

Seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu.  
Srpen 2008

Název přípravku	Reg.číslo	Velikost balení	Držitel rozhodnutí o registraci	Číslo šarže	Počet balení	Jazyk obalu	Doba použitelnosti
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH., Hannover, Německo	08C30G67	5	německo/ italsko/ francouzský	10/2008
KINERET, inj. sol.	EU/1/02/203/003	28 x 0,67 ml/0,1 g	AMGEN EUROPE B.V., Breda, Nizozemsko	1005517	40	anglický	08/2009
VECTIBIX, ivn. inf. cnc. sol.	EU/1/07/423/001	1 x 5 ml	AMGEN EUROPE B.V., Breda, Nizozemsko	1006813	300	německo/ holandsko/ francouzsko/ anglický	10/2009
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH., Hannover, Německo	08C30G64	12	německo/ italsko/ francouzský	10/2008
MENJUGATE, inj. psu. lqf.	59/160/03-C	1 x 0,5 ml	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L., Siena, Itálie	161011C	5000	německý	02/2010
FERRIPROX 500 mg, por. tbl. flm.	EU/1/99/108/001	100 x 500 mg	APOTEX EUROPE BV, Leiden, Nizozemsko	HX2131	500	anglický	05/2013
COLOMYCIN INJEKCE 1000000 IU, inj. plv. sol.	15/363/05-C	10 x 1 MU	FOREST LABORATORIES UK LTD., Bexley, Kent, Velká Británie	PD0105	1200	anglický	11/2010
TASIGNA 200 mg TVRDÉ TOBOLKY, por. cps. dur.	EU/1/07/422/003	112 x 200 mg	NOVARTIS EUROPHARM LTD., Horsham, West Sussex, Velká Británie	S0040B	60	anglický	03/2010

