

Věstník SÚKL 9/2012

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 – srpen 2012

2

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1. 9. 2012

5

Informace

Vymezení vlastností léčivých přípravků určených pro výdej bez lékařského předpisu	12
Přehled oznámení o použití neregistrovaných léčivých přípravků v srpnu 2012	15
Seznam léčivých přípravků, pro něž bylo uděleno povolení k souběžnému dovozu v srpnu 2012	16
Informace o publikovaných českých technických normách zaměřených na zdravotnické prostředky	16
Informace o dokumentech vydaných Evropskou lékovou agenturou	17
Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda	18
Přehled výrobců a distributorů léčiv v ČR schválených v měsíci srpnu 2012	20
Seznam léčivých přípravků, u nichž skončí platnost rozhodnutí o registraci v listopadu 2012	21
Seznam léčivých přípravků, u nichž skončila platnost rozhodnutí o registraci	22
Seznam léčivých přípravků a potravin pro zvláštní lékařské účely bez stanovené úhrady, u nichž může žadatel uplatnit maximální cenu ve výši uvedené v žádosti	40

Informace o registrovaných léčivech

Registrace zrušené v období: od 1. 7. 2012 do 31. 7. 2012 s ohledem na nabytí právní moci	43
Nově registrované přípravky a změny v registracích v roce 2012	56
Nové přípravky registrované centralizovanou procedurou vložené do databáze SÚKL v roce 2012	56

Důležitá sdělení

Informace o závadách kvality a nežádoucích účincích léčiv, padělcích, nelegálních přípravcích a zdravotnických prostředcích – srpen 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
0103065	ZOVIRAX, DRM CRM, 1x2 G/100 MG	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velká Británie	C437432 C467343 C476997 C479567	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Závada v jakosti, nesoulad s registrační dokumentací	III
0150726	THYMOGLOBULINE INF PLV SOL, 1x25 MG	Genzyme Europe B.V., Naarden, Nizozemsko	C0102H16 C0102H21	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Nepříznivý trend zjištěný ve stabilitních studiích.	III
15496	FENISTIL, POR CPS PRO, 20x4 MG	Novartis s.r.o., Česká republika	L11001 K10002 I08001	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Schválená změna v registraci, změna způsobu výdeje.	III
15520	FENISTIL, POR GTT SOL, 1x20 ML	Novartis s.r.o., Česká republika	M00711A M00795B M00228C	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Schválená změna v registraci týkající se změny způsobu výdeje.	III
17011	DICYNONE 250, INJ SOL, 4x2 ML	OM PHARMA S.A., AMADORA – LISBOA, Portugalsko	9Y005/AH 0Y005/AH 8Y010/AH 9Y003/AH	Uvolnění distribuce, výdeje a léčebného použití		
29892	DEPOCYTE 50 MG, INJ SUS, 1x5 ML/50 MG	Pacira Limited, Velká Británie	11000604 11010106 11001206 11001503	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Podezření na nesoulad podmínek výroby uvedených šarží se zásadami správné výrobní praxe.	II
144051	MERCILON, PORTBL NOB, 3x21	Pharmedex s.r.o., Lisabonská 799, Praha 9, souběžný dovoz	845806A	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Podezření, že do několika balení přípravku byla vložena jiná příbalová informace.	III

0021731	VERAL 100 RETARD, PORTBL RET, 30x100 MG	Herbacos Recordati s.r.o., Česká republika	3010410	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Zjištění nevyhovujícího disolučního profilu během následných stabilit – nižší uvolňování léčivé látky po 7 hodinách.	III
15643	SANDIMMUN, INF CNC SOL, 10x5 ML	Novartis s.r.o., Česká republika	S0046A S0052	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Zjištěná chyba v registračním čísle na sekundárním obalu.	III
0053666	BICNU (STERILE CARMUSTIN/ BCNU/), INJ PSO LQF, 1x100 MG+SO	Bristol-Myers Squibb, Česká republika	1G00381 1C00675 0L61440	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Preventivní důvody: v rámci stabilitního zkoušení byly zjištěny výsledky mimo limit specifikace.	III

OSTATNÍ SDĚLENÍ SÚKL

Žádné nejsou.

INFORMACE ZAHRANIČNÍCH INSPEKTORÁTŮ

1. Sdělení italského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (není garantována sterilita) se na základě sdělení italské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Vitamina C 500 mg/5 ml, číslo šarže 0511VC4 a Vitamina C 1000 mg/5 ml, číslo šarže 1011VC1, 0511VC3, A2D034**. 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 (není garantována sterilita) se na základě sdělení italské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Vitamina D2 SALF 10 mg/2 ml, číslo šarže 1010VD1, 0211VD1, 0211VD2 a Vitamina D2 SALF 15 mg/2 ml, číslo šarže 1010VD3, 0211VD3, A2A059**. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

2. Sdělení japonského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (částice v roztoku během stabilitního zkoušení) se na základě sdělení japonské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Carboplatin Intravenous Infusion 50 mg (SANDOZ), Carboplatin Intravenous Infusion 150 mg (SANDOZ), Carboplatin Intravenous Infusion 450 mg (SANDOZ), více šarží**. Žádná z předmětných šarží nebyla distribuována do České republiky ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

3. Sdělení kanadského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (produkt by mohl být kontaminován bakterií) se na základě sdělení kanadské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Dukal BZK Swab, více šarží**. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

4. Sdělení norského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (v balení se nachází i jiná síla léčivého přípravku než ta, která je označena na obalu) se na základě sdělení norské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Candesartan Orion 8 mg tablets, číslo šarže BS872001**. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

5. Sdělení slovinského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (špatně označený sekundární obal) se na základě sdělení slovinské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Tacrolimus capsules, číslo šarže CK0705**. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

