

Věstník SÚKL 6/2012

Měsíční informace o léčivech a zdravotnických prostředcích

Vydavatel:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Odpovědný redaktor:

RNDr. Blanka Pospíšilová, CSc.

Redakční rada:

MUDr. Pavel Březovský, MBA, MUDr. Petr Čapek, MBA, JUDr. Lenka Čechurová, Ing. František Chuchma, CSc., Mgr. Apolena Jonášová, PharmDr. Kamil Kalousek, MUDr. Doubravka Košťálová, RNDr. Blanka Pospíšilová, CSc., RNDr. Helena Puffrová, MVDr. Irena Víchová

Obsah:

Důležitá sdělení

Informace o závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv, padělcích, nelegálních přípravcích a zdravotnických prostředcích – květen 2012

2

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1. 6. 2012

6

Informace o distribuci a výdeji léčiv

Hodnocení dodávek distribuovaných léčivých přípravků za rok 2011

13

Informace

Informace pro pacienty a zdravotnické pracovníky

15

Upozornění na povinnost hlásit použití neregistrovaného léčivého přípravku

16

Průběžná zpráva o realizaci projektů spolufinancovaných z Evropských strukturálních fondů

16

Přehled oznámení o použití neregistrovaných léčivých přípravků v květnu 2012

17

Seznam léčivých přípravků, pro něž bylo uděleno povolení k souběžnému dovozu v květnu 2012

17

Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky

18

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda

20

Přehled výrobců a distributorů léčiv v ČR schválených v měsíci květnu 2012

22

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v srpnu 2012

23

Seznam léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely bez stanovené úhrady, u nichž může žadatel uplatnit maximální cenu ve výši uvedené v žádosti

42

Informace o registrovaných léčivech

Registrace zrušené v období: od 1. 4. 2012 do 30. 4. 2012 s ohledem na nabytí právní moci

48

Nově registrované přípravky a změny v registracích v roce 2012

52

Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v roce 2012

52

Důležitá sdělení

Informace o závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv, padělcích, nelegálních přípravcích a zdravotnických prostředcích – květen 2012

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
0145183	ZENARO 5 mg, POR TBL FLM 28x5 mg	Zentiva, k.s., Česká republika	2030312	Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného použití	Nesoulad výrobního procesu a dokumentace	III
0145185	ZENARO 5 mg, POR TBL FLM 90x5mg	Zentiva, k.s., Česká republika	2020212	Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného použití	Nesoulad výrobního procesu a dokumentace	III
0042463	FLIXOTIDE 125 INHALER N, INH SUS PSS, 60x125 RG	Glaxo Group Ltd, Greenford, Middlesex, Velká Británie	Pouze balení bez uvedení čísla šarže a data použitelnosti na vnějším obalu	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výskyt závadných balení, kde na vnějším obalu není uvedeno číslo šarže a datum použitelnosti	III
0174681	TRUND 250 mg, POR TBL FLM, 50x250 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50368	Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného použití	Prověření možné závady v jakosti léčivého přípravku	III
0174700	TRUND 500 mg, POR TBL FLM, 100x500 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50370, 50371	Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného použití	Prověření možné závady v jakosti léčivého přípravku	III
0174730	TRUND 1000 mg, POR TBL FLM, 100x1000 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50362, 50363	Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného použití	Prověření možné závady v jakosti léčivého přípravku	III

113096	AZALIA 75 MIKROGRAMŮ POTAHOVANÉ TABLETY, POR TBL FLM, 28x75 mcg	Gedeon Richter Plc, Budapešť, Maďarsko	T15521E	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Podaná změna v registraci týkající se změny doby použitelnosti.	III
113097	AZALIA 75 MIKROGRAMŮ POTAHOVANÉ TABLETY, POR TBL FLM, 3x28x75 mcg	Gedeon Richter Plc, Budapešť, Maďarsko	T15521C	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Podaná změna v registraci týkající se změny doby použitelnosti	III
0174681	TRUND 250 mg, POR TBL FLM, 50x250 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50368	Uvolnění distribuce, výdeje a léčebného použití		
0174700	TRUND 500 mg, POR TBL FLM, 100x500 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50370, 50371	Uvolnění distribuce, výdeje a léčebného použití		
0174730	TRUND 1000 mg, POR TBL FLM, 100x1000 mg	Glenmark Pharmaceuticals, s.r.o., Česká republika	50362, 50363	Uvolnění distribuce, výdeje a léčebného použití		
94176	CEFOTAXIME LEK 1 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO ROZTOKU	Lek Pharmaceuticals d.d., Ljubljana, Slovinsko	AY6257, AY6261, BF3551	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Zvýšené hodnoty některých nečistot nad limit specifikace ke konci doby použitelnosti	II
132521	TULIP 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY, POR TBL FLM 30x20 mg, Reg.č. 31/108/05-C/ PI/001/12	Držitel povolení souběžného dovozu, Galmed a.s., Česká republika	BW1857/G, BR0297/G	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Nesoulad textu uvedeného na sekundárním obalu se schválenou dokumentací souběžně dováženého léčivého přípravku.	III
136150	AURORIX 150mg, POR TBL FLM, 30 TBL	MEDA Pharma s.r.o., Praha, Česká republika	B1385B01, po opravě č.š. B1385B01-A	Uvolnění distribuce, výdeje a léčebného použití		
0015799	ANAPEN INJ. ROZTOK 300 mcg/0,3 ml (PŘEDPLNĚNÁ INJEKČNÍ STŘÍKAČKA), INJ SOL 0.3 ml/0.3 mg/D	Lincoln Medical Ltd., Velká Británie	NXJ, VAW, WED	Pozastavení distribuce a výdeje léčivého přípravku	Jde o preventivní opatření, které plyne ze skutečností zjištěných při testování nové verze autoinjektoru.	III

0015800	ANAPEN JUNIOR INJ. ROZTOK 150 mcg/0,3 ml (PŘEDPLNĚNÁ INJEKČNÍ STŘÍKAČKA), INJ SOL 0.3 ml/0.15 mg/D		Lincoln Medical Ltd., Velká Británie	VAP, WEB	Pozastavení distribuce a výdeje léčivého přípravku Jde o preventivní opatření, které plyne ze skutečností zjištěných při testování nové verze autoinjektoru.	III
---------	---	--	--	----------	--	-----

OSTATNÍ SDĚLENÍ SÚKL

Nejsou.

INFORMACE ZAHRANIČNÍCH INSPEKTORÁTŮ

1. Sdělení bulharského inspektorátu

Z důvodu závady v jakosti (nesoulad s SVP) se na základě sdělení bulharské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Dikrasin 1 – 65 ml**, šarže 03369, 03370. Tento léčivý přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

2. Sdělení U.S. Food and Drug Administration

Z důvodu závady v jakosti (možné nedodržení stanoveného objemu léčiva v předplněné injekční stříkačce) se na základě sdělení U.S. Food and Drug Administration stahuje léčivý přípravek **Hydromorphone HCl Injection, USP, 1 mL Carpuject, Sterile Cartridge Unit with Luer Lock, 1 mg/mL, packaged in 10 carpucts/carton, NDC 0409-1283-31**, číslo šarže 07547LL. Tento léčivý přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

Z důvodu závady v jakosti (nesprávně uvedená doba použitelnosti) se na základě sdělení U.S. Food and Drug Administration stahuje přípravek **SYMPT-X Glutamine Powder Regular Formula**, číslo šarže: 0061E9, exsp. 01/12; 0093G9, exsp 03/12; 0175B0, exsp 10/12; 0123F0, exsp 01/13; 0284G0, exsp 02/13; 0197J0, exsp 05/13; 0449D1, exsp 11/13; 0145F1, exsp 12/13; 0319G9, exsp 02/12. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

Z důvodu závady v jakosti (nedostatečné zajištění sterility) se na základě sdělení U.S. Food and Drug Administration stahuje léčivý přípravek **Technetium Tc99m Pyrophosphate Injection**, č.š. 220053. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

3. Sdělení portugalského inspektorátu

Z důvodu závady v jakosti (chybný text na štítku primárního obalu) se na základě portugalské regulační autority stahuje přípravek **Kemudin 1g, IM**, číslo šarže 510091. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

4. Sdělení holandského inspektorátu

Z důvodu závady v jakosti (zjištění nesterility kontrolního vzorku léčivého přípravku v rámci dovozu ze třetí země) se na základě sdělení holandské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Artesunate, powder for injection**, číslo šarže 110909. Tento léčivý přípravek je v EU distribuován jako hodnocený léčivý přípravek. V České republice klinické hodnocení s tímto přípravkem neprobíhá.

5. Sdělení slovinského inspektorátu

Z důvodu závady v jakosti (mikrobiologická kontaminace) se na základě sdělení slovinské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Portalak 667 mg/ml syrup, 250 ml** (č.š. 23857031) a **500 ml** (č.š. 24289051). Tento přípravek není

v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

6. Sdělení britského inspektorátu

Z důvodu závady v jakosti (záměna sil přípravku) se na základě sdělení britské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Co-Codamol 8/500 tablets, 32 tbl.**, č.š. LL1701. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

UPOZORNĚNÍ PRO VÝROBCE LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

1. Sdělení portugalského inspektorátu

Portugalská regulační autorita provedla inspekci u výrobce léčivých látek, společnosti **Amoli Organics Pvt. Ltd., Plot No. 422, ECP Canal Road, Village Luna, Tal. Padra, Vadodara, Gujarat State, Pin Code 391440 India.** Byla zjištěna neshoda se zásadami SVP při výrobě léčivých látek **Oxcarbapine a Atorvastatin Calcium.** Uvedené výrobní místo těchto dvou látek nefiguruje ve výrobních řetězcích léčivých přípravků registrovaných v ČR.

PADĚLKY A NELEGÁLNÍ PŘÍPRAVKY

1. Sdělení regulačních autorit o výskytu padělku

Název přípravku	Charakter přípravku	Číslo šarže	Vydávající autorita	Poznámka
Panadol Extra Tablets	padělek léčivého přípravku	100055	IMB	v ČR výskyt nezjištěn
Panadol Cold and Flu Tablets	padělek léčivého přípravku	100231	IMB	v ČR výskyt nezjištěn

2. Sdělení regulačních autorit o výskytu nelegálních přípravků

Název přípravku	Charakter přípravku	Číslo šarže	Vydávající autorita	Poznámka
One for Her	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	nezjištěno	Health Canada	v ČR výskyt nezjištěn
X Rock	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	nezjištěno	Health Canada	v ČR výskyt nezjištěn
Kaboom action strips	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	nezjištěno	Health Canada	v ČR výskyt nezjištěn
FIRMINITE	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny šarže	FDA USA	v ČR výskyt nezjištěn
EXTRA STRENGTH INSTANT HOT ROD	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny šarže	FDA USA	v ČR výskyt nezjištěn
LIBIDRON	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny šarže	FDA USA	v ČR výskyt nezjištěn
Xiuzi slimming Capsules	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny šarže	IMB	v ČR výskyt nezjištěn

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1. 6. 2012

Obecně platné pokyny

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
UST-5	Nepřetržitá služba Státního ústav pro kontrolu léčiv pro případy vyžadující neodkladný zásah z důvodu snížení bezpečnosti léčiv a zdravotnických prostředků	Ne	9/2000	1. 10. 2000	-	-
UST-11 verze 3	Formulář oznámení o použití neregistrovaného léčivého přípravku	Ne	*	13. 7. 2009	UST-11 verze 2	-
UST-15 verze 3	Postup zdravotnických pracovníků a prodejců vyhrazených léčiv při podezření na závadu v jakosti léčivého přípravku	Ne	*	2. 7. 2010	UST-15 verze 2	-
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 3	Regulace reklamy na humánní léčivé přípravky a lidské tkáně a buňky	Ne	*	19. 9. 2011	UST-27 verze 2	-
UST-29 verze 11	Správné poplatky, náhrady výdajů za odborné úkony, náhrady za úkony spojené s poskytováním informací a náhrady za ostatní úkony	Ano	*	25. 5. 2012	UST-29 verze 10	-
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	Neintervennční peregistrační studie	Ano	9/2008	1. 10. 2008	UST-35	-
UST-36 verze 3	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. 6. 2011	UST 36 verze 2	-

