

Vydavatel: Státní ústav pro kontrolu léčiv

Odpovědný redaktor: RNDr. Blanka Pospíšilová, CSc.

Redakční rada:

PharmDr. Martin Beneš, JUDr. Lenka Čechurová, MUDr. Jiří Deml,
RNDr. Olga Hanzlíčková, PharmDr. Kamil Kalousek, Ing. František Chuchma, CSc.,
MUDr. Mgr. Jindřich Kotrba, RNDr. Blanka Pospíšilová, CSc., RNDr. Helena Puffrová,
MUDr. Helena Tutterová, MVDr. Irena Víchová

OBSAH:

Důležitá sdělení

› Opatření při závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv – leden 2011 2

Pokyny SÚKL

› Přehled pokynů platných k 1. 2. 2011 4

Informace

› Informace o změnách rubrik ve Věstníku SÚKL 10

› Kontrola zdravotnických zařízení v roce 2010 10

› Přehled oznámení o použití neregistrovaných léčivých přípravků v lednu 2011 13

› Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky 13

› Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda 14

› Přehled údajů o stavu žádostí ve 4. čtvrtletí 2010 – oddělení klinického hodnocení 15

› Přehled údajů o základních činnostech odboru lékárenství a distribuce ve 4. čtvrtletí 2010 15

› Přehled údajů o základních činnostech inspekčního odboru ve 4. čtvrtletí 2010 16

› Přehled údajů o činnosti sekce dozoru v oblasti zdravotnických prostředků za 4. čtvrtletí roku 2010 18

› Přehled výrobců a distributorů léčiv v ČR schválených v měsíci lednu 2011 19

› Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v dubnu 2011 20

› Seznam léčivých přípravků, u nichž skončila platnost rozhodnutí o registraci 21

› Seznam léčivých přípravků, u nichž může žadatel uplatnit maximální cenu ve výši uvedené v žádosti 23

Informace o registrovaných léčivech

› Registrace zrušené v období: od 2. 12. 2010 do 29. 12. 2010 36

› Nově registrované přípravky a změny v registracích v roce 2010 69

› Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v roce 2010 69

Důležitá sdělení

Opatření při závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv – leden 2011

OPATŘENÍ PŘI ZÁVADÁCH JAKOSTI LÉČIV

Hromadně vyráběné léčivé přípravky, léčivé a pomocné látky

Kód SÚKL	Název LP	Výrobce nebo držitel rozhodnutí o registraci	Šarže/ č. atestu	Opatření držitele rozhodnutí o registraci	Důvod	Třída
59284	AUGMENTIN DUO, plv sus, 1x70 ml	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velká Británie	447883	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení.	Prověření možné závady v jakosti.	II
26507	Ebixa 10 mg/g, por gtt sol, 1x50 g	H. Lundbeck A/S, Dánsko	046572	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení.	Změna v registraci.	
57545	Aminosteril N HEPA 8%, inf sol, 10x500 ml	Fresenius Kabi AB, Švédsko	16CL0161 16DD0117	Uvolnění k distribuci, výdeji a léčebnému používání.		

Vysvětlivky:

Klasifikace případů stahování šarží kvůli závadám v jakosti

- třídy jsou definovány shodně s Doc.Ref: EMEA/INS/GMP/3351/03/Rev 1/corr takto:

Třída I - Závady, které potenciálně ohrožují život nebo mohou způsobit závažné ohrožení zdraví.

Třída II - Závady, které mohou ohrozit zdraví nebo mohou vést k chybnému způsobu léčby, ale nespádají do třídy I.

Třída III - Závady, které nepředstavují ohrožení zdraví, ale přistoupilo se ke stahování z jiných důvodů (ani nemusí být požadováno příslušným regulačním úřadem), ale nespádají do třídy I a II.

OSTATNÍ SDĚLENÍ SÚKL

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, ve znění pozdějších předpisů **informuje, že** na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Pierre Fabre Medicament, Francie, **byly vyrobeny nové šarže léčivých přípravků, které jsou již v souladu s registrační dokumentací a mohou být distribuovány.** Jedná se o všechny šarže s použitelností do 06/2013 a delší.

U distributorů se v současnosti nachází níže uvedená šarže léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost
92160	Tardyferon-fol	por.tbl.ret	30 tablet	G02105	06/2013

Dříve vyrobené šarže **byly předmětem stahování z úrovně zdravotnických zařízení**, a to z důvodu nesouladu údajů o režimu vydávání léčivého přípravku uvedených na sekundárním obale s registrační dokumentací.

INFORMACE ZAHRANIČNÍCH INSPEKTORÁTŮ

1. Sdělení bulharského inspektorátu:

- Z důvodu závady v jakosti (šarže nevyhovuje specifikaci na vzhled a absorbanci roztoku) se na základě sdělení bulharské regulační autority stahuje léčivý přípravek Vancocin CP 1 g, inf.plv.sol., 10x1 g, š. B01, exsp. 02/2012. Držitel rozhodnutí o registraci: Tchaikapharma High Quality Medicines Inc., Bulharsko. Přípravek není v České republice registrován a nebyl dovezen ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

2. Sdělení švýcarského inspektorátu:

- Z důvodu závady v jakosti (nález několika rozlomených stříkaček) se na základě sdělení rakouské regulační autority stahují léčivé přípravky Pegasys předplněné stříkačky, 180 mcg/0,5 ml, š. B1208, exsp. 11/2013 a š. B1209, exsp. 11/2013 a Roferon-A přeplněné stříkačky, 3 MIU/0,5 ml, š. B2082, exsp. 10/2012 a Roferon-A přeplněné stříkačky, 4,5 MIU/0,5 ml, š. B2014, exsp. 10/2012. Držitel rozhodnutí o registraci: Roche Pharma, Švýcarsko. Dle informací SÚKL se tato závada netýká šarží distribuovaných v ČR.

3. Sdělení německého inspektorátu:

- Z důvodů nelegálního reimportu se na základě sdělení německé regulační autority stahuje léčivý přípravek Tarceva 150 mg, por.tbl.flm., 30x150 mg, š. B2089B01, exsp. 02/2013, š. B2091B01, exsp. 04/2013 a š. B2092B01, exsp. 06/2013. Držitel rozhodnutí o registraci: Roche Registration Limited, Velká Británie. Dle informací SÚKL tyto šarže nebyly dovezeny do ČR.

UPOZORNĚNÍ PRO VÝROBCE LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

1. Sdělení EMA:

- Evropská léková agentura informuje o možné závadě v jakosti (mikrobiální kontaminace) zdravotnického prostředku vyráběného společností Triad Group, Inc. 700 W. North Shore Drive Hartland, WI 53029, USA. Primárně se jedná o dezinfekční tampóny, výrobcem označené ALCOHOL PREP PADS, ALCOHOL SWABS, ALCOHOL SWABSTICKS. Produkty mohou být na trhu i pod dalšími obchodními názvy.

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1. 2. 2011

Obecně platné pokyny

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
UST-5	Nepřetržitá služba Státního ústavu pro kontrolu léčiv pro případy vyžadující neodkladný zásah z důvodu snížení bezpečnosti léčiv a zdravotnických prostředků	Ne	9/2000	1. 10. 2000	-	-
UST-9	Opatření k minimalizaci rizika přenosu původců zviřecích spongiformních encefalopatií pro lékárníky, výrobce a distributory léčivých a pomocných látek pro přípravu léčivých přípravků v lékárnách	Ne	5/2001	1. 6. 2001	-	-
UST-11 verze 3	Formulář oznámení o použití neregistrovaného léčivého přípravku	Ne	*	13. 7. 2009	UST-11 verze 2	-
UST-15 verze 2	Postup zdravotnických pracovníků a prodejců vyhrazených léčiv při podezření na závadu v jakosti léčivého přípravku	Ne	*	19. 11. 2009	UST-15 verze 1	-
UST-16 verze 1	Sponzorování podle zákona o regulaci reklamy	Ne	7/2007	1. 7. 2007	UST-16	-
UST-17	Standardní názvy lékových forem, způsobu podání a obalů	Ne	4/2003	1. 5. 2003	UST-4	-
UST-19 verze 2	Žádost o vydání rozhodnutí, zda jde o léčivo, případně léčivý přípravek podléhající registraci	Ano	*	1. 8. 2008	UST-19 verze 1	-
UST-20	Žádost o vydání stanoviska k návrhu specifického léčebného programu	Ne	7/2003	5. 6. 2003	-	-
UST-21 verze 2	Hlášení vybraných léčivých přípravků	Ne	*	29. 10. 2009	UST-21 verze 1	-
UST-22	Standardní názvy lékových forem, způsobu podání a obalů – doplněk	Ne	9/2003	1. 10. 2003	-	UST-17
UST-23 verze 2	Poskytování reklamních vzorků humánních léčivých přípravků	Ne	8/2008	1. 8. 2008	UST-23 verze 1	-
UST-24 verze 3	Promíjení a vrácení úhrad nákladů za odborné úkony prováděné na žádost	Ano	*	3. 11. 2009	UST 24 verze 2	-
UST-27 verze 2	Regulace reklamy na humánní léčivé přípravky a lidské tkáně a buňky	Ne	11/2008	3. 11. 2008	UST-27 verze 1	-
UST-28 verze 1	Povolování souběžného dovozu léčivého přípravku	Ano	7/2008	4. 7. 2008	UST-28	-
UST-29 verze 8	Správní poplatky, náhrady výdajů za odborné úkony, náhrady za úkony spojené s poskytováním informací a náhrady za ostatní úkony	Ano	*	15. 1. 2010	UST-29 verze 7	-
UST-30 verze 2	Základní principy rozlišování humánních léčivých přípravků od jiných výrobků	Ne	*	12. 5. 2010	UST-30 verze 1	-
UST-31 verze 1	Principy identifikace humánních léčivých přípravků v ČR	Ne	6/2007	1. 7. 2007	UST-31	-
UST-32 verze 2	Hlášení a evidence EAN kódů	Ne	*	17. 9. 2009	UST-32 verze 1	-
UST-33	Aplikace zákona č. 477/2001 Sb., o obalech, ve znění pozdějších předpisů ve vztahu k léčivům	Ne	4/2007	1. 4. 2007	UST-13	-
UST-34	Projekty laboratorní kontroly a odběr vzorků průmyslově vyráběných léčivých přípravků v terénu	Ne	3/2008	1. 4. 2008	-	-

UST-35 verze 1	Neintervenční poregistrační studie	Ano	9/2008	1. 10. 2008	UST-35	-
UST-36 verze 2	Správní poplatky, náhrady výdajů za odborné úkony prováděné na žádost dle zákona č. 296/2008 Sb., o zajištění jakosti a bezpečnosti lidských tkání a buněk určených k použití u člověka	Ano	*	3. 11. 2009	UST 36 verze 1	-

*Pokyn je zveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro registraci léčivých přípravků

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
REG-29 verze 2	Názvy léčivých přípravků	Ano	*	1. 9. 2010	REG 29 verze 1	-
REG-40	Barviva povolená pro použití v léčivých přípravcích	Ne	6/1998	1. 1. 2000	-	-
REG-41	Klasifikace léčivých přípravků – pokyny pro žadatele o statut přípravku vydávaného v lékárně bez lékařského předpisu	Ne	9/1998	1. 1. 1999	-	-
REG-46	Maximální doba použitelnosti pro sterilní přípravky po prvním otevření nebo rekonstituci	Ano	11/1999	1. 1. 2000	-	-
REG-52	Barviva povolená pro použití v léčivých přípravcích – doplněk	Ne	7/2000	1. 8. 2000	-	REG-40
REG-57	Požadavky na informace uváděné na obalech hromadně vyráběných léčivých přípravků	Ne	2/2001	1. 7. 2001	REG-10 REG-30	-
REG-59 verze 1	Požadavky na registraci přípravků v souvislosti s rizikem přenosu původců zviřecích spongiformních encefalopatií	Ano		28. 1. 2009	REG-59	-
REG-60 verze 1	Požadavky na registraci léčivých přípravků, při jejichž výrobě byly použity látky pocházející z lidské krve či jejich složek	Ne	*	23. 1. 2009	REG-60	-
REG-62	Parametrické propouštění	Ne	2/2002	1. 3. 2002	-	-
REG-75 verze 1	Zařazování léčivých přípravků mezi vyhrazená léčiva	Ne	10/2008	21. 10. 2008	REG-75	-
REG-76 verze 1	Změny registrace léčivých přípravků registrovaných národní procedurou	Ano	*	1. 1. 2010	REG-76	-
REG-77 verze 3	Žádost o změnu registrace léčivého přípravku	Ano	*	1. 1. 2010	REG-77 verze 2	-
REG-79	Základní dokument o léčivé látce (Active Substance Master File)	Ano	10/2004	1. 11. 2004	-	-
REG-80 verze 1	Zařazení léčivého přípravku již registrovaného v ČR do procedury vzájemného uznávání, případně do decentralizované procedury	Ano	12/2008	10. 11. 2008	REG-80	-
REG-81 verze 1	Registrace medicínálních plynů	Ne	*	12. 2. 2009	REG-81	-
REG-83	Požadavky na stabilitní studie v registrační dokumentaci	Ne	8/2005	1. 9. 2005	REG-49	-
REG-84 verze 1	Elektronicky předkládané žádosti týkající se registrační agendy	Ano	10/2008	1. 10. 2008	REG-84	-
REG-85 verze 1	Přidělování DCP slotů	Ano	*	5. 10. 2010	REG-85	-

Formuláře

REG-69	Žádost o převod registrace	Ano	7/2003	5. 6. 2003	-	-
REG-72	Žádost o zrušení registrace léčivého přípravku	Ano	1/2004	1. 1. 2004	-	-
REG-73 verze 1	Žádost o prodloužení registrace	Ano	*	17. 9. 2009	REG-73	-
REG-78 verze 2	Žádost o vedení procedury vzájemného uznávání s ČR jako referenčním členským státem	Ano	*	1. 4. 2010	REG-78 verze 1	-

*Pokyny jsou uveřejněny pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro farmakovigilanci

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
PHV-3 verze 2	Neintervenční poregistrační studie bezpečnosti humánních léčivých přípravků	Ne	9/2008	16. 9. 2008	PHV 3 verze 1	-
PHV-4 verze 1	Elektronická hlášení nežádoucích účinků	Ano	*	16. 9. 2008	PHV-4	-
PHV-5	Plán převodu povinností v oblasti farmakovigilance	Ne	6/2005	1. 7. 2005	-	-

* Verze 1 je uveřejněna pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro povolení klinického hodnocení léčiva

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
KLH-8	Protokol klinického hodnocení a dodatek(ky) k protokolu	Ano	5/1998	1. 6. 1998	-	-
KLH-9	Soubor informací pro zkoušejícího	Ano	5/1998	1. 6. 1998	-	-
KLH-10	Vymezení základních pojmů a zásady správné klinické praxe	Ano	6/1998	1. 7. 1998	-	-
KLH-11	Etické komise	Ano	8/1998	1. 8. 1998	-	-
KLH-12 verze 2	Požadavky na doklady správné výrobní praxe při předkládání žádostí o povolení/ohlášení klinického hodnocení	Ano	11/2008	1. 11. 2008	KLH-12 verze 1	-
KLH-16	Zadavatel	Ne	8/1999	1. 9. 1999	-	-
KLH-17	Zkoušející	Ne	12/1999	1. 1. 2000	-	-
KLH-19 verze 1	Podklady potřebné pro povolení klinického hodnocení léčiva – požadavky na farmaceutickou část dokumentace	Ano	11/2008	21. 10. 2008	KLH-19	-
KLH-20 verze 4	Žádost o povolení / ohlášení klinického hodnocení	Ano	11/2008	1. 11. 2008	KLH-20 verze 3	-
KLH-21 verze 4	Hlášení nežádoucích účinků humánních léčivých přípravků v klinickém hodnocení	Ne	*	15. 3. 2009	KLH-21 verze 3	-
SKP-1	Vydávání certifikátů správné klinické praxe	Ne	*	1. 7. 2009	-	-
KLH-EK-01	Žádost o stanovisko etické komise k provedení klinického hodnocení v České republice – požadavky na předkládanou dokumentaci	Ne	*	1. 7. 2009	-	-

* Pokyn je uveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro výrobce a distributory léčiv

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
DIS-8 verze 1	Žádost o povolení/změnu v povolení k distribuci léčivých přípravků	Ne	*	23. 1. 2009	DIS-8	-
DIS-10 verze 1	Oznámení zahájení distribuční činnosti na území ČR na základě povolení k distribuci léčivých přípravků vydaného jiným členským státem EU	Ano	7/2004	23. 1. 2009	DIS-10	-
DIS-11 verze 1	Pokyny pro Správnou distribuční praxi humánních léčivých přípravků	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-11	-
DIS-12 verze 1	Pokyny pro distribuci léčivých látek a pomocných látek osobám oprávněným připravovat léčivé přípravky	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-12	-
DIS-13 verze 4	Hlášení dodávek distribuovaných humánních léčivých přípravků	Ano	*	1. 1. 2011	DIS-13 verze 3	-
DIS-14 verze 1	Zásilky humanitární pomoci obsahující léčivé přípravky	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-14	-
DIS-15 verze 1	Sledování a kontrola teploty při skladování a přepravě léčiv	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-15	-
VYR-10 verze 1	Obecné požadavky SÚKL na validace aseptických procesů	Ne	10/2008	1. 3. 2009	VYR-10	
VYR-17	Prodloužení doby použitelnosti šarže léčivého přípravku vyrobené před schválením příslušné změny v registraci	Ano	6/2001	1. 7. 2001	VYR-13	-
VYR-26 verze 2	Pokyny pro správnou výrobní praxi při výrobě léčivých látek	Ne	*	31. 7. 2010	VYR-26 verze 1	-
VYR-27 verze 2	Žádost o povolení k výrobě léčivých přípravků, změny povolení k výrobě léčivých přípravků a pokyny pro poskytování bližších údajů o výrobě	Ne	*	1. 9. 2008	VYR-27 verze 1	-
VYR-28 verze 2	Žádost o povolení k činnosti kontrolní laboratoře, změny v povolení k činnosti kontrolní laboratoře a pokyny pro poskytování bližších údajů o činnosti	Ne	*	1. 9. 2008	VYR-28 verze 1	-
VYR-29 verze 2	Žádost o povolení/změnu v povolení k výrobě transfuzních přípravků a surovin z krve nebo jejich složek pro další výrobu	Ne	*	22. 1. 2010	VYR-29 verze 1	-
VYR-30 verze 2	Vydávání certifikátů SVP pro výrobu léčivých přípravků	Ne	*	1. 1. 2010	VYR-30 verze 1	-
VYR-31 verze 1	Vydávání certifikátů správné výrobní praxe pro výrobce léčivých látek	Ne	*	6. 10. 2008	VYR-31	-
VYR-32 revize 2	Pokyny pro Správnou výrobní praxi Doplněk 13 – verze 1	Ne	*	31. 7. 2010	VYR-32 revize 1	-
VYR-33	Sterilizace ethylenoxidem, radiační sterilizace a odhad populace mikroorganismů	Ne	1/2005	1. 1. 2005	-	VYR-12
VYR-34	Procesy sterilizace teplem	Ne	7/2005	1. 8. 2005	VYR-12	-
VYR-35 verze 1	Postup povolování výroby léčivých přípravků v rozsahu dovoz léčivých přípravků a dovoz hodnocených léčivých přípravků ze třetích zemí	Ne	*	1. 9. 2008	VYR-35	-
VYR-36	Čisté prostory	Ne	10/2008	1. 3. 2009	-	-
VYR-39 verze 1	Povolení činností souvisejících se zajištěním lidských tkání a buněk určených k použití u člověka	Ne	*	1. 6. 2010	VYR-39	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro laboratoře

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
SLP-5 verze 1	Dokumenty správné laboratorní praxe OECD	Ne	*	1. 5. 2010	SLP-5	-
SLP-6 verze 2	Národní program monitorování shody se zásadami SLP	Ne	*	1. 11. 2009	SLP-6 verze 1	-
SLP-7	Žádost o vydání certifikátu SLP	Ne	*	1. 6. 2010	-	-
SLP-8	Zásady postupu při sledování dodržování podmínek SLP	Ne	*	1. 6. 2010	-	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro lékárny

	Název	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
LEK-5 verze 2	Doporučené doby použitelnosti léčivých přípravků připravených v lékárně	*	1. 10. 2009	LEK-5 verze 1	-
LEK-9 verze 1	Zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních	6/2008	1. 6. 2008	LEK-9	-
LEK-12	Podmínky pro klinická hodnocení léčivých přípravků v lékárnách	12/2008	5. 12. 2008	-	-
LEK-13 verze 2	Hlášení o vydaných léčivých přípravcích	*	20. 10. 2009	LEK-13 verze 1	-
LEK-14 verze 1	Kyslíkové koncentrátory pro použití s rozvody medicínálních plynů	*	6. 5. 2009	LEK-14	-
LEK-15	Medicínální vzduch pro použití s rozvody medicínálních plynů	*	1. 7. 2010	-	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro oblast zdravotnických prostředků

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
PZT-17	Hemodialyzátory (hemofiltry, hemodiafiltry) – zásady správného klinického použití, související rizika a postup při výskytu nežádoucí příhody	Ne	5/2002	1. 6. 2002	-	-
ZP-19 verze 1	Kontrola zdravotnických prostředků u poskytovatelů zdravotní péče	Ne	*	15. 11. 2010	ZP-19	-
ZP-20	Systém vigilance a systém po-výrobního dozoru u zdravotnických prostředků včetně sledování nežádoucích příhod a systému jejich hlášení v České republice	Ano	9/2004	1. 10. 2004	PZT-15	-
ZP-21	Kontrola provádění klinického hodnocení zdravotnických prostředků u poskytovatelů zdravotní péče	Ano	10/2004	1. 11. 2004	PZT-16	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro stanovení cen a úhrad

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
CAU-01	Pokyn k vyplnění formuláře žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady	Ne	4/2008	7. 4. 2008	-	-
CAU-02	Pokyn k vyplnění formuláře žádosti o stanovení maximální ceny	Ne	4/2008	7. 4. 2008	-	-
CAU-03	Pokyn k vyplnění formuláře žádosti o stanovení maximální ceny a o stanovení výše a podmínek úhrady	Ne	4/2008	7. 4. 2008	-	-

Technické dokumentace

	Název	Angl. verze	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
ERP-001	Elektronické předepisování humánních léčivých přípravků	Ne	1. 1. 2009	-	LEK-13
ERP-002	Výdej léčivých přípravků na základě elektronického předpisu	Ne	1. 1. 2009	-	LEK-13

Informace o změnách rubrik ve Věstníku SÚKL

Upozorňujeme čtenáře, že ve Věstníku SÚKL nebudeme od ledna 2011 zveřejňovat měsíční přehledy **Seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu** a **Seznam specifických léčebných programů schválených MZ ČR**, protože tyto informace budou dostupné v databázích na webu SÚKL.