6. Sdělení U.S.Food and Drug Administration

- Z důvodu závady v jakosti (viditelné částice v lahvičce) se na základě sdělení U.S.Food and Drug Administration stahuje léčivý přípravek **Propofol Injectable Emulsion, 1%, 1 g/100 ml/10 mg/ml, číslo šarže 07-893-DJ, 10-123-DJ, 10-125-DJ**. Tento přípravek není v České republice registrován. Předmětné šarže nebyly dovezeny do České republiky ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

7. Sdělení portugalského inspektorátu

- Z důvodu závady v jakosti (černé částice v sáčcích) se na základě sdělení portugalské regulační autority stahuje léčivý přípravek **Glucosamine 1500 mg, powder for oral solution, více šarží**. Tento přípravek není v České republice registrován a předmětné šarže nebyly dovezeny ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

PADĚLKY A NELEGÁLNÍ PŘÍPRAVKY

1. Sdělení regulačních autorit o výskytu padělků

Žádné nejsou.

2. Sdělení regulačních autorit o výskytu nelegálních přípravků

Název přípravku	Charakter přípravku	Číslo šarže	Vydávající autorita	Poznámka
X-Rock 3 Day Pill For Men	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny	FDA USA	v ČR výskyt nezjištěn
Z-Rock All Natural	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	všechny	FDA USA	v ČR výskyt nezjištěn
Shark Essence	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	neuvezeno	MOH Israel	v ČR výskyt nezjištěn
Ramlostan Forte	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	neuvezeno	AGES Rakousko	v ČR výskyt nezjištěn
Ultra Slim	potravinový doplněk obsahující nedeklarovanou léčivou látku	neuvezeno	DHMA Dánsko	v ČR výskyt nezjištěn

Pokyny SÚKL

Přehled pokynů platných k 1. 9. 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 4	Promíjení a vrácení úhrad nákladů za odborné úkony prováděné na žádost	Ano	*	1. 7. 2012	UST 24 verze 3	-
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	Neintervenční poregistrační studie	Ano	9/2008	1. 10. 2008	UST-35	-
UST-36 verze 4	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	*	1. 7. 2012	UST 36 verze 3	-

* 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	Neintervennční poregistrační studie bezpečnosti humánních léčivých přípravků	Ne	9/2008	16. 9. 2008	PHV 3 verze 1	-
PHV-4 verze 1	Elektronická hlášení nežádoucích účinků	Ano	*	16. 9. 2008	PHV-4	-
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 žádosti 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 webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro výrobce a distributory léčiv

	Název	Angl. verze	Vydán	Platnost od	Nahrazuje	Doplňuje
DIS-8 verze 1	Žádost o povolení/změnu v povolení k distribuci léčivých přípravků	Ne	*	23. 1. 2009	DIS-8	-
DIS-10 verze 1	Oznámení zahájení distribuční činnosti na území ČR na základě povolení k distribuci léčivých přípravků vydaného jiným členským státem EU	Ano	7/2004	23. 1. 2009	DIS-10	-
DIS-11 verze 1	Pokyny pro Správnou distribuční praxi humánních léčivých přípravků	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-11	-
DIS-12 verze 1	Pokyny pro distribuci léčivých látek a pomocných látek osobám oprávněným připravovat léčivé přípravky	Ne	*	15. 1. 2009	DIS-12	-
DIS-13 verze 4	Hlášení dodávek distribuovaných humánních léčivých přípravků	Ano	*	1. 1. 2011	DIS-13 verze 3	-
DIS-14 verze 1	Zásilky humanitární pomoci obsahující léčivé přípravky	Ne	*	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 webové stránce SÚKL

Pokyny platné pro laboratoře

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

* Pokyn je zveřejněn pouze na 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	-	-
LEK-16	Zásady zásilkového výdeje léčivých přípravků v lékárnách		*	21.5.2012	-	-

* 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	-	-

Vymezení vlastností léčivých přípravků určených pro výdej bez lékařského předpisu

Úvod

Kritéria pro klasifikaci výdeje humánních léčivých přípravků jsou vymezena v [§ 39](#) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (dále jen „zákon o léčivech“), ve znění pozdějších předpisů. Léčivý přípravek lze vydávat bez lékařského předpisu, pokud nesplňuje kritéria pro výdej pouze na lékařský předpis (odst. 2) nebo pro výdej bez lékařského předpisu s omezením (odst. 3). Požadavky na obsah dokumentace předkládané s žádostí o registraci nebo změnu registrace u léčivého přípravku navrženého pro výdej bez lékařského předpisu jsou vymezeny v příloze [č. 6](#) k vyhlášce č. 228/2008 Sb., o registraci léčivých přípravků (dále jen „registrační vyhláška“).

V souladu s § 39 odst. 6 zákona o léčivech SÚKL vymezil **vlastnosti léčivých přípravků určených pro výdej bez lékařského předpisu (viz Tab. 1). Pokud přípravek splní uvedené vlastnosti, není třeba způsob výdeje hodnotit individuálně.** Tento přístup se vztahuje jak na přípravky v registračním řízení za účelem registrace, tak na registrované přípravky, u nichž je za účelem změny způsobu výdeje nutno předložit žádost o změnu registrace. Vlastnosti léčivých přípravků byly vymezené s ohledem na léčivou látku, její nejvyšší možnou sílu, maximální jednotlivou a denní dávku a na maximální velikost balení vztahenou na množství léčivé látky. Dále byly vymezeny indikace pro výdej přípravku bez lékařského předpisu. Indikace jsou uvedeny v obecné podobě a formulace indikací u jednotlivých registrovaných přípravků se s nimi nemusí doslovně shodovat.

