

PRO ZVEŘEJNĚNÍNAŠE SP.ZN
SUKLS205493/2012VYŘIZUJE/LINKA
B.JAKUBÍKOVÁ/906DATUM
11.9.2012**Sdělení SÚKL ze 11.9.2012****Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje:**

Státní ústav pro kontrolu léčiv, na základě § 99 odst. 1 písm. b) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů informuje, že na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci Teva Pharma B.V., Utrecht, Nizozemsko zastoupeného Teva Pharmaceuticals CR s.r.o., Praha, se z úrovně zdravotnických zařízení stahuje léčivý přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelné do:
0187835	VENLAFAXIN TEVA PHARMA RETARD 150MG (dříve VENLAFAXIN RATIOPHARM RETARD)	POR.CPS. PRO.	30X150MG	K07878	01/2013
				K25755	04/2013
0187823	VENLAFAXIN TEVA PHARMA RETARD 75MG (dříve VENLAFAXIN RATIOPHARM RETARD)	POR.CPS. PRO.	30X75MG	K15454	02/2013

Léčivý přípravek se stahuje z důvodu zrušení rozhodnutí o registraci.

Mgr. Apolena Jonášová
Vedoucí sekce dozoru

v.z. RNDr. Helena Puffrová
zástupce vedoucí sekce dozoru (pověřena na základě čl. 6.3 S-001 Aprobačního řádu
Státního úřadu pro kontrolu léčiv)