* 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-41 verze 1	Klasifikace léčivých přípravků pro výdej	Ne	*	10. 6. 2011	REG-41	-
REG-46	Maximální doba použitelnosti pro sterilní přípravky po prvním otevření nebo rekonstituci	Ano	11/1999	1. 1. 2000	-	-
REG-59 verze 1	Požadavky na registraci přípravků v souvislosti s rizikem přenosu původců zvířecích 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 jejích složek	Ne	*	23. 1. 2009	REG-60	-
REG-62	Parametrické propouštění	Ne	2/2002	1. 3. 2002	-	-
REG-69 verze 1	Žádost o převod registrace	Ano	7/2003	5. 6. 2003	REG-69	-
REG-72 verze 1	Žádost o zrušení registrace léčivého přípravku	Ano	*	18. 5. 2011	REG-72	-
REG-73 verze 1	Žádost o prodloužení registrace	Ano	*	17. 9. 2009	REG-73	-
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-78 verze 4	Žádost o vedení procedury vzájemného uznávání s ČR jako referenčním členským státem	Ano	*	23. 5. 2012	REG-78 verze 3	-
REG-79 verze 1	Základní dokument o léčivé látce (Active Substance Master File)	Ano	*	3. 6. 2011	-	REG-79
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	-
REG-86	Povolování souběžného dovozu léčivého přípravku	Ne	*	1. 11. 2011	UST-28 verze 1	-
REG-87	Žádost o povolení souběžného dovozu	Ano	*	1. 11. 2011	-	-
REG-88	Žádost o změnu povolení souběžného dovozu	Ano	*	1. 11. 2011	-	-

* Pokyny jsou uveřejněny pouze na webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro farmakovigilanci

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
PHV-3 verze 2	Neintervenní peregistrační 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	-
Volume 9A	Volume 9 of The Rules Governing Medicinal Products in the European Union Guidelines on Pharmacovigilance for Medicinal Products for Human Use.					

* 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 verze 1	Vymezení základních pojmů a zásady správné klinické praxe	Ano	*	9. 6. 2011	KLH-10	-
KLH-11 verze 1	Etické komise	Ano	*	10. 6. 2011	KLH-11	-
KLH-12 verze 3	Požadavky na doklady správné výrobní praxe při předkládání žádostí o povolení/ ohlášení klinického hodnocení	Ano	*	1. 12. 2011	KLH-12 verze 2	-
KLH-16 verze 1	Zadavatel	Ne	*	10. 6. 2011	KLH-16	-
KLH-17 verze 1	Zkoušející	Ne	*	10. 6. 2011	KLH/17	-
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	Ano	*	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	Ano	*	1. 7. 2009	-	-

* Pokyn je uveřejněn pouze na webových stránkách 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	Zásilkový humanitární pomoci obsahující léčivé přípravky	Ne	*	19. 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 jejích 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 verze 3	Pokyny pro Správnou výrobní praxi	Ne	*	1. 12. 2011	VYR-32 revize 2	-
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 webových stránkách 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 webových stránkách SÚKL

Pokyny platné pro lékárny

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
LEK-5 verze 2	Doporučené doby použitelnosti léčivých přípravků připravených v lékárně	Ne	*	1. 10. 2009	LEK-5 verze 1	-
LEK-9 verze 1	Zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních	Ne	6/2008	1. 6. 2008	LEK-9	-
LEK-12	Podmínky pro klinická hodnocení léčivých přípravků v lékárnách	Ne	12/2008	5. 12. 2008	-	-
LEK-13 verze 4	Hlášení o vydaných léčivých přípravcích	Ne	*	1. 12. 2011	LEK-13 verze 3	-
LEK-14 verze 1	Kyslíkové koncentrátory pro použití s rozvody medicínálních plynů	Ne	*	6. 5. 2009	LEK-14	-
LEK-15	Medicínální vzduch pro použití s rozvody medicínálních plynů	Ne	*	1. 7. 2010	-	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webových stránkách SÚKL

Pokyny platné pro oblast zdravotnických prostředků

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
ZP-19 verze 2	Kontrola zdravotnických prostředků u poskytovatelů zdravotní péče	Ne	*	15. 4. 2011	ZP-19 verze 1	-
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 webových stránkách SÚKL

Pokyny platné pro stanovení cen a úhrad

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
CAU-04 verze 1	Pokyny pro vyplnění žádosti o stanovení výše a podmínek úhrady maximální ceny výrobce maximální ceny výrobce a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku / potraviny pro zvláštní lékařské účely	Ne	*	2. 2. 2012	CAU-04	-
CAU-05	Pokyny pro vyplnění žádosti o změnu výše a podmínek úhrady maximální ceny výrobce maximální ceny výrobce a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku / potraviny pro zvláštní lékařské účely	Ne	*	13. 12. 2011	-	-
CAU-06	Pokyny pro vyplnění žádosti o zrušení výše a podmínek úhrady maximální ceny výrobce maximální ceny výrobce a výše a podmínek úhrady léčivého přípravku / potraviny pro zvláštní lékařské účely	Ne	*	13. 12. 2011	-	-

* Pokyn je zveřejněn pouze na webových stránkách SÚKL

Technické dokumentace

	Název	Angl. verze	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
ERP-001 verze 3	Elektronické předepisování humánních léčivých přípravků	Ne	1. 12. 2011	ERP-001 verze 2	LEK-13
ERP-002 verze 3	Výdej léčivých přípravků na základě elektronického předpisu	Ne	1. 12. 2011	ERP-002 verze 2	LEK-13
ERP-003	Přístup zdravotních pojišťoven k dokladům elektronických předpisů a výdejů na předpisy	Ne	1. 12. 2011	-	-

Informace o distribuci a výdeji léčiv

Hodnocení dodávek distribuovaných léčivých přípravků za rok 2011

Hodnocení obsahuje informace vyplývající z hlášení dodávek léčivých přípravků do lékáren, dalších zdravotnických zařízení, a pokud se jednalo o vyhrazená léčiva, i prodejcům vyhrazených léčiv. Kromě registrovaných léčivých přípravků byly hodnoceny i přípravky zařazené do specifických léčebných programů a neregistrované přípravky, dodávané na základě lékařského předpisu pro konkrétního pacienta.

Informace obsahují výhradně údaje z hlášení distributorů. Nejedná se o reálnou spotřebu léků pacienty, tedy o data, která by popisovala konkrétní výdeje pacientům.

Metodika používaná při zpracování je uvedena zde: <http://www.sukl.cz/souvisejici-informace-2>

Na základě výsledků provedených kontrol databáze hlášení dodávek léčiv byl zjištěn nesoulad v hlášeních u některých léčivých přípravků, např. Tetavax (kód 0083443). Z tohoto důvodu Ústav přistoupil k opravě a přepočtu čtvrtletních nahlášených objemů léčivých přípravků za rok 2011.

Níže zveřejněné údaje již zohledňují provedené přepočty v hlášeních.

Vývoj v počtu registrovaných a obchodovaných léčivých přípravků

V roce 2011 Ústav udělil 849 rozhodnutí o registraci (6 516 kódů SÚKL). Ve sledovaném období byla dále ukončena či zrušena platnost registrace u 6 274 kódů.

Celkem nebyla v průběhu roku 2011 hlášena distribuce u 48 106 kódů (86,15 %) léčivých přípravků bez homeopatik. Tyto přípravky měly tedy platné rozhodnutí o registraci, nebyly však uváděny na trh.

Vývoj počtu registrovaných, obchodovaných a hrazených LP v období 2007-2011 (stav k 1.1.2012) je uveden na webové stránce SÚKL (v [grafu](#)).

Vývoj dodávek léčivých přípravků

Vývoj dodávek léčivých přípravků v základních sledovaných parametrech v letech 2007 - 2011 je uveden v následující tabulce.

Srovnání údajů o distribuci léčiv v DDD, ve finančním vyjádření a počtech balení				
Rok	Q	Distribuce do sítě zdravotnických zařízení v ČR		
		DDD* celkem (mil.)	Balení (mil. ks)	Finanční objem v cenách původce (mld. Kč)
2007	1	1 362,21	88,23	11,934
2007	2	1 377,67	82,79	12,500
2007	3	1 256,08	78,04	11,613
2007	4	1 606,37	94,09	14,066
2008	1	1 226,80	83,30	12,990
2008	2	1 301,12	78,94	13,150
2008	3	1 823,24	77,70	12,962
2008	4	1 311,78	77,73	13,753
2009	1	1 324,39	83,54	14,224
2009	2	1 377,27	76,51	14,918
2009	3	1 272,65	73,94	14,244
2009	4	1 298,89	77,94	14,851
2010	1	1 487,71	80,44	14,998
2010	2	1 524,24	76,64	15,085
2010	3	1 346,72	71,81	13,982
2010	4	1 448,35	75,48	14,780
2011	1	1 520,81	80,80	15,096
2011	2	1 534,25	74,96	15,216
2011	3	1 366,38	68,37	13,749
2011	4	1 450,48	72,95	14,868

*Hodnoty DDD jsou vypočítány dle hodnot platných v daném období.

V roce 2011 bylo v České republice dodáno do lékáren, zdravotnických zařízení a prodejcům vyhrazených léčiv 297,075 milionů balení léčivých přípravků, což ve srovnání s rokem 2010 znamená pokles o 2,39 %. Počet definovaných denních dávek dosáhl v roce 2011 5 872 mil., což představuje oproti roku 2010 nárůst o 1,01 %. Finanční hodnota distribuovaných léčivých přípravků je 58,929 miliardy Kč (v cenách původce). Oproti roku 2010 tedy finanční výdaje na léčivé přípravky v roce 2011 téměř nestouply (nárůst o 0,1 %).

Z výše uvedených hodnot je tedy patrné, že sice bylo dodáváno množstevně méně balení, ta však obsahovala větší množství denních definovaných dávek. Právě tento údaj může naznačovat, že se mnohem častěji distribuují větší balení léků.

Informace pro pacienty a zdravotnické pracovníky

Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje o úhradě léčivých přípravků vydávaných i bez lékařského předpisu po 30. 6. 2012.

Novela zákona o veřejném zdravotním pojištění (č. 458/2011 Sb.) ruší dnem 30.6.2012 úhradu ze zdravotního pojištění u všech léčivých přípravků, které je možné vydávat i bez lékařského předpisu, u kterých zároveň nebyla podána žádost o výjimku od všech zdravotních pojišťoven. Žádost o ponechání úhrady mohly zdravotní pojišťovny předložit do 1. června 2012.

K uvedenému termínu obdržel SÚKL žádost od Všeobecné zdravotní pojišťovny i Svazu zdravotních pojišťoven, který sdružuje 7 zdravotních pojišťoven.

Žádost VZP i SZP naleznete na webové stránce SÚKL:

<http://www.sukl.cz/leciva/informace-pro-pacienty-a-zdravotnicke-pracovniky>

Shoda zdravotních pojišťoven nastala u těchto léčivých přípravků:

Kód	Název	Doplňek názvu
0014811	KREON 25 000	POR CPS ETD 50
0014814	KREON 10 000	POR CPS ETD 50
0015004	SICCAPROTECT	OPH GTT SOL 3×10ml
0016429	HYPOTEARNS PLUS SDU	OPH GTT SOL 20×0.4ml
0016430	HYPOTEARNS PLUS	OPH GTT SOL 1×10ml
0017982	HYPOTEARNS PLUS	OPH GTT SOL 3×10ml
0032016	IBALGIN SUS	POR SUS 1×100ml/2gm
0040378	PANZYNORM FORTE-N	POR TBL FLM 30
0045087	ARUFIL	OPH GTT SOL 1×10ml
0045111	ARUFIL	OPH GTT SOL 3×10ml
0049629	TEARS NATURALE II	OPH GTT SOL 1×15ml
0054092	SICCAPROTECT	OPH GTT SOL 1×10ml
0054534	PANZYTRAT 25 000	POR CPS DUR 50-SKLO
0056167	PANGROL 20000	POR TBL ENT 50 I
0084325	VIDISIC	OPH GEL 1×10gm
0084785	VIDISIC	OPH GEL 3×10gm
0099580	BRUFEN SIRUP	POR SIR 1×100ml/2gm
0125117	PANZYNORM FORTE-N	POR TBL FLM 10
0146118	IBALGIN BABY	POR SUS 1×100ml/2gm
0162300	SICCAPROTECT	OPH GTT SOL 1×10ml
0162301	SICCAPROTECT	OPH GTT SOL 3×10ml

U výše uvedených léčivých přípravků bude tedy v souladu s požadavky zákona ponechána stávající úhrada ze zdravotního pojištění i po 30. 6. 2012.