Pokud přípravek splňuje vymezené vlastnosti, s podáním žádosti v tomto případě není nutné předkládat kompletní dokumentaci v rozsahu přílohy č. 6 k registrační vyhlášce. Dostačující je předložení této dokumentace:

- Žádost o změnu registrace typu II
- doklad o zaplacení správního poplatku a náhrady výdajů (UST-29)
- návrh příbalové informace upravené tak, aby vyhovovala požadavkům pro výdej přípravku bez lékařského předpisu (viz příloha č. 6 registrační vyhlášky, pokyn REG-41)
- předložení návrhu textu na obalu

K žádostem o změnu způsobu výdeje u přípravků, které nebudou vyhovovat vlastnostem uvedeným v tabulce 1 (např. z důvodu vyššího dávkování, odlišných indikací), je nutné předložit dokumentaci v rozsahu přílohy č. 6 k registrační vyhlášce.

Výzva držitelům

V ČR je zaregistrována řada přípravků, které splňují vlastnosti pro výdej bez lékařského předpisu a nesplňují kritéria pro výdej na lékařský předpis stanovená v § 2 zákona o léčivech, a přesto jsou vydávány pouze na lékařský předpis. Dochází tak k tomu, že vedle sebe existují „identické“ přípravky (tj. přípravky se stejnou léčivou látkou, silou, dávkováním, velikostí balení, indikacemi), z nichž některé jsou vydávány bez lékařského předpisu a u některých je výdej vázán na lékařský předpis. Tento rozdílný způsob výdeje u identických léčivých přípravků je z pohledu zákona o léčivech i z hlediska účinnosti a bezpečnosti léčivých přípravků zcela odborně neodůvodněný a je i v rozporu s názorem Evropské komise, podle níž není možné mít pro stejné (identické) přípravky současně oba způsoby výdeje a v rámci komunitárního

práva je rovněž třeba zamezit situaci, kdy jednomu držiteli je schválen výdej přípravku bez lékařského předpisu a další držitel si u svého identického přípravku o výdej bez lékařského předpisu nepožádal.

U přípravků registrovaných v ČR je třeba tyto skutečnosti zohlednit a uplatnit v rámci klasifikace výdeje, a **proto je nezbytné přistoupit k regulačnímu opatření za účelem sjednocení způsobu výdeje u identických přípravků.** Pokud lze daný přípravek vydávat bez lékařského předpisu, je třeba nastavit tento způsob výdeje i u identických přípravků dosud vázaných na lékařský předpis. Vlastnosti léčivých přípravků určených pro výdej bez lékařského předpisu jsou uvedeny v tab. 1. **Vyzýváme tímto držitele, aby u přípravků vydávaných na lékařský předpis, které vyhovují požadavkům uvedeným v tab. 1, sami podali žádost o změnu registrace týkající se změny způsobu výdeje (výdej bez lékařského předpisu).** Tato výzva se vztahuje i na léčivé přípravky obsahující látky, které se běžně vyskytují v potravinách - doplňcích stravy s deklarovaným obdobným účelem použití jako u léčivých přípravků.

V případě změny způsobu výdeje bude možné, aby tyto přípravky byly i nadále předepisovány lékařem a hrazeny ze zdravotního pojištění, je-li tak stanoveno ve správním řízení o stanovení výše a podmínek úhrady.

S případnými dotazy se obraťte na Sekci registrací, Oddělení registrační agendy (MUDr. Kadeřábek - jiri.kaderabek@sukl.cz, MUDr. Kotulková - martina.kotulkova@sukl.cz).

Tabulka 1: Vlastnosti léčivých přípravků určených pro výdej bez lékařského předpisu

ATC kód	Léčivá látka	Cesta podání	Maximální síla/konc.	Maximální jednotlivá dávka	Maximální denní dávka	Maximální velikost balení vztahená na množství léčivé látky	OTC indikace
A01AA01	fluorid sodný	p.o.	0,55 mg (ekv. 0,25 mg fluoru)		dle obsahu F v pitné vodě, max. 2,2 mg	220 mg	prevence zubního kazu u dětí starších 3 let, mladistvých a dospělých
A01AB03	chlorhexidin-diglukonát	orm.	0,2 %			600 mg	krátkodobá léčba zánětů dásní a sliznice dutiny ústní
A02BA02	ranitidin	p.o.	75 mg	75 mg	225 mg	900 mg	pálení žáhy, překyselení žaludku
A02BA03	famotidin	p.o.	10 mg	10 mg	20 mg	100 mg	pálení žáhy, překyselení žaludku
A02BC01	omeprazol	p.o.	20 mg	20 mg	20 mg	280 mg	gastroesofageální reflux projevující se pálením žáhy
A03AX13	simetikon	p.o.	42 mg 69,19 mg/ml	210 mg	840 mg 14,4 ml	4200 mg	nadměrná tvorba a hromadění plynů v trávicím ústrojí
A03FA03	domperidon	p.o.	10 mg	10 mg	40 mg	300 mg	dyspepsie, gastroesofageální reflux; nevolnost, zvracení
A05BA03	silymarin	p.o.	200 mg	200 mg	420 mg	8000 mg	podpůrná léčba onemocnění jater
A06AD11	laktulóza	p.o.	66,7 g ve 100 ml	45 ml	45 ml	500 ml	zácpa
A09AA02	multienzymové přípravky (lipáza, proteáza apod.)	p.o.	40 000 j. lipázy	75 000 j. lipázy	1500-2000 j. lipázy na kg těles. hmotnosti		léčba pankreatické exokrinní insuficience (náhrada trávicích enzymů)
A11DA	vitamin B1 benfotiamin	p.o.	50 mg	50 mg	150 mg	4500 mg	nedostatek či zvýšená potřeba vitamínu B1
A11DB	vitamin B1, kombinace s vitamínem B6 a/ nebo B12	p.o.	100 mg vit. B1, 200 mg vit. B6, 250 mg vit. B12	100 mg vit. B1, 200 mg vit. B6, 250 mg vit. B12	150 mg vit. B1, 270 mg vit. B6, 750 mg vit. B12	4500 mg vit. B1, 8100 mg vit. B6, 22,5 mg vit. B12	zvýšená potřeba vitaminů skupiny B, onemocnění periferního nervového systému

