

Věstník SÚKL 1/2008

PF 2008

Důležitá sdělení

Opatření při závadách kvality či nežádoucích účincích léčiv – prosinec 2007

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1.2.2008

KLH-12 verze 1-Požadavky na doklady správné výrobní praxe při předkládání žádostí o povolení/ohlášení klinického hodnocení

Informace

Přehled oznámení o použití neregistrovaných léčivých přípravků v prosinci 2007

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

Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky

Informace o dokumentech vydaných Evropskou lékovou agenturou

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL

Přehled nových lékáren a OOVL schválených SÚKL ve 4.čtvrtletí 2007

Přehled výrobců a distributorů léčiv v ČR schválených v měsíci prosinci 2007

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v březnu 2008

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončila platnost rozhodnutí o registraci

Informace o registrovaných léčivech a specifických léčebných programech

Nově registrované přípravky a změny v registracích v období: od 22.11.2007 do 19.12.2007

Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou v období: od 1.12.2007 do 31.12.2007

Seznam specifických léčebných programů schválených v období: od 1.12.2007 do 31.12.2007