Nově je možné v databázi léčiv nalézt přehled léčivých přípravků schválených ve specifickém léčebném programu a seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu. K těmto přehledům se lze snadno dostat v databázi léčivých přípravků na webových stránkách www.sukl.cz. V databázi je pod odkazem „více parametrů“ možno vyhledat jak léčivé přípravky ve specifickém léčebném programu, tak i léčivé přípravky s povolenou cizojazyčnou šarží, stejně jako řadu dalších kategorií. Pokud si přípravky dle vašeho výběru vyhledáte, je pak možno přes ikonu export obdržet přehlednou excelovou tabulku s přípravky dle vašeho výběru, přímo na vaši e-mailovou adresu. Exportovat je možné jakýkoli výběr, který si v databázi na základě vámi zadaných parametrů provedete.

KONTROLA ZDRAVOTNICKÝCH ZAŘÍZENÍ V ROCE 2010

V roce 2010 bylo provedeno 300 kontrol zdravotnických zařízení (dále ZZ) se zaměřením na dodržování zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“) a jeho prováděcích předpisů - části 6 vyhlášky č. 84/2008 Sb., o správné lékařské praxi, bližších podmínkách zacházení s léčivy v lékárnách, zdravotnických zařízeních a u dalších provozovatelů a zařízení vydávajících léčivé přípravky (dále jen „vyhláška“), vyhlášky č. 54/2008 Sb., o způsobu předepisování léčivých přípravků, údajích uváděných na lékařském předpisu a o pravidlech používání lékařských předpisů a zákona č. 40/1995 Sb., o regulaci reklamy, ve znění pozdějších předpisů.

Kontroly proběhly na **36** lůžkových odděleních nemocnic a v **264** samostatných ambulancích praktických lékařů, lékařů specialistů a v ambulancích očkovacích center.

V tabulce 1 jsou uvedeny počty inspekci uskutečněných podle plánu a počty inspekci provedených na základě vnějšího podnětu. Inspekce jsou hodnoceny stupnicí 1 až 3 dle závažnosti zjištěných závad.

Tabulka 1: Kontroly zdravotnických zařízení v období od r. 2005 do r. 2010

Druh kontroly	Povaha inspekce		Hodnocení [%]		
	Plánované	Na podnět	1	2	3
ZZ 2005	97	7	64,4	27,9	7,7
ZZ 2006	96	4*	74,0	22,0	3,0
ZZ 2007	189	37*	65,9	32,3	1,3
ZZ 2008	259	46*	62,0	31,1	6,6
ZZ 2009	285	15*	66,3	26,7	6,7
ZZ 2010	254	46	62,3	30,7	7,0

Pozn.: * V jednom případě nebyla cílená kontrola provedená na podnět klasifikována.

Klasifikace 1 – drobné závady (např. méně závažné nedostatky v dokumentaci).

Klasifikace 2 – významné závady (např. chybí záznamy o teplotě uchovávání u termolabilních léčivých přípravků, nejsou zpracovány standardní operační postupy pro jednotlivé vykonávané činnosti apod.).

Klasifikace 3 – kritické závady (např. nedodržování pokynů k zacházení s LP podle souhrnu údajů o přípravku - § 7 odst. 1 písm. b) a § 79 odst. 10 zákona a § 36 odst. 1 vyhlášky, uchovávání registrovaných LP s chybějícími nebo neúplnými identifikačními údaji - § 7 odst. 1 písm. b) a § 79 odst. 10 zákona a § 36 odst. 3 vyhlášky, používání LP s prošlou dobou použitelnosti nebo závadou v jakosti - § 23 odst. 2 zákona, uchovávání a likvidace nepoužitelných LP v rozporu s § 88 odst. 3 a § 89 odst. 1 zákona, poskytování, použití nebo vybavení pacienta LP v rozporu s § 8 odst. 1 až 5 zákona, neoprávněný výdej LP - § 82 odst. 2 zákona a používání vrácených (nespotřebovaných) LP při poskytování zdravotní péče - § 88 odst. 1 zákona).

Rozdíly v hodnocení v jednotlivých letech jsou ovlivněny výběrem kontrolovaných zdravotnických zařízení. V tabulce 2 a 3 je uvedeno srovnání hodnocení v roce 2010 při kontrolách lůžkových ZZ a soukromých ambulancí.

Tabulka 2: Kontroly v roce 2010 v lůžkových ZZ a v nemocničních ambulancích

Celkem 39	Lůžková ZZ a nemocniční ambulance		
Hodnocení	1	2	3
Počet ZZ	29	5	5
[%]	74,4	12,8	12,8

Tabulka 3: Kontroly v roce 2010 v soukromých ambulancích

Celkem 261	Soukromé ambulance		
Hodnocení	1	2	3
Počet ZZ	158	87	16
[%]	60,5	33,3	6,2

Oproti roku 2009 došlo v roce 2010 k nárůstu nesledování informací o závadách jakosti a stahování LP a nevedení záznamů o provedené kontrole a případných opatřeních při závadách v jakosti a nežádoucích účincích léčiv (u 56,3 % kontrolovaných ZZ). Lze to vysvětlit tím, že Krajské úřady přestaly tyto zprávy zasílat a závisí jen na ZZ, jakým způsobem si informace zajistí. Na www.sukl.cz jsou uváděny v části →Důležitá upozornění →Závady v jakosti, případně Souhrny informací o léčivech a zdravotnických prostředcích (měsíční).

Zvýšil se i počet nesprávně uchovávaných LP. U všech ostatních typů závad došlo ve srovnání s rokem 2009 k mírnému poklesu jejich počtu.

Tabulka 4: Nejčastější závady při zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních v roce 2010 (podíl jednotlivých typů závad)

Typ závady	Celkem	[%]
standardní operační postupy	173	57,7
reklamace, závady v jakosti a stahování LP z oběhu	169	56,3
záznamy teplot uchovávání 15 °C až 25 °C	154	51,3
kontrola dob použitelnosti LP	11	38,7
chybné uchovávání LP	114	38,0
likvidace nepoužitelných LP	93	31,0
záznamy o příjmu LP	88	29,3
náležitosti Rp., žádanky	35	11,7
záznamy o příjmu reklamních LP	35	11,7
záznamy teplot uchovávání 2 °C až 8 °C	34	11,3
evidence LP	28	9,3
vybavení pacienta LP	20	6,7
reklama	9	3,0

Ve většině zdravotnických zařízení dále přetrvávají nedostatky ve vedení dokumentace. Stále často chybí nebo jsou jen částečně vypracované standardní operační postupy (SOP) pro příjem, úpravu, používání a uchovávání LP (u 57,7 % kontrolovaných ZZ). V SOP nebyly dostatečně nebo vůbec stanoveny pravomoci a odpovědnosti jednotlivých pracovníků za zacházení s LP.

Podklady pro vypracování SOP je možné získat na www.sukl.cz (pokyn SÚKL LEK-9 verze 1 Zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních, UST-15 verze 3 Postup zdravotnických pracovníků a prodejců vyhrazených léčiv při podezření na závadu v jakosti léčivého přípravku, formulář Hlášení podezření na nežádoucí účinek léčiva, UST-23 verze 2 Poskytování reklamních vzorků humánních léčivých přípravků, UST-11 verze 3 Formulář oznámení o použití neregistrovaného léčivého přípravku).

Nadále nejsou vždy vedeny záznamy o prováděných kontrolách dob použitelnosti uchovávaných LP (u 38,7 % kontrolovaných ZZ).

Opakující se závady:

- LP nebyly uchovávány za podmínek uvedených v souhrnu údajů o přípravku nebo podle pokynů výrobce (v 12,0 % kontrolovaných ZZ).
- Byly nalezeny LP s prošlou dobou použitelnosti, které nebyly označeny jako nepoužitelné a nebyly uchovávány odděleně od ostatních léčiv (v 9,7 % kontrolovaných ZZ).
- LP připravené v lékárně nebyly uchovávány v původních obalech, po přeplnění nebyly označeny identifikačními údaji.
- U některých registrovaných LP byl obal s identifikačními údaji porušen (v 8,7 % kontrolovaných ZZ).
- Otevřené oční kapky nebyly označeny datem otevření (v 3,3 % kontrolovaných ZZ).

LP nevyhovující jakosti, s prošlou dobou použitelnosti, uchovávané nebo připravené za jiných než předepsaných podmínek, zjevně poškozené nebo nespolečné nebyly jako nebezpečný odpad předávány právnické nebo fyzické osobě, která provádí zneškodňování na základě souhlasu uděleného orgánem kraje (u 15,3 % kontrolovaných ZZ). I když mají ZZ uzavřenou smlouvu pro zneškodňování nebezpečného odpadu, je nutné ji v některých případech rozšířit o katalogové číslo 180 109 „Jiná nepoužitelná léčiva“. Seznam osob oprávněných odstraňovat nepoužitelná léčiva je zveřejněn na webových stránkách MZ ČR (www.mzcr.cz).

Nepoužitelné LP jsou často předávány dodávající lékárně, která není organizační součástí jejich zařízení a není osobou oprávněnou pro jejich likvidaci (u 15,7 % kontrolovaných ZZ).

Závažným porušením zákona (§ 88 odst. 1) je, že léčiva vrácená pacienty nebo jejich rodinnými příslušníky nejsou odstraněna jako nepoužitelná léčiva, ale jsou opětovně používána při poskytování zdravotní péče (v 4,3 % kontrolovaných ZZ).

K léčivým přípravkům uloženým v ordinaci provozovatel nepředložil záznamy o jejich příjmu, případně na příjmových dokladech chyběl podpis přejímající osoby (v 29,3 % kontrolovaných ZZ).

Zlepšila se kontrola a dokumentace teploty uchovávání termolabilních LP s doporučeným rozmezím teplot uchovávání 2 °C až 8 °C. V roce 2008 u 36,7 % kontrolovaných ZZ nebyly vedeny záznamy o teplotě uchovávání, v roce 2009 došlo k poklesu na 16,7 % a v roce 2010 na 11,3 %. V polovině kontrolovaných ZZ je sledována teplota v místnostech, kde jsou uchovávána léčiva.

Při kontrole dodržování zákona č. 40/1995 Sb., o regulaci reklamy, ve znění pozdějších předpisů, byly ojediněle nalezeny v čekárně pacientů reklamní materiály farmaceutických firem na některé léčivé přípravky, jejichž výdej je vázán na lékařský předpis. Nebyly vždy k dispozici doklady o nabytí reklamních vzorků LP používaných na pracovišti, vzorky byly uloženy mimo skladovou zásobu, nebyly kontrolovány podmínky uchovávání a použitelnosti (v 11,7 % kontrolovaných ZZ).

V některých soukromých ambulancích (v 6,7 % kontrolovaných ZZ) bylo zjištěno, že lékař jiné odbornosti než praktický lékař, praktický lékař pro děti a dorost, lékař vykonávající pohotovostní službu nebo lékař zdravotnické záchranné služby vybavuje pacienty léčivými přípravky při poskytování péče. Nebo lékař, který je oprávněný k vybavení pacienta léčivými přípravky, vybavuje pacienty léčivými nad rámec zákonného omezení a od pacientů vybírá pro dodávající lékárnou regulační poplatky a doplátky (porušení § 82 odst. 2, § 8 odst. 1 zákona).

Podle výsledků roku 2010 se úroveň zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních poskytujících zdravotní péči zvyšuje, mírně horší hodnocení (klasifikace závad) vyplývá z vysokého podílu cílených kontrol provedených na podnět.

Odbor lékárenství a distribuce

14. 1. 2011

Přehled oznámení o používání neregistrovaných léčivých přípravků v lednu 2011

Alopatické přípravky		Homeopatické přípravky	
Počet oznámení (č.j.)	247	Počet oznámení (č.j.)	0
Počet použitých přípravků	59	Počet použitých přípravků	0
Počet pacientů	484	Počet pacientů	0
Počet indikací	81	Počet indikací	0
Počet pracovišť	72	Počet pracovišť	0

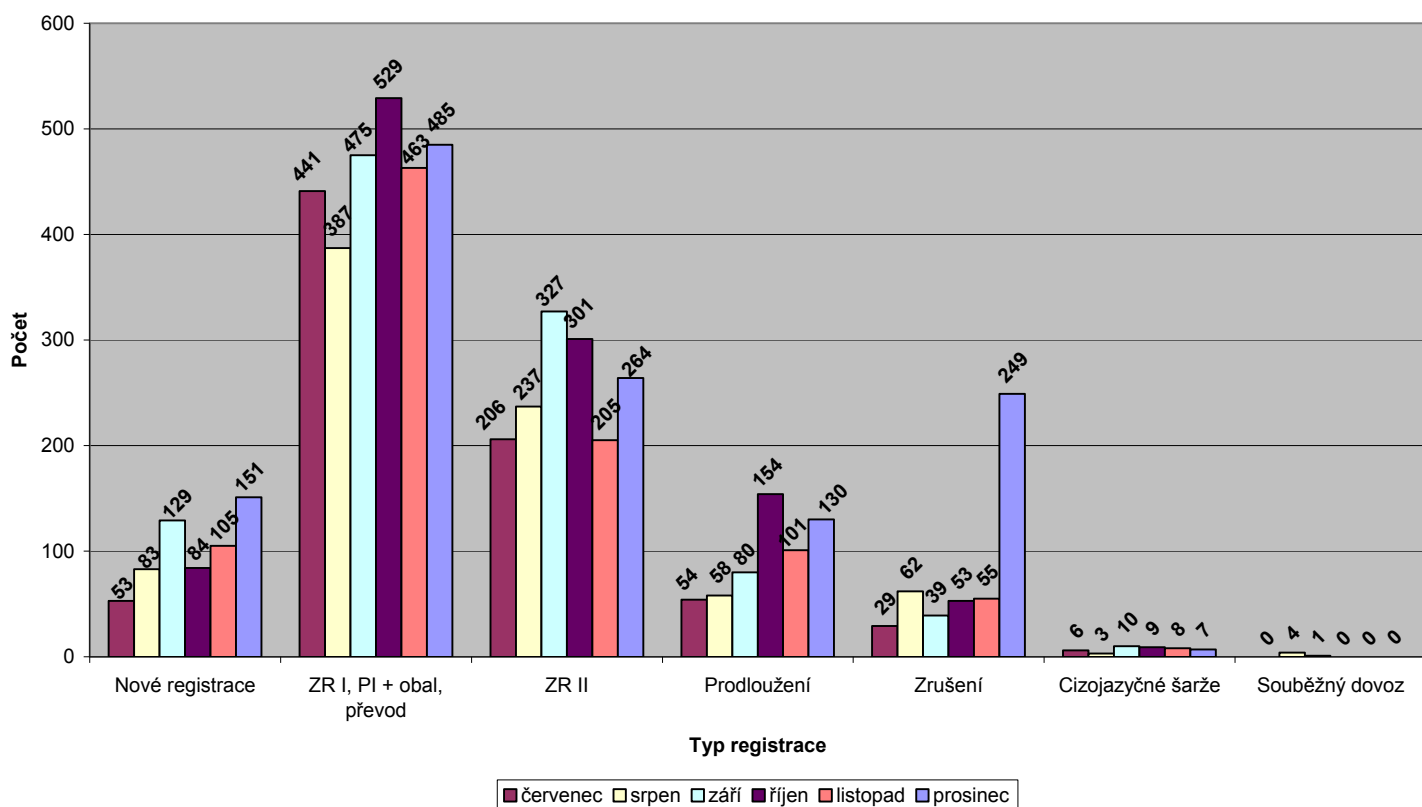
Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky

Pro informaci uvádíme průběžný seznam nově vydaných českých technických norem se zaměřením na oblast zdravotnických prostředků, případně jejich změn nebo zrušení tak, jak jsou publikovány ve Věstníku ÚNMZ.