U zbývajících léčivých přípravků bude úhrada ze zdravotního pojištění dnem 30. 6. 2012 zrušena.

Tiskové a informační oddělení

Upozornění na povinnost hlásit použití neregistrovaného léčivého přípravku

Státní ústav pro kontrolu léčiv upozorňuje lékaře na povinnost hlásit Ústavu použití neregistrovaného léčivého přípravku.

Při poskytování zdravotní péče jednotlivým pacientům může ošetřující lékař v souladu s § 8 odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů (dále jen Zákon o léčivech), za účelem poskytnutí optimální zdravotní péče předepsat nebo použít neregistrovaný léčivý přípravek. Tento způsob je možný pouze v případě splnění všech následujících podmínek:

- není distribuován nebo není v oběhu v České republice léčivý přípravek odpovídajícího složení nebo obdobných terapeutických vlastností, který je registrován,
- jde o léčivý přípravek již v zahraničí registrovaný,
- takový způsob je dostatečně odůvodněn vědeckými poznatky a
- nejde o léčivý přípravek obsahující geneticky modifikovaný organismus.

Zákon však zároveň ošetřujícímu lékaři ukládá **povinnost** tuto skutečnost vyznačit na lékařském předpisu a předepsání či použití neregistrovaného léčivého přípravku **neprodleně oznámit SÚKL, a to nejpozději do 7 dnů od předepsání či použití léčivého přípravku** (viz § 8 odst. 5 Zákona o léčivech).

Oznámení o použití neregistrovaného léčivého přípravku se zasílá prostřednictvím elektronického formuláře na webových stránkách SÚKL. [Formulář](#) je pro vyplnění dostupný na domovské stránce Ústavu (www.sukl.cz/ Hlášení pro SÚKL/Hlášení o použití neregistrovaného léčivého přípravku). Pro opakovaná hlášení může hlásitel využít možnosti „export do HTML“, uložit tím vytvořené hlášení do svého počítače a v případě opakovaného hlášení uložený soubor spustit, upravit a odeslat. Po odeslání vyplněného formuláře je hlásícímu automaticky zaslána informace o doručení hlášení.

V případě nesplnění uvedené povinnosti se právnická nebo podnikající fyzická osoba dopustí správního deliktu, za který je možné uložit pokutu do výše 100 000 Kč.

Tiskové a informační oddělení

Průběžná zpráva o realizaci projektů spolufinancovaných z Evropských strukturálních fondů

Již uplynul rok od doby, kdy Státní ústav pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“ nebo „Ústav“) zahájil realizaci dvou projektů spolufinancovaných z Evropských strukturálních fondů v rámci Operačního programu pro lidské zdroje a zaměstnanost. Projekty jsou zaměřeny na zvýšení efektivity práce a rozšíření kvalifikace zaměstnanců Ústavu.

Projekt „Zvýšení efektivity správní agendy Státního ústavu pro kontrolu léčiv (e-SÚKL)“ se posunul do své druhé etapy. Tento projekt sestává ze dvou dodavatelských služeb, a to „Elektronizace správních agend SÚKL“ a „Zvýšení efektivity projektového řízení SÚKL“.

V rámci Elektronizace správních agend dodavatel Fujitsu Technology Solutions s.r.o. dodal veškeré analýzy v požadovaném termínu a rozsahu. Podařilo se zmapovat ICT architekturu Ústavu a navrhnout integrační řešení. V současnosti dodavatel analyzuje konkrétní vybrané agendy, které SÚKL vykonává, a navrhuje jejich projektové zpracování s cílem integrace s jinými systémy.

Projekt „Zvýšení efektivity projektového řízení SÚKL“ se přehoupl do konzultační fáze. První část byla ukončena kladnou akceptací návrhu metodiky projektového řízení a příslušné interní dokumentace s podpůrnými nástroji, které zpřehlední a zformalizují řízení projektů Ústavu.

V rámci dočerpání zbylých financí byla schválena žádost SÚKL o podstatnou změnu, prostřednictvím níž byla vypsána dvě výběrová řízení. Prvním menším projektem je „Vytvoření strategie pro snižování regulatorní zátěže a strategie SÚKL s vazbou na elektronizaci zdravotnictví“. Plnění projektu je významné především ve vazbě na zajištění koncepčního rozvoje SÚKL, který musí dokázat sledovat všechny záměry ministerstva zdravotnictví v oblasti své působnosti a musí rovněž respektovat podmínky pro efektivní řízení administrativní zátěže těchto projektů.

Dalším projektem vypsáním v rámci e-SÚKL je tzv. „Optimalizace podpůrných procesů“. Tento projekt navazuje nejen na téma elektronizace správní agendy, ale i na druhý projekt „Systém měření efektivity“, který je zacílen právě na procesy. Úkolem dodavatele bude zhodnotit stávající stav podpůrných procesů a navrhnout jejich následnou optimalizaci.

Projekt „Systém měření efektivity procesů (SMEP)“ taktéž zahájil svůj druhý rok. V současnosti probíhá pilotní provoz na dvou odděleních Ústavu, a to na oddělení farmakovigilance a oddělení Nákupu, dopravy a správy budov. Zaměstnanci byli paralelně proškoleni v metodice nastavování cílů a manažerských dovednostech. Pilotní provoz bude vyhodnocen a metodika bude v návaznosti na hodnotící zprávu upravena v souladu s politikou a strategií SÚKL. Na pilotní provoz naváže příprava plošné implementace systému, která bude doprovázena odpovídajícími školeními zaměstnanců.

Přehled oznámení o používání neregistrovaných léčivých přípravků v květnu 2012

Alopatické přípravky		Homeopatické přípravky	
Počet oznámení (č.j.)	172	Počet oznámení (č.j.)	0
Počet použitých přípravků	57	Počet použitých přípravků	0
Počet pacientů	772	Počet pacientů	0
Počet indikací	87	Počet indikací	0
Počet pracovišť	65	Počet pracovišť	0

Seznam léčivých přípravků, pro něž bylo uděleno povolení k souběžnému dovozu v květnu 2012

Název	Síla	Léková forma	Velikost balení	Registrační číslo	Distributor	Přelepování sekund. obalu	Rozdíly mezi souběžně dováženým (SD) a referenčním přípravkem (R)
VASOCARDIN 50	50 mg	por.tbl. nob.	50 tbl.	77/207/99-C/PI/001/12	Chemark s.r.o., Praha, Česká republika	1. SVUS Pharma a.s., Hradec Králové, ČR 2. Alliance Healthcare s.r.o., Praha, ČR	<u>Způsob uchování přípravku:</u> SD: V suchu, při teplotě 15-25 °C, chránit před světlem. R: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí. <u>Pomocné látky:</u> SD: Methylovaný oxid křemičitý Sodná sůl karboxymethylškrobu R: Hydrofobní koloidní oxid křemičitý Sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A)

LORISTA 50	50 mg	por.tbl. flm.	28 tbl.	58/116/02- C/PI/001/12	Chemark s.r.o., Praha, Česká republika	1. SVUS Pharma a.s., Hradec Králové, ČR 2. Alliance Healthcare s.r.o., Praha, ČR	<u>Způsob uchování přípravku:</u> SD: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. R: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ASENTRA 50	50 mg	por.tbl. flm.	28 tbl.	30/062/03- C/PI/001/12	Chemark s.r.o., Praha, Česká republika	1. SVUS Pharma a.s., Hradec Králové, ČR 2. Alliance Healthcare s.r.o., Praha, ČR	<u>Pomocné látky:</u> SD: Sodná sůl karboxymethylškrobu R: Sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A)
ASENTRA 100	100 mg	por.tbl. flm.	28 tbl.	30/063/03- C/PI/001/12	Chemark s.r.o., Praha, Česká republika	1. SVUS Pharma a.s., Hradec Králové, ČR 2. Alliance Healthcare s.r.o., Praha, ČR	<u>Pomocné látky:</u> SD: Sodná sůl karboxymethylškrobu R: Sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A)

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. 5 (2012)		
ČSN EN ISO 15001 (Ruší ČSN EN ISO 15001 vydanou 01/2011)	Anestetické a respirační přístroje – Kompatibilita s kyslíkem	85 2105
ČSN EN ISO 14602 (Ruší ČSN EN 140602 vydanou 11/2010)	Neaktivní chirurgické implantáty – Implantáty pro osteosyntézu – Zvláštní požadavky	85 2923
ČSN EN ISO 14155 (Ruší ČSN EN ISO 14155 vyhlášenou 07/2011)	Klinické zkoušky zdravotnických prostředků pro humánní účely – Správná klinická praxe	85 4001
ČSN EN ISO 1135-4 (Ruší ČSN EN ISO 1135-4 vydanou 03/2011)	Transfuzní přístroje pro zdravotnické použití – Část 4: Transfuzní sety pro jedno použití	85 6205
ČSN EN ISO 15747 (Ruší ČSN EN ISO 15747 vydanou 11/2010)	Plastové vaky pro nitrožilní infuze	85 6207
Vyhlášené ČSN Oznámení Úřadu pro technickou normalizaci, metrologii a státní zkušebnictví o schválení evropských a mezinárodních norem k přímému používání jako ČSN		
ČSN EN ISO 25539-3 Platí od 2012-06-01	Kardiovaskulární implantáty – Endovaskulární prostředky – Část 3: Kavální filtry	85 2928
ČSN EN ISO 8536-5 Platí od 2012-06-01	Infuzní přístroje pro zdravotnické použití – Část 5: Byretové infuzní sety pro jedno použití, gravitační	85 6206