A11GA	kyselina askorbová (vitamin C)	p.o.	1000 mg	1000 mg	1000 mg	30 g	léčba nedostatku vitamínu C
A11GB	kyselina askorbová (vitamin C), kombinace	p.o.	1000 mg vitamínu C, 10 mg zinku	1000 mg vitamínu C, 10 mg zinku	1000 mg vitamínu C, 10 mg zinku	30 g vitamínu C + 300 mg zinku	léčba nedostatku vitamínu C a zinku
A12AX	vápník, kombinace	p.o.	1200 mg Ca, 880 IU vitamínu D3	1200 mg Ca, 880 IU vitamínu D3	1200 mg Ca, 880 IU vitamínu D3	36 g Ca, 26 400 IU vitamínu D3	prevence a léčba při nedostatku vápníku a vitamínu D v potravě nebo při zvýšené potřebě vápníku a vit. D
C05BX	kalcium-dobesylát	p.o.	250 mg	250 mg	750 mg	12,5 g	žilní nedostatečnost, hemoroidy
C05CA	troxerutin	p.o.	300 mg	300 mg	600 mg	18 g	žilní nedostatečnost, hemoroidy
C05CA53	diosmin, kombinace	p.o.	900 mg	900 mg	900 mg	27 g	žilní nedostatečnost, hemoroidy
C05CX	escin	p.o.	20 mg	40 mg	120 mg	2000 mg	léčba místních otoků po zranění, bolestivých syndromů páteře, poruch žilní funkce končetin
C05CX01	tribenosid	p.o.	400 mg	400 mg	800 mg	40 g	žilní nedostatečnost, hemoroidy
D01AC01	klotrimazol	drm.	1%			600 mg	kožní mykózy, kvasinkové infekce ženských pohlavních orgánů, akné
D01AC10	bifonazol	drm.	1%			350 mg	kožní mykózy
D01AC16	flutrimazol	drm.	1%			1 g	kožní mykózy
D08AG02	jodovaný povidon	drm.	10%				dezinfekce neporušené kůže a ústní sliznice, hygienická dezinfekce rukou, drobných poranění a drobných popálenin
D10AE01	benzoyl-peroxid	drm.	10%			5 g	akné
G01AF02	klotrimazol	tbl.vag. crm. vag.	500 mg 10%	500 mg	500 mg	600 mg	vulvovaginální mykózy a mykotická balanitida
G01AF05	ekonazol	sup.vag. drm. crm.	150 mg 1%	150 mg	150 mg	750 mg	vulvovaginální mykózy a mykotická balanitida
G04CX02	Serenoa repens	p.o.	320 mg extraktu 9-11:1	320 mg extraktu 9-11:1	320 mg extraktu 9-11:1	19,2 g extraktu 9-11:1	mikční obtíže při benigní hyperplazii prostaty I. a II. stupně
M01AB05	diklofenak	p.o.	25 mg	25 mg	75 mg	2500 mg	bolestivé poúrazové nebo pooperační stavy s projevy otoku či zánětu, bolestivá menstruace
M01AE01	ibuprofen	p.o.	400 mg	400 mg	1200 mg	40 g	mírná až střední bolest, horečka
M01AX05	glukosamin	p.o.	1250 mg	1250 mg	1250 mg	112,5 g	projevy osteoartrózy kolene a kyčle mírného až středního stupně u osob starších 18 let
M01AX25	chondroitin sulfát	p.o.	800 mg	800 mg	1600 mg	72 g	projevy osteoartrózy kolene a kyčle mírného až středního stupně
N02BA01	kyselina acetylsalicylová	p.o.	500 mg	1000 mg	4000 mg	15 g	mírná až střední bolest, horečka u osob starších 15 let
N02BE01	paracetamol	p.o.	500 mg	1000 mg	4000 mg	12 g	mírná až střední bolest, horečka

N06BX03	piracetam	p.o.	1200 mg; 0,2 g/ml	2400 mg	4800 mg	144 g	poruchy mozkové činnosti, jako je porucha poznávání, psychiky, učení, paměti, řeči, soustředěnosti, zvýšená únavnost
N06DX02	Ginkgo biloba	p.o.	40 mg/ml 120 mg	120 mg	240 mg	14,4 g	poruchy duševní výkonnosti, tj. poruchy paměti, pozornosti a emoční labilita
R01AD01	beklometason	nas.	50 µg/1 vstřík	100 µg (dávka na 1 nosní díрку)	200 µg (dávka na 1 nosní díрку)	10 mg (200 vstříků)	léčba a prevence alergické rýmy u dospělých nad 18 let
R05CB01	acetylcystein	p.o.	600 mg 20 mg/ml	600 mg	600 mg	60 g	mukolytická léčba při akutním onemocnění dýchacích cest
R05CB06	ambroxol	p.o.	75 mg 15 mg/ml 5% sprej	75 mg	120 mg	15 g	mukolytická léčba při akutním onemocnění dýchacích cest
R06AB03	dimetinden	p.o.	4 mg 1 mg/ml	4 mg	4 mg	40 mg	sezónní alergická rýma, kopřivka, svědění, (léková a potravinová alergie) u dospělých a dětí nad 12 let
R06AE07	cetirizin	p.o.	10 mg 10 mg/ml	10 mg	10 mg	210 mg	alergická rýma, alergický zánět spojivek, kopřivka u dospělých a dětí od 6 let (tbl), resp. od 2 let (sir, sol)
R06AE09	levocetirizin	p.o.	5 mg	5 mg	5 mg	105 mg	alergická rýma, kopřivka u dospělých a dětí od 6 let
R06AX13	loratadin	p.o.	10 mg 1 mg/ml	10 mg	10 mg	210 mg	sezónní alergická rýma, alergický zánět spojivek, kopřivka, svědění u dospělých a dětí od 6 let a vážících více než 30 kg
V03AB21	jodid draselný	p.o.	65 mg	130 mg	130 mg	1950 mg	prevence poškození štítné žlázy v případě radiační havárie

