение на инфекциозни заболявания

Участник в общественото обсъждане	Предложение/Мнение	Приема/ не приема предложението	Мотиви
Д-р Калин Джуров „Мерк, Шарп и Доум България” ЕООД	<p>Предложение за включване във фармако-терапевтичното ръководство по инфекциозни болести, в частта <b>4.1.2. Етиологично лечение на вирусни инфекции на ЦНС</b>, на следния текст: „За профилактика на реактивиране на цитомегаловирус (CMV) и заболяване при CMV-позитивни възрастни реципиенти [R+] на трансплантация на алогенни хемопоеични стволови клетки (HSCT) се използва Letermovir. Препоръчителната доза Letermovir е една таблетка от 480 mg веднъж дневно. Профилактиката с Letermovir трябва да продължи за 100 дни след трансплантацията. Ако Letermovir се прилага едновременно с циклоспорин, дозировката на Letermovir трябва да се намали до 240 mg веднъж дневно.“</p> <p>Медикаментът Letermovir е одобрен от Европейската Агенция по Лекарствата (ЕМА) в Европейския съюз, включително и България на 08-ми януари 2018 г. Предложеният текст е цитат от кратката характеристика на продукта, приложена също в имейла.</p>	Не се приема	Лекарственият продукт не е включен в Позитивния лекарствен списък, приложението му е основно при трансплантация със стволови клетки и възможността за профилактика на CMV не е актуална към настоящия момент.

04.03.2020 г.

**ГАЛИНА СТОЕВА /П/**  
Главен секретар на НСЦРЛП