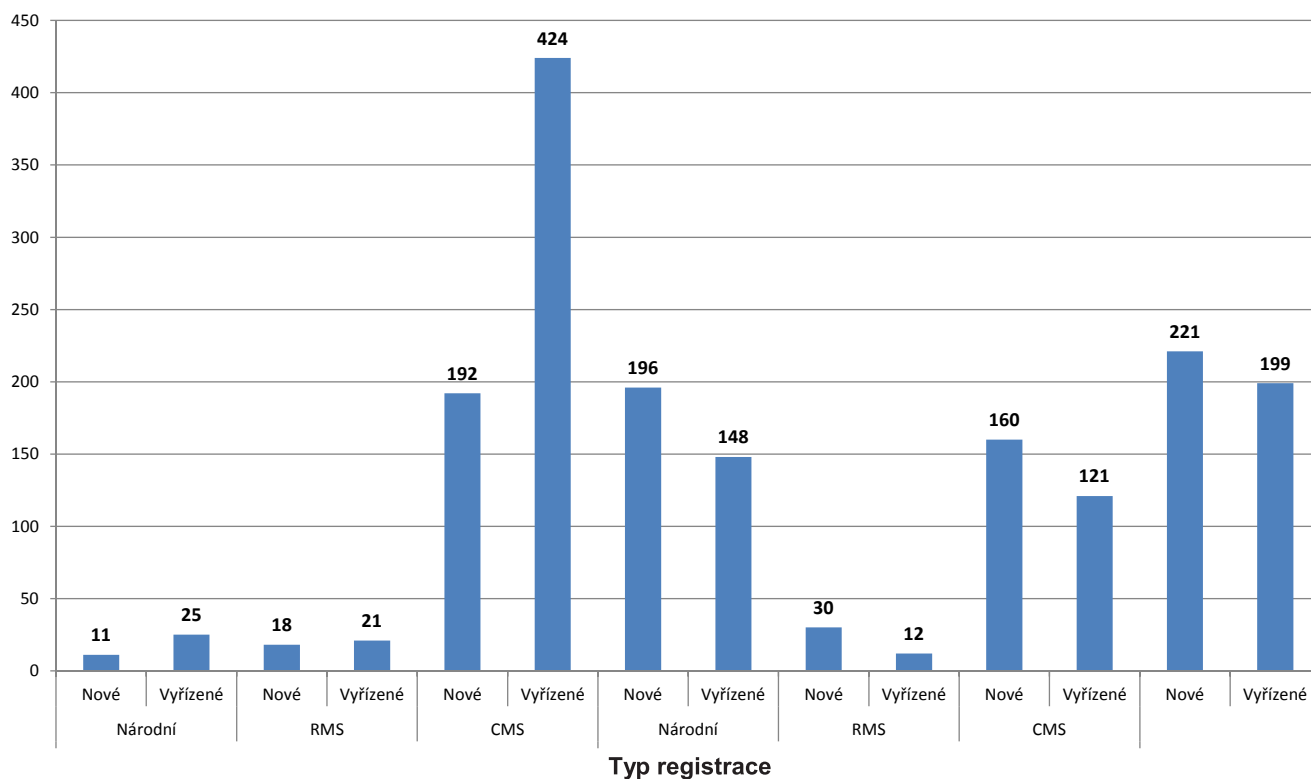
ČSN EN ISO 18113-2 Platí od 2012-06-01 (Ruší ČSN EN ISO 18113-2 vyhlášenou 05/2010)	Diagnostické zdravotnické prostředky in vitro – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 2: Diagnostická činidla in vitro pro profesionální použití	85 7027
ČSN EN ISO 18113-3 Platí od 2012-06-01 (Ruší ČSN EN ISO 18113-3 vyhlášenou 05/2010)	Diagnostické zdravotnické prostředky in vitro – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 3: Diagnostické přístroje in vitro pro profesionální použití	85 7027
ČSN EN ISO 18113-4 Platí od 2012-06-01 (Ruší ČSN EN ISO 18113-4 vyhlášenou 05/2010)	Diagnostické zdravotnické prostředky in vitro – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 4: Diagnostická činidla in vitro pro sebetestování	85 7027
ČSN EN ISO 18113-5 Platí od 2012-06-01 (Ruší ČSN EN ISO 18113-5 vyhlášenou 05/2010)	Diagnostické zdravotnické prostředky in vitro – Informace poskytované výrobcem (označování štítky) – Část 5: Diagnostické přístroje in vitro pro sebetestování	85 7027
ČSN EN ISO 6360-2 Změna A1	Stomatologie – Systém číselného kódování rotačních nástrojů – Část 2: Tvary	85 6032

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda

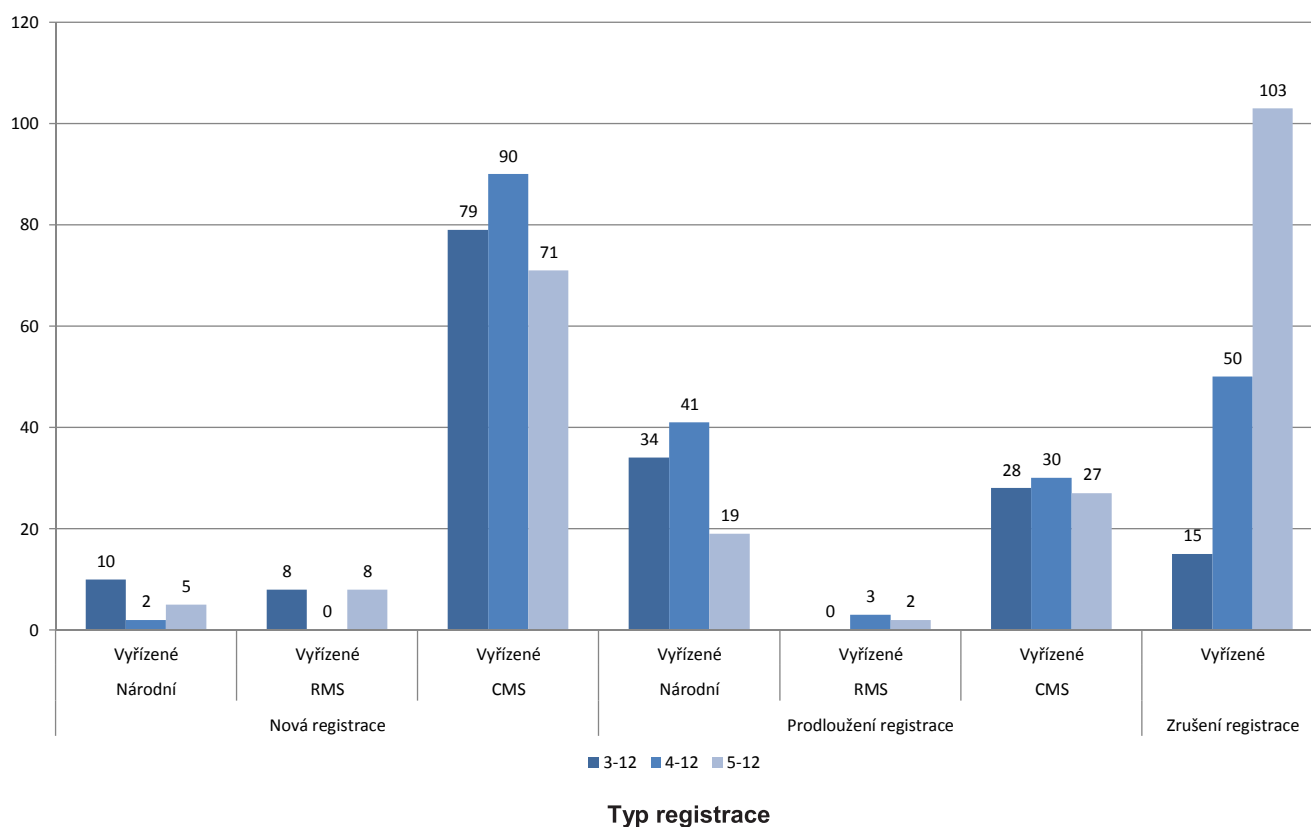
Agenda registrací – přehled žádostí v roce 2012

Počet registrací

- přehled žádostí v roce 2012



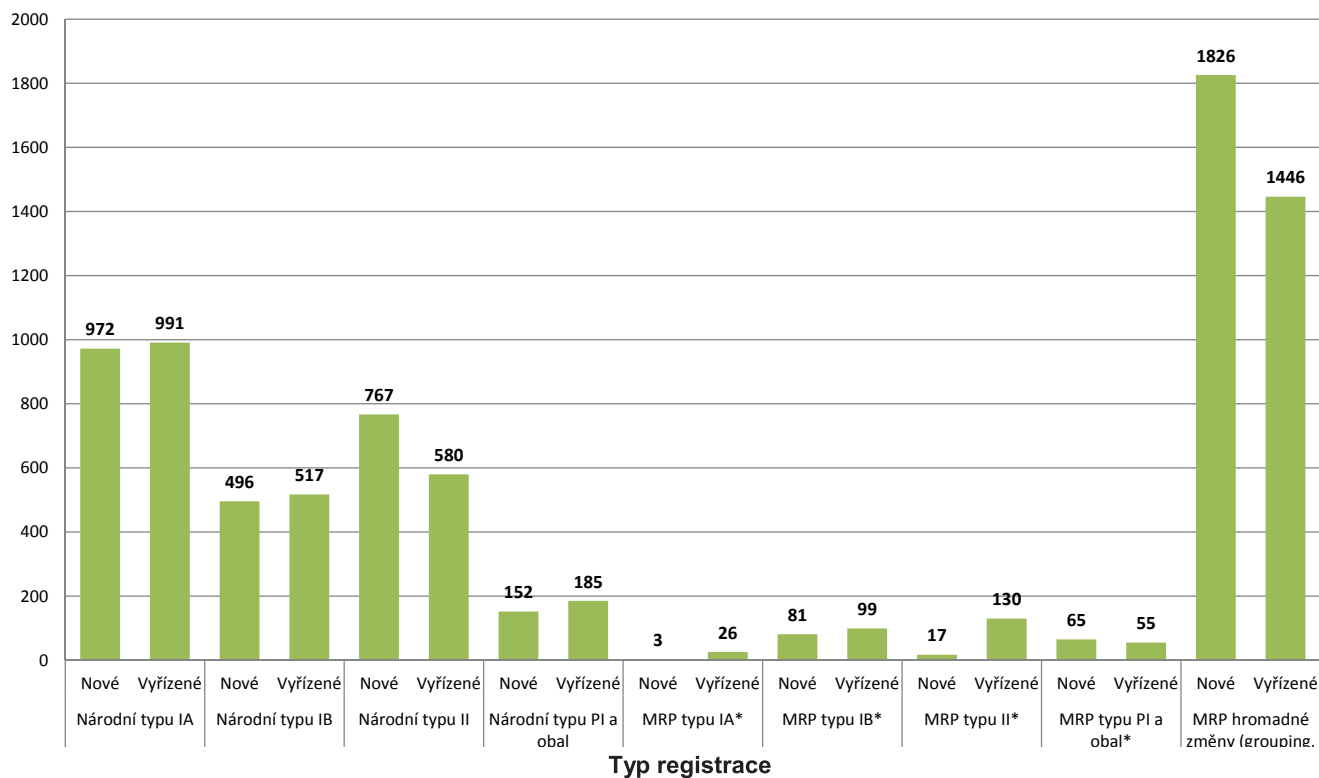
Počet registrací



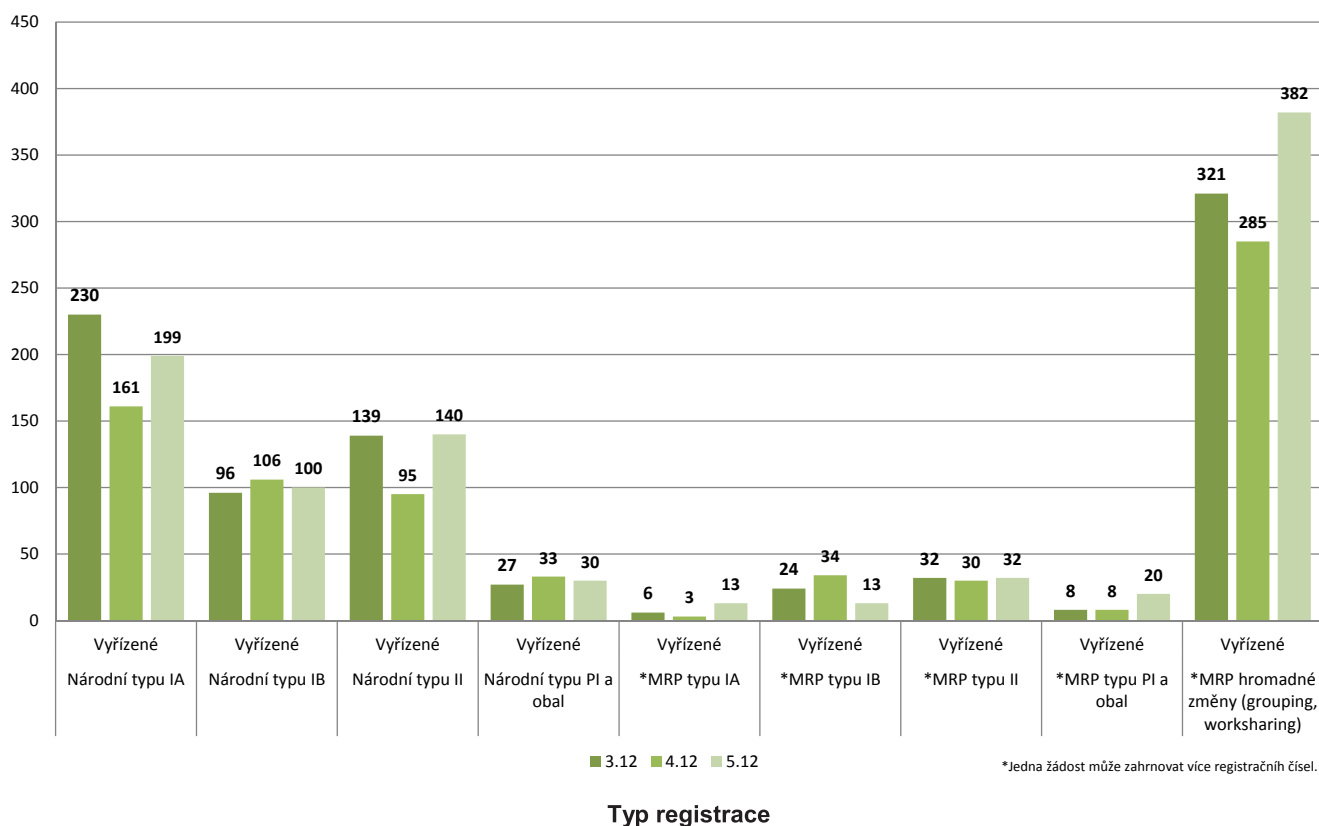
Agenda registrací – přehled žádostí o změnu v roce 2012

Počet registrací

- přehled žádostí o změnu v roce 2012



Počet registrací



Přehled výrobců a distributorů léčivých přípravků v ČR schválených v měsíci květnu 2012

V následujícím přehledu jsou uvedeny změny v databázi schválených výrobců a distributorů léčivých přípravků provedené v období od 1. 5. 2012 do 31. 5. 2012.