Sekce registrací

Přehled oznámení o používání neregistrovaných léčivých přípravků v srpnu 2012

Alopatické přípravky		Homeopatické přípravky	
Počet oznámení (č.j.)	179	Počet oznámení (č.j.)	0
Počet použitých přípravků	56	Počet použitých přípravků	0
Počet pacientů	603	Počet pacientů	0
Počet indikací	84	Počet indikací	0
Počet pracovišť	72	Počet pracovišť	0

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

Název	Síla	Léková forma	Velikost balení	Registrační číslo	Distributor	Přelevování sekund. obalu	Rozdíly mezi souběžně dováženým (SD) a referenčním přípravkem (R)
CITALEC 20 Zentiva	20 mg	Portbl.film.	30 a 60 tbl.	30/553/05-C/PI/001/12	Topara s.r.o., Praha, Česká republika	Dr. Müller Pharma s.r.o., Pouchov, Hradec Králové, Česká republika	nejsou
SIOFOR 850	850 mg	Portbl.film.	120 tbl.	18/647/96-C/PI/001/12	Galmed a.s., Ostrava-Radvanice, Česká republika	Galmed a.s., Ostrava - Radvanice, ČR (místo výroby - Pchery - Theodor, ČR)	Způsob uchovávání: SD: Uchovávejte při teplotě 15-30 °C. R: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. <u>Doba použitelnosti:</u> SD: 3 roky R: 5 let
ISICOM 100 mg	100 mg/25 mg	Portbl.nob.	100 tbl.	27/423/94-C/PI/001/12	Galmed a.s., Ostrava-Radvanice, Česká republika	Galmed a.s., Ostrava - Radvanice, ČR (místo výroby - Pchery - Theodor, ČR)	nejsou
ISICOM 250 mg	250 mg/25 mg	Portbl.nob.	100 tbl.	27/155/91-C/PI/001/12	Galmed a.s., Ostrava-Radvanice, Česká republika	Galmed a.s., Ostrava - Radvanice, ČR (místo výroby - Pchery - Theodor, ČR)	nejsou

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. 8 (2012)		
ČSN EN ISO 13485 (Ruší ČSN EN ISO 13485 vydanou 12/2003)	Zdravotnické prostředky – Systémy managementu jakosti – Požadavky pro účely předpisů	85 5001
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 20126 Platí od 2012-09-01 (Ruší ČSN EN ISO 20126 vyhlášenou 04/2006)	Stomatologie – Ruční zubní kartáčky – Obecné požadavky a metody zkoušení	85 6012

Informace o dokumentech vydaných Evropskou lékovou agenturou

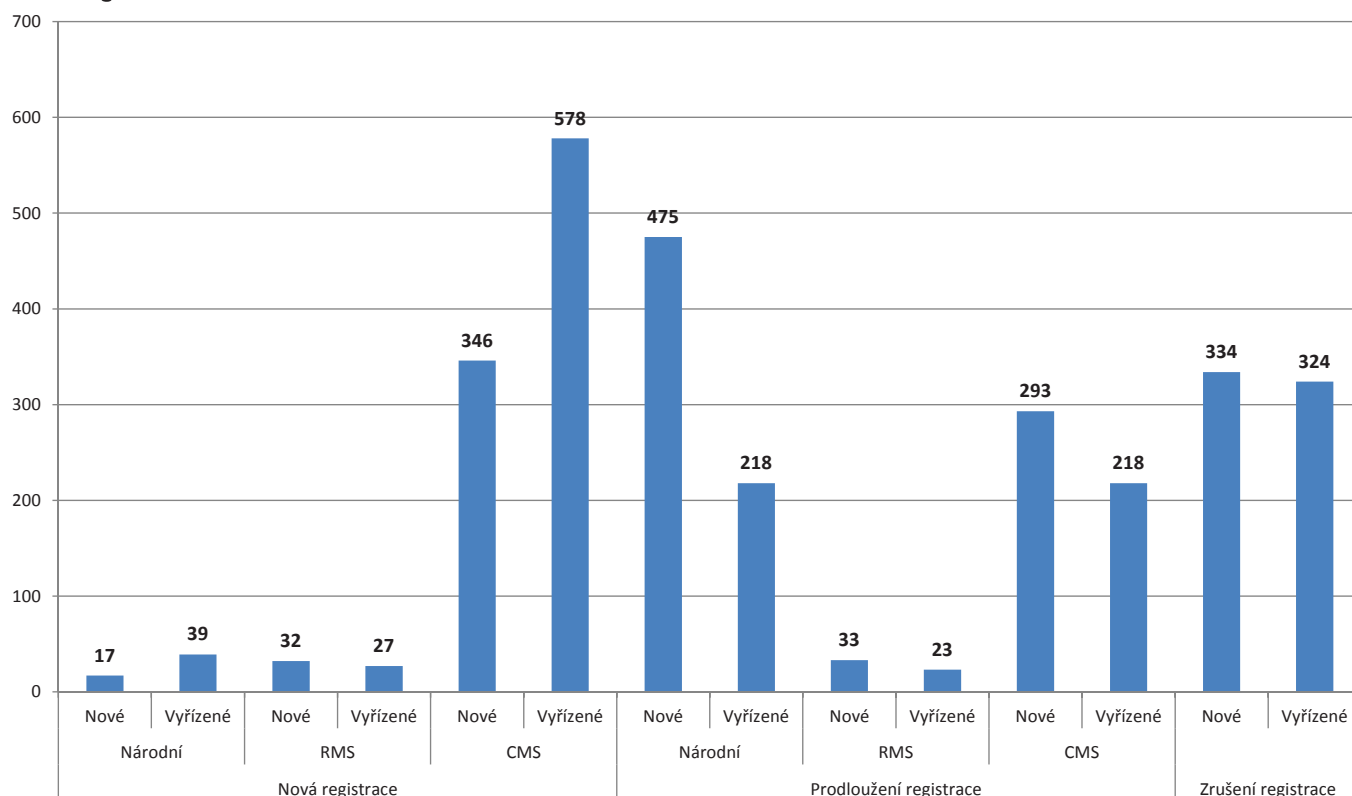
V rámci 89. a 90. zasedání Výboru pro humánní léčivé přípravky Evropské unie (CHMP) ve dnech 18.–21. června a 16.–19. července 2012 byly vydány následující dokumenty, které jsou k dispozici v knihovně SÚKL.