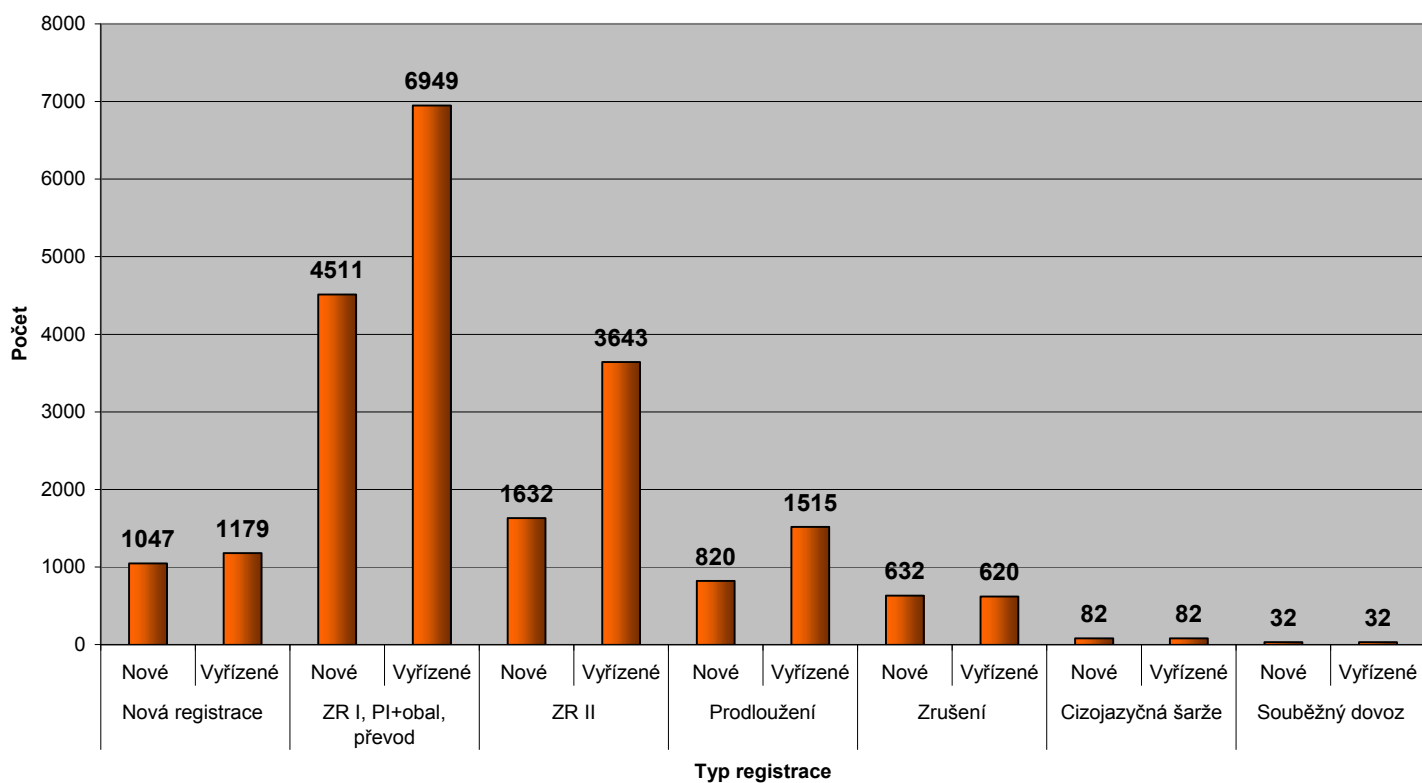
Označení normy	Název normy	Třídící znak
Věstník ÚNMZ č. 1 (2011)		
ČSN EN ISO 15001 (Ruší ČSN EN ISO 15001 vydanou 11/2004)	Anestetické a respirační přístroje – Kompatibilita s kyslíkem	85 2105
Vyhlášené ČSN Oznámení Úřadu pro technickou normalizaci, metrologii a státní zkušebnictví o schválení evropských a mezinárodních norem k přímému používání jako ČSN		
ČSN EN ENV 12018 Zrušena k 2011-02-011	Zdravotnická informatika: Struktura identifikačních, administrativních a běžných klinických dat pro přechodně propojované elektronické přístroje a zařízení používané ve zdravotnictví (včetně elektronických, přístrojově čitelných karet)	98 1005

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda

Agenda registrací - vyřízené žádosti



Agenda registrací - přehled 2010



PŘEHLED ÚDAJŮ O STAVU ŽÁDOSTÍ VE 4. ČTVRTLETÍ 2010 - ODDĚLENÍ KLINICKÉHO HODNOCENÍ

Klinické hodnocení	přijato žádostí	vydaná rozhodnutí*	zamítnutí z celkového počtu	stažení z celkového počtu
Žádost o povolení KH	23	22		2
Ohlášení KH	87	65		7
Ohlášení dodatku ke KH	501	461		

Počet posouzených žádostí o specifické léčebné programy	16
Počet posouzených projektů (studie/nestudie)	11
Počet pracovních schůzek MEK	1
Počet pracovních schůzek LEK	0

Agenda neregistrovaných léčivých přípravků – přijato, zaevidováno, zpracováno – **581** oznámení

PŘEHLED ÚDAJŮ O ZÁKLADNÍCH ČINNOSTECH ODBORU LÉKÁRENSTVÍ A KONTROLY DISTRIBUCE ZA 4. ČTVRTLETÍ 2010

Provedené kontroly

	Povaha inspekce			Hodnocení závad			Sankce		
	celkem	plánované	na podnět	1	2	3	pozastavení přípravy	pozastavení provozu	pokuty
Lékárny	212	199	13	131	49	32	3	1	27
Kontrola návykových látek	64	58	6	43	13	8	-	-	1
Cenová kontrola	38	35	3	-	-	-	-	-	-
ONM	8	8	0	3	5	-	-	-	-
Pracoviště připravující autovakcíny	1	1	0	-	-	1	-	-	-
Zdravotnická zařízení	67	53	14	38	24	5	-	-	5
Prodejci vyhrazených léčiv	1	1	0	1	-	-	-	-	-

Provedené kontroly distributorů

Počet inspekci				Hodnocení inspekci					
úvodní	následné	cílené	změna	dobré	uspokojivé	neuspokojivé	kritické	porušení zákona	nehodnoceno
7	31	6	11	45	3	7	10	14	0

Vydaná povolení, změny v povolení u distributorů

	Nedořešeno z minulého období	Přijato žádosti	Vydaná rozhodnutí	Přechází do nového období
Žádost o povolení distribuce	7	8	8	7
Žádost o změnu povolení distribuce	14	17	21	10
Žádost o zrušení povolení distribuce	0	0	0	0

PŘEHLED ÚDAJŮ O ZÁKLADNÍCH ČINNOSTECH INSPEKČNÍHO ODBORU VE 4. ČTVRTLETÍ 2010

Provedené kontroly výrobců

	Počet inspekci					Hodnocení inspekci						
	úvodní	následná	cílená	změna	změna + následná	splňuje	nesplňuje	X	kritické	porušení zákona	nehodnoceno	
Výrobci léčivých přípravků	0	13	0	1	1	15	0	X	0	0	0	
Výrobci léčivých látek	0	3	0	0	0	3	0	X	0	0	0	
Kontrolní laboratoře	0	2	0	0	0	2	0	X	0	0	0	
KB	0	0	0	0	0	0	0	X	0	0	0	
	úvodní	následné	cílená	změna	změna + následná	dobré	uspokojivé	neuspokojivé	kritické	porušení zákona	nehodnoceno	
ZTS	0	11	0	0	1	12	0	0	0	0	0	
EK	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1	
TZ	12	0	0	0	0	0	0	0	0	0	12	
DL	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	
OZ	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	

KB – krevní banka, EK – etické komise, TZ – tkáňové zařízení, DL – diagnostická laboratoř, OZ – odběrové zařízení

SLP inspekce	Počet kontrol	Druh následných opatření		
		Splňuje	Nerozhodnuto	Nesplňuje
Celkem za 4. Q	5	5	0	0

SKP inspekce	Počet kontrol	Druh následných opatření		
		Standardní	Zastavení studie	Porušení zákona
Celkem za 4. Q	2	2	0	0

Vydaná povolení, změny v povolení u výrobců

Druhy žádostí o povolení	Přijato žádostí	Vydaná rozhodnutí
Žádost o povolení výroby – výrobce léčivých přípravků	0	1
Žádost o povolení výroby – kontrolní laboratoř	1	0
Žádost o povolení výroby – ZTS	0	0
Žádost o změnu povolení výroby – výrobce léčivých přípravků	9	10
Žádost o změnu povolení výroby – kontrolní laboratoř	0	0
Žádost o změnu povolení výroby – ZTS	4	5
Žádost o zrušení povolení výroby - výrobce léčivých přípravků	0	0
Žádost o zrušení povolení výroby – kontrolní laboratoř	0	0
Žádost o zrušení povolení výroby – ZTS	0	0
Žádost o povolení tkáňového zařízení	1	12
Žádost o povolení odběrového zařízení	1	1
Žádost o povolení diagnostické laboratoře	2	6
Žádost o změnu povolení tkáňového zařízení	3	1
Žádost o změnu povolení odběrového zařízení	1	0
Žádost o změnu povolení diagnostické laboratoře	0	2

Vydané certifikáty, registrační agenda

Druh certifikátu	Počet žádostí	Počet vydaných
Certifikát pro léčivou látku	2	2
Certifikát pro léčivý přípravek	169	169
Certifikát SLP	1	0
Certifikát SVP pro výrobce léčivých látek	1	1
Certifikát SKP	0	0
Certifikace EU/MRA	5	5
Evidenční číslo pro kontrolní laboratoř	0	0
Posouzení splnění SVP v rámci registrační agendy	457	457
Certifikace výrobců a kontrolních laboratoří po inspekci a vložení do EudraGMP databáze	1	12

PŘEHLED ÚDAJŮ O ČINNOSTI SEKCE DOZORU V OBLASTI ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDKŮ ZA 4. ČTVRTLETÍ ROKU 2010

Ve čtvrtém čtvrtletí roku 2010 bylo provedeno 34 kontrol, při kterých bylo kontrolováno 613 zdravotnických prostředků (dále jen ZP) ve státních i nestátních zdravotnických zařízeních poskytujících zdravotní péči. Kontroly byly především zaměřeny na plnění požadavků zákona č.123/2000 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“).

Celkový počet kontrolovaných ZP, které byly uvedeny do provozu po roce 2000 byl 481 přístrojů, z toho bez závad bylo 409 přístrojů a 72 přístrojů bylo se 124 závadami (9 drobných závad, 114 významných závad a 1 závada kritická). U 51 ZP zařazených dle míry rizika pro uživatele do klasifikační třídy IIb byly zjištěny závady. U všech 481 přístrojů byly kontrolovány dokumenty o splnění podmínek pro používání ZP při poskytování zdravotní péče.

Celkový počet kontrolovaných ZP, které byly uvedeny do provozu do konce roku 1999 byl 132 přístrojů, z toho bez závad bylo 96 přístrojů a 36 přístrojů bylo s 54 závadami (0 drobných závad, 53 významných a 1 kritická). U 26 ZP zařazených dle míry rizika pro uživatele do klasifikační třídy IIb byly zjištěny závady. U všech 132 přístrojů byly kontrolovány dokumenty o splnění podmínek pro používání ZP při poskytování zdravotní péče.

Byla provedena kontrola 57 stanovených měřidel, z nichž bylo 49 tonometrů (z toho 2 nebyly ověřeny), 7 očních bezkontaktních tonometrů (z toho 2 nebyly ověřeny) a jedna osobní váha na gynekologii.

Tabulka 1: Kontroly ZP u poskytovatelů zdravotní péče

Kontroly	Provedené celkem	Povaha inspekce		Hodnocení závad		
		Plánované	Na podnět	Drobné	Významné	Kritické
ZP u poskytovatelů zdravotní péče	34	31	1	9	167	2

V oblasti šetření nežádoucích příhod a monitorování nápravných nebo preventivních opatření bylo oznámeno a zahájeno šetření 27 nežádoucích příhod dávaných do souvislosti s používáním ZP při poskytování zdravotní péče, z toho 4 nežádoucí příhody byly hlášeny v rámci klinické zkoušky ZP. V rámci šetření nežádoucích příhod byla provedena 1 kontrola u výrobce ZP. Přijato bylo 174 hlášení o nápravných nebo preventivních opatřeních od kompetentních autorit, výrobců nebo jejich zplnomocněných zástupců, případně distributorů. Z celkového počtu přijatých hlášení mělo 67 hlášení informativní charakter, dotčené zdravotnické prostředky nebyly distribuovány na český trh.

V rámci provádění klinických zkoušek zdravotnických prostředků byly provedeny 3 kontroly a zkontrolovány 3 ZP.

Tabulka 2: Kontroly provádění klinických zkoušek ZP

Kontroly	Provedené celkem	Plánované	Hodnocení závad		
			Drobné	Významné	Kritické
KZ ZP u poskytovatelů zdravotní péče	3	3	2	4	0
NP ZP u výrobce	1	1	0	0	0

KZ = klinické zkoušky, NP = nežádoucí příhody

Přehled výrobců a distributorů léčivých přípravků v ČR schválených v měsíci lednu 2011

V následujícím přehledu jsou uvedeny změny v databázi schválených výrobců a distributorů léčivých přípravků provedené v období od 1. 1. 2011 do 31. 1. 2011.

Tyto změny jsou rozděleny na:

1. Rozhodnutí SÚKL o povolení výroby léčivých přípravků (LP) vydaná novým organizacím, tj. subjektům, které dříve nebyly výrobci léčivých přípravků. V této kategorii jsou zařazeny i organizace s povolením k dovozu léčivých přípravků ze třetích zemí (I).
2. Rozhodnutí SÚKL o povolení výroby transfuzních přípravků v zařízeních transfuzní služby, vydaná novým organizacím (TP).
3. Rozhodnutí SÚKL o povolení činnosti tkáňového zařízení (TZ), odběrového zařízení (OZ), diagnostické laboratoře (DL).
4. Rozhodnutí SÚKL o povolení distribuce léčivých přípravků vydaná novým organizacím, tj. subjektům, které dříve nebyly distributory léčiv.
5. Rozhodnutí SÚKL o zrušení povolení výroby.
6. Rozhodnutí SÚKL o zrušení povolení distribuce.
7. Subjekty provádějící distribuci léčivých přípravků v ČR na základě povolení vydaného jiným státem EU.
8. Certifikáty správné výrobní praxe vydané výrobcům léčivých látek podle § 41g odst. 1 zákona č. 79/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů (§ 70 odst. 1 zákon č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů).
9. Pozbytí platnosti povolení k distribuci (§ 76, odst. 4).

Předkládaný seznam zahrnuje jména, adresy sídel, telefonní a faxová čísla výrobců, resp. distributorů léčivých přípravků. U výrobců se v posledním sloupci uvádí rovněž, zda se jedná o výrobce léčivých přípravků (LP) nebo držitele povolení k výrobě léčivých přípravků provádějícího pouze kontrolu jejich jakosti (KJ).

U distributorů se v posledním sloupci uvádí, zda se jedná o distributora léčivých přípravků (LP) nebo současně distributora, jemuž bylo povolení k distribuci rozšířeno o distribuci léčivých látek a pomocných látek osobám oprávněným připravovat léčivé přípravky (LP, LL) nebo o distribuci krve a jejích složek, případně meziproductů vyrobených z krve a jejích složek (LP, K) a materiál pro klinická hodnocení (KV – klinické vzorky).

V případě, že by v uvedených změnách v rozhodnutí pro výrobce či ZTS byla shledána jakákoliv nesrovnalost, prosíme o sdělení písemnou formou na Inspekční odbor SÚKL, Šrobárova 48, 100 41 PRAHA 10, Fax: 272 185 828, e-mail: lenka.cibulkova@sukl.cz

V případě nesrovnalostí v rozhodnutích pro distributory prosíme o sdělení na Oddělení kontroly distribuce, Jilemnického 2-4, 614 00 Brno. Tel.+ fax: 545 573 924, e-mail: vratislav.krupka@sukl.cz

1. Noví výrobci léčivých přípravků a výrobci s povolením pro import

Nenastalo.

2. Nové zařízení transfuzní služby

Nenastalo.

3. Nové tkáňové zařízení, odběrové zařízení, diagnostická laboratoř

Nenastalo.

4. Noví distributoři léčivých přípravků

Distributor	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
LYNAX s.r.o.	Praha 6, Vokovice	Půlkruhová 158/1	777 201 667	-	kralik.i@lynax.cz	LP
Lyra.com s.r.o.	Praha 9 – Letňany	Rychnovská 121	602 649 126	-	seversky@volny.cz	LP
Pharma Louny spol. s r.o.	Louny	Beneše z Loun čp. 321	415 653 469	415 652 164	lekarna2@arsys.cz	LP

5. Zrušení povolení výroby

Nenastalo.

6. Zrušení povolení distribuce

Nenastalo.

7. Subjekty provádějící distribuci léčivých přípravků v ČR na základě povolení jiného státu EU

Distributor	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Temmler Werke GmbH	München	Weihenstephaner Str. 28	+498 942 729 901	+49 894 272 991 000	info@temmler.eu	KV
Wörwag Pharma GmbH@Co, KG	Böblingen	Calwer Str. 7	+4970 316 204 107	+4970 316 204 107	juergen.beck@woerwagpharma.com	LP

8. Noví držitelé certifikátu správné výrobní praxe pro výrobce léčivých látek

Nenastalo.

9. Pozbytí platnosti povolení k distribuci (§ 76, odst. 4)

Nenastalo.

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v dubnu 2011

V následujícím seznamu uvádíme přípravky, u kterých prochází doba platnosti rozhodnutí o registraci v dubnu 2011 a u nichž nebylo v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb. požádáno o prodloužení platnosti registrace do 31. 1. 2011. Nebude-li u těchto přípravků řádně požádáno o prodloužení platnosti registrace, dojde v souladu s uvedeným zákonem v průběhu dubna 2011 k ukončení platnosti rozhodnutí o registraci, které bude oznámeno v nejbližším čísle Věstníku SÚKL. Tyto přípravky s ukončenou registrací budou od května 2011 označovány v databázi SÚKL symbolem „Z“ a budou považovány za neregistrované.

Kód	název	léková forma	reg. číslo	držitel	země
136242	NARKAMON SPOFA 1%	INJ SOL 10X10ML/100MG	05/137/01-C	VUR	CZ
96847	TALCID	POR SUS 20X10ML-SÁČ	09/360/92-C	BYS	CZ
96848	TALCID	POR SUS 50X10ML-SÁČ	09/360/92-C	BYS	CZ

Homeopatika

Kód	název	léková forma	reg. číslo	držitel	země
41893	BARYTA CARBONICA	POR GRA 1X4GM 3K-50MK	93/143/06-C	LBK	F
41906	BARYTA CARBONICA	POR GRA 1X4GM 3C-200C	93/143/06-C	LBK	F
41908	BARYTA CARBONICA	POR GRA 1X4GM 5D-30D	93/143/06-C	LBK	F
42727	HEPAR SULFUR	POR GRA 1X4GM 3C-200C	93/142/06-C	LBK	F
42725	HEPAR SULFUR	POR GRA 1X4GM 3K-50MK	93/142/06-C	LBK	F
42728	HEPAR SULFUR	POR GRA 1X4GM 5D-30D	93/142/06-C	LBK	F
42701	IODUM	POR GRA 1X4GM 3K-50MK	93/140/06-C	LBK	F
42704	IODUM	POR GRA 1X4GM 5D-30D	93/140/06-C	LBK	F
42703	IODUM	POR GRA 1X4GM 3C-200C	93/140/06-C	LBK	F
42705	MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI	POR GRA 1X4GM 4K-50MK	93/141/06-C	LBK	F
42707	MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI	POR GRA 1X4GM 4C-200C	93/141/06-C	LBK	F
42708	MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI	POR GRA 1X4GM 8D-30D	93/141/06-C	LBK	F
43740	POUMON HISTAMINE	RCT SUP 12 7K-10MK	93/213/96-F/C	LBN	F
43741	POUMON HISTAMINE	DRM UNG 20GM 31CH-200CH	93/213/96-G/C	LBN	F
65602	POUMON HISTAMINE	POR GLB 1GM 4CH-30CH	93/213/96-B/C	LBN	F
65603	POUMON HISTAMINE	POR TBL NOB 50 4CH-30CH	93/213/96-C/C	LBN	F
65604	POUMON HISTAMINE	POR GTT SOL 30ML 4CH-30CH	93/213/96-D/C	LBN	F
65605	POUMON HISTAMINE	POR PLV 15GM 4CH-30CH	93/213/96-E/C	LBN	F

65606	POUMON HISTAMINE	RCT SUP 12 4CH-30CH	93/213/96-F/C	LBN	F
65607	POUMON HISTAMINE	DRM UNG 20GM 4CH-30CH	93/213/96-G/C	LBN	F
43739	POUMON HISTAMINE	RCT SUP 12 31CH-200CH	93/213/96-F/C	LBN	F
43738	POUMON HISTAMINE	POR PLV 15GM 7K-10MK	93/213/96-E/C	LBN	F
43737	POUMON HISTAMINE	POR PLV 15GM 31CH-200CH	93/213/96-E/C	LBN	F
43736	POUMON HISTAMINE	POR GTT SOL 30ML 7K-10MK	93/213/96-D/C	LBN	F
43735	POUMON HISTAMINE	POR GTT SOL 30ML 31CH-200CH	93/213/96-D/C	LBN	F
43734	POUMON HISTAMINE	POR TBL NOB 50 7K-10MK	93/213/96-C/C	LBN	F
43733	POUMON HISTAMINE	POR TBL NOB 50 31CH-200CH	93/213/96-C/C	LBN	F
43744	POUMON HISTAMINE	POR SOL 12AMP 7K-10MK	93/213/96-H/C	LBN	F
43743	POUMON HISTAMINE	POR SOL 12AMP 31CH-200CH	93/213/96-H/C	LBN	F
43742	POUMON HISTAMINE	DRM UNG 20GM 7K-10MK	93/213/96-G/C	LBN	F
65608	POUMON HISTAMINE	POR SOL 12AMP 4CH-30CH	93/213/96-H/C	LBN	F
77977	POUMON HISTAMINE	POR GLB 1GM 31CH-200CH	93/213/96-B/C	LBN	F
77978	POUMON HISTAMINE	POR GLB 1GM 7K-10MK	93/213/96-B/C	LBN	F

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončila platnost rozhodnutí o registraci

Přípravky, u kterých s uplynutím doby platnosti rozhodnutí o registraci skončila platnost rozhodnutí o jejich registraci a na SÚKL nebyla podána žádost o její prodloužení nelze považovat za přípravky registrované. Upozornění na nezbytnost prodloužení registrace bylo uvedeno ve Věstníku SÚKL č. 11/96 a ve Věstníku č. 10/2010 byl zveřejněn seznam přípravků, u nichž přes všechny výzvy nebyla podána žádost o prodloužení registrace.