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
INVE Medical, s.r.o.	Praha 10	Kralická 950/1	734 839 831	-	v.sadlikova@invemedical.eu	LP
NYMEDICOMP s.r.o.	Brno	Mlýnská 326/13	774 906 099	-	nymedicomp@gmail.com	LP
Balmir s.r.o.	Praha 5	Vrázova 513/9	602 454 757	-	info@balmir.cz	LP
PharmDr. Roman Kejzlar	Vodňany	Jiráskova 218	383 383 853	-	lekbavorov@volny.cz	LP
PharmDr. Ivan Považský	Opava	U lučního mlýna 24	602 532 435	-	povazsky@seznam.cz	LP

5. Zrušení povolení výroby

Distributor	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Úrazová nemocnice v Brně	Brno	Ponávka 6	545 538 670	545 211 082	reditelstvi@unbr.cz	TP

6. Zrušení povolení distribuce

Nenastalo.

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

Nenastalo.

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

Nenastalo.

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

Distributor	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Avicena Pharmaceuticals a.s.	Kladno	Os. politických vězňů 656	603 503 658	-	marketa@schindlers.cz	LP

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v srpnu 2012

V následujícím seznamu uvádíme přípravky, u kterých prochází doba platnosti rozhodnutí o registraci v srpnu 2012 a u nichž nebylo v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb. požádáno o prodloužení platnosti registrace do 31. 5. 2012. Nebude-li u těchto přípravků řádně požádáno o prodloužení platnosti registrace, dojde v souladu s uvedeným zákonem v průběhu srpna 2012 k ukončení platnosti rozhodnutí o registraci, které bude oznámeno v nejbližším čísle Věstníku SÚKL. Tyto přípravky s ukončenou registrací budou od září 2012 označovány v databázi SÚKL symbolem „Z“ a budou považovány za neregistrované.

Kód	Název	Léková forma	Reg. číslo	Držitel	Země
6306	ATROVENT NASAL SPRAY 0,03%	NAS SPR SOL 1x15ml	69/707/97-C	BOE	D
12694	CAPSICOLLE	DRM EMP MED 110mmx190mm	94/687/97-C	CAK	CZ
88280	CAVINTON	INJ SOL 5x2ml/10mg	83/495/92-S/C	GDB	H
4062	CAVINTON	INJ SOL 10x2ml/10mg	83/495/92-S/C	GDB	H
163878	CONVULEX 100 mg/ml - injekční roztok	INJ SOL 5x5ml/500mg	21/412/07-C	GCL	A
16430	HYPOTEARNS PLUS	OPH GTT SOL 1x10ml	64/721/97-C	NAI	CZ
17982	HYPOTEARNS PLUS	OPH GTT SOL 3x10ml	64/721/97-C	NAI	CZ
16429	HYPOTEARNS PLUS SDU	OPH GTT SOL 20x0.4ml	64/722/97-C	NAI	CZ
3750	LEKOKLAR 250 mg	POR TBL FLM 14x250mg	15/180/02-C	LEK	SLO
3749	LEKOKLAR 250 mg	POR TBL FLM 10x250mg	15/180/02-C	LEK	SLO
3751	LEKOKLAR 500 mg	POR TBL FLM 14x500mg	15/181/02-C	LEK	SLO

Homeopatika

Název	Reg. číslo	Držitel	Země
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-H/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-E/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-B/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-C/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-F/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-D/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-G/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-E/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-G/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-D/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-F/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-H/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-B/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-C/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-E/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-F/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-H/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-D/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-G/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-C/C	LBN	F
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-B/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-A/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-E/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-H/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-D/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-F/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-C/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-B/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-G/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-D/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-F/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-B/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-H/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-G/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-E/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-C/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-B/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-G/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-D/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-C/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-E/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-F/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-H/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-D/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-G/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-H/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-C/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-B/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-F/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-E/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-G/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-C/C	LBN	F

ALOE SOCOTRINA	93/470/92-H/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-F/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-E/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-D/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-B/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-C/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-D/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-F/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-H/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-E/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-B/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-G/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-D/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-F/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-G/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-E/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-B/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-C/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-H/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-B/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-C/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-D/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-F/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-H/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-E/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-G/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-A/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-B/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-C/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-H/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-F/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-E/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-G/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-D/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-F/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-B/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-H/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-G/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-D/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-C/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-E/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-E/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-F/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-B/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-C/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-H/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-D/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-G/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-D/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-B/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-E/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-C/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-G/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-H/C	LBN	F

APIS MELLIFICA	93/477/92-F/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-D/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-E/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-G/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-H/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-F/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-A/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-B/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-C/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-E/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-A/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-H/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-D/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-F/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-G/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-C/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-B/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-C/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-H/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-G/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-B/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-E/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-F/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-D/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-F/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-D/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-G/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-C/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-H/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-B/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-E/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-F/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-D/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-C/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-H/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-G/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-B/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-E/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-C/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-F/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-G/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-E/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-D/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-H/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-B/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-C/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-F/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-B/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-G/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-E/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-H/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-D/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-G/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-E/C	LBN	F

AVENA SATIVA	93/488/92-C/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-H/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-F/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-D/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-B/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-A/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-F/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-E/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-C/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-D/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-G/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-H/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-B/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-E/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-G/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-A/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-F/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-H/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-B/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-C/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-D/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-E/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-F/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-C/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-D/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-B/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-G/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-H/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-H/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-C/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-E/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-D/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-B/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-F/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-G/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-H/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-E/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-G/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-A/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-D/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-F/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-C/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-B/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-D/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-H/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-B/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-F/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-G/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-E/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-C/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-D/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-C/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-F/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-G/C	LBN	F

BORAX	93/495/92-E/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-B/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-H/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-D/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-B/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-E/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-G/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-F/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-A/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-H/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-C/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-B/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-G/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-C/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-E/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-H/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-F/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-D/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-E/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-H/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-D/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-C/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-B/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-G/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-F/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-D/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-C/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-H/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-G/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-B/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-F/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-E/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-B/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-C/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-E/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-G/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-D/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-F/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-H/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-E/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-H/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-G/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-B/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-D/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-F/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-C/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-B/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-C/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-E/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-H/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-G/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-D/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-F/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-H/C	LBN	F

CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-B/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-D/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-C/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-E/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-G/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-F/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-G/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-C/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-H/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-F/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-D/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-A/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-E/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-B/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-B/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-D/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-E/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-F/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-C/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-G/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-H/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-F/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-B/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-G/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-D/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-C/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-H/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-E/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-A/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-G/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-D/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-B/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-C/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-E/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-H/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-F/C	LBN	F
CINA	93/510/92-B/C	LBN	F
CINA	93/510/92-F/C	LBN	F
CINA	93/510/92-G/C	LBN	F
CINA	93/510/92-H/C	LBN	F
CINA	93/510/92-E/C	LBN	F
CINA	93/510/92-D/C	LBN	F
CINA	93/510/92-C/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-F/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-H/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-C/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-E/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-B/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-A/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-D/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-G/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-B/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-E/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-F/C	LBN	F

COCCULUS INDICUS	93/512/92-C/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-D/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-H/C	LBN	F
COCCULUS INDICUS	93/512/92-G/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-F/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-G/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-C/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-B/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-H/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-E/C	LBN	F
COCCUS CACTI	93/513/92-D/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-F/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-H/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-D/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-E/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-C/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-B/C	LBN	F
COFFEA CRUDA	93/514/92-G/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-H/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-C/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-F/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-E/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-B/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-G/C	LBN	F
COLCHICUM AUTUMNALE	93/515/92-D/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-B/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-H/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-G/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-F/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-D/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-A/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-C/C	LBN	F
COLLINSONIA CANADENSIS	93/516/92-E/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-G/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-C/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-H/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-D/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-B/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-E/C	LBN	F
COLOCYNTHIS	93/517/92-F/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-H/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-B/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-F/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-C/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-D/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-E/C	LBN	F
CONIUM MACULATUM	93/518/92-G/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-E/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-C/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-F/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-H/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-D/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-B/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-G/C	LBN	F

CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-D/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-E/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-F/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-B/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-G/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-C/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-H/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-A/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-E/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-H/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-D/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-G/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-C/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-B/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-F/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-E/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-F/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-B/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-D/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-C/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-H/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-G/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-D/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-H/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-E/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-B/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-F/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-C/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-G/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-B/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-E/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-G/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-F/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-D/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-H/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-C/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-E/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-H/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-G/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-F/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-D/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-B/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-C/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-B/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-F/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-H/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-E/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-D/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-G/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-C/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-C/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-F/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-H/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-A/C	LBN	F

FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-E/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-G/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-D/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-B/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-C/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-B/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-D/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-F/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-E/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-H/C	LBN	F
GELSEMIUM SEMPERVIRENS	93/528/92-G/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-D/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-E/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-C/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-H/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-B/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-F/C	LBN	F
HAMAMELIS VIRGINIANA	93/529/92-G/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-A/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-F/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-G/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-B/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-H/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-C/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-E/C	LBN	F
HELLEBORUS NIGER	93/530/92-D/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-H/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-E/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-F/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-D/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-G/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-C/C	LBN	F
HYDRASTIS CANADENSIS	93/531/92-B/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-B/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-E/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-D/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-C/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-F/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-H/C	LBN	F
HYOSCYAMUS NIGER	93/532/92-G/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-F/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-C/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-D/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-H/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-E/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-B/C	LBN	F
HYPERICUM PERFORATUM	93/533/92-G/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-H/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-B/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-E/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-F/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-D/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-C/C	LBN	F
IGNATIA AMARA	93/534/92-G/C	LBN	F

IODUM	93/535/92-H/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-F/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-G/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-C/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-B/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-E/C	LBN	F
IODUM	93/535/92-D/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-H/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-G/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-E/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-B/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-C/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-F/C	LBN	F
IPECACUANHA	93/536/92-D/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-F/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-C/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-E/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-D/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-H/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-B/C	LBN	F
IRIS VERSICOLOR	93/537/92-G/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-E/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-H/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-C/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-F/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-G/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-D/C	LBN	F
KALIUM BROMATUM	93/538/92-B/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-B/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-E/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-G/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-C/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-F/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-H/C	LBN	F
KALIUM CARBONICUM	93/539/92-D/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-B/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-G/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-D/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-H/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-C/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-E/C	LBN	F
KALIUM IODATUM	93/540/92-F/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-B/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-F/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-D/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-E/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-G/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-H/C	LBN	F
KALIUM MURIATICUM	93/541/92-C/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-E/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-H/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-D/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-B/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-G/C	LBN	F

KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-C/C	LBN	F
KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-F/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-C/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-G/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-A/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-E/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-F/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-B/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-D/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-H/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-F/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-D/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-C/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-E/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-B/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-G/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-H/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-E/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-D/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-C/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-H/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-G/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-B/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-A/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-F/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-E/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-F/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-B/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-G/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-C/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-H/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-D/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-E/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-H/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-B/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-A/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-F/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-G/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-D/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-C/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-D/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-B/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-C/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-G/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-E/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-F/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-H/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-E/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-C/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-D/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-F/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-G/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-H/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-B/C	LBN	F

MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-C/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-E/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-H/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-B/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-F/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-G/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-D/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-G/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-A/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-D/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-E/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-B/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-H/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-C/C	LBN	F
MELILOTUS OFFICINALIS	93/558/92-F/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-H/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-D/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-E/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-F/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-B/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-C/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-A/C	LBN	F
MERCURIUS BI-IODATUS	93/559/92-G/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-G/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-C/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-D/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-E/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-F/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-H/C	LBN	F
MERCURIUS CORROSIVUS	93/560/92-B/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-A/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-G/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-C/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-F/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-D/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-H/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-E/C	LBN	F
MERCURIUS PROTO-IODATUS	93/561/92-B/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-B/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-C/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-F/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-D/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-E/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-H/C	LBN	F
MEZEREUM	93/563/92-G/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-B/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-C/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-G/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-D/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-E/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-F/C	LBN	F
MILLEFOLIUM	93/564/92-H/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-C/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-E/C	LBN	F

MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-B/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-F/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-H/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-G/C	LBN	F
MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-D/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-G/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-F/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-C/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-H/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-D/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-B/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-E/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-D/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-H/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-G/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-E/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-B/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-F/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-C/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-G/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-B/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-F/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-E/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-D/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-C/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-H/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-G/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-B/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-F/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-E/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-D/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-H/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-C/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-D/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-B/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-E/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-A/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-F/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-G/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-C/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-H/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-H/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-B/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-F/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-C/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-A/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-D/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-G/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-E/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-C/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-H/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-B/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-G/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-E/C	LBN	F

PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-F/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-A/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-D/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-C/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-B/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-E/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-H/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-G/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-F/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-D/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-A/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-B/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-D/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-H/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-E/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-F/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-C/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-G/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-D/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-H/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-F/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-C/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-E/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-B/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-G/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-C/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-B/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-E/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-A/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-F/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-G/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-D/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-H/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-F/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-D/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-G/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-C/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-E/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-B/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-H/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-F/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-G/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-D/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-E/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-B/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-C/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-H/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-B/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-H/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-E/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-F/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-G/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-C/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-D/C	LBN	F

RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-G/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-E/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-D/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-C/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-B/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-H/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-F/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-A/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-G/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-F/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-E/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-C/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-B/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-A/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-D/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-H/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-B/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-F/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-A/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-H/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-E/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-C/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-D/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-G/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-G/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-H/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-C/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-B/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-F/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-D/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-E/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-H/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-B/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-D/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-C/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-F/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-E/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-G/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-D/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-F/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-H/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-G/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-E/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-C/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-B/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-F/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-C/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-H/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-D/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-B/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-E/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-G/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-E/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-C/C	LBN	F

SABADILLA	93/592/92-B/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-H/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-G/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-D/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-F/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-C/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-F/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-G/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-H/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-E/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-B/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-D/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-B/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-E/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-C/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-D/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-G/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-H/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-F/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-B/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-D/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-F/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-E/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-G/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-C/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-H/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-E/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-D/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-B/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-C/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-G/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-H/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-F/C	LBN	F
SENN	93/597/92-B/C	LBN	F
SENN	93/597/92-F/C	LBN	F
SENN	93/597/92-C/C	LBN	F
SENN	93/597/92-D/C	LBN	F
SENN	93/597/92-E/C	LBN	F
SENN	93/597/92-G/C	LBN	F
SENN	93/597/92-H/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-B/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-E/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-G/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-D/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-C/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-H/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-F/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-E/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-C/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-H/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-G/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-D/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-F/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-B/C	LBN	F

SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-E/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-F/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-G/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-B/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-C/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-H/C	LBN	F
SOLIDAGO VIRGA AUREA	93/600/92-D/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-D/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-H/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-F/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-E/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-C/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-B/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-G/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-G/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-H/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-D/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-E/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-C/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-B/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-F/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-B/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-G/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-H/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-E/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-C/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-F/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-D/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-E/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-D/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-G/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-C/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-B/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-F/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-H/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-E/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-D/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-G/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-C/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-B/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-H/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-F/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-H/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-G/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-F/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-E/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-D/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-B/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-C/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-F/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-E/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-D/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-G/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-C/C	LBN	F

SULFUR IODATUM	93/607/92-B/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-H/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-F/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-H/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-E/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-C/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-D/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-B/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-G/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-H/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-B/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-G/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-F/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-E/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-C/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-D/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-C/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-B/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-D/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-E/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-H/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-F/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-G/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-F/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-B/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-C/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-D/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-H/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-G/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-E/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-F/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-B/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-C/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-H/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-G/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-E/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-D/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-D/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-F/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-B/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-H/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-C/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-G/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-E/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-H/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-E/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-B/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-G/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-D/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-F/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-C/C	LBN	F

Seznam léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely bez stanovené úhrady, u nichž může žadatel uplatnit maximální cenu ve výši uvedené v žádosti

Stav k 31. 5. 2012

Kód	Název	Spis zn.	MC v Kč
0176954	ALGIFEN NEO	SUKLS56709/2011	77,90
0027964	APIDRA 100 JEDNOTEK/ml	SUKLS243999/2011	1666,00
0026255	ARAVA 10 mg	SUKLS97785/2011	1301,00
0026256	ARAVA 10 mg	SUKLS97785/2011	4110,00
0026255	ARAVA 10 mg	SUKLS99744/2011	1301,00
0026256	ARAVA 10 mg	SUKLS99744/2011	4110,00
0026260	ARAVA 20 mg	SUKLS97785/2011	5195,10
0026260	ARAVA 20 mg	SUKLS99744/2011	5195,10
0167615	ARZERRA 100 mg INF CNC SOL 20mg/ml	SUKLS152215/2010	17 654,14
0168083	ARZERRA 1000 mg	SUKLS4691/2012	50 188,54
0058165	ASMANEX 400mcg	SUKLS161660/2011	1000,00
0185115	AVONEX	SUKLS196960/2011	19 572,97
0158942	BUDENOFALK UNO 9 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE	SUKLS126411/2011	1730,67
0158944	BUDENOFALK UNO 9 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE	SUKLS126411/2011	4287,21
0168379	BYDUREON 2 mg	SUKLS166292/2011	2229,17
0165682	CISATRACURIUM KABI 2 mg/ml	SUKLS231865/2011	325,60
0165686	CISATRACURIUM KABI 2 mg/ml	SUKLS231865/2011	650,00
0165690	CISATRACURIUM KABI 2 mg/ml	SUKLS231865/2011	1260,00
0179193	CLARELUX 500 mcg/g KOŽNÍ PĚNA	SUKLS158259/2009	206,21
0176268	CLOVATE 0,5mg/g KRÉM	SUKLS158259/2009	78,84
0176269	CLOVATE 0,5mg/g MAST	SUKLS158259/2009	78,86
0033704	DIASIP S PŘÍCHUTÍ CAPPUCCINO	SUKLS242622/2011	87,90
0170573	DIPHERELINE S.R. 22,5 mg	SUKLS126824/2011	14 419,70
0167508	DUOPLAVIN 75 mg/100 mg	SUKLS110266/2010	1055,89
0029411	EFFENTORA 100 mcg	SUKLS124667/2010	599,39
0029409	EFFENTORA 200 mcg	SUKLS124667/2010	599,39
0029392	EFFENTORA 400 mcg	SUKLS124667/2010	599,39
0029394	EFFENTORA 600 mcg	SUKLS124667/2010	599,39
0029396	EFFENTORA 800 mcg	SUKLS124667/2010	599,39
0148769	EGOLANZA 7,5 mg	SUKLS35468/2011	2587,00
0192197	ELOCOM	SUKLS158259/2009	90,00
0154909	ENBREL 10 mg	SUKLS54828/2012	5079,46
0033698	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ BANÁNOVÁ	SUKLS202977/2011	47,77
0033699	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ BANÁNOVÁ	SUKLS202977/2011	1289,79
0033702	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS202977/2011	47,77

0033703	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS202977/2011	1289,79
0033700	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ VANILKOVÁ	SUKLS202977/2011	47,77
0033701	ENSURE PLUS ADVANCE PŘÍCHUŤ VANILKOVÁ	SUKLS202977/2011	1289,79
0033673	ENSURE PLUS FIBER PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS165241/2011	1900,53
0033674	ENSURE PLUS FIBER PŘÍCHUŤ MALINA	SUKLS165241/2011	1900,53
0033675	ENSURE PLUS FIBER PŘÍCHUŤ VANILKA	SUKLS165241/2011	1900,53
0033676	ENSURE PLUS FIBER PŘÍCHUŤ VANILKA	SUKLS165241/2011	70,39
0033661	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ BANÁNOVÁ	SUKLS165393/2011	1289,79
0033663	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ ČERNÝ RYBÍZ	SUKLS165393/2011	1289,79
0033664	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDA	SUKLS165393/2011	1289,79
0033665	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ JAHODA	SUKLS165393/2011	1289,79
0033662	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ LESNÍ OVOCE	SUKLS165393/2011	1289,79
0033666	ENSURE PLUS PŘÍCHUŤ VANILKA	SUKLS165393/2011	1289,79
0125753	ESSENTIALE FORTE N POR CPS DUR 100	SUKLS199420/2009	248,22
0168377	FAMPYRA 10 mg	SUKLS206982/2011	5067,37
0168378	FAMPYRA 10 mg	SUKLS206982/2011	9984,76
0010204	FEMOSTON 1/10	SUKLS84262/2010	140,96
0176584	GECROL 0,5 mg POR CPS DUR 30x0,5mg	SUKLS226788/2010	610,00
0176591	GECROL 1 mg POR CPS DUR 60x1mg	SUKLS226788/2010	1850,00
0176594	GECROL 5 mg POR CPS DUR 30x5mg	SUKLS226788/2010	4560,00
0165751	GELASPAN 4 %	SUKLS166896/2011	3240,00
0168056	GILENYA 0,5 mg	SUKLS80580/2011	45 161,56
0033680	GLUCERNA SELECT VANILKOVÁ PŘÍCHUŤ	SUKLS195694/2011	188,76
0033671	GLUCERNA SR PŘÍCHUŤ JAHODA	SUKLS165236/2011	1452,87
0033672	GLUCERNA SR PŘÍCHUŤ VANILKA	SUKLS165236/2011	1452,87
0025564	HUMIRA 40 mg	SUKLS243996/2011	24 471,39
0180184	HUMULIN M3 (30/70) CARTRIDGE	SUKLS82353/2011	673,74
0180182	HUMULIN N (NPH) CARTRIDGE	SUKLS82704/2011	683,13
0180180	HUMULIN R CARTRIDGE	SUKLS82719/2011	673,74
0129767	IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500mg/500mg	SUKLS145779/2010	4030,00
0500833	INSUMAN BASAL 100 IU/ml	SUKLS243998/2011	845,20
0500836	INSUMAN BASAL 100 IU/ml	SUKLS243998/2011	1670,58
0500845	INSUMAN COMB 25	SUKLS243998/2011	845,20
0500848	INSUMAN COMB 25	SUKLS243998/2011	1670,58
0500827	INSUMAN RAPID 100 IU/ml	SUKLS243998/2011	845,20
0500830	INSUMAN RAPID 100 IU/ml	SUKLS243998/2011	1670,58
0147016	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	1506,49
0147017	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	3547,73
0147018	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	5649,34
0147019	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	6972,27
0147020	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	4257,27
0147021	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	10 643,18