Identifik. číslo	Označení	Datum vydání	Název	Připomínky do	Schváleno / Přijato	Datum vstupu pokynů v platnost
95-560-E	CPMP/EWP/560/95 Rev.I	21. 6. 12	Guideline on the Investigation of Drug Interactions	-	21. 6. 12	1. 1. 13
00-2990	EMA/CHMP/2990/00 Rev.4	22. 6. 12	Guideline on the processing of renewals in the centralised procedure	-	červen 12-	2. 7. 12
11-143744-B	EMA/CHMP/BPWP/143744/2011 Rev.1 Draft	19. 7. 12	Guideline on core SmPC for human normal immunoglobulin for subcutaneous and intramuscular administration	31. 1. 13	-	-
11-153137-B	EMA/CHMP/BPWP/153137/2011 Draft	19. 7. 12	Reflection paper on Immune Tolerance Induction in haemophilia A patients with inhibitors	31. 10. 12	-	-
11-494462-B	EMA/CHMP/BPWP/2011 Rev. 3 Draft	21. 6. 12	Guideline on core SmPC for human albumin solution	31. 8. 12	-	-
11-776609	EMA/CHMP/776609/2011 Draft	21. 6. 12	Addendum to the note for guidance on evaluation of medicinal products indicated for treatment of bacterial infections (CPMP/EWP/558/95 REV 2) to address indication-specific clinical data	31. 1. 13	-	-
11-911254-Q	EMA/CHMP/QWP/911254/2011 Draft	23. 8. 12	Guidelin on quality of transdermal patches	15. 3. 13	-	-
12-129698	EMA/129698/2012 Draft	22. 6. 12	Concept paper on extrapolation of efficacy and safety in medicine development	30. 9. 12	-	-
12-330418	EMA/CHMP/330418/2012 Rev.2	21. 6. 12	Guideline on clinical investigation of medicinal products in the treatment of Parkinson's disease	-	21. 6. 12	2. 7. 12
12-351466	EMA/351466/2012	21. 6. 12	Questions and answers on additional clarification for inclusion criteria in the „Guideline on clinical investigation of medicinal products in the tratment of Parkinson's disease“ Rev.2	-	-	-
12-448591	EMA/CHMP/448591/2012 Draft	19. 7. 12	Guideline on core Summary of Products Characteristics and package leaflet for technetium (^{99m} Tc) sestamibi	30. 11. 12	-	-
12-450916	EMA/CHMP/450916/2012 Draft	09. 7. 12	Guideline on clinical investigation of medicinal products for prevention of stroke and systemic embolic events in patients with non-valvular atrial fibrillation	15. 2. 13	-	-
12-483572	EMA/CHMP/483572/2012	21. 6. 12	Guideline on clinical investigation of medicinal products in the treatment of chronic obstructive pulmonary disease (COPD)	-	9. 7. 12	1. 9. 12
12-492713-Q	EMA/492713/2012 Draft	23. 8. 12	Guideline on quality of oral modified release products	15. 3. 13	-	-