V následujícím seznamu jsou uvedeny ty přípravky, pro které SÚKL neobdržel do 31. 12. 2010 žádost držitele registrace o prodloužení její platnosti. Tyto přípravky byly k datu 31. 1. 2011 označeny v databázi SÚKL symbolem „Z“ a nadále jsou považovány za neregistrované.

Kód	název	léková forma	reg. číslo	držitel	země
60072	AVENOC	RCT UNG 1X30GM	23/050/96-C	LBN	F
92775	INFUSIO DARROWI MEDIEKOS D1/1	INF SOL 1X2000ML	76/063/96-C	INK	CZ
92774	INFUSIO DARROWI MEDIEKOS D1/1	INF SOL 1X1000ML	76/063/96-C	INK	CZ
92773	INFUSIO DARROWI MEDIEKOS D1/1	INF SOL 1X200ML	76/063/96-C	INK	CZ
83944	INFUSIO DARROWI MEDIEKOS D1/1	INF SOL 1X500ML	76/063/96-C	INK	CZ
50276	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 1000MLPP	76/078/96-B/C	INK	CZ
50275	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 500MLPP	76/078/96-B/C	INK	CZ
92770	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 200MLPVC	76/078/96-B/C	INK	CZ
92771	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 1000MLPVC	76/078/96-B/C	INK	CZ
92772	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 2000MLPVC	76/078/96-B/C	INK	CZ
83950	INFUSIO GLUCOSI 10 MEDIEKOS G10	INF SOL 500MLPVC	76/078/96-B/C	INK	CZ
64799	KAMIREN 1	POR TBL NOB 30X1MG	58/630/00-C	KRK	SLO
58135	KAMIREN 1	POR TBL NOB 20X1MG	58/630/00-C	KRK	SLO
47413	MIDAZOLAM SYNTHON 1 MG/ML	INJ SOL 10X5ML/5MG	57/633/00-C	SBV	NL
47417	MIDAZOLAM SYNTHON 5 MG/ML	INJ SOL 10X5ML/25MG	57/634/00-C	SBV	NL
47416	MIDAZOLAM SYNTHON 5 MG/ML	INJ SOL 10X3ML/15MG	57/634/00-C	SBV	NL
47415	MIDAZOLAM SYNTHON 5 MG/ML	INJ SOL 10X2ML/10MG	57/634/00-C	SBV	NL
47414	MIDAZOLAM SYNTHON 5 MG/ML	INJ SOL 10X1ML/5MG	57/634/00-C	SBV	NL
47418	MIDAZOLAM SYNTHON 5 MG/ML	INJ SOL 10X10ML/50MG	57/634/00-C	SBV	NL
15547	OTOSPORIN	AUR GTT SUS 1X5ML	69/105/86-C	BWE	GB

Homeopatika

Kód	název	léková forma	reg. číslo	držitel	země
41784	LEHNIGRIP	POR GTT SOL 1X30ML	93/022/06-C	LBK F	
77845	OLEANDER	POR GLB 1GM 3K-10MK	93/064/96-B/C	LBN F	
77485	OLEANDER	POR GLB 1GM 2CH-200CH	93/064/96-B/C	LBN F	
55572	OLEANDER	POR TBL NOB 50 2CH-200CH	93/064/96-C/C	LBN F	
55573	OLEANDER	POR TBL NOB 50 3K-10MK	93/064/96-C/C	LBN F	
55574	OLEANDER	POR GTT SOL 30ML 2CH-200CH	93/064/96-D/C	LBN F	
55575	OLEANDER	POR GTT SOL 30ML 3K-10MK	93/064/96-D/C	LBN F	
55577	OLEANDER	POR PLV 15GM 3K-10MK	93/064/96-E/C	LBN F	
55576	OLEANDER	POR PLV 15GM 2CH-200CH	93/064/96-E/C	LBN F	
55578	OLEANDER	RCT SUP 12 2CH-200CH	93/064/96-F/C	LBN F	
55579	OLEANDER	RCTSUP 12 3K-10MK	93/064/96-F/C	LBN F	
55580	OLEANDER	DRM UNG 20GM 2CH-200CH	93/064/96-G/C	LBN F	
55581	OLEANDER	DRM UNG 20GM 3K-10MK	93/064/96-G/C	LBN F	
55583	OLEANDER	POR SOL 12AMP 3K-10MK	93/064/96-H/C	LBN F	
55582	OLEANDER	POR SOL 12AMP 2CH-200CH	93/064/96-H/C	LBN F	
77569	PYROGENIUM	POR GLB 1GM 31CH-200CH	93/067/96-B/C	LBN F	
78126	PYROGENIUM	POR GLB 1GM 7K-10MK	93/067/96-B/C	LBN F	
14540	PYROGENIUM	POR GLB 1GM 4CH-30CH	93/067/96-B/C	LBN F	
14541	PYROGENIUM	POR TBL NOB 50 4CH-30CH	93/067/96-C/C	LBN F	
55561	PYROGENIUM	POR TBL NOB 50 7K-10MK	93/067/96-C/C	LBN F	
55560	PYROGENIUM	POR TBL NOB 50 31CH-200CH	93/067/96-C/C	LBN F	
14542	PYROGENIUM	POR GTT SOL 30ML 4CH-30CH	93/067/96-D/C	LBN F	
55562	PYROGENIUM	POR GTT SOL 30ML 31CH-200CH	93/067/96-D/C	LBN F	
55563	PYROGENIUM	POR GTT SOL 30ML 7K-10MK	93/067/96-D/C	LBN F	
55564	PYROGENIUM	POR PLV 15GM 31CH-200CH	93/067/96-E/C	LBN F	
55565	PYROGENIUM	POR PLV 15GM 7K-10MK	93/067/96-E/C	LBN F	
14545	PYROGENIUM	POR PLV 15GM 4CH-30CH	93/067/96-E/C	LBN F	
55567	PYROGENIUM	RCT SUP 12 7K-10MK	93/067/96-F/C	LBN F	
55566	PYROGENIUM	RCT SUP 12 31CH-200CH	93/067/96-F/C	LBN F	
14544	PYROGENIUM	RCT SUP 12 4CH-30CH	93/067/96-F/C	LBN F	
14543	PYROGENIUM	DRM UNG 20GM 4CH-30CH	93/067/96-G/C	LBN F	
55569	PYROGENIUM	DRM UNG 20GM 7K-10MK	93/067/96-G/C	LBN F	
55568	PYROGENIUM	DRM UNG 20GM 31CH-200CH	93/067/96-G/C	LBN F	
55571	PYROGENIUM	POR SOL 12AMP 7K-10MK	93/067/96-H/C	LBN F	
55570	PYROGENIUM	POR SOL 12AMP 31CH-200CH	93/067/96-H/C	LBN F	
14546	PYROGENIUM	POR SOL 12AMP 4CH-30CH	93/067/96-H/C	LBN F	
77713	THALLIUM ACETICUM	POR GLB 1GM 3K-10MK	93/080/96-B/C	LBN F	
77712	THALLIUM ACETICUM	POR GLB 1GM 3CH-200CH	93/080/96-B/C	LBN F	
55525	THALLIUM ACETICUM	POR TBL NOB 50 3K-10MK	93/080/96-C/C	LBN F	
55524	THALLIUM ACETICUM	POR TBL NOB 50 3CH-200CH	93/080/96-C/C	LBN F	
55527	THALLIUM ACETICUM	POR GTT SOL 30ML 3K-10MK	93/080/96-D/C	LBN F	
55526	THALLIUM ACETICUM	POR GTT SOL 30ML 3CH-200CH	93/080/96-D/C	LBN F	
55529	THALLIUM ACETICUM	POR PLV 15GM 3K-10MK	93/080/96-E/C	LBN F	
55528	THALLIUM ACETICUM	POR PLV 15GM 3CH-200CH	93/080/96-E/C	LBN F	
55531	THALLIUM ACETICUM	RCT SUP 12 3K-10MK	93/080/96-F/C	LBN F	
55530	THALLIUM ACETICUM	RCT SUP 12 3CH-200CH	93/080/96-F/C	LBN F	
55532	THALLIUM ACETICUM	DRM UNG 20GM 3CH-200CH	93/080/96-G/C	LBN F	
55533	THALLIUM ACETICUM	DRM UNG 20GM 3K-10MK	93/080/96-G/C	LBN F	
55535	THALLIUM ACETICUM	POR SOL 12AMP 3K-10MK	93/080/96-H/C	LBN F	
55534	THALLIUM ACETICUM	POR SOL 12AMP 3CH-200CH	93/080/96-H/C	LBN F	

Seznam léčivých přípravků, u nichž může žadatel uplatnit maximální cenu ve výši uvedené v žádosti

Stav k 31. 1. 2011

Kód SÚKL	Název přípravku	Spisová značka	MC v Kč
0149149	ADVAGRAF 3 MG	SUKLS164826/2009	5 000,00
0130591	APO-ESCITALOPRAM 10 MG	SUKLS120102/2009	1 736,43
0130590	APO-ESCITALOPRAM 10 MG	SUKLS120102/2009	520,93
0130596	APO-ESCITALOPRAM 20 MG	SUKLS120102/2009	1 041,86
0130597	APO-ESCITALOPRAM 20 MG	SUKLS120102/2009	3 472,86
0131846	BICALUTAMID SANDOZ 150 MG	SUKLS200608/2009	8 249,77
0024554	BICALUTAMID SANDOZ 50 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS202823/2009	2 182,53
0027124	CARBAGLU 200 MG POR TBL DIS 5X200MG	SUKLS104704/2009	11 397,58
0027099	CARBAGLU 200 MG POR TBL DIS 60X200MG	SUKLS104704/2009	126 440,20
0500359	EVOLTRA 1 MG/ML	SUKLS115288/2009	187 533,00
0113172	GEMCITABINE MAYNE 1 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	SUKLS137557/2009	3 930,00
0113174	GEMCITABINE MAYNE 2 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	SUKLS137557/2009	7 860,00
0113170	GEMCITABINE MAYNE 200 MG PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	SUKLS137557/2009	785,00
0119163	GEMSTAD 1 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	SUKLS145996/2009	2 733,50
0119162	GEMSTAD 200 MG PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	SUKLS145996/2009	676,60
0041347	ITRAKONAZOL MERCK 100 MG	SUKLS143528/2009	114,56
0041284	ITRAKONAZOL MERCK 100 MG	SUKLS143528/2009	330,29
0041356	ITRAKONAZOL MERCK 100 MG	SUKLS143528/2009	674,57
0126507	LEVOFLOXACIN MYLAN 250MG	SUKLS158357/2009	569,82
0126520	LEVOFLOXACIN MYLAN 500MG	SUKLS158357/2009	927,26
0154657	MELIPRAMIN 25 MG	SUKLS175657/2009	123,17
0157121	METHOTREXAT EBEWE 5 MG TABLETY	SUKLS99244/2010	228,36
0157119	METHOTREXAT EBEWE 2,5 MG TABLETY	SUKLS99244/2010	171,68
0157123	METHOTREXAT EBEWE 10 MG TABLETY	SUKLS99244/2010	301,53
0145445	MULTIFERON	SUKLS115762/2009	16 122,00
0100973	MYCOPHENOLAT MOFETIL SANDOZ 250 MG	SUKLS138159/2008	3 425,87
0151143	MYCOPHENOLATE MOFETIL MEDICO UNO 500 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS105327/2009	2 557,00
0154137	MYGREF 250 MG	SUKLS108240/2009	2 711,00
0154138	MYGREF 250 MG	SUKLS108240/2009	8 150,00

0154135	MYGREF 500 MG	SUKLS108225/2009	2 711,00
0154136	MYGREF 500 MG	SUKLS108225/2009	8 150,00
0087544	NALTREXONE AOP 50 MG	SUKLS166721/2008	2 100,30
0049674	PIASCLEDINE 300	SUKLS107683/2009	150,88
0049688	PIASCLEDINE 300	SUKLS107683/2009	301,76
0500331	RELISTOR 12 MG/0,6 ML	SUKLS166430/2008	4 615,99
0138530	TARGIN 10/5 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	1 284,30
0138527	TARGIN 10/5 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	642,15
0138538	TARGIN 20/10 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	1 243,78
0138541	TARGIN 20/10 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	2 487,55
0138549	TARGIN 40/20 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	2 487,55
0138552	TARGIN 40/20 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	4 975,10
0138516	TARGIN 5/2,5 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	562,06
0138519	TARGIN 5/2,5 MG TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM	SUKLS116499/2009	1 124,12
0117013	TAZIP 2g/0,25g	SUKLS103149/2009	284,00
0136198	TAZIP 2g/0,25g	SUKLS103149/2009	1 491,92
0117014	TAZIP 2g/0,25g	SUKLS103149/2009	3 047,64
0136197	TAZIP 2g/0,25g	SUKLS103149/2009	3 680,50
0117015	TAZIP 4g/0,5g	SUKLS103149/2009	508,00
0136200	TAZIP 4g/0,5g	SUKLS103149/2009	2 683,02
0117016	TAZIP 4g/0,5g	SUKLS103149/2009	5 519,03
0136199	TAZIP 4g/0,5g	SUKLS103149/2009	6 722,65
0149313	TOPOTECAN ACTAVIS 4 MG	SUKLS192866/2009	6 000,00
0149441	TOPOTECAN TEVA 4MG/4ML	SUKLS194623/2009	37 380,73
0151205	ULTRAVIST 300	SUKLS175580/2009	43 477,60
0151208	ULTRAVIST 370	SUKLS175573/2009	48 634,32
0500947	VIDAZA 25 MG/ML	SUKLS118423/2009	10 123,51
0138422	CEFTRIAXON SANDOZ	SUKLS206652/2009	923,05
0151908	VALACICLOVIR +PHARMA 500 MG	SUKLS225028/2009	319,30
0151915	VALACICLOVIR +PHARMA 500 MG	SUKLS225028/2010	1 141,92
0149263	IRESSA 250MG	sukls225056/2009	60 046,50

0015800	ANAPEN JUNIOR INJ.ROZTOK 150 MCG/0,3ML (PŘEDPLNĚNÁ INJEKČNÍ STRÍKAČKA)	SUKLS19174/2010	790,01
0144794	AMESOS 20 MG/10 MG TABLETY	SUKLS235455/2009	414,00
0144795	AMESOS 20 MG/10 MG TABLETY	SUKLS235455/2009	1 242,00
0500872	ZYPADHERA 210 MG	SUKLS237366/2009	4 765,08
0500873	ZYPADHERA 300 MG	SUKLS237366/2009	7 196,48
0500874	ZYPADHERA 405 MG	SUKLS237366/2009	9 264,47
0144630	PERINALON 2 MG/ 0,625 MG COMBI	SUKLS132969/2010	101,31
0144634	PERINALON 2 MG/ 0,625 MG COMBI	SUKLS132969/2010	337,70
0144652	PERINALON 4 MG/ 1,25 MG COMBI	SUKLS132969/2010	176,49
0144656	PERINALON 4 MG/ 1,25 MG COMBI	SUKLS132969/2010	588,30
0160480	MONACE COMBI 20 MG/12,5 MG	SUKLS101881/2010	150,00
0160482	MYCOPHENOLAT MOFETIL SANDOZ 500 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS37326/2009	9 249,85
0160482	MONACE COMBI 20 MG/12,5 MG	SUKLS101881/2010	490,00
0126427	VALSARATIO PLUS H 160 MG/12,5 MG	SUKLS66820/2010	348,26
0126439	VALSARATIO PLUS H 160 MG/25 MG	SUKLS66820/2010	372,58
0126415	VALSARATIO PLUS H 80 MG/12,5 MG	SUKLS66820/2010	309,00
0154756	VASOSAN P	SUKLS155297/2010	565,40
0047995	EZETROL 10 MG TABLETY	SUKLS127761/2010	950,00
0016613	STADAPRESS 10/12,5 MG	SUKLS40003/2008	432,26
0016626	STADAPRESS 20/12,5 MG	SUKLS40003/2008	856,01
0162041	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID +PHARMA 10/12,5 MG	SUKLS40003/2008	132,70
0162048	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID +PHARMA 20/12,5 MG	SUKLS40003/2008	258,60
0145967	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 10 MG/12,5 MG	SUKLS40003/2008	132,70
0145969	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 10 MG/12,5 MG	SUKLS40003/2008	432,26
0145974	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 MG/12,5 MG	SUKLS40003/2008	258,60
0145978	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 MG/12,5 MG	SUKLS40003/2008	856,01
0145982	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 MG/25 MG	SUKLS40003/2008	265,40
0145984	QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 MG/25 MG	SUKLS40003/2008	884,66
0018968	HEXVIX	SUKLS4326/2009	11 340,00
0500869	KUVAN 100 MG	SUKLS52513/2009	17 806,52
0500870	KUVAN 100 MG	SUKLS52513/2009	71 226,06
0124227	VALACICLOVIR MYLAN 500 MG	SUKLS53653/2009	243,40
0124231	VALACICLOVIR MYLAN 500 MG	SUKLS53653/2009	1 048,93
0015797	MSI 10 MG MUNDIPHARMA	SUKLS58525/2009	171,88
0015796	MSI 20 MG MUNDIPHARMA	SUKLS58525/2009	342,13
0015795	MSI 200 MG MUNDIPHARMA	SUKLS58525/2009	1 883,37

0128451	MYCOFENOLAT ACTAVIS 500 MG	SUKLS80683/2009	2 854,94
0033513	PROSURE PŘÍCHUŤ POMERANCOVÁ, POR SOL 1x240m	SUKLS178927/2009	158,33
0033514	PROSURE PŘÍCHUŤ POMERANCOVÁ, POR SOL 1x240m	SUKLS178927/2009	158,33
0033515	PROSURE PŘÍCHUŤ POMERANCOVÁ, POR SOL 1x240m	SUKLS178927/2009	158,33
0033512	PROSURE PŘÍCHUŤ POMERANCOVÁ, POR SOL 1x240ml	SUKLS178927/2009	158,33
0155877	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 2G/250MG	SUKLS 231141/2009	350,23
0155879	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 2G/250MG	SUKLS 231141/2009	2 912,32
0141263	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 4G/500MG	SUKLS 231141/2009	683,43
0141265	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 4G/500MG	SUKLS 231141/2009	6 083,82
0134641	METHADON-ZENTIVA 5 MG/ML PERORÁLNÍ ROZTOK	SUKLS240692/2009	304,21
0134642	METHADON-ZENTIVA 5 MG/ML PERORÁLNÍ ROZTOK	SUKLS240692/2009	6 084,20
0134640	METHADON-ZENTIVA 5 MG/ML PERORÁLNÍ ROZTOK	SUKLS240692/2009	77,40
0107756	PENTASA SACHET 1 G	SUKLS246822/2009	4 249,29
0134156	LIMFOCEPT 250 MG TVRDÉ TOBOLKY	SUKLS8863/2010	2 848,17
0155869	LIMFOCEPT 500 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS8863/2010	2 854,94
0130593	APO-ESCITALOPRAM 15 MG	SUKLS323/2010	781,38
0130594	APO-ESCITALOPRAM 15 MG	SUKLS323/2010	2 604,60
0130587	APO-ESCITALOPRAM 5 MG	SUKLS323/2010	260,46
0130588	APO-ESCITALOPRAM 5 MG	SUKLS323/2010	868,20
0123264	CIPRALEX 20 MG/ML	SUKLS240962/2009	445,70
0154939	ESOPREX 10 MG	SUKLS16870/2010	1 562,79
0135929	ESOPREX 15 MG	SUKLS16870/2010	781,39
0137824	ESOPREX 15 MG	SUKLS16870/2010	1 562,79
0154962	ESOPREX 15 MG	SUKLS16870/2010	781,39
0134620	TOLTERODINE ACCORD 1 MG	SUKLS13719/2010	179,05
0155235	TOLTERODINE ACCORD 1 MG	SUKLS13719/2010	358,11
0155236	TOLTERODINE ACCORD 1 MG	SUKLS13719/2010	716,22
0134621	TOLTERODINE ACCORD 2 MG	SUKLS13719/2010	187,42
0155237	TOLTERODINE ACCORD 2 MG	SUKLS13719/2010	378,84
0155238	TOLTERODINE ACCORD 2 MG	SUKLS13719/2010	749,68
0126184	TERAZOSIN ACCORD 1 MG	SUKLS13715/2010	74,26
0126185	TERAZOSIN ACCORD 2 MG	SUKLS13715/2010	74,26
0126186	TERAZOSIN ACCORD 2 MG	SUKLS13715/2010	148,53
0126187	TERAZOSIN ACCORD 5 MG	SUKLS13715/2010	341,78
0120483	UROFLOW 1 MG	SUKLS18642/2010	716,22
0120485	UROFLOW 2 MG	SUKLS18642/2010	757,48
0145662	Levofloxacin Mylan 250mg/50ml	SUKLS4076/2010	467,20
0145669	Levofloxacin Mylan 500mg/100ml	SUKLS4076/2010	524,30