0147022	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	15 964,77
0147023	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	20 916,80
0147024	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	15 064,90
0147025	IOPAMIGITA 300 mg/ml	SUKLS256320/2011	30 129,81
0147026	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	1814,88
0147027	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	4283,22
0147028	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	6805,94
0147029	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	8433,02
0147030	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	5 139,86
0147031	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	12 849,66
0147032	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	19 274,49
0147033	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	25 299,06
0147034	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	18 148,77
0147035	IOPAMIGITA 370 mg/ml	SUKLS256320/2011	36 297,54
0149443	JAVLOR 25 mg/ml	SUKLS50658/2011	4995,09
0149447	JAVLOR 25 mg/ml	SUKLS50658/2011	24 957,37
0149449	JAVLOR 25 mg/ml	SUKLS50658/2011	4995,09
0149453	JAVLOR 25 mg/ml	SUKLS50658/2011	24 957,37
0180711	LAKTULOZA SANDOZ 670 mg/ml	SUKLS130607/2011	66,68
0180714	LAKTULOZA SANDOZ 670 mg/ml	SUKLS130607/2011	166,70
0180745	LAKTULOZA SANDOZ 670 mg/ml	SUKLS130607/2011	66,68
0180750	LAKTULOZA SANDOZ 670 mg/ml	SUKLS130607/2011	166,70
0027507	LANTUS 100 JEDNOTEK/ml	SUKLS10717/2011	2608,20
0027949	LANTUS 100 JEDNOTEK/ml	SUKLS10717/2011	2615,90
0179310	LEVACT 2,5 mg/ml	SUKLS192379/2011	33 341,58
0179308	LEVACT 2,5 mg/ml	SUKLS192379/2011	33 775,87
0028149	LEVEMIR 100 U/ml (PENFILL)	SUKLS228277/2011	2522,65
0139068	LEVOFLOXACIN ACTAVIS 5 mg/ml	SUKLS80593/2010	401,05
0139071	LEVOFLOXACIN ACTAVIS 5 mg/ml	SUKLS80593/2010	802,09
0145662	LEVOFLOXACIN MYLAN 250mg/50ml	SUKLS80593/2010	467,20
0145667	LEVOFLOXACIN MYLAN 250mg/50ml	SUKLS80593/2010	17 000,00
0145664	LEVOFLOXACIN MYLAN 250mg/50ml	SUKLS80593/2010	5672,00
0145674	LEVOFLOXACIN MYLAN 500 mg/100ml	SUKLS80593/2010	22 800,00
0145669	LEVOFLOXACIN MYLAN 500mg/100ml	SUKLS80593/2010	524,30
0145671	LEVOFLOXACIN MYLAN 500mg/100ml	SUKLS80593/2010	6243,00
0167415	LUMIGAN 0,1 mg/ml	SUKLS34356/2011	322,33
0180531	MITOMYCIN C KYOWA	SUKLS242364/2011	401,88
0180532	MITOMYCIN C KYOWA	SUKLS242364/2011	723,39
0157073	MOLAXOLE	SUKLS13284/2011	923,95
0157071	MOLAXOLE	SUKLS13284/2011	369,58
0134154	MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 250 mg TVRDÉ TOBOLKY	SUKLS236485/2009	2713,29
0134155	MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 250 mg TVRDÉ TOBOLKY	SUKLS236485/2009	8139,87

0151143	MYCOPHENOLATE MOFETIL MEDICO UNO 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS236485/2009	2557,00
0152152	MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 250 mg	SUKLS142429/2010	4131,94
0152158	MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 500 mg	SUKLS142429/2010	4131,94
0087544	NALTREXONE AOP 50 mg	SUKLS166721/2008	2100,30
0156099	NAXYL 10 mg VAGINÁLNÍ TABLETY	SUKLS241438/2011	180,00
0145402	NORMODIAB 30 mg	SUKLS127350/2011	325,00
0145406	NORMODIAB 30 mg	SUKLS127350/2011	458,00
0026763	NOVOMIX 30 PENFILL 100 u/ml	SUKLS228298/2011	1670,21
0026790	NOVORAPID PENFILL 100 u/ml	SUKLS228308/2011	1633,85
0033705	NUTRIDRINKD S PŘÍCHUTÍ	SUKLS242636/2011	62,85
0033633	NUTRILON 2 ALLERGY CARE	SUKLS96026/2009	247,00
0033677	NUTRISON ENERGY MULTI FIBRE	SUKLS178836/2011	505,15
0033678	NUTRISON ENERGY MULTI FIBRE	SUKLS178836/2011	3030,90
0129790	OXYCODON SANDOZ RETARD 10 mg	SUKLS198033/2011	784,84
0184556	PALEXIA RETARD 100 mg	SUKLS195242/2011	774,12
0184560	PALEXIA RETARD 100 mg	SUKLS195242/2011	1407,24
0184578	PALEXIA RETARD 150 mg	SUKLS195242/2011	1113,34
0184582	PALEXIA RETARD 150 mg	SUKLS195242/2011	2110,82
0184600	PALEXIA RETARD 200 mg	SUKLS195242/2011	1450,85
0184604	PALEXIA RETARD 200 mg	SUKLS195242/2011	2722,70
0184638	PALEXIA RETARD 250 mg	SUKLS195242/2011	1813,85
0184621	PALEXIA RETARD 250 mg	SUKLS195242/2011	3320,83
0184534	PALEXIA RETARD 50 mg	SUKLS195242/2011	351,00
0184538	PALEXIA RETARD 50 mg	SUKLS195242/2011	702,00
0168401	PEGASYS 135 mcg/0.5ml	SUKLS244204/2011	3718,41
0168404	PEGASYS 180 mcg/0.5ml	SUKLS244204/2011	4572,50
0158626	Phacebonate 50mg	SUKLS203958/2010	1519,65
0158628	Phacebonate 50mg	SUKLS203958/2010	6078,61
0158630	Phacebonate 50mg	SUKLS203958/2010	6512,80
0158632	Phacebonate 50mg	SUKLS203958/2010	18 235,83
0158634	Phacebonate 50mg	SUKLS203958/2010	19 538,39
0156245	PIPERACILIN/TAZOBACTAN PHARMASWISS	SUKLS229434/2010	4150,00
0155877	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 2g/250mg	SUKLS146405/2010	350,23
0155879	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 2g/250mg	SUKLS146405/2010	2912,32
0141263	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 4g/500mg	SUKLS146405/2010	683,43
0141265	PIPERACILLIN TAZOBAKTAM MYLAN 4g/500mg	SUKLS146405/2010	6083,82
0167970	POTACTASOL 1 mg	SUKLS52194/2011	3250,00
0167971	POTACTASOL 4 mg	SUKLS52194/2011	9955,92
0033660	PROSURE PŘÍCHUŤ BANÁNOVÁ	SUKLS165873/2011	4070,79
0033656	PROSURE PŘÍCHUŤ ČOKOLÁDOVÁ	SUKLS165873/2011	4070,79
0033658	PROSURE PŘÍCHUŤ KÁVOVÁ	SUKLS165873/2011	4070,79

0033657	PROSURE PŘÍCHUŤ POMERANČOVÁ	SUKLS165873/2011	4070,79
0033659	PROSURE PŘÍCHUŤ VANILKOVÁ	SUKLS165873/2011	4070,79
0033681	PROSURE VANILKOVÁ PŘÍCHUŤ	SUKLS195707/2011	234,21
0184683	RABECOLE 20 mg	SUKLS196947/2011	246,91
0184684	RABECOLE 20 mg	SUKLS196947/2011	1311,50
0161489	REMIFENTANIL B. BRAUN 1 mg	SUKLS26827/2010	694,50
0141965	REMIFENTANIL KABI 1 mg	SUKLS26827/2010	143,00
0141966	REMIFENTANIL KABI 1 mg	SUKLS26827/2010	711,10
0141967	REMIFENTANIL KABI 2 mg	SUKLS26827/2010	271,00
0141968	REMIFENTANIL KABI 2 mg	SUKLS26827/2010	1351,01
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
0177555	SATIVEX OROMUCOSAL SPRAY	SUKLS159901/2011	13 156,50
0162444	SUFENTANIL TORREX 5 mcg/ml	SUKLS26827/2010	83,00
0033649	SUPPORTAN	SUKLS143124/2011	321,36
0033650	SUPPORTAN	SUKLS143124/2011	4819,20
0134708	TACROLIMUS ACCORD 0,5 mg	SUKLS239019/2010	1663,30
0134709	TACROLIMUS ACCORD 0,5 mg	SUKLS239019/2010	1996,00
0134710	TACROLIMUS ACCORD 0,5 mg	SUKLS239019/2010	3326,70
0134712	TACROLIMUS ACCORD 1 mg	SUKLS239019/2010	1365,01
0134713	TACROLIMUS ACCORD 1 mg	SUKLS239019/2010	2275,02
0134716	TACROLIMUS ACCORD 1 mg	SUKLS239019/2010	4550,00
0167973	TASIGNA 150 mg TVRDÉ TOBOLKY	SUKLS28295/2011	67 613,07
0134668	TETMODIS	SUKLS35266/2011	3587,96
0153349	TISSEEL LYO	SUKLS87341/2010	2271,40
0153350	TISSEEL LYO	SUKLS87341/2010	4024,16
0153351	TISSEEL LYO	SUKLS87341/2010	10 907,10
0159150	TOPOTECAN MYLAN 1 mg/ml	SUKLS130860/2011	37 380,73
0159149	TOPOTECAN MYLAN 1 mg/ml	SUKLS139736/2011	7477,00
0171875	TOPOTEKAN LOGENEX 1 mg/ml	SUKLS65579/2012	2094,65
0171876	TOPOTEKAN LOGENEX 1 mg/ml	SUKLS65579/2012	10473,20
0171877	TOPOTEKAN LOGENEX 1 mg/ml	SUKLS65579/2012	2094,65
0171878	TOPOTEKAN LOGENEX 1 mg/ml	SUKLS65579/2012	10 473,20
0149377	TRACLEER 32 mg	SUKLS11701/2011	60 399,45
0042756	TRANSTEC 35 mcg/h	SUKLS153802/2009	1352,20
0042759	TRANSTEC 52,5 mcg/h	SUKLS153802/2009	1876,51
0042762	TRANSTEC 70 mcg/h	SUKLS153802/2009	4147,38
0033679	UCD ANAMIX INFANT	SUKLS190008/2011	388,27
0185107	VICTRELIS 200 mg	SUKLS240271/2011	80 000,00
0149466	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	175,60
0149467	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	702,40

0149468	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	1404,80
0149469	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2107,20
0149470	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	351,20
0149471	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	1404,80
0149472	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2809,60
0149473	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	4214,40
0149474	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	702,40
0149475	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	2809,60
0149476	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	5619,20
0149477	VIZARSIN	SUKLS151370/2010	8428,81
0167728	VOTRIENT 400 mg	SUKLS221529/2011	67 220,21
0017928	ZALDIAR	SUKLS45066/2011	346,07
0017929	ZALDIAR	SUKLS45066/2011	360,72
0130055	ZANICOMBO 20 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS96966/2011	429,85
0130060	ZANICOMBO 20 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS96966/2011	661,26
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
0028350	ZYPREXA 15 mg	SUKLS26737/2010	9678,57
0028349	ZYPREXA 20 mg	SUKLS26737/2010	12 904,76
0028348	ZYPREXA 5 mg	SUKLS26737/2010	3226,20

Informace o registrovaných lécivech

Zrušené registrace v období: od 1. 4. 2012 do 30. 4. 2012 s ohledem na nabytí právní moci

ANASTROZOLE PROFARMA 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/540/09-C

D: PROFARMA S.R.L., CAMERANO, Itálie

B: POR TBL FLM 28×1mg BLI kód SÚKL: 0137738

POR TBL FLM 30×1mg BLI kód SÚKL: 0138252

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (24. 4. 2012).

