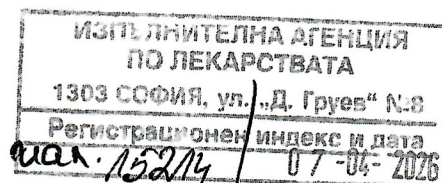


ДО
МАГ.ФАРМ. БОГДАН КИРИЛОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА



Уведомление по чл. 54, ал. 2 от ЗЛПХМ за планирано постоянно преустановяване на продажбите на
лекарствен продукт на пазара в Република България

От Джи Ел Фарма ГМБХ ГП

(наименование на юридическото лице - притежател на РУ/УР, съответно представител на притежателя на
РУ/УР)

В качеството на:

☐ притежател на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

☒ представител на притежателя на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

На следните лекарствени продукти:

Име на лекарствения продукт съгласно разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	Ferretab comp.
Лекарствена форма и количество на активното вещество (в дозова единица, определена маса или обем)	152,10 mg/0,50 mg prolonged-release capsules, hard
INN	Ferrous fumarate, Folic acid
Вид на първичната опаковка и количество	PVC/алуминиеви блистери
Количество/а във вторична опаковка, вкл. и медицински и други спомагателни изделия, съдържащи се в опаковката	x 30
Регистрационен номер/EU Number	20010130/ II-15679/29.12.2006
Притежател на разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	G.L. Pharma GmbH, Австрия

С настоящото уведомявам за планирано постоянно преустановяване на продажбите в Република България на горепосочените лекарствени продукти, считано от 31.05.2026 г.

Причина/причини за постоянното преустановяване на продажбите: планирано изтегляне от пазара в България по маркетингови причини.

☒ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите не се дължи на някое от основанията по чл. 276 или по чл. 277 от ЗЛПХМ

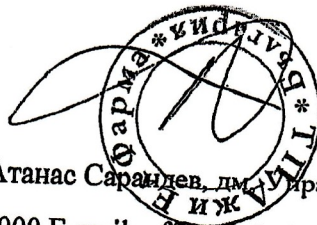
☐ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите се дължи на основание/я по чл. 276/чл. 277 от ЗЛПХМ) (посочва се конкретно

Дата: 06.04.2026 г.

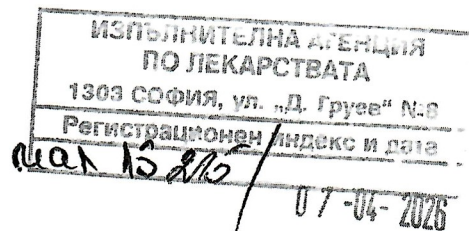
Подпис:

Име, фамилия и длъжност: д-р Атанас Сарандев, дм, и.о. на управител

Данни за контакт: Тел.: 02 493 2000 E-mail: office@gl-pharma.bg



ДО
МАГ.ФАРМ. БОГДАН КИРИЛОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА



Уведомление по чл. 54, ал. 2 от ЗЛПХМ за планирано постоянно преустановяване на продажбите на
лекарствен продукт на пазара в Република България

От Джи Ел Фарма ГМБХ ТП

(наименование на юридическото лице - притежател на РУ/УР, съответно представител на притежателя на
РУ/УР)

В качеството на:

☐ притежател на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

☒ представител на притежателя на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

На следните лекарствени продукти:

Име на лекарствения продукт съгласно разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	Feroger
Лекарствена форма и количество на активното вещество (в дозова единица, определена маса или обем)	202,8 mg/ 0,8 mg/ 100 mg hard capsules
INN.	Ascorbic acid, Ferrous fumarate, Folic acid
Вид на първичната опаковка и количество	PVC/алуминиеви блистери
Количество/а във вторична опаковка, вкл. и медицински и други спомагателни изделия, съдържащи се в опаковката	x 20 x50
Регистрационен номер/EU Number	20170277/ II-39197/14.09.2017
Притежател на разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	G.L. Pharma GmbH, Австрия

С настоящото уведомявам за планирано постоянно преустановяване на продажбите в Република България на горепосочените лекарствени продукти, считано от 09.04.2026 г. за N50 и от 30.04.2026 г. за N20

Причина/причини за постоянното преустановяване на продажбите: планирано изтегляне от пазара в България по маркетингови причини.

☒ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите не се дължи на някое от основанията по чл. 276 или по чл. 277 от ЗЛПХМ

☐ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите се дължи на (посочва се конкретно основание/я по чл. 276/чл. 277 от ЗЛПХМ)

Дата: 06.04.2026 г.