Číselné údaje o stavu žádostí v SÚKL – registrační agenda

Agenda registrací – přehled žádostí v roce 2012

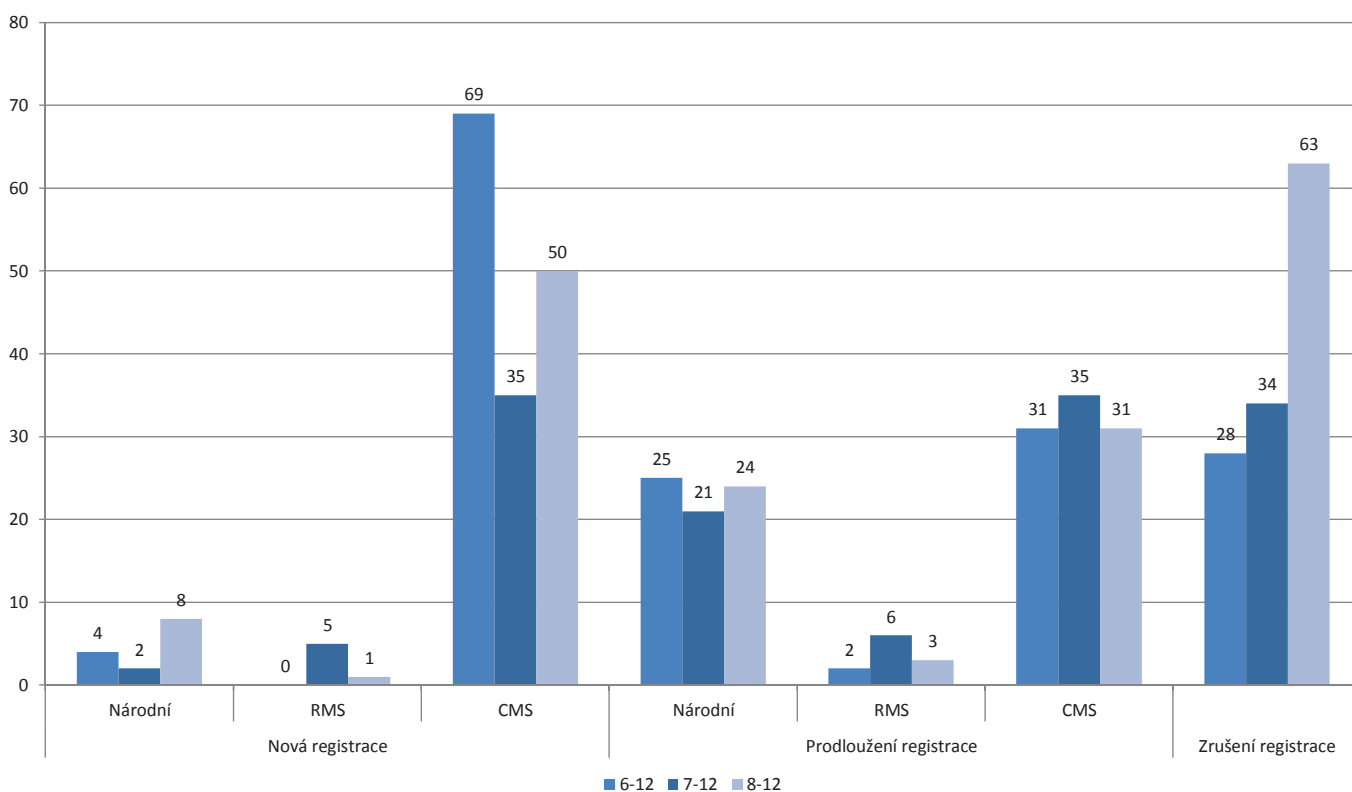
Počet registrací



Typ registrace
Agenda registrací

Počet registrací

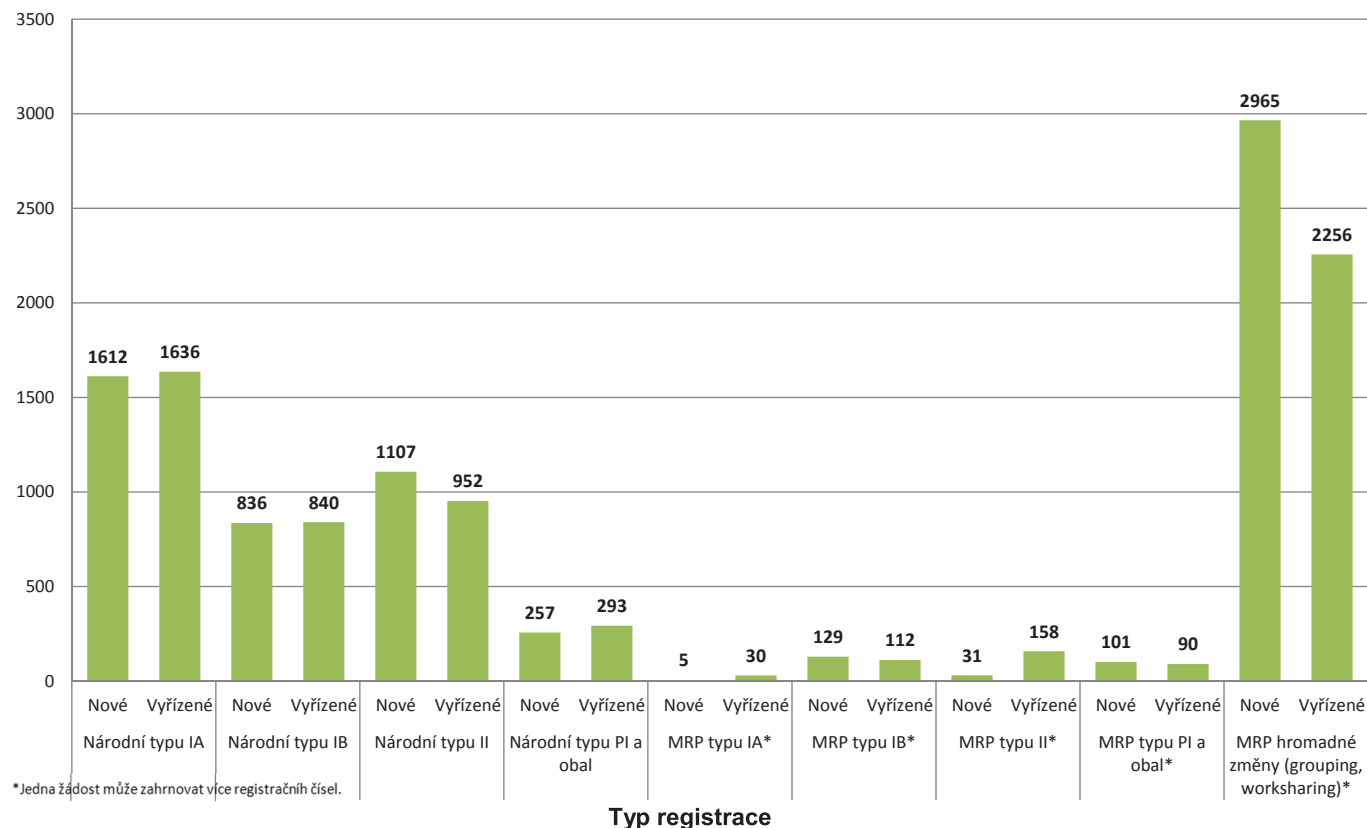
- vyřízené žádosti v jednotlivých měsících



