

PRO ZVEŘEJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 15.4.2014**

Státní ústav pro kontrolu léčiv, na základě § 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 o neodkladném opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko, spočívajícím ve stažení níže uvedených šarží léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FE7747	1.6.2014
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FG1216	1.9.2014
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FI2516	30.9.2014
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10GB9339	1.11.2014
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FK4245	1.12.2014
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FL5352	1.1.2015
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10FM7053	28.2.2015
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10GB9338	30.4.2015
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10GC9921	31.5.2015
94852	SOLUVIT N	INF PLV SOL	10 x 1 lahvička	10GC9922	30.6.2015

Uvedené šarže léčivého přípravku se stahují z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu změny rozhodnutí o registraci – zkrácení doby použitelnosti přípravku z původních 30 měsíců na 18 měsíců.

Mgr. Apolena Jonášová
Vedoucí sekce dozoru