0167373	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	730,00
0167375	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	2 920,03
0167377	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	14 600,16
0167379	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	20 440,23
0136381	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	26 280,29
0167383	TEMOMEDAC	SUKLS80962/2010	36 500,40
0147914	EMANERA 20 MG	SUKLS90525/2010	293,37
0147916	EMANERA 20 MG	SUKLS90525/2010	586,74
0147923	EMANERA 20 MG	SUKLS90525/2010	2 095,50
0147926	EMANERA 40 MG	SUKLS90525/2010	414,66
0147928	EMANERA 40 MG	SUKLS90525/2010	829,32
0147935	EMANERA 40 MG	SUKLS90525/2010	2 961,86
0028726	CYSTADANE 1 G	SUKLS104706/2009	14 450,31
0149441	TOPOTECAN TEVA 4 MG/4 ML	SUKLS194623/2009	37 380,73
0149313	TOPOTECAN ACTAVIS 4 MG	SUKLS192866/2009	6 000,00
0028423	KENTERA	SUKLS21047/2010	203,17
0028180	KENTERA	SUKLS21047/2010	769,00
0028181	KENTERA	SUKLS21047/2010	2 585,89
0124348	EPIRUBICIN ACCORD 2 MG/ML	sukls13649/2010	238,69
0155097	EPIRUBICIN ACCORD 2 MG/ML	sukls13649/2010	477,38
0155098	EPIRUBICIN ACCORD 2 MG/ML	sukls13649/2010	1 181,09
0155099	EPIRUBICIN ACCORD 2 MG/ML	sukls13649/2010	4 910,48
0134154	MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 250 MG TVRDÉ TOBOLKY	sukls13714/2010	2 713,29
0134155	MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 250 MG TVRDÉ TOBOLKY	sukls13714/2010	8 139,87
0134795	LUNGERA 1 G	sukls14209/2010	3 285,65
0134794	LUNGERA 200 MG	sukls14209/2010	657,13
0134814	GEMSTAD 38 MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	sukls28967/2010	983,81
0134815	GEMSTAD 38 MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	sukls28967/2010	5 456,23
0134816	GEMSTAD 38 MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	sukls28967/2010	8 484,40
0134817	GEMSTAD 38 MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU	sukls28967/2010	11 289,64
0135998	TACROLIMUS SANDOZ 0,5 MG	sukls39650/2010	842,14
0137510	TACROLIMUS SANDOZ 1 MG	sukls39650/2010	2 538,92
0137518	TACROLIMUS SANDOZ 5 MG	sukls39650/2010	6 577,80

0134861	BUDENOFALK 2 MG REKTÁLNÍ PĚNA	SUKLS37355/2010	1 497,60
0029617	ZALASTA 10 MG	SUKLS46722/2010	3 952,44
0029622	ZALASTA 15 MG	SUKLS46722/2010	5 928,70
0029627	ZALASTA 20 MG	SUKLS46722/2010	7 904,92
0029607	ZALASTA 5 MG	SUKLS46722/2010	1 976,23
0029612	ZALASTA 7,5 MG	SUKLS46722/2010	2 964,35
0024732	SIBELIUM	SUKLS46080/2010	135,22
0162612	ESCITALOPRAM-RATIOPHARM 10 MG	SUKLS54191/2010	629,85
0162618	ESCITALOPRAM-RATIOPHARM 10 MG	SUKLS54191/2010	2 099,50
0162594	ESCITALOPRAM-RATIOPRAM 5 MG	SUKLS54191/2010	314,73
0162662	ESCITALOPRAM-RATIOPRAM 20 MG	SUKLS54191/2010	1 259,70
0162444	SUFENTANIL TORREX 5 MCG/ML	SUKLS34982/2010	83,00
0148692	Chloramphenicol VUAB 1 g	SUKLS68956/2010	74,50
0140983	ULPRIX 20 MG ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY	SUKLS77910/2010	132,00
0140997	ULPRIX 40 MG ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY	SUKLS77910/2010	177,00
0147690	TIANEPTIN MYLAN 12,5 MG	SUKLS70587/2010	201,00
0147691	TIANEPTIN MYLAN 12,5 MG	SUKLS70587/2010	603,00
0138984	ESCITALOPRAM MYLAN 10 MG	SUKLS71214/2010	775,60
0139002	ESCITALOPRAM MYLAN 15 MG	SUKLS71214/2010	1 153,73
0139020	ESCITALOPRAM MYLAN 20 MG	SUKLS71214/2010	1 549,17
0145287	APO-AMISULPRID 200 MG	SUKLS77401/2010	1 183,91
0145290	APO-AMISULPRID 200 MG	SUKLS77401/2010	2 451,99
0126913	FLUOROURACIL ACCORD 50MG/ML	SUKLS13658/2010	528,59
0126912	FLUOROURACIL ACCORD 50MG/ML	SUKLS13658/2010	120,44
0126911	FLUOROURACIL ACCORD 50MG/ML	SUKLS13658/2010	62,24
0126910	FLUOROURACIL ACCORD 50MG/ML	SUKLS13658/2010	34,43
0167368	TEMOZOLOMID TEVA	SUKLS46087/2010	25 208,64
0167367	TEMOZOLOMID TEVA	SUKLS46087/2010	16 430,01
0167364	TEMOZOLOMID TEVA	SUKLS46087/2010	12 844,65
0167363	TEMOZOLOMID TEVA	SUKLS46087/2010	10 233,75
0167360	TEMOZOLOMID TEVA	SUKLS46087/2010	2 017,60
0033540	NUTRICOMP PEPTID	SUKLS84187/2010	2 317,50
0033545	NUTRICOMP DRINK PLUS ČOKOLÁDA	SUKLS84187/2010	50,00
0033533	NUTRICOMP HEPA SE SLADIDLEM, PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS84187/2010	99,90
0033538	NUTRICOMP PEPTID	SUKLS84187/2010	1 800,00
0033543	NUTRICOMP DRINK PLUS JAHODA	SUKLS84187/2010	50,00
0033536	NUTRICOMP DRINK PLUS VANILKA	SUKLS84187/2010	149,90
0033541	NUTRICOMP HEPA SE SLADIDLEM, PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS84187/2010	1 198,80

0033534	NUTRICOMP DRINK PLUS BANÁN	SUKLS84187/2010	149,90
0033539	NUTRICOMP PEPTID	SUKLS84187/2010	154,50
0033544	NUTRICOMP DRINK PLUS VANILKA	SUKLS84187/2010	50,00
0033532	NUTRICOMP PEPTID	SUKLS84187/2010	150,00
0033537	NUTRICOMP DRINK PLUS ČOKOLÁDA	SUKLS84187/2010	149,90
0033542	NUTRICOMP DRINK PLUS BANÁN	SUKLS84187/2010	50,00
0033535	NUTRICOMP DRINK PLUS JAHODA	SUKLS84187/2010	149,90
0149145	ZEBINIX 800 MG	SUKLS87510/2010	4 422,30
0148690	OLPINAT 10 MG	SUKLS90224/2010	3 000,36
0148691	OLPINAT 10 MG	SUKLS90224/2010	6 000,72
0148688	OLPINAT 5 MG	SUKLS90224/2010	1 500,18
0148689	OLPINAT 5 MG	SUKLS90224/2010	3 000,36
0028169	ABILIFY 15 MG	SUKLS98334/2010	4 754,00
0028172	ABILIFY 30 MG	SUKLS98334/2010	3 485,00
0149382	KEPPRA 100 MG/ML	SUKLS100875/2010	890,14
0149383	KEPPRA 100 MG/ML	SUKLS100875/2010	890,14
0167552	TEMOZOLOMID SANDOZ	SUKLS86267/2010	2 690,14
0167556	TEMOZOLOMID SANDOZ	SUKLS86267/2010	13 645,01
0167568	TEMOZOLOMID SANDOZ	SUKLS86267/2010	33 611,53
0167560	TEMOZOLOMID SANDOZ	SUKLS86267/2010	17 126,20
0167564	TEMOZOLOMID SANDOZ	SUKLS86267/2010	22 191,29
0147878	TEMOZOLOMID RATIOPHARM	SUKLS92906/2010	3 760,41
0147880	TEMOZOLOMID RATIOPHARM	SUKLS92906/2010	19 073,67
0147886	TEMOZOLOMID RATIOPHARM	SUKLS92906/2010	46 983,86
0147882	TEMOZOLOMID RATIOPHARM	SUKLS92906/2010	23 939,85
0147884	TEMOZOLOMID RATIOPHARM	SUKLS92906/2010	30 622,24
0050115	GYNOFLOR	SUKLS144893/2008	206,81
0050116	GYNOFLOR	SUKLS144893/2008	418,85
0033554	RESPIFOR S PŘÍCHUTÍ ČOKOLÁDOVOU	SUKLS117364/2010	193,85
0033553	RESPIFOR S PŘÍCHUTÍ JAHODOVOU	SUKLS117364/2010	193,85
0033552	RESPIFOR S PŘÍCHUTÍ VANILKOVOU	SUKLS117364/2010	193,85
0133511	TERBINAFIN MYLAN 1 %	SUKLS107370/2010	91,00
0133512	TERBINAFIN MYLAN 1 %	SUKLS107370/2010	148,00
0131818	Tazoratio 4 g/0,5g	SUKLS58857/2010	7 953,53
0162858	ASPIRIN PROTECT 100	SUKLS110361/2010	37,45
0162859	ASPIRIN PROTECT 100	SUKLS110361/2010	131,07
0167508	DUOPLAVIN 75 MG/100 MG	SUKLS110361/2010	1 055,89
0145652	GEMTEX 1000 MG	SUKLS93828/2010	3 448,84

0145649	GEMTEX 200 MG	SUKLS93828/2010	712,64
0145655	GEMTEX 2000 MG	SUKLS93828/2010	6 897,67
0140650	GEMCITABINE BOLAR 1 G	SUKLS88607/2010	3 927,30
0140649	GEMCITABINE BOLAR 200 MG	SUKLS88607/2010	744,00
0131768	IRINOTECAN STADA 20 MG/ML	SUKLS81719/2010	918,71
0131769	IRINOTECAN STADA 20 MG/ML	SUKLS81719/2010	2 314,23
0154726	GEMCITABIN EBEWE 10 MG/ML	SUKLS93707/2010	783,90
0154734	GEMCITABIN EBEWE 10 MG/ML	SUKLS93707/2010	40 176,29
0137624	PRAMIPEXOL ORION 0,088 MG	SUKLS123964/2010	142,09
0137625	PRAMIPEXOL ORION 0,088 MG	SUKLS123964/2010	473,63
0137626	PRAMIPEXOL ORION 0,18 MG	SUKLS123964/2010	259,24
0137627	PRAMIPEXOL ORION 0,18 MG	SUKLS123964/2010	830,00
0137630	PRAMIPEXOL ORION 0,7 MG	SUKLS123964/2010	971,15
0137631	PRAMIPEXOL ORION 0,7 MG	SUKLS123964/2010	3 239,16
0149503	MIRAPEXIN 0,26 MG	SUKLS124360/2010	200,00
0149507	MIRAPEXIN 0,52 MG	SUKLS124360/2010	730,00
0149510	MIRAPEXIN 1,05 MG	SUKLS124360/2010	1 500,00
0149513	MIRAPEXIN 2,1 MG	SUKLS124360/2010	3 100,00
0149514	MIRAPEXIN 2,1 MG	SUKLS124360/2010	16 300,00
0167705	MIRAPEXIN 1,57 MG	SUKLS124360/2010	20 994,81
0167708	MIRAPEXIN 2,62 MG	SUKLS124360/2010	32 370,17
0149517	MIRAPEXIN 3,15 MG	SUKLS124360/2010	28 608,04
0025931	ZYPREXA 10 MG	SUKLS103696/2010	4 833,75
0025933	ZYPREXA 15 MG	SUKLS103696/2010	3 516,30
0028350	ZYPREXA 15 MG	SUKLS103696/2010	9 678,57
0025936	ZYPREXA 20 MG	SUKLS103696/2010	4 688,35
0028349	ZYPREXA 20 MG	SUKLS103696/2010	12 904,76
0028348	ZYPREXA 5 MG	SUKLS103696/2010	3 226,20
0500764	OLANZAPIN MYLAN 10 MG	SUKLS107379/2010	3 140,50
0500766	OLANZAPIN MYLAN 10 MG	SUKLS107379/2010	7 024,00
0500770	OLANZAPIN MYLAN 15 MG	SUKLS107379/2010	5 234,00
0500752	OLANZAPIN MYLAN 5 MG	SUKLS107379/2010	1 615,40
0120220	ROPINIROL ACTAVIS 1 MG	SUKLS109065/2010	901,07
0120230	ROPINIROL ACTAVIS 2 MG	SUKLS109065/2010	1 244,42
0137729	BUPRENORPHINE ALKALOID 0,4 MG	SUKLS109938/2010	43,28
0138344	BUPRENORPHINE ALKALOID 0,4 MG	SUKLS109938/2010	206,93
0138345	BUPRENORPHINE ALKALOID 0,4 MG	SUKLS109938/2010	716,06
0138346	BUPRENORPHINE ALKALOID 2 MG	SUKLS109938/2010	117,81

0138347	BUPRENORPHINE ALKALOID 2 MG	SUKLS109938/2010	415,14
0138348	BUPRENORPHINE ALKALOID 2 MG	SUKLS109938/2010	1 037,46
0138349	BUPRENORPHINE ALKALOID 8 MG	SUKLS109938/2010	359,05
0138350	BUPRENORPHINE ALKALOID 8 MG	SUKLS109938/2010	1 653,89
0138351	BUPRENORPHINE ALKALOID 8 MG	SUKLS109938/2010	4 134,73
0158836	VERSATIS 5% LÉČIVÁ NÁPLAST	SUKLS110233/2010	351,12
0158837	VERSATIS 5% LÉČIVÁ NÁPLAST	SUKLS110233/2010	702,24
0158838	VERSATIS 5% LÉČIVÁ NÁPLAST	SUKLS110233/2010	1 404,48
0158840	VERSATIS 5% LÉČIVÁ NÁPLAST	SUKLS110233/2010	2 106,72
0145959	POLINAIL 80 MG/G	SUKLS133352/2010	353,16
0145960	POLINAIL 80 MG/G	SUKLS133352/2010	720,20
0089227	BACTROBAN NASAL	SUKLS140712/2010	131,34
0138218	NOLPAZA 40 MG PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO ROZTOKU	SUKLS132348/2010	1 124,30
0138220	NOLPAZA 40 MG PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO ROZTOKU	SUKLS132348/2010	4 497,20
0033461	MODULEN IBD 1X400 G	SUKLS126672/2010	393,00
0145385	ZEGLYDIA 30MG	SUKLS127085/2010	72,80
0145387	ZEGLYDIA 30MG	SUKLS127085/2010	154,18
0145388	ZEGLYDIA 30MG	SUKLS127085/2010	208,00
0145391	ZEGLYDIA 30MG	SUKLS127085/2010	304,92
0149645	CIMZIA 200 MG INJ SOL 2X1ML	SUKLS107418/2009	26 337,30
0157121	METHOTREXAT EBEWE 5 MG TABLETY POR TBL NOB 50X5MG	SUKLS163196/2010	228,36
0157119	METHOTREXAT EBEWE 5 MG TABLETY POR TBL NOB 50X2,5MG	SUKLS163196/2010	171,68
0157123	METHOTREXAT EBEWE 10 MG TABLETY POR TBL NOB 50X10MG	SUKLS163196/2010	301,53
0149313	TOPOTECAN ACTAVIS 4 MG INF PLV CSL 1X4MG	SUKLS82518/2010	6 000,00
0149441	TOPOTECAN TEVA 4 MG/4 ML INF CNC SOL 5X4ML	SUKLS82518/2010	37 380,73
0167615	ARZERRA 100 MG INF CNC SOL 20MG/ML	SUKLS152215/2010	17 654,14
0167616	ARZERRA 100 MG INF CNC SOL 20MG/ML	SUKLS152215/2010	59 658,20
0167725	VOTRIENT 200 MG	SUKLS197924/2010	18 373,03
0164034	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	47,94
0124900	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	479,43
0164035	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	95,89
0164036	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	143,83
0164037	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	239,72
0164038	FEXIGRA TABLETY 120 MG	SUKLS121225/2010	287,66

0164029	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	80,47
0124901	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	804,67
0164030	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	160,93
0164031	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	241,40
0164032	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	402,33
0164033	FEXIGRA TABLETY 180 MG	SUKLS121225/2010	482,80
0155051	IBALGIN GEL	SUKLS48520/2010	112,92
0155052	IBALGIN KRÉM	SUKLS48529/2010	112,92
0020447	STRUCTUM 500MG	SUKLS127275/2010	274,28
0160319	SEVOFLURANE BAXTER 100 %	SUKLS117180/2010	4 179,95
0160320	SEVOFLURANE BAXTER 100 %	SUKLS117180/2010	25 079,71
0025848	KEPPRA 1000 MG	SUKLS127787/2010	1 648,33
0025830	KEPPRA 250 MG	SUKLS127787/2010	808,33
0025836	KEPPRA 500 MG	SUKLS127787/2010	1 510,10
0152926	OLANZAPIN ORION 10 MG DISPERGOVATELNÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	4 249,94
0152898	OLANZAPIN ORION 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	3 226,19
0152933	OLANZAPIN ORION 15 MG DISPERGOVATELNÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	6 374,94
0152940	OLANZAPIN ORION 20 MG DISPERGOVATELNÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	8 499,92
0152919	OLANZAPIN ORION 5 MG DISPERGOVATELNÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	2 124,98
0152884	OLANZAPIN ORION 5 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS128283/2010	1 613,10
0167694	OLANZAPINE APOTEX 10 MG	SUKLS131376/2010	3 226,19
0167695	OLANZAPINE APOTEX 10 MG	SUKLS131376/2010	6 452,38
0167698	OLANZAPINE APOTEX 10 MG	SUKLS131376/2010	4 249,94
0167699	OLANZAPINE APOTEX 10 MG	SUKLS131376/2010	8 499,88
0167700	OLANZAPINE APOTEX 15 MG	SUKLS131376/2010	6 374,91
0167701	OLANZAPINE APOTEX 20 MG	SUKLS131376/2010	8 499,88
0167702	OLANZAPINE APOTEX 20 MG	SUKLS131376/2010	16 999,76
0167690	OLANZAPINE APOTEX 5 MG	SUKLS131376/2010	1 613,10
0167691	OLANZAPINE APOTEX 5 MG	SUKLS131376/2010	3 226,20
0167696	OLANZAPINE APOTEX 5 MG	SUKLS131376/2010	2 124,98
0167697	OLANZAPINE APOTEX 5 MG	SUKLS131376/2010	4 249,96
0029592	ZALASTA 10 MG	SUKLS135291/2010	3 952,44
0029594	ZALASTA 10 MG	SUKLS135291/2010	7 904,88
0029597	ZALASTA 15 MG	SUKLS135291/2010	5 928,70
0029599	ZALASTA 15 MG	SUKLS135291/2010	11 857,40
0029602	ZALASTA 20 MG	SUKLS135291/2010	7 904,92
0029604	ZALASTA 20 MG	SUKLS135291/2010	15 809,84
0029576	ZALASTA 2,5 MG	SUKLS135291/2010	988,12

