

PRO ZVEŘEJNĚNÍNAŠE SP.ZN.
SUKLS121030/2011VYŘIZUJE/LINKA
B. JAKUBÍKOVÁ/906DATUM
31.10.2011**Sdělení SÚKL ze dne 31.10.2011**

Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje:

Státní ústav pro kontrolu léčiv na základě § 98 odst.1 a § 99 odst. 1 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů informuje, že na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Gedeon Richter Plc. Budapešť, Maďarsko, se stahují z úrovně zdravotnických zařízení další šarže léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z9A044B	31.10.2012
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z9A054B	31.10.2012
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z02004C	29.02.2013
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z06035A	30.06.2013
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z09036A	30.09.2013
0051211	Milligest obalené tablety	POR TBL OBD	3X21	Z09036H	30.09.2013

Léčivý přípravek se stahuje z důvodu změny v registraci – zkrácení doby použitelnosti léčivého přípravku z 36 na 24 měsíců.

Mgr. Apolena Jonášová
Vedoucí oddělení závad v jakosti a enforcementu