APO-GLIMEPIRID 1 mg

18/911/09-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL NOB 10×1mg BLI kód SÚKL: 0133659

POR TBL NOB 20×1mg BLI kód SÚKL: 0133664

POR TBL NOB 28×1mg BLI kód SÚKL: 0133665

POR TBL NOB 30×1mg BLI kód SÚKL: 0133666

POR TBL NOB 50×1mg BLI kód SÚKL: 0133667

POR TBL NOB 60×1mg BLI kód SÚKL: 0133668

POR TBL NOB 90×1mg BLI kód SÚKL: 0133669

POR TBL NOB 100×1mg BLI kód SÚKL: 0133670

POR TBL NOB 120×1mg BLI kód SÚKL: 0133671

POR TBL NOB 500×1mg BLI kód SÚKL: 0133672

POR TBL NOB 10×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133673

POR TBL NOB 20×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133674

POR TBL NOB 30×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133675

POR TBL NOB 50×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133676

POR TBL NOB 60×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133677

POR TBL NOB 90×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133678

POR TBL NOB 100×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133679

POR TBL NOB 120×1×1mg BLI kód SÚKL: 0133680

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

APO-GLIMEPIRID 2 mg

18/912/09-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL NOB 10×2mg BLI kód SÚKL: 0133660

POR TBL NOB 20×2mg BLI kód SÚKL: 0133681

POR TBL NOB 28×2mg BLI kód SÚKL: 0133682

POR TBL NOB 30×2mg BLI kód SÚKL: 0133683

POR TBL NOB 50×2mg BLI kód SÚKL: 0133684

POR TBL NOB 60×2mg BLI kód SÚKL: 0133685

POR TBL NOB 90×2mg BLI kód SÚKL: 0133686

POR TBL NOB 100×2mg BLI kód SÚKL: 0133687

POR TBL NOB 120×2mg BLI kód SÚKL: 0133688

POR TBL NOB 500x2mg BLI kód SÚKL: 0133689
POR TBL NOB 10x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133690
POR TBL NOB 20x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133691
POR TBL NOB 30x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133692
POR TBL NOB 50x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133693
POR TBL NOB 60x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133694
POR TBL NOB 90x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133695
POR TBL NOB 100x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133696
POR TBL NOB 120x1x2mg BLI kód SÚKL: 0133697

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

APO-GLIMEPIRID 3 mg

18/913/09-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL NOB 10x3mg BLI kód SÚKL: 0133661
POR TBL NOB 20x3mg BLI kód SÚKL: 0133698
POR TBL NOB 28x3mg BLI kód SÚKL: 0133699
POR TBL NOB 30x3mg BLI kód SÚKL: 0133700
POR TBL NOB 50x3mg BLI kód SÚKL: 0133701
POR TBL NOB 60x3mg BLI kód SÚKL: 0133702
POR TBL NOB 90x3mg BLI kód SÚKL: 0133703
POR TBL NOB 100x3mg BLI kód SÚKL: 0133704
POR TBL NOB 120x3mg BLI kód SÚKL: 0133705
POR TBL NOB 500x3mg BLI kód SÚKL: 0133706
POR TBL NOB 10x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133707
POR TBL NOB 20x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133708
POR TBL NOB 30x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133709
POR TBL NOB 50x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133710
POR TBL NOB 60x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133711
POR TBL NOB 90x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133712
POR TBL NOB 100x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133713
POR TBL NOB 120x1x3mg BLI kód SÚKL: 0133714

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

APO-GLIMEPIRID 4 mg

18/914/09-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL NOB 10x4mg BLI kód SÚKL: 0133662
POR TBL NOB 20x4mg BLI kód SÚKL: 0133715
POR TBL NOB 28x4mg BLI kód SÚKL: 0133716
POR TBL NOB 30x4mg BLI kód SÚKL: 0133717
POR TBL NOB 50x4mg BLI kód SÚKL: 0133718
POR TBL NOB 60x4mg BLI kód SÚKL: 0133719
POR TBL NOB 90x4mg BLI kód SÚKL: 0133720
POR TBL NOB 100x4mg BLI kód SÚKL: 0133721
POR TBL NOB 120x4mg BLI kód SÚKL: 0133722
POR TBL NOB 500x4mg BLI kód SÚKL: 0133723
POR TBL NOB 10x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133724
POR TBL NOB 20x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133725
POR TBL NOB 30x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133726
POR TBL NOB 50x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133727
POR TBL NOB 60x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133728
POR TBL NOB 90x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133729
POR TBL NOB 100x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133730

POR TBL NOB 120x1x4mg BLI kód SÚKL: 0133731
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

APO-GLIMEPIRID 6 mg

18/915/09-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL NOB 10x6mg BLI kód SÚKL: 0133663
POR TBL NOB 20x6mg BLI kód SÚKL: 0133732
POR TBL NOB 28x6mg BLI kód SÚKL: 0133733
POR TBL NOB 30x6mg BLI kód SÚKL: 0133734
POR TBL NOB 50x6mg BLI kód SÚKL: 0133735
POR TBL NOB 60x6mg BLI kód SÚKL: 0133736
POR TBL NOB 90x6mg BLI kód SÚKL: 0133737
POR TBL NOB 100x6mg BLI kód SÚKL: 0133738
POR TBL NOB 120x6mg BLI kód SÚKL: 0133739
POR TBL NOB 500x6mg BLI kód SÚKL: 0133740
POR TBL NOB 10x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133741
POR TBL NOB 20x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133742
POR TBL NOB 30x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133743
POR TBL NOB 50x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133744
POR TBL NOB 60x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133745
POR TBL NOB 90x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133746
POR TBL NOB 100x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133747
POR TBL NOB 120x1x6mg BLI kód SÚKL: 0133748

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

COXTRAL 100 mg TABLETY

29/056/02-C

D: ZENTIVA, k.s., Praha
B: POR TBL NOB 6x100mg BLI kód SÚKL: 0017981
POR TBL NOB 10x100mg BLI kód SÚKL: 0032486
POR TBL NOB 30x100mg BLI kód SÚKL: 0032487
POR TBL NOB 100x100mg TBC kód SÚKL: 0032681
POR TBL NOB 100x100mg TBC kód SÚKL: 0032684

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 4. 2012).

EBEZOLID 1 mg

44/001/10-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko
B: POR TBL FLM 20x1mg BLI kód SÚKL: 0142739
POR TBL FLM 28x1mg BLI kód SÚKL: 0142740
POR TBL FLM 30x1mg BLI kód SÚKL: 0142741
POR TBL FLM 50x1mg BLI kód SÚKL: 0142742
POR TBL FLM 84x1mg BLI kód SÚKL: 0142743
POR TBL FLM 98x1mg BLI kód SÚKL: 0142744
POR TBL FLM 100x1mg BLI kód SÚKL: 0142745
POR TBL FLM 300x1mg BLI kód SÚKL: 0142746
POR TBL FLM 100x1mg TBC kód SÚKL: 0142753

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 4. 2012).

IRBESARTAN RICHTER 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/277/11-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 14x150mg BLI kód SÚKL: 0165700
POR TBL FLM 28x150mg BLI kód SÚKL: 0165701
POR TBL FLM 30x150mg BLI kód SÚKL: 0165702

POR TBL FLM 56x150mg BLI kód SÚKL: 0165703

POR TBL FLM 84x150mg BLI kód SÚKL: 0165704

POR TBL FLM 90x150mg BLI kód SÚKL: 0165705

POR TBL FLM 98x150mg BLI kód SÚKL: 0165706

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14. 4. 2012).

IRBESARTAN RICHTER 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/278/11-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR TBL FLM 14x300mg BLI kód SÚKL: 0165707

POR TBL FLM 28x300mg BLI kód SÚKL: 0165708

POR TBL FLM 30x300mg BLI kód SÚKL: 0165709

POR TBL FLM 56x300mg BLI kód SÚKL: 0165710

POR TBL FLM 84x300mg BLI kód SÚKL: 0165711

POR TBL FLM 90x300mg BLI kód SÚKL: 0165712

POR TBL FLM 98x300mg BLI kód SÚKL: 0165713

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14. 4. 2012).

IRBESARTAN RICHTER 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/276/11-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR TBL FLM 14x75mg BLI kód SÚKL: 0165693

POR TBL FLM 28x75mg BLI kód SÚKL: 0165694

POR TBL FLM 30x75mg BLI kód SÚKL: 0165695

POR TBL FLM 56x75mg BLI kód SÚKL: 0165696

POR TBL FLM 84x75mg BLI kód SÚKL: 0165697

POR TBL FLM 90x75mg BLI kód SÚKL: 0165698

POR TBL FLM 98x75mg BLI kód SÚKL: 0165699

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14. 4. 2012).

PERINDOPRIL/INDAPAMIDE GLENMARK 2 mg/0,625 mg TABLETA

58/631/11-C

D: GLENMARK GENERICS (EUROPE) LIMITED, KENTON, HARROW, Velká Británie

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0158827

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0158828

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0158829

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (4. 4. 2012).

PERINDOPRIL/INDAPAMIDE GLENMARK 4 mg/1,25 mg TABLETA

58/632/11-C

D: GLENMARK GENERICS (EUROPE) LIMITED, KENTON, HARROW, Velká Británie

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0158830

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0158831

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0158832

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (4. 4. 2012).

SYMLETROL 2,5 mg

44/493/09-C

D: MD-PHARM, S.R.O., KRAVAŘE, Česká republika

B: POR TBL FLM 10x2.5mg BLI kód SÚKL: 0126495

POR TBL FLM 30x2.5mg BLI kód SÚKL: 0126496

POR TBL FLM 100x2.5mg BLI kód SÚKL: 0126497

POR TBL FLM 10x2.5mg BLI kód SÚKL: 0180260

POR TBL FLM 30x2.5mg BLI kód SÚKL: 0180261

POR TBL FLM 100x2.5mg BLI kód SÚKL: 0180262

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17. 4. 2012).

Dodatečně zveřejňujeme registrace zrušené v lednu, kdy rozhodnutí nabylo právní moci v únoru 2012.

DOCETAXEL ACCORD 20 mg

44/286/11-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

B: INF CSL LQF 1×20mg + S VIA kód SÚKL: 0145851

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22. 2. 2012).

DOCETAXEL ACCORD 80 mg

44/287/11-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

B: INF CSL LQF 1×80mg + S VIA kód SÚKL: 0145852

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22. 2. 2012).

Nově registrované přípravky a změny v registracích v roce 2012

Přehled nově registrovaných přípravků zveřejňujeme pravidelně na webové stránce SÚKL [zde](#).

Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v roce 2012

Přehled nových přípravků registrovaných centralizovanou procedurou zveřejňujeme pravidelně na webové stránce SÚKL [zde](#).

Věstník SÚKL 6/2012

Monthly informations about medicinal products

Contents

Front page news

Information about quality defects or adverse reactions to medicinal products, counterfeit products, illegal products and medical devices in the month of May 2012

2

SÚKL guidelines

List of guidelines valid as of June 1, 2012

6

Information on drug distribution and dispensing

Evaluation of deliveries of distributed medicinal products in the year 2011

Comparison with the situation in the previous period is given. Figures are expressed in number of packages, Czech crowns and Defined Daily Doses.

13

Information

Information for patients and healthcare professionals about reimbursement of OTC medicinal products

15

Announcement of duty to report the use of non-authorized medicinal products

16

Progress report of projects co-financed by the European Structural funds

16

Outline of notifications on the use of non-authorized medicinal products in the month of May 2012

17

List of medicinal products whose authorisation for parallel import was granted in the month of May 2012

17

Information on Czech standards relating to medical devices published in the Bulletin of the COSMT

18

Data on applications submitted to SÚKL – marketing authorisations and variations thereto

Data on numbers of various types of applications submitted monthly to SÚKL.

20

List of manufacturers and distributors of pharmaceuticals in the CR approved in the month of May 2012

22

List of medicinal products whose marketing authorisation will expire in August 2012

The validity of marketing authorisations of the listed products will expire during August 2012 and the products will be marked in SÚKL database by "Z" and published in Věstník SÚKL.

23

List of medicinal products and foods for special medical purposes without determined reimbursement, for which maximum price applies in the same amount as proposed by the applicant as of May 31, 2012

42

Information on authorised medicinal products

Revocations of marketing authorisations in the period from April 1, 2012 to April 30, 2012

48

Authorised medicinal products and variations to marketing authorisations approved in the year 2012

52

Medicinal products authorised under the EU centralised procedure and entered in SÚKL database in the year 2012

52