Typ registrace

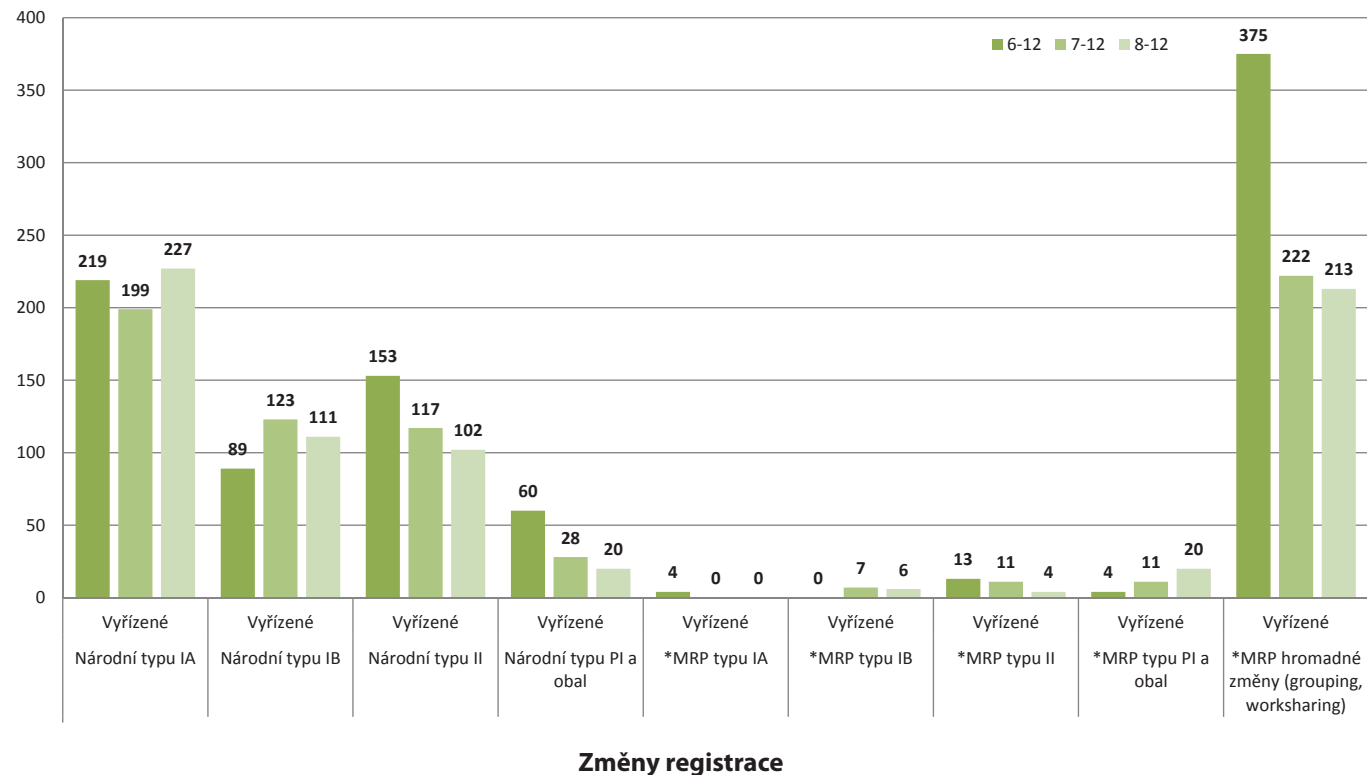
Agenda registrací – přehled žádostí o změnu v roce 2012

Počet registrací



Počet registrací

- vyřízené žádosti o změnu v jednotlivých měsících



*Jedna žádost může zahrnovat více registračních čísel.

Přehled výrobců léčivých přípravků v ČR schválených v měsíci srpnu 2012

V následujícím přehledu jsou uvedeny změny v databázi schválených výrobců a distributorů léčivých přípravků provedené v období od 1. 8. 2012 do 31. 8. 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 zrušení povolení výroby.
5. Rozhodnutí SÚKL o povolení distribuce.
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 zákona č. 378/2007 Sb.).

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), medicínálních plynů (LP-MP) 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 meziproduktů vyrobených z krve a jejích složek (LP, K).

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, Stará 25, 602 00 Brno, tel. 272 185 417, e-mail: vratislav.krupka@sukl.cz.

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

Název	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Ing. Petr Švec - PENTA	Praha 6	Wuchterlova 16	469 660 723	-	ganoczy@pentachemoicals.eu	KJ

2. Nové zařízení transfuzní služby

Nenastalo.

3. Nové tkáňové zařízení, odběrové zařízení, diagnostická laboratoř

Název	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Rudolf Bureš	Praha 10	Karpatská 1167/20	603 417 298	-	ruda.bures@seznam.cz	TZ

4. Zrušení povolení výroby

Název	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Univerzita Karlova v Praze, 1. LF	Praha 2	Studničkova 7	224 961 111	224 915 413	office@lfl.cuni.cz	KJ

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

Nenastalo.

6. Noví distributoři léčivých přípravků

Název	Město	Ulice	Telefon	Fax	E-mail	Typ
Lékárna U Madony, s.r