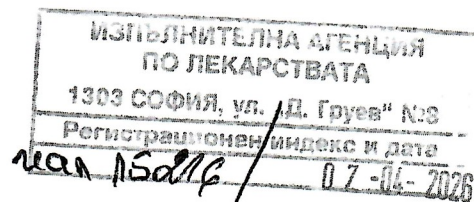
Подпис:

Име, фамилия и длъжност: д-р Атанас Сарандев, д-р, Управител

Данни за контакт: Тел.: 02 493 2000 E-mail: office@gl-pharma.bg



ДО
МАГ.ФАРМ. БОГДАН КИРИЛОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА



Уведомление по чл. 54, ал. 2 от ЗЛПХМ за планирано постоянно преустановяване на продажбите на
лекарствен продукт на пазара в Република България

От Джи Ел Фарма ГМБХ ТП

В качеството на:

☐ притежател на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

☒ представител на притежателя на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

На следните лекарствени продукти:

Име на лекарствения продукт съгласно разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	Melkart Duo
Лекарствена форма и количество на активното вещество (в дозова единица, определена маса или обем)	- 50 mg/850 mg film-coated tablets - 50 mg/1000 mg film-coated tablets
INN	Metformin hydrochloride, Vildagliptin
Вид на първичната опаковка и количество	ALU/OPA-ALU-PVC блистери
Количество/а във вторична опаковка, вкл. и медицински и други спомагателни изделия, съдържащи се в опаковката	x 60 x 60
Регистрационен номер/EU Number	- 20200171; MA № 51868/06.10.2020 - 20200172/ MA № 51869/06.10.2020
Притежател на разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	G.L. Pharma GmbH, Австрия

С настоящото уведомявам за планирано постоянно преустановяване на продажбите в Република България на горепосочените лекарствени продукти, считано от 15.04.2026 г.

Причина/причини за постоянното преустановяване на продажбите: планирано изтегляне от пазара в България по маркетингови причини.

☒ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите не се дължи на някое от основанията по чл. 276 или по чл. 277 от ЗЛПХМ

☐ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите се дължи на основание/я по чл. 276/чл. 277 от ЗЛПХМ) (посочва се конкретно

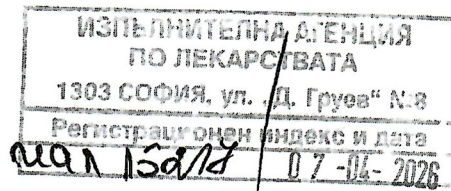
Дата: 06.04.2026 г.

Подпис:

Име, фамилия и длъжност: д-р Атанас Сарандев, д-м, Управител

Данни за контакт: Тел.: 02 493 2000 E-mail: office@gl-pharma.bg

ДО
МАГ.ФАРМ. БОГДАН КИРИЛОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР НА
ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА



Уведомление по чл. 54, ал. 2 от ЗЛПХМ за планирано постоянно преустановяване на продажбите на
лекарствен продукт на пазара в Република България

От Джи Ел Фарма ГМБХ ТП

(наименование на юридическото лице - притежател на РУ/УР, съответно представител на притежателя на
РУ/УР)

В качеството на:

☐ притежател на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

☒ представител на притежателя на разрешението за употреба/удостоверението за регистрация

На следните лекарствени продукти:

Име на лекарствения продукт съгласно разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	Escipram
Лекарствена форма и количество на активното вещество (в дозова единица, определена маса или обем)	10 mg film-coated tablets
INN	Escitalopram
Вид на първичната опаковка и количество	OPA/Al/PVC/алуминиеви блистери
Количество/а във вторична опаковка, вкл. и медицински и други спомагателни изделия, съдържащи се в опаковката	x 30
Регистрационен номер/EU Number	20090511/ II-6258/20.11.2009
Притежател на разрешението за употреба/ удостоверение за регистрация	G.L. Pharma GmbH, Австрия

С настоящото уведомявам за планирано постоянно преустановяване на продажбите в Република България на горепосочените лекарствени продукти, считано от 01.05.2026 г.

Причина/причини за постоянното преустановяване на продажбите: планирано изтегляне от пазара в България по маркетингови причини.

☒ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите не се дължи на някое от основанията по чл. 276 или по чл. 277 от ЗЛПХМ

☐ Декларирам, че постоянното преустановяване на продажбите се дължи на (посочва се конкретно основание/я по чл. 276/чл. 277 от ЗЛПХМ)

Дата: 06.04.2026 г.

Подпис:

Име, фамилия и длъжност: д-р Атанас Сарандев, ДМЖ, Управител

Данни за контакт: Тел.: 02 493 2000 E-mail: office@gl-pharma.bg

