

CLARINASE REPETABS

24/117/95-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR TBL RET 14 BLI kód SÚKL: 0191949

POR TBL RET 7 BLI kód SÚKL: 0191950

ZR: Převod registrace ke dni 1.10.2012.

Původní držitel: Schering-Plough Europe (obchodní jméno SP Europe), Bruxelles, Belgie

Poznámka: Pozor! Prekursory. Přípravky obsahující efedrin nebo více než 30 mg pseudoefedrinu (ve znění zákona č. 167/1998 Sb.).

CLARITINE

24/1061/92-S/C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR SIR 1X120ML LAG kód SÚKL: 0191954

ZR: Převod registrace ke dni 1.10.2012.

Původní držitel: Schering-Plough Europe (obchodní jméno SP Europe), Bruxelles, Belgie

CLARITINE

24/001/92-S/C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0191997

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0191998

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0191999

POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0192000

ZR: Převod registrace ke dni 1.10.2012.

Původní držitel: Schering-Plough Europe (obchodní jméno SP Europe), Bruxelles, Belgie

DISOPHROL REPETABS

24/008/76-S/C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR TBL PRO 8 BLI kód SÚKL: 0191951

POR TBL PRO 7 BLI kód SÚKL: 0191952

POR TBL PRO 10 BLI kód SÚKL: 0191953

ZR: Převod registrace ke dni 1.10.2012.

Původní držitel: Schering-Plough Europe (obchodní jméno SP Europe), Bruxelles, Belgie

Poznámka: Pozor! Prekursory. Přípravky obsahující efedrin nebo více než 30 mg pseudoefedrinu (ve znění zákona č. 167/1998 Sb.).

IRBESARTAN JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES 150 mg 58/069/12-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL NOB 10X150MG BLI kód SÚKL: 0192047

POR TBL NOB 14X150MG BLI kód SÚKL: 0192048

POR TBL NOB 28X150MG BLI kód SÚKL: 0192049

POR TBL NOB 30X150MG BLI kód SÚKL: 0192050

POR TBL NOB 56X150MG BLI kód SÚKL: 0192051

POR TBL NOB 57X150MG BLI kód SÚKL: 0192052

POR TBL NOB 58X150MG BLI kód SÚKL: 0192053

POR TBL NOB 84X150MG BLI kód SÚKL: 0192054

POR TBL NOB 90X150MG BLI kód SÚKL: 0192055

POR TBL NOB 98X150MG BLI kód SÚKL: 0192056

POR TBL NOB 100X150MG BLI kód SÚKL: 0192057
POR TBL NOB 500X150MG TBC kód SÚKL: 0192058
POR TBL NOB 1000X150MG TBC kód SÚKL: 0192059
POR TBL NOB 60X150MG BLI kód SÚKL: 0192060

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Jenson Pharmaceutical Services Limited, Londýn, UK

IRBESARTAN JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES 300 mg 58/070/12-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL NOB 10X300MG BLI kód SÚKL: 0192061
POR TBL NOB 14X300MG BLI kód SÚKL: 0192062
POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0192063
POR TBL NOB 30X300MG BLI kód SÚKL: 0192064
POR TBL NOB 56X300MG BLI kód SÚKL: 0192065
POR TBL NOB 57X300MG BLI kód SÚKL: 0192066
POR TBL NOB 58X300MG BLI kód SÚKL: 0192067
POR TBL NOB 84X300MG BLI kód SÚKL: 0192068
POR TBL NOB 90X300MG BLI kód SÚKL: 0192069
POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0192070
POR TBL NOB 100X300MG BLI kód SÚKL: 0192071
POR TBL NOB 500X300MG TBC kód SÚKL: 0192072
POR TBL NOB 1000X300MG TBC kód SÚKL: 0192073
POR TBL NOB 60X300MG BLI kód SÚKL: 0192074

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Jenson Pharmaceutical Services Limited, Londýn, UK

ISOLFASAN 10 mg

73/814/11-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0192010
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0192011
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0192012
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0192013
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0192014
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0192015
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0192016
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0192017
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0192018

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: HELM AG, Hamburg, SRN

ISOLFASAN 5 mg

73/813/11-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0192001
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0192002
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0192003
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0192004
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0192005
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0192006
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0192007
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0192008

POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0192009

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: HELM AG, Hamburg, SRN

LEVETIRACETAM-LUPIN 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/767/11-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0192040