0029578	ZALASTA 2,5 MG	SUKLS135291/2010	1 976,23
0029581	ZALASTA 5 MG	SUKLS135291/2010	1 976,23
0029583	ZALASTA 5 MG	SUKLS135291/2010	3 952,44
0029586	ZALASTA 7,5 MG	SUKLS135291/2010	2 964,35
0029588	ZALASTA 7,5 MG	SUKLS135291/2010	5 928,70
0143794	LAPOZAN 10 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS133887/2010	3 200,00
0143804	LAPOZAN 10 MG TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH	SUKLS133887/2010	3 400,00
0143785	LAPOZAN 5 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS133887/2010	1 500,00
0143801	LAPOZAN 5 MG TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH	SUKLS133887/2010	1 700,00
0124017	OLANZAPIN ACTAVIS 10 MG	SUKLS137858/2010	4 249,94
0124003	OLANZAPIN ACTAVIS 5 MG	SUKLS137858/2010	2 124,98
0167757	LEFLUNOMIDE MEDAC 10 MG	SUKLS160226/2010	1 111,02
0167760	LEFLUNOMIDE MEDAC 10 MG	SUKLS160226/2010	3 854,20
0167761	LEFLUNOMIDE MEDAC 20 MG	SUKLS160226/2010	730,85
0167762	LEFLUNOMIDE MEDAC 20 MG	SUKLS160226/2010	1 449,42
0167765	LEFLUNOMIDE MEDAC 20 MG	SUKLS160226/2010	5 191,43
0152152	MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 250 MG	sukls142429/2010	4 131,94
0152158	MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 500 MG	sukls142429/2010	4 131,94
0128085	RIEMID 20 MG/ML	SUKLS140373/2010	1 093,00
0164546	RIEMID 20 MG/ML	SUKLS140373/2010	2 701,00
0140280	IRINOTECAN MEDICO UNO 20 MG/ML	SUKLS127104/2010	1 998,00
0140281	IRINOTECAN MEDICO UNO 20 MG/ML	SUKLS127104/2010	4 995,00
0154732	GEMCITABIN EBEWE 10 MG/ML	SUKLS102727/2009	3 652,39
0140603	Oroflocina 250 mg	SUKLS130761/2010	840,24
0140610	Oroflocina 500 mg	SUKLS130761/2010	1 372,64
0167258	ONBREZ BREEZHALER 150 MCG	SUKLS140687/2010	841,10
0167263	ONBREZ BREEZHALER 300 MCG	SUKLS140687/2010	939,10
0140097	CASTISPIR 10MG	SUKLS149191/2010	737,25
0140104	CASTISPIR 10MG	SUKLS149191/2010	2 741,25
0144708	CASTISPIR 5MG	SUKLS149213/2010	745,76
0144688	CASTISPIR 4MG	SUKLS149213/2010	743,54
0144716	CASTISPIR 5MG	SUKLS149213/2010	2 693,20
0144699	CASTISPIR 4MG	SUKLS149213/2010	2 685,19
0033556	NUTRILAC NATURAL	SUKLS158927/2010	43,68
0033561	NUTRILAC NATURAL PLUS	SUKLS158927/2010	35,88
0033566	NUTRILAC COFFEE S	SUKLS158927/2010	66,36
0033571	NUTRILAC BANÁN S	SUKLS158927/2010	43,68
0033559	NUTRILAC VANILKA	SUKLS158927/2010	43,68

0033564	NUTRILAC COFFEE S	SUKLS158927/2010	35,04
0033569	NUTRILAC VANILKA S	SUKLS158927/2010	66,36
0033557	NUTRILAC NATURAL	SUKLS158927/2010	66,36
0033562	NUTRILAC NATURAL PLUS	SUKLS158927/2010	44,88
0033567	NUTRILAC VANILKA S	SUKLS158927/2010	35,04
0033572	NUTRILAC BANÁN S	SUKLS158927/2010	66,36
0033555	NUTRILAC NATURAL	SUKLS158927/2010	35,04
0033560	NUTRILAC VANILKA	SUKLS158927/2010	66,36
0033565	NUTRILAC COFFEE S	SUKLS158927/2010	43,68
0033570	NUTRILAC BANÁN S	SUKLS158927/2010	35,04
0033558	NUTRILAC VANILKA	SUKLS158927/2010	35,04
0033563	NUTRILAC NATURAL PLUS	SUKLS158927/2010	68,16
0033568	NUTRILAC VANILKA S	SUKLS158927/2010	43,68
0141414	CLORODEN 75 MG POTAHOVANĚ TABLETY	SUKLS151629/2010	616,77
0141419	CLORODEN 75 MG POTAHOVANĚ TABLETY	SUKLS151629/2010	616,77
0149466	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	175,60
0149467	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	702,40
0149468	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	1 404,80
0149469	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2 107,20
0149470	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	351,20
0149471	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	1 404,80
0149472	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2 809,60
0149473	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	4 214,40
0149474	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	702,40
0149475	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2 809,60
0149476	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	5 619,20
0149477	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	8 428,81
0110012	CABERGOLIN ARROW 0,5 MG	SUKLS161754/2010	703,28
0110013	CABERGOLIN ARROW 0,5 MG	SUKLS161754/2010	1 758,20
0042756	TRANSTEC 35 MCG/H	SUKLS153802/2009	1 352,20
0042759	TRANSTEC 52,5 MCG/H	SUKLS153802/2009	1 876,51
0042762	TRANSTEC 70 MCG/H	SUKLS153802/2009	4 147,38
0167723	TOPOTECAN HOSPIRA 4 MG/4 ML INF CNC SOL	SUKLS145443/2010	9 126,26
0167724	TOPOTECAN HOSPIRA 4 MG/4 ML INF CNC SOL	SUKLS145443/2010	41 118,80
0157788	TOPOTECAN EBEWE 1MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU, INF CNC SOL 1X1ML/1MG	SUKLS196737/2010	1 948,02
0157790	TOPOTECAN EBEWE 1MG/ML KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU, INF CNC SOL 1X1ML/1MG	SUKLS196737/2010	7 715,84

0164602	CALOFRA OROTAB 10 MG	SUKLS161245/2010	1 158,00
0164616	CALOFRA OROTAB 5 MG	SUKLS161245/2010	868,50
0147445	ALZIL OROTAB 10 MG	SUKLS156647/2010	1 413,00
0147448	ALZIL OROTAB 10 MG	SUKLS156647/2010	2 896,00
0147429	ALZIL OROTAB 5 MG	SUKLS156647/2010	1 051,00
0147432	ALZIL OROTAB 5 MG	SUKLS156647/2010	2 153,00
0151666	PRAMIPEXOL STADA 0,088 MG TABLETY	SUKLS147968/2010	142,09
0151670	PRAMIPEXOL STADA 0,18 MG TABLETY	SUKLS147968/2010	259,24
0151673	PRAMIPEXOL STADA 0,18 MG TABLETY	SUKLS147968/2010	830,00
0151676	PRAMIPEXOL STADA 0,7 MG TABLETY	SUKLS147968/2010	3 239,16
0141122	AMISULPRID MYLAN 50 MG	SUKLS161717/2010	1 245,00
0148771	EGOLANZA 10 MG	SUKLS160365/2010	3 852,00
0148772	EGOLANZA 10 MG	SUKLS160365/2010	7 704,00
0148773	EGOLANZA 15 MG	SUKLS160365/2010	5 778,00
0148768	EGOLANZA 5 MG	SUKLS160365/2010	2 196,00
0148774	EGOLANZA 20 MG	SUKLS160365/2010	7 704,00
0124017	OLANZAPIN ACTAVIS 10 MG	SUKLS137858/2010	4 249,94
0124003	OLANZAPIN ACTAVIS 5 MG	SUKLS137858/2010	2 124,98
0167040	OLAZAX DISPERZI 10 MG	SUKLS158498/2010	2 730,00
0167041	OLAZAX DISPERZI 15 MG	SUKLS158498/2010	3 161,00
0167042	OLAZAX DISPERZI 20 MG	SUKLS158498/2010	5 581,00
0167038	OLAZAX DISPERZI 5 MG	SUKLS158498/2010	2 029,00
0167039	OLAZAX DISPERZI 7,5 MG	SUKLS158498/2010	2 450,00
0149906	OLAZAX 10 MG	SUKLS158498/2010	2 730,00
0149907	OLAZAX 15 MG	SUKLS158498/2010	3 161,00
0149908	OLAZAX 20 MG	SUKLS158498/2010	5 581,00
0149904	OLAZAX 5 MG	SUKLS158498/2010	2 029,00
0149905	OLAZAX 7,5 MG	SUKLS158498/2010	2 450,00
0164001	ITAKEM 10 MG	SUKLS160473/2010	520,92
0164023	ITAKEM 20 MG	SUKLS160473/2010	1 041,86
0163985	ITAKEM 5 MG	SUKLS160473/2010	260,46

Informace o registrovaných léčivech

Zrušené registrace v období: od 2. 12. 2010 do 29. 12. 2010

ACTONEL 30 mg

87/003/01-C

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0052451

POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0081400

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

ACTONEL 35 mg

87/090/03-C

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1X35MG BLI kód SÚKL: 0023168

POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0023169

POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0023170

POR TBL FLM 10X35MG BLI kód SÚKL: 0023171

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0023172

POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0023173

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

ACTONEL 5 mg

87/002/01-C

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 98X5MG TBC kód SÚKL: 0052441

POR TBL FLM 140X5MG TBC kód SÚKL: 0052442

POR TBL FLM (2X10)X5MG TBC kód SÚKL: 0052443

POR TBL FLM 14X5MG TBC kód SÚKL: 0081404

POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0081405

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0081406

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

AGNUCASTON

94/798/97-C

D: BIONORICA GMBH, NEUMARKT, Německo

B: POR GTT SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0010031

POR GTT SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0010044

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (1.1.2011).

ALBAREL

58/389/00-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0058372

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

ALDRION 70 mg

87/401/09-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: POR TBL NOB 4X70MG BLI kód SÚKL: 0138559

POR TBL NOB 12X70MG BLI kód SÚKL: 0138560

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

ALZHEDON 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**06/651/09-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0135658
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135659
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135660
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0135661
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0135662
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0135663
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0135664
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0135665
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0135666
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0135667

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

ALZHEDON 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**06/650/09-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0135648
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135649
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0135650
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0135651
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0135652
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0135653
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0135654
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0135655
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0135656
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0135657

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

AMLODIGAMMA 10 mg TABLETY**83/002/07-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0105160
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0105161
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0105162
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0105163
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0105164
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0105165
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0105166
POR TBL NOB 300X10MG BLI kód SÚKL: 0105167
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0105168
POR TBL NOB 300X10MG TBC kód SÚKL: 0105169
POR TBL NOB 500X10MG TBC kód SÚKL: 0105170

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

AMLODIGAMMA 5 mg TABLETY**83/001/07-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0105149
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0105150
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0105151
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0105152
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0105153
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0105154
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0105155
POR TBL NOB 300X5MG BLI kód SÚKL: 0105156
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0105157
POR TBL NOB 300X5MG TBC kód SÚKL: 0105158
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0105159
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

APO-BENZTROPINE 2 mg**27/094/94-C**

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL NOB 100X2MG TBC kód SÚKL: 0107846
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.1.2011).

AQUA PRO INJECTIONE BIOTIKA**87/692/69-S/C**

D: BIOTIKA A.S., SLOVENSKÁ ĽUPČA, Slovenská republika
B: PAR LQF 10X10ML AMP kód SÚKL: 0000387
PAR LQF 50X10ML AMP kód SÚKL: 0000388
PAR LQF 100X10ML-AMP.PL. AMP kód SÚKL: 0055807
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

ASILAR 10 mg**09/445/07-C**

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0151679
POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0151680
POR CPS ETD 15X10MG BLI kód SÚKL: 0151681
POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0151682
POR CPS ETD 30X10MG BLI kód SÚKL: 0151683
POR CPS ETD 50X10MG BLI kód SÚKL: 0151684
POR CPS ETD 56X10MG BLI kód SÚKL: 0151685
POR CPS ETD 60X10MG BLI kód SÚKL: 0151686
POR CPS ETD 90X10MG BLI kód SÚKL: 0151687
POR CPS ETD 100X10MG BLI kód SÚKL: 0151688
POR CPS ETD 140X10MG BLI kód SÚKL: 0151689
POR CPS ETD 280X10MG BLI kód SÚKL: 0151690
POR CPS ETD 500X10MG BLI kód SÚKL: 0151691
POR CPS ETD 5X10MG TBC kód SÚKL: 0151692
POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0151693
POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0151694
POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0151695
POR CPS ETD 30X10MG TBC kód SÚKL: 0151696
POR CPS ETD 56X10MG TBC kód SÚKL: 0151697
POR CPS ETD 60X10MG TBC kód SÚKL: 0151698
POR CPS ETD 90X10MG TBC kód SÚKL: 0151699
POR CPS ETD 500X10MG TBC kód SÚKL: 0151700
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

ASILAR 40 mg**09/447/07-C**

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0151701
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0151702
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0151703
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0151704
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0151705
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0151706
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0151707
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0151708
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0151709
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0151710
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0151711
POR CPS ETD 280X40MG BLI kód SÚKL: 0151712
POR CPS ETD 500X40MG BLI kód SÚKL: 0151713
POR CPS ETD 5X40MG TBC kód SÚKL: 0151714
POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0151715
POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0151716
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0151717
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0151718
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0151719
POR CPS ETD 60X40MG TBC kód SÚKL: 0151720
POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0151721
POR CPS ETD 500X40MG TBC kód SÚKL: 0151722

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

ATORVASTATIN HBF 40 mg**31/557/08-C**

D: HERBACOS-BOFARMA, S.R.O., PARDUBICE, Česká republika
B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135910
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0138172
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0138173
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0138174
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0138175
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0138176
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0138177
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0138178
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0138179
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0138180
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0138181
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0138182
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0138183
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0138184
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0138185
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0138186
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0138187
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0138188
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0138189
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0138190

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).

BECODISKS 100**14/185/92-A/C**

D: GLAXO GROUP LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie
B: INH PLV DOS 15X8DÁVEK BLI kód SÚKL: 0083044
ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2010.

BECODISKS 200**14/185/92-B/C**

D: GLAXO GROUP LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie
B: INH PLV DOS 15X8DÁVEK BLI kód SÚKL: 0083045
ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2010.

BECODISKS 400**14/185/92-C/C**

D: GLAXO GROUP LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie
B: INH PLV DOS 7X8DÁVEK BLI kód SÚKL: 0056088
ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2010.

BETACORTON**46/093/91-S/C**

D: SPIRIG EASTERN A.S., BRATISLAVA, Slovenská republika
B: DRM SOL 1X25ML LAG kód SÚKL: 0016889
DRM SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0016890
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.1.2011).

BETACORTON S**46/094/91-S/C**

D: SPIRIG EASTERN A.S., BRATISLAVA, Slovenská republika
B: DRM SOL 1X25ML LAG kód SÚKL: 0016891
DRM SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0016892
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.1.2011).

BETACORTON U**46/091/91-S/C**

D: SPIRIG EASTERN A.S., BRATISLAVA, Slovenská republika
B: DRM CRM 1X50GM TUB kód SÚKL: 0016887
DRM CRM 1X20GM TUB kód SÚKL: 0016888
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.1.2011).

BETACORTON U MASTNÝ KRÉM**46/092/91-S/C**

D: SPIRIG EASTERN A.S., BRATISLAVA, Slovenská republika
B: DRM CRM 1X20GM TUB kód SÚKL: 0016893
DRM CRM 1X50GM TUB kód SÚKL: 0016894
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.1.2011).

BLESSIN 40 mg**58/472/08-C**

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0146935
POR TBL FLM 7X40MG TBC kód SÚKL: 0146936
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0146937
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0146938
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0146939
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0146940
POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0146941
POR TBL FLM 14X40MG TBC kód SÚKL: 0146942
POR TBL FLM 28X40MG TBC kód SÚKL: 0146943
POR TBL FLM 56X40MG TBC kód SÚKL: 0146944
POR TBL FLM 98X40MG TBC kód SÚKL: 0146945
POR TBL FLM 280X40MG TBC kód SÚKL: 0146946
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0162698
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0162699
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.12.2010).

CABERA 0,5 mg**54/468/06-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL NOB 2X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106374
POR TBL NOB 8X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106375
POR TBL NOB 14X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106376
POR TBL NOB 15X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106377
POR TBL NOB 16X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106378
POR TBL NOB 20X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106379
POR TBL NOB 28X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106380
POR TBL NOB 30X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106382
POR TBL NOB 32X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106383
POR TBL NOB 40X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106384
POR TBL NOB 48X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106385
POR TBL NOB 50X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106386
POR TBL NOB 60X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106387
POR TBL NOB 90X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106388
POR TBL NOB 96X0.5 MG TBC kód SÚKL: 0106389
POR TBL NOB 100X0.5MG TBC kód SÚKL: 0106390
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

CALUMID 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY**44/538/07-C**

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0122248
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0122249
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

CALUMID 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY**44/340/07-C**

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0122250
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0122251
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

CARVEDIGAMMA 12,5 mg**58/178/05-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL FLM 10X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010562
POR TBL FLM 14X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010563
POR TBL FLM 28X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010565
POR TBL FLM 50X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010577
POR TBL FLM 56X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010578
POR TBL FLM 98X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010579
POR TBL FLM 100X12.5MG BLI kód SÚKL: 0010580
POR TBL FLM 10X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010581
POR TBL FLM 14X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010582
POR TBL FLM 28X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010583
POR TBL FLM 30X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010584
POR TBL FLM 50X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010585
POR TBL FLM 56X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010589
POR TBL FLM 98X12.5MGL TBC kód SÚKL: 0010597
POR TBL FLM 100X12.5MG TBC kód SÚKL: 0010599
POR TBL FLM 30X12.5MG B BLI kód SÚKL: 0010651

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.12.2010).

CARVEDIGAMMA 25 mg**58/179/05-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL FLM 10X25MG L TBC kód SÚKL: 0010732
POR TBL FLM 14X25MG L TBC kód SÚKL: 0010736
POR TBL FLM 28X25MG L TBC kód SÚKL: 0010737
POR TBL FLM 30X25MG L TBC kód SÚKL: 0010738
POR TBL FLM 50X25MG L TBC kód SÚKL: 0010740
POR TBL FLM 56X25MG L TBC kód SÚKL: 0010741
POR TBL FLM 98X25MG L TBC kód SÚKL: 0010742
POR TBL FLM 100X25MG L TBC kód SÚKL: 0010744
POR TBL FLM 10X25MG B BLI kód SÚKL: 0010773
POR TBL FLM 14X25MG B BLI kód SÚKL: 0010774
POR TBL FLM 28X25MG B BLI kód SÚKL: 0010779
POR TBL FLM 50X25MG B BLI kód SÚKL: 0010781
POR TBL FLM 56X25MG B BLI kód SÚKL: 0010783
POR TBL FLM 98X25MG B BLI kód SÚKL: 0010784
POR TBL FLM 100X25MG B BLI kód SÚKL: 0010785
POR TBL FLM 30X25MG B BLI kód SÚKL: 0010802

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.12.2010).

CARVEDIGAMMA 6,25 mg**58/177/05-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL FLM 10X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010657
POR TBL FLM 14X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010658
POR TBL FLM 28X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010659
POR TBL FLM 30X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010660
POR TBL FLM 50X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010661
POR TBL FLM 56X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010662
POR TBL FLM 98X6.25MGL TBC kód SÚKL: 0010663
POR TBL FLM 100X6.25MG TBC kód SÚKL: 0010665
POR TBL FLM 10X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010688
POR TBL FLM 14X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010690
POR TBL FLM 28X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010692
POR TBL FLM 30X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010693
POR TBL FLM 50X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010694
POR TBL FLM 56X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010695
POR TBL FLM 98X6.25MG B BLI kód SÚKL: 0010702
POR TBL FLM 100X6.25MG BLI kód SÚKL: 0010704
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (23.12.2010).
-

CICLOSPORIN SANDOZ 100**59/281/10-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS MOL 50X100MG BLI kód SÚKL: 0169259
POR CPS MOL 100X100MG BLI kód SÚKL: 0169260
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).
-

CICLOSPORIN SANDOZ 100 mg/ml ROZTOK**59/278/10-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0169261
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).
-

CICLOSPORIN SANDOZ 25**59/279/10-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS MOL 50X25MG BLI kód SÚKL: 0169255
POR CPS MOL 100X25MG BLI kód SÚKL: 0169256
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).
-

CICLOSPORIN SANDOZ 50**59/280/10-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS MOL 50X50MG BLI kód SÚKL: 0169257
POR CPS MOL 100X50MG BLI kód SÚKL: 0169258
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).
-

CITALOPRAM PLIVA 20 mg**30/248/05-C**

D: PLIVA - LACHEMA A.S., BRNO-ŘEČKOVICE (V LIKVIDACI), Česká republika
B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0095930
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0114040
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0114041
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0114042
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0114043
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25.12.2010).

CLOPIDOGREL IVOWEN 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**16/635/10-C**

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko
B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0145676
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0145677
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0145678
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0145679
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0145680
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0145681
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0145682
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0145683
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (3.1.2011).

