

PRO ZVEŘEJNĚNÍNAŠE SP.ZN.
SUKLS159274/2011VYŘIZUJE/LINKA
MGR.A.JONÁŠOVÁ/706DATUM
29.8.2011**Sdělení SÚKL ze dne 29.8.2011**

Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje:

Státní ústav pro kontrolu léčiv na základě § 98 odst.1 a § 99 odst. 1 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů(zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů informuje že na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti **Lantheus MI UK Limited, Newbury – Berkshire, Velká Británie** se stahuje z úrovně zdravotnických zařízení léčivý přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
0146918	NEUROLITE	RAD KIT 1XA+1XB (SOLV)	1XA+1XB	0200 FE A5125FE/B5604FE	30. 09. 2011
--					

Léčivý přípravek se stahuje z důvodů závady jakosti léčivého přípravku – přítomnost cizorodých částic.

Mgr.Apolena Jonášová
Vedoucí oddělení závad v jakosti a enforcementu