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0192041

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0192042

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0192043

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0192044

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0192045

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0192046

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Lupin (Europe) Limited, Cheshire, Velká Británie

LEVETIRACETAM-LUPIN 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/764/11-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0192019

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0192020

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0192021

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0192022

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0192023

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0192024

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0192025

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Lupin (Europe) Ltd., Knutsford, Velká Británie

LEVETIRACETAM-LUPIN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/765/11-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0192026

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0192027

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0192028

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0192029

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0192030

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0192031

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0192032

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Lupin (Europe) Ltd., Knutsford, Velká Británie

LEVETIRACETAM-LUPIN 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/766/11-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0192033

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0192034

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0192035

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0192036

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0192037

POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0192038

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0192039

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Lupin (Europe) Ltd., Knutsford, Velká Británie

SYNTROXINE 100 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/393/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X100RG BLI kód SÚKL: 0191976
POR CPS MOL 50X100RG BLI kód SÚKL: 0191977
POR CPS MOL 100X100RG BLI kód SÚKL: 0191978
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 112 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/394/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X112RG BLI kód SÚKL: 0191979
POR CPS MOL 50X112RG BLI kód SÚKL: 0191980
POR CPS MOL 100X112RG BLI kód SÚKL: 0191981
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 125 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/395/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X125RG BLI kód SÚKL: 0191982
POR CPS MOL 50X125RG BLI kód SÚKL: 0191983
POR CPS MOL 100X125RG BLI kód SÚKL: 0191984
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 13 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/388/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X13RG BLI kód SÚKL: 0191961
POR CPS MOL 50X13RG BLI kód SÚKL: 0191962
POR CPS MOL 100X13RG BLI kód SÚKL: 0191963
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 137 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/396/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X137RG BLI kód SÚKL: 0191985
POR CPS MOL 50X137RG BLI kód SÚKL: 0191986
POR CPS MOL 100X137RG BLI kód SÚKL: 0191987
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 150 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/397/11-C

D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X150RG BLI kód SÚKL: 0191988
POR CPS MOL 50X150RG BLI kód SÚKL: 0191989
POR CPS MOL 100X150RG BLI kód SÚKL: 0191990
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 175 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/398/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X175RG BLI kód SÚKL: 0191991
POR CPS MOL 50X175RG BLI kód SÚKL: 0191992
POR CPS MOL 100X175RG BLI kód SÚKL: 0191993
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 200 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/399/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X200RG BLI kód SÚKL: 0191994
POR CPS MOL 50X200RG BLI kód SÚKL: 0191995
POR CPS MOL 100X200RG BLI kód SÚKL: 0191996
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 25 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/389/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X25RG BLI kód SÚKL: 0191964
POR CPS MOL 50X25RG BLI kód SÚKL: 0191965
POR CPS MOL 100X25RG BLI kód SÚKL: 0191966
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 50 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/390/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X50RG BLI kód SÚKL: 0191967
POR CPS MOL 50X50RG BLI kód SÚKL: 0191968
POR CPS MOL 100X50RG BLI kód SÚKL: 0191969
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 75 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/391/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X75RG BLI kód SÚKL: 0191970
POR CPS MOL 50X75RG BLI kód SÚKL: 0191971
POR CPS MOL 100X75RG BLI kód SÚKL: 0191972
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

SYNTROXINE 88 MIKROGRAMŮ MĚKKÉ TOBOLKY 56/392/11-C
D: IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL, LODI, Itálie
B: POR CPS MOL 30X88RG BLI kód SÚKL: 0191973
POR CPS MOL 50X88RG BLI kód SÚKL: 0191974
POR CPS MOL 100X88RG BLI kód SÚKL: 0191975
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lorrach, Německo

TACROLIMUS LAMBDA 0,5 mg 59/211/11-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0191934
POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0191935
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0191936
POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0191937
POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0191938

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2012.

Původní držitel: Lambda Therapeutic Limited, North Harrow, Velká Británie

TACROLIMUS LAMBDA 1 mg

59/212/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0191939
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0191940
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0191941
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0191942
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0191943
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0191944

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2012.

Původní držitel: Lambda Therapeutic Limited, North Harrow, Velká Británie

TACROLIMUS LAMBDA 5 mg

59/122/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0191945
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0191946
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0191947
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0191948

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2012.

Původní držitel: Lambda Therapeutic Limited, North Harrow, Velká Británie