CO-DIOVAN 160/12,5**58/021/02-C**

D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0015573
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015574
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0015575
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0052466
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0052467
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0052470
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

CO-DIOVAN 160/25**58/295/02-C**

D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0015571
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015572
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0052463
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0052465
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

CO-DIOVAN 80/12,5**58/573/99-C**

D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015576
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015577
POR TBL FLM 42 BLI kód SÚKL: 0015578
POR TBL FLM 42 BLI kód SÚKL: 0015579
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0015580
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0015581
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0052471
POR TBL FLM 42 BLI kód SÚKL: 0052472
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0052473
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

CYANOCOBALAMIN(57CO)CAPSULES**88/006/93-C**

D: GE HEALTHCARE LIMITED, LITTLE CHALFONT, BUCKINGHAMSHIRE, Velká Británie
B: POR CPS DUR 12X18.5KB EXP:W BOX kód SÚKL: 0066456
POR CPS DUR 6X18.5KB EXP:W BOX kód SÚKL: 0066457
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (13.2.2011).

DIAPHAGE 850**18/402/01-C**

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
B: POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0058121
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0058122
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0058123
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

DICLOFENAC PHARMAVIT 100mg RETARD**29/927/92-C**

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., Česká republika
B: POR TBL RET 30X100MG BLI kód SÚKL: 0015647
POR TBL RET 20X100MG BLI kód SÚKL: 0015648
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

DONEPEZIL SANDOZ 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**06/533/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0124855
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0124857
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0124858
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0124860
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124861
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0124862
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0124863
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0124864
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0124865
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0124866
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0124867
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0124868
POR TBL FLM 100X1X5MG BLI kód SÚKL: 0124869
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0124870
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0124871
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

DURACEF 250 mg/5 ml**15/747/92-S/C**

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., Česká republika
B: POR PLV SUS 1X60ML LAG kód SÚKL: 0071971
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

ECOSAL EASI-BREATHE TRIO**14/113/01-C**

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika
B: INH SUS PSS 3X200 DÁV VNM kód SÚKL: 0010372
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

ELACUTAN KRÉM**46/042/07-C**

D: RIEMSER ARZNEIMITTEL AG, GREIFSWALDEN-INSEL RIEMS, Německo
B: DRM CRM 1X50GM TUB kód SÚKL: 0014590
DRM CRM 1X100GM TUB kód SÚKL: 0014591
DRM CRM 1X150GM TUB kód SÚKL: 0014592
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (2.1.2011).

ENALAPRIL-RATIOPHARM 10 mg**58/179/01-C**

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0058366
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0058367
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0058368
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

ENALAPRIL-RATIOPHARM 20 mg**58/180/01-C**

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0058369
POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0058370
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0058371
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

ENALAPRIL-RATIOPHARM 5 mg**58/178/01-C**

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0058363
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0058364
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0058365
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (2.1.2011).

EUCOL 6 mg/ml**44/741/09-C**

D: NOVAPHARM GES.M.B.H., WELS , Rakousko
B: INF CNC SOL 1X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0147570
INF CNC SOL 1X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0147571
INF CNC SOL 1X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0147572
INF CNC SOL 10X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0147573
INF CNC SOL 10X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0147574
INF CNC SOL 10X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0147575
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (1.1.2011).

EZOCEM 5 mg**77/080/08-C**

D: S.C. LABORMED PHARMA S.A., BUKUREŠŤ, Rumunsko
B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0163672
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0163673
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0163674
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0163675
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0163676
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (2.1.2011).

FAMCICLOVIR ARROW 750 mg**42/010/09-C**

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 1X750MG BLI kód SÚKL: 0127751
POR TBL FLM 7X750MG BLI kód SÚKL: 0127752
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.1.2011).

FENTANYL SANDOZ 150 µg/H**65/391/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: DRM EMP TDR 3X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120945
DRM EMP TDR 5X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120946
DRM EMP TDR 7X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120947
DRM EMP TDR 10X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120948
DRM EMP TDR 14X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120949
DRM EMP TDR 20X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120950
DRM EMP TDR 5X34.65MG MDC kód SÚKL: 0120951
DRM EMP TDR 9X34.65MG MDC kód SÚKL: 0137488
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

FERVEX PRO DĚTI**07/171/01-C**

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., Česká republika
B: POR GRA SOL 1X8 SÁČKŮ MDC kód SÚKL: 0001768
POR GRA SOL 1X3 SÁČKY MDC kód SÚKL: 0032051
POR GRA SOL 1X6 SÁČKŮ MDC kód SÚKL: 0032052
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

FERVEX PRO DOSPĚLÉ BEZ CUKRU**07/172/01-C**

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., Česká republika
B: GRA 1X8 SÁČKŮ MDC kód SÚKL: 0001769
GRA 1X3 SÁČKY MDC kód SÚKL: 0025026
GRA 1X6 SÁČKŮ MDC kód SÚKL: 0032054
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

FLIXOTIDE NEBULE 0,5 mg**14/619/00-C**

D: GLAXO GROUP LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie
B: INH SUS 10X2ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0015376
ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2010.

FLIXOTIDE NEBULE 2 mg**14/620/00-C**

D: GLAXO GROUP LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie
B: INH SUS 10X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0015377
ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2010.

FOPRIN PLUS H 20 mg/12,5 mg, TABLETY**58/130/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL NOB 14X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125536
POR TBL NOB 20X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125537
POR TBL NOB 28X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125538
POR TBL NOB 30X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125539
POR TBL NOB 50X20MG/12,5MG H BLI kód SÚKL: 0125540
POR TBL NOB 100X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125541
POR TBL NOB 200X20MG/12,5MG H BLI kód SÚKL: 0125542
POR TBL NOB 50X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0125543
POR TBL NOB 90X20MG/12,5MG BLI kód SÚKL: 0151940

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

FOSINOPRIL-TEVA 10 mg**58/169/05-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0019107
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0019108
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0019109
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0019110
POR TBL NOB 84X10MG BLI kód SÚKL: 0019111
POR TBL NOB 100X10 MG BLI kód SÚKL: 0019112
POR TBL NOB 400X10MG H BLI kód SÚKL: 0019113
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0128671
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0128672

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

GALANTAMIN-TEVA 12 mg**06/301/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1X12MG BLI kód SÚKL: 0104118
POR TBL FLM 14X12MG BLI kód SÚKL: 0104119
POR TBL FLM 30X12MG BLI kód SÚKL: 0104120
POR TBL FLM 56X12MG BLI kód SÚKL: 0104121
POR TBL FLM 60X12MG BLI kód SÚKL: 0104122
POR TBL FLM 100X12MG BLI kód SÚKL: 0104123
POR TBL FLM 112X12MG BLI kód SÚKL: 0104124
POR TBL FLM 168X12MG BLI kód SÚKL: 0104125

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

GALANTAMIN-TEVA 4 mg**06/299/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1X4MG BLI kód SÚKL: 0104066
POR TBL FLM 14X4MG BLI kód SÚKL: 0104067
POR TBL FLM 30X4MG BLI kód SÚKL: 0104068
POR TBL FLM 56X4MG BLI kód SÚKL: 0104069
POR TBL FLM 60X4MG BLI kód SÚKL: 0104070
POR TBL FLM 100X4MG BLI kód SÚKL: 0104071

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

GALANTAMIN-TEVA 8 mg**06/300/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1X8MG BLI kód SÚKL: 0104090
POR TBL FLM 14X8MG BLI kód SÚKL: 0104091
POR TBL FLM 30X8MG BLI kód SÚKL: 0104092
POR TBL FLM 56X8MG BLI kód SÚKL: 0104093
POR TBL FLM 60X8MG BLI kód SÚKL: 0104094
POR TBL FLM 100X8MG BLI kód SÚKL: 0104095
POR TBL FLM 112X8MG BLI kód SÚKL: 0104096

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

GLICLAZIDE-TEVA MR 30 mg TABLETY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM 18/097/08-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL RET 90X30MG TBC kód SÚKL: 0112645
POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0112646
POR TBL RET 14X30MG BLI kód SÚKL: 0112647
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0112648
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0112649
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0112650
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0112651
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0112652
POR TBL RET 84X30MG BLI kód SÚKL: 0112653
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0112654
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0112655
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0112656
POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0112657
POR TBL RET 120X30MG TBC kód SÚKL: 0112658
POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0122607

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

GLIMEPIRID 2 mg 1A PHARMA TABLETY**18/425/08-C**

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

B: POR TBL NOB 7X2MG BLI kód SÚKL: 0121433
POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0121434
POR TBL NOB 15X2MG BLI kód SÚKL: 0121435
POR TBL NOB 20X2MG BLI kód SÚKL: 0121436
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0121437
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0121438
POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0121439
POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0121440
POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0121441
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0121442
POR TBL NOB 98X2MG BLI kód SÚKL: 0121443
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0121444
POR TBL NOB 112X2MG BLI kód SÚKL: 0121445
POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0121446
POR TBL NOB 280X2MG BLI kód SÚKL: 0121447
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0121448
POR TBL NOB 20X2MG TBC kód SÚKL: 0121449
POR TBL NOB 30X2MG TBC kód SÚKL: 0121450
POR TBL NOB 90X2MG TBC kód SÚKL: 0121451
POR TBL NOB 100X2MG TBC kód SÚKL: 0121452
POR TBL NOB 120X2MG TBC kód SÚKL: 0121453
POR TBL NOB 250X2MG TBC kód SÚKL: 0121454

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

GLIMEPIRID 3 mg 1A PHARMA TABLETY**18/426/08-C**

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
B: POR TBL NOB 7X3MG BLI kód SÚKL: 0121521
POR TBL NOB 14X3MG BLI kód SÚKL: 0121522
POR TBL NOB 15X3MG BLI kód SÚKL: 0121523
POR TBL NOB 20X3MG BLI kód SÚKL: 0121524
POR TBL NOB 28X3MG BLI kód SÚKL: 0121525
POR TBL NOB 30X3MG BLI kód SÚKL: 0121526
POR TBL NOB 50X3MG BLI kód SÚKL: 0121527
POR TBL NOB 56X3MG BLI kód SÚKL: 0121528
POR TBL NOB 60X3MG BLI kód SÚKL: 0121529
POR TBL NOB 90X3MG BLI kód SÚKL: 0121530
POR TBL NOB 98X3MG BLI kód SÚKL: 0121531
POR TBL NOB 100X3MG BLI kód SÚKL: 0121532
POR TBL NOB 112X3MG BLI kód SÚKL: 0121533
POR TBL NOB 120X3MG BLI kód SÚKL: 0121534
POR TBL NOB 280X3MG BLI kód SÚKL: 0121535
POR TBL NOB 100X3MG BLI kód SÚKL: 0121536
POR TBL NOB 20X3MG TBC kód SÚKL: 0121537
POR TBL NOB 30X3MG TBC kód SÚKL: 0121538
POR TBL NOB 90X3MG TBC kód SÚKL: 0121539
POR TBL NOB 100X3MG TBC kód SÚKL: 0121540
POR TBL NOB 120X3MG TBC kód SÚKL: 0121541
POR TBL NOB 250X3MG TBC kód SÚKL: 0121542

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

GLIMEPIRID 4 mg 1A PHARMA TABLETY**18/427/08-C**

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0121609
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0121610
POR TBL NOB 15X4MG BLI kód SÚKL: 0121611
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0121612
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0121613
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0121614
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0121615
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0121616
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0121617
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0121618
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0121619
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0121620
POR TBL NOB 112X4MG BLI kód SÚKL: 0121621
POR TBL NOB 120X4MG BLI kód SÚKL: 0121622
POR TBL NOB 280X4MG BLI kód SÚKL: 0121623
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0121624
POR TBL NOB 20X4MG TBC kód SÚKL: 0121625
POR TBL NOB 30X4MG TBC kód SÚKL: 0121626
POR TBL NOB 90X4MG TBC kód SÚKL: 0121627
POR TBL NOB 100X4MG TBC kód SÚKL: 0121628
POR TBL NOB 120X4MG TBC kód SÚKL: 0121629
POR TBL NOB 250X4MG TBC kód SÚKL: 0121630

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

HOTEMIN 10 mg**29/003/99-C**

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR CPS DUR 20X10MG BLI kód SÚKL: 0031245
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2010).

IDARUBICIN TEVA 1 mg/ml**44/579/10-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: INJ SOL 1X5MG/5ML VIA kód SÚKL: 0129495
INJ SOL 1X10MG/10ML VIA kód SÚKL: 0129496
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

LAMIGER 100 mg**21/074/08-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR TBL MND+SUS 10X100MG BLI kód SÚKL: 0164208
POR TBL MND+SUS 50X100MG BLI kód SÚKL: 0164209
POR TBL MND+SUS 30X100MG BLI kód SÚKL: 0164210
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LAMIGER 200 mg**21/075/08-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR TBL MND+SUS 10X200MG BLI kód SÚKL: 0164205
POR TBL MND+SUS 50X200MG BLI kód SÚKL: 0164206
POR TBL MND+SUS 30X200MG BLI kód SÚKL: 0164207
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LAMIGER 25 mg**21/072/08-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR TBL MND+SUS 10X25MG BLI kód SÚKL: 0164211
POR TBL MND+SUS 30X25MG BLI kód SÚKL: 0164212
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LAMIGER 5 mg**21/071/08-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR TBL MND+SUS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0164215
POR TBL MND+SUS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0164216
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LAMIGER 50 mg**21/073/08-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR TBL MND+SUS 10X50MG BLI kód SÚKL: 0164213
POR TBL MND+SUS 30X50MG BLI kód SÚKL: 0164214
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LANSOPRAZOL TEVA DISTAB 15 mg**09/825/09-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL DIS 1X15MG BLI kód SÚKL: 0127023
POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0127025
POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0127026
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0127027
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0127028
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0127029
POR TBL DIS 50X15MG BLI kód SÚKL: 0127030
POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0127031
POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0127032
POR TBL DIS 100X15MG BLI kód SÚKL: 0127033

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

LANSOPRAZOL TEVA DISTAB 30 mg**09/826/09-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL DIS 1X30MG BLI kód SÚKL: 0127013
POR TBL DIS 2X30MG BLI kód SÚKL: 0127014
POR TBL DIS 14X30MG BLI kód SÚKL: 0127015
POR TBL DIS 28X30MG BLI kód SÚKL: 0127016
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0127017
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0127018
POR TBL DIS 50X30MG BLI kód SÚKL: 0127019
POR TBL DIS 56X30MG BLI kód SÚKL: 0127020
POR TBL DIS 98X30MG BLI kód SÚKL: 0127021
POR TBL DIS 100X30MG BLI kód SÚKL: 0127022
POR TBL DIS 7X30MG BLI kód SÚKL: 0127068

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

LETROGER 2,5 mg**44/110/09-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163952
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163953
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163954
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163955
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163956
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163957
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163958
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163959
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0163960

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

LISIGAMMA 10**58/082/06-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0021370
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0021381
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0021390
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0021392
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0021394
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0021395

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

LISIGAMMA 2,5**58/080/06-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023099
POR TBL NOB 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023100
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023101
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023102
POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023103
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0023104
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

LISIGAMMA 20**58/083/06-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0021366
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0021369
POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0023105
POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0023106
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0023107
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0023108
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

LISIGAMMA 5**58/081/06-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0023093
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0023094
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0023095
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0023096
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0023097
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0023098
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

LOSARTAN TEVA 12,5 mg**58/748/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 1X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146168
POR TBL FLM 1X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146169
POR TBL FLM 1X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146170
POR TBL FLM 7X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146171
POR TBL FLM 7X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146172
POR TBL FLM 7X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146173
POR TBL FLM 21X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146174
POR TBL FLM 21X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146175
POR TBL FLM 21X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146176
POR TBL FLM 28X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146177
POR TBL FLM 28X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146178
POR TBL FLM 28X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146179
POR TBL FLM 30X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146180
POR TBL FLM 30X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146181
POR TBL FLM 30X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146182
POR TBL FLM 56X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146183
POR TBL FLM 56X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146184
POR TBL FLM 56X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146185
POR TBL FLM 98X12.5MG OPA BLI kód SÚKL: 0146186

POR TBL FLM 98X12.5MG PE BLI kód SÚKL: 0146187
POR TBL FLM 98X12.5MG PVC BLI kód SÚKL: 0146188
POR TBL FLM 210X12.5MG HOSP OP BLI kód SÚKL: 0146189
POR TBL FLM 210X12.5MG HOSP PE BLI kód SÚKL: 0146190
POR TBL FLM 210X12.5MG HOSP PV BLI kód SÚKL: 0146191

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

MELOVIS 7,5 mg

29/164/06-C

D: ACTAVIS HUNGARY KFT., BUDAPEST, Maďarsko
B: POR TBL NOB 1X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023386
POR TBL NOB 2X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023387
POR TBL NOB 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023388
POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023389
POR TBL NOB 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023390
POR TBL NOB 15X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023391
POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023392
POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023393
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023394
POR TBL NOB 50X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023395
POR TBL NOB 60X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023396
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023397
POR TBL NOB 140X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023398
POR TBL NOB 280X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023399
POR TBL NOB 300X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023400
POR TBL NOB 500X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023401
POR TBL NOB 1000X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023402

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

METOPROLOL GAMMA 100 mg

58/479/09-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0169948
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0169949
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0169950
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0169951
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0169952
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0169953
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0169954
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0169955
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0169956
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0169957
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0169958

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

METOPROLOL GAMMA 200 mg**58/480/09-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0169959
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0169960
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0169961
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0169962
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0169963
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0169964
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0169965
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0169966
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0169967
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0169968
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0169969
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).
-

METOPROLOL GAMMA 25 mg**58/477/09-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0169926
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0169927
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0169928
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0169929
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0169930
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0169931
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0169932
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0169933
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0169934
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0169935
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0169936
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).
-

METOPROLOL GAMMA 50 mg**58/478/09-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0169937
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0169938
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0169939
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0169940
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0169941
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0169942
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0169943
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0169944
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0169945
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0169946
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0169947
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).
-

MEXALEN 500 mg**07/285/90-C/C**

- D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: RCT SUP 6X500MG STR kód SÚKL: 0094981
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).
-

MST CONTINUS 10 mg**65/119/91-A/C**

D: MUNDIPHARMA GES.M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko
B: POR TBL RET 10X10MG BLI kód SÚKL: 0041741
POR TBL RET 20X10MG BLI kód SÚKL: 0041745
POR TBL RET 30X10MG BLI kód SÚKL: 0041749
POR TBL RET 40X10MG BLI kód SÚKL: 0041753
POR TBL RET 50X10MG BLI kód SÚKL: 0041763
POR TBL RET 60X10MG BLI kód SÚKL: 0041773
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.1.2011).

MST CONTINUS 100 mg**65/119/91-D/C**

D: MUNDIPHARMA GES.M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko
B: POR TBL RET 10X100MG BLI kód SÚKL: 0041742
POR TBL RET 20X100MG BLI kód SÚKL: 0041746
POR TBL RET 30X100MG BLI kód SÚKL: 0041750
POR TBL RET 40X100MG BLI kód SÚKL: 0041756
POR TBL RET 50X100MG BLI kód SÚKL: 0041768
POR TBL RET 60X100MG BLI kód SÚKL: 0041774
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.1.2011).

MST CONTINUS 60 mg**65/119/91-C/C**

D: MUNDIPHARMA GES.M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko
B: POR TBL RET 10X60MG BLI kód SÚKL: 0041744
POR TBL RET 20X60MG BLI kód SÚKL: 0041748
POR TBL RET 30X60MG BLI kód SÚKL: 0041752
POR TBL RET 40X60MG BLI kód SÚKL: 0041762
POR TBL RET 50X60MG BLI kód SÚKL: 0041772
POR TBL RET 60X60MG BLI kód SÚKL: 0041777
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.1.2011).

NEBIVOLOL TEVA 5 mg, TABLETY**77/466/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0154594
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0154595
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0154596
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0154597
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0154598
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0154599
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0154600
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0154601
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0154602
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0154603
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0154604
POR TBL NOB 120X5MG BLI kód SÚKL: 0154605
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.12.2010).

OLANZAPIN SANDOZ 15 mg**68/195/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0114607
POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0114608
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0114609
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0114610
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0114611
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0114612
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0114613
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0114614
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0114615
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0114616
POR TBL FLM 500X15MG BLI kód SÚKL: 0114617
POR TBL FLM 50X15MG TBC kód SÚKL: 0114618
POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0114619
POR TBL FLM 500X15MG TBC kód SÚKL: 0114620
POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0114621
POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0114622
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0114623

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).

