

Věstník SÚKL 8/2008

**Důležitá sdělení**

Opatření při závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv – červenec 2008

**Pokyny SÚKL**

Přehled pokynů platných k 1.9.2008

UST-21 verze 1-Hlášení vybraných léčivých přípravků

UST-23 verze 2-Poskytování reklamních vzorků humánních léčivých přípravků

VYR-32 verze 2 – Pokyny pro Správnou výrobní praxi

**Informace**

Informace SÚKL k nadměrným spotřebám a prodejmům léčivých přípravků s obsahem pseudoefedrinu do 30 mg

Internetové stránky Státního ústavu pro kontrolu léčiv

Přehled oznámení o použití neregistrovaných léčivých přípravků v červenci 2008

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

Seznam přípravků, pro něž bylo uděleno povolení k souběžnému dovozu v měsíci červenci 2008

Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky

Informace o dokumentech vydaných Evropskou lékovou agenturou

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda

Přehled údajů o stavu žádostí v 2. čtvrtletí 2008 - klinické hodnocení

Přehled údajů o základních činnostech odboru lékárenství a distribuce v 2. čtvrtletí 2008

Přehled údajů o základních činnostech inspekčního odboru v 2. čtvrtletí 2008

Přehled údajů o činnosti sekce dozoru v oblasti zdravotnických prostředků za 2. čtvrtletí roku 2008

Přehled výrobců a distributorů léčiv v ČR schválených v měsíci červenci 2008

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v říjnu 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 26.6.2008 do 23.7.2008

Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v období: od 1.7.2008 do 31.7.2008