OLANZAPIN SANDOZ 2,5 mg**68/191/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113939
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113940
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113941
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113942
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113943
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113944
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113945
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113946
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113947
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113948
POR TBL FLM 500X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113949
POR TBL FLM 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0113950
POR TBL FLM 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0113951
POR TBL FLM 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0113952
POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113953
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113954
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113955

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).

OLANZAPIN SANDOZ 20 mg**68/196/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0114649
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0114650
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0114651
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0114652
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0114653
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0114654
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0114655
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0114656
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0114657
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0114658
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0114659
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0114660
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0114661
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0114662
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0114663
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0114664
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0114665

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).

OLANZAPIN SANDOZ 7,5 mg**68/193/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114523
POR TBL FLM 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114524
POR TBL FLM 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114525
POR TBL FLM 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114526
POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114527
POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114528
POR TBL FLM 50X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114529
POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114530
POR TBL FLM 60X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114531
POR TBL FLM 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114532
POR TBL FLM 500X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114533
POR TBL FLM 50X7.5MG TBC kód SÚKL: 0114534
POR TBL FLM 100X7.5MG TBC kód SÚKL: 0114535
POR TBL FLM 500X7.5MG TBC kód SÚKL: 0114536
POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114537
POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114538
POR TBL FLM 98X7.5MG BLI kód SÚKL: 0114539

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2010).

OMEPRAZOL-E**09/623/00-C**

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: CPS ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0058224
CPS ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0058225
CPS ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0058226

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

OMNIPAQUE 180**48/101/88-C**

D: GE HEALTHCARE AS, OSLO, Norsko
B: INJ SOL 10X10ML VIA kód SÚKL: 0096239
INJ SOL 10X15ML VIA kód SÚKL: 0096240
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.1.2011).

OMNIPAQUE 240**48/102/88-C**

D: GE HEALTHCARE AS, OSLO, Norsko
B: INJ SOL 10X50ML-PP LAG kód SÚKL: 0017990
INJ SOL 10X50ML-SKL VIA kód SÚKL: 0096242
INJ SOL 6X200ML-SKL LAG kód SÚKL: 0096243
INJ SOL 6X20ML-SKL VIA kód SÚKL: 0096244
INJ SOL 10X10ML-SKL VIA kód SÚKL: 0096245
INJ SOL 25X20ML-SKL VIA kód SÚKL: 0096246
INJ SOL 10X100ML-PP LAG kód SÚKL: 0096247
INJ SOL 10X200ML-PP LAG kód SÚKL: 0096248
INJ SOL 6X500ML-PP LAG kód SÚKL: 0096250
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.1.2011).

OSPAMOX DISTAB 1000 mg**15/183/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL SUS 2X1000MG BLI kód SÚKL: 0129073
POR TBL SUS 8X1000MG BLI kód SÚKL: 0129075
POR TBL SUS 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0129076
POR TBL SUS 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0129077
POR TBL SUS 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0129078
POR TBL SUS 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0129079
POR TBL SUS 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0129080
POR TBL SUS 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0129081
POR TBL SUS 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0129082
POR TBL SUS 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0129083
POR TBL SUS 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0162576
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

OSPAMOX DISTAB 500 mg**15/181/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL SUS 10X500MG BLI kód SÚKL: 0129059
POR TBL SUS 12X500MG BLI kód SÚKL: 0129060
POR TBL SUS 16X500MG BLI kód SÚKL: 0129061
POR TBL SUS 20X500MG BLI kód SÚKL: 0129062
POR TBL SUS 30X500MG BLI kód SÚKL: 0129063
POR TBL SUS 500X500MG BLI kód SÚKL: 0129064
POR TBL SUS 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0129065
POR TBL SUS 14X500MG BLI kód SÚKL: 0144170
POR TBL SUS 24X500MG BLI kód SÚKL: 0162574
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25.12.2010).

OSPAMOX DISTAB 750 mg**15/182/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL SUS 4X750MG BLI kód SÚKL: 0129066
POR TBL SUS 10X750MG BLI kód SÚKL: 0129067
POR TBL SUS 12X750MG BLI kód SÚKL: 0129068
POR TBL SUS 14X750MG BLI kód SÚKL: 0129069
POR TBL SUS 20X750MG BLI kód SÚKL: 0129070
POR TBL SUS 30X750MG BLI kód SÚKL: 0129071
POR TBL SUS 1000X750MG BLI kód SÚKL: 0129072
POR TBL SUS 24X750MG BLI kód SÚKL: 0162575
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25.12.2010).

OXALIPLATIN VIVAX 5 mg/ml**44/442/08-C**

D: VIVAX OUTSOURCING A.S., PRAHA, Česká republika
B: INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0104046
INF PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0104047
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

OXALIPLATIN WINTHROP 5 mg/ml**44/035/06-C**

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: INF CNC SOL 1X10ML VIA kód SÚKL: 0101104
INF CNC SOL 1X20ML VIA kód SÚKL: 0101106
INF CNC SOL 1X40ML VIA kód SÚKL: 0104696
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

OXKARBAZEPIN MYLAN 150 mg**21/043/07-C**

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0142463
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0142464
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0142465
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0142466
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0142467
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0142468
POR TBL FLM 200X150MG TBC kód SÚKL: 0142469
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0142470
POR TBL FLM 500X150MG TBC kód SÚKL: 0142471
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

OXKARBAZEPIN MYLAN 300 mg**21/044/07-C**

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0142472
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0142473
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0142474
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0142475
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0142476
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0142477
POR TBL FLM 200X300MG TBC kód SÚKL: 0142478
POR TBL FLM 200X300MG BLI kód SÚKL: 0142479
POR TBL FLM 500X300MG TBC kód SÚKL: 0142480
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

OXKARBAZEPIN MYLAN 600 mg**21/045/07-C**

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 10X600MG BLI kód SÚKL: 0142481
POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0142482
POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0142483
POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0142484
POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0142485
POR TBL FLM 100X600MG TBC kód SÚKL: 0142486
POR TBL FLM 200X600MG BLI kód SÚKL: 0142487
POR TBL FLM 200X600MG TBC kód SÚKL: 0142488
POR TBL FLM 500X600MG TBC kód SÚKL: 0142489
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

PERINDOPRIL ERBUMIN 2 mg 1 A PHARMA**58/201/08-C**

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
B: POR TBL NOB 7X2MG BLI kód SÚKL: 0118402
POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0118403
POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0118404
POR TBL NOB 20X2MG BLI kód SÚKL: 0118405
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0118406
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0118407
POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0118408
POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0118409
POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0118410
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0118411
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0118412
POR TBL NOB 112X2MG BLI kód SÚKL: 0118413
POR TBL NOB 500X2MG BLI kód SÚKL: 0118414
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

PERINDOPRIL ERBUMIN 4 mg 1 A PHARMA**58/202/08-C**

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0121243
POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0121244
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0121245
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0121246
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0121247
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0121248
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0121249
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0121250
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0121251
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0121252
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0121253
POR TBL NOB 112X4MG BLI kód SÚKL: 0121254
POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0121255
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

PLEGOMAZIN 25 mg**68/045/71-S/C**

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL OBD 50X25MG LAG kód SÚKL: 0002114
POR TBL OBD 500X25MG LAG kód SÚKL: 0009547
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2010).

RISPEMAR 1 mg**68/091/07-C**

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko
B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0155011
POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0155012
POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0155013
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0155014
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0155015
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0155016
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0155017
POR TBL FLM 120X1MG BLI kód SÚKL: 0155018
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

RISPEMAR 2 mg**68/092/07-C**

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko
B: POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0155043
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0155044
POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0155045
POR TBL FLM 20X2MG BLI kód SÚKL: 0155046
POR TBL FLM 90X2MG BLI kód SÚKL: 0155047
POR TBL FLM 30X2MG BLI kód SÚKL: 0155048
POR TBL FLM 50X2MG BLI kód SÚKL: 0155049
POR TBL FLM 120X2MG BLI kód SÚKL: 0155050
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

RISPEMAR 3 mg**68/093/07-C**

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko
B: POR TBL FLM 10X3MG BLI kód SÚKL: 0155035
POR TBL FLM 20X3MG BLI kód SÚKL: 0155036
POR TBL FLM 90X3MG BLI kód SÚKL: 0155037
POR TBL FLM 30X3MG BLI kód SÚKL: 0155038
POR TBL FLM 50X3MG BLI kód SÚKL: 0155039
POR TBL FLM 60X3MG BLI kód SÚKL: 0155040
POR TBL FLM 100X3MG BLI kód SÚKL: 0155041
POR TBL FLM 120X3MG BLI kód SÚKL: 0155042
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

RISPEMAR 4 mg**68/094/07-C**

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko

B: POR TBL FLM 10X4MG BLI kód SÚKL: 0155027
POR TBL FLM 20X4MG BLI kód SÚKL: 0155028
POR TBL FLM 90X4MG BLI kód SÚKL: 0155029
POR TBL FLM 30X4MG BLI kód SÚKL: 0155030
POR TBL FLM 50X4MG BLI kód SÚKL: 0155031
POR TBL FLM 60X4MG BLI kód SÚKL: 0155032
POR TBL FLM 100X4MG BLI kód SÚKL: 0155033
POR TBL FLM 120X4MG BLI kód SÚKL: 0155034

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

SANGONA 25 mg**58/481/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0151500
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0151501
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0151502
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0151503
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0151504
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0151505
POR TBL FLM 21X25MG BLI kód SÚKL: 0151506
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0151507
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0151508
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0151509
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0151510
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0151511
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0151512
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0151513
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0151514
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0151515
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0151516

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

SANGONA 75 mg**58/483/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0151534
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0151535
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0151536
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0151537
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0151538
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0151539
POR TBL FLM 21X75MG BLI kód SÚKL: 0151540
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0151541
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0151542
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0151543
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0151544
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0151545
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0151546
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0151547
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0151548
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0151549
POR TBL FLM 250X75MG TBC kód SÚKL: 0151550

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

SOMATULINE P.R.**56/005/97-C**

D: IPSEN PHARMA, BOULOGNE-BILLANCOURT, Francie

B: INJ PSU LQF 1X30MG/2ML VIA kód SÚKL: 0098773

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.1.2011).

SUMATRIPTAN-TEVA 100 mg**33/213/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0113865

POR TBL FLM 3X100MG BLI kód SÚKL: 0113866

POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0113867

POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0113868

POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0113869

POR TBL FLM 18X100MG BLI kód SÚKL: 0113870

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0113871

POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0113872

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

TAZOPET 2 g/250 mg**15/642/08-C**

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: INJ PLV SOL 1X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105923

INJ PLV SOL 5X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105924

INJ PLV SOL 10X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105925

INJ PLV SOL 12X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105926

INJ PLV SOL 50X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105927

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

TEBIS PLUS H 10 mg/25 mg**58/585/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0102891

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0102892

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0102893

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0102894

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0102895

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

TEBIS PLUS H 5 mg/12,5 mg**58/584/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0102867

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0102868

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0102869

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0102870

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0102871

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

TEVAL PLUS H 160 mg/25 mg**58/180/08-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1 BLI kód SÚKL: 0117357
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0117358
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0117359
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0117360
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0117361
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0117362
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0117363
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0117364
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0117365
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0117366
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0117367
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0117368

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

TEVAL PLUS H 80 mg/12,5 mg**58/179/08-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 1 BLI kód SÚKL: 0117285
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0117286
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0117287
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0117288
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0117289
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0117290
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0117291
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0117292
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0117293
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0117294
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0117295
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0117296

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

TIBOLON-TEVA 2,5 mg TABLETY**54/374/07-C**

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0118662
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0118663
POR TBL NOB 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0118664
POR TBL NOB 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0118665
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0118666

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.12.2010).

TRANDOLAPRIL ARROW 0,5 mg**58/025/08-C**

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

B: POR CPS DUR 14X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109547
POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109548
POR CPS DUR 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109549
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109550
POR CPS DUR 56X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109551
POR CPS DUR 98X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109552
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0109553
POR CPS DUR 84X0.5MG BLI kód SÚKL: 0151889

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

TRANDOLAPRIL ARROW 1 mg**58/026/08-C**

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR CPS DUR 14X1MG BLI kód SÚKL: 0109561
POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0109562
POR CPS DUR 28X1MG BLI kód SÚKL: 0109563
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0109564
POR CPS DUR 56X1MG BLI kód SÚKL: 0109565
POR CPS DUR 98X1MG BLI kód SÚKL: 0109566
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0109567
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

TRANDOLAPRIL ARROW 2 mg**58/027/08-C**

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR CPS DUR 14X2MG BLI kód SÚKL: 0109575
POR CPS DUR 20X2MG BLI kód SÚKL: 0109576
POR CPS DUR 28X2MG BLI kód SÚKL: 0109577
POR CPS DUR 50X2MG BLI kód SÚKL: 0109578
POR CPS DUR 56X2MG BLI kód SÚKL: 0109579
POR CPS DUR 98X2MG BLI kód SÚKL: 0109580
POR CPS DUR 100X2MG BLI kód SÚKL: 0109581
POR CPS DUR 84X2MG BLI kód SÚKL: 0151890
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

TRANDOLAPRIL ARROW 4 mg**58/028/08-C**

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
B: POR CPS DUR 14X4MG BLI kód SÚKL: 0109589
POR CPS DUR 20X4MG BLI kód SÚKL: 0109590
POR CPS DUR 28X4MG BLI kód SÚKL: 0109591
POR CPS DUR 50X4MG BLI kód SÚKL: 0109592
POR CPS DUR 56X4MG BLI kód SÚKL: 0109593
POR CPS DUR 98X4MG BLI kód SÚKL: 0109594
POR CPS DUR 100X4MG BLI kód SÚKL: 0109595
POR CPS DUR 84X4MG BLI kód SÚKL: 0151891
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (7.1.2011).

VENLAFAB 150 mg**30/564/07-C**

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0164419
POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0164420
POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0164421
POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0164422
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0164423
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0164424
POR CPS PRO 50X150MG TBC kód SÚKL: 0164425
POR CPS PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0164426
POR CPS PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0164427
POR CPS PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0164428
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

VENLAFAB 37,5 mg**30/562/07-C**

- D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR CPS PRO 20X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164429
POR CPS PRO 28X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164430
POR CPS PRO 30X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164431
POR CPS PRO 50X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164432
POR CPS PRO 98X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164433
POR CPS PRO 100X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164434
POR CPS PRO 50X37,5MG TBC kód SÚKL: 0164435
POR CPS PRO 100X37,5MG TBC kód SÚKL: 0164436
POR CPS PRO 56X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164437
POR CPS PRO 60X37,5MG BLI kód SÚKL: 0164438

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

VENLAFAB 75 mg**30/563/07-C**

- D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
B: POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0164439
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0164440
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0164441
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0164442
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0164443
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0164444
POR CPS PRO 50X75MG TBC kód SÚKL: 0164445
POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0164446
POR CPS PRO 56X75MG BLI kód SÚKL: 0164447
POR CPS PRO 60X75MG BLI kód SÚKL: 0164448

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2010).

VENLAFAXIN SR SANDOZ 150 mg**30/399/08-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0127049
POR CPS PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0127052
POR CPS PRO 12X150MG BLI kód SÚKL: 0127053
POR CPS PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0127054
POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0127055
POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0127056
POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0127057
POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0127058
POR CPS PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0127059
POR CPS PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0127060
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0127061
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0127062
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0127063
POR CPS PRO 60X150MG TBC kód SÚKL: 0127064
POR CPS PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0127065
POR CPS PRO 250X150MG TBC kód SÚKL: 0127066
POR CPS PRO 500X150MG TBC kód SÚKL: 0127067

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).

VENLAFAXIN SR SANDOZ 75 mg**30/398/08-C**

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS PRO 7X75MG BLI kód SÚKL: 0127034
POR CPS PRO 10X75MG BLI kód SÚKL: 0127035
POR CPS PRO 12X75MG BLI kód SÚKL: 0127036
POR CPS PRO 14X75MG BLI kód SÚKL: 0127037
POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0127038
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0127039
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0127040
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0127041
POR CPS PRO 56X75MG BLI kód SÚKL: 0127042
POR CPS PRO 60X75MG BLI kód SÚKL: 0127043
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0127044
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0127045
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0127046
POR CPS PRO 60X75MG TBC kód SÚKL: 0127047
POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0127048
POR CPS PRO 250X75MG TBC kód SÚKL: 0127050
POR CPS PRO 500X75MG TBC kód SÚKL: 0127051
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.12.2010).
-

VENLAGAMMA 150 mg**30/516/08-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR CPS PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0126327
POR CPS PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0126328
POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0126329
POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0126330
POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0126331
POR CPS PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0126332
POR CPS PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0126333
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0126334
POR CPS PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0142303
POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0142304
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).
-

VENLAGAMMA 37,5 mg**30/514/08-C**

- D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
B: POR CPS PRO 10X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126311
POR CPS PRO 20X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126312
POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126313
POR CPS PRO 30X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126314
POR CPS PRO 50X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126315
POR CPS PRO 56X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126316
POR CPS PRO 60X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126317
POR CPS PRO 100X37.5MG BLI kód SÚKL: 0126318
POR CPS PRO 7X37.5MG BLI kód SÚKL: 0142299
POR CPS PRO 14X37.5MG BLI kód SÚKL: 0142300
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).
-

VENLAGAMMA 75 mg**30/515/08-C**

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR CPS PRO 10X75MG BLI kód SÚKL: 0126319
POR CPS PRO 14X75MG BLI kód SÚKL: 0126320
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0126321
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0126322
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0126323
POR CPS PRO 56X75MG BLI kód SÚKL: 0126324
POR CPS PRO 60X75MG BLI kód SÚKL: 0126325
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0126326
POR CPS PRO 7X75MG BLI kód SÚKL: 0142301
POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0142302

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (6.1.2011).

VIDEX EC 400 mg**42/072/02-C**

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., Česká republika

B: POR CPS ETD 60X400MG BLI kód SÚKL: 0021673
POR CPS ETD 30X400MG BLI kód SÚKL: 0032118

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (23.12.2010).

VOLTADYN 625 mg**29/341/07-C**

D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 30X625MG TBC kód SÚKL: 0119868
POR TBL FLM 60X625MG BLI kód SÚKL: 0120581
POR TBL FLM 180X625MG BLI kód SÚKL: 0120582

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2010).

Nově registrované přípravky a změny v registracích v roce 2010Přehled nově registrovaných přípravků zveřejňujeme pravidelně na webové stránce SÚKL [zde](#).**Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v roce 2010**Přehled nových přípravků registrovaných centralizovanou procedurou zveřejňujeme pravidelně na webové stránce SÚKL [zde](#).

CONTENTS:

Front page news

- › Measures taken in the case of quality defects or adverse reactions to medicinal products in the month of January 2011 2

SÚKL guidelines

- › List of guidelines valid as of February 1, 2011 4

Information

- › Information on changes of columns in Vestník SUKL 10
- › Controls made in healthcare facilities in the year 2010 10
- › Outline of notifications on the use of non-authorised medicinal products in the month of January 2011 13
- › Information on Czech standards relating to medical devices published in the Bulletin of the COSMT 13
- › Data on applications submitted to SÚKL – marketing authorisations and variations thereto
Data on numbers of various types of applications submitted monthly to SÚKL. 14
- › Overview of data on applications submitted in the fourth quarter of 2010 – department of clinical trials 15
- › Overview of data on basic activities of the Section of Pharmacy and Distribution Control in the fourth quarter of 2010 15
- › Overview of data on basic activities of the Inspection Section in the fourth quarter of 2010 16
- › Overview of data on activities of the Surveillance Branch in the area of medical devices in the fourth quarter of 2010 18
- › List of manufacturers and distributors of pharmaceuticals in the CR approved in the month of January 2011 19
- › List of medicinal products whose marketing authorisation will expire in April 2011
The validity of marketing authorisations of the listed products will expire during April 2011 and the products will be marked in SÚKL database by „Z“ and published in Věstník SÚKL. 20
- › List of medicinal products with expired marketing authorisation
The listed products are marked by „Z“ in SÚKL database as of January 31, 2011 21
- › List of medicinal products for which maximum price applies in the same amount as proposed by the applicant as of January 31, 2011 23

Information on authorised medicinal products

- › Revocations of marketing authorisations in the period from December 2, 2010 to December 29, 2010 36
- › Authorised medicinal products and variations to marketing authorisations approved in the year 2010 69
- › Medicinal products authorised under the EU centralised procedure and entered in SÚKL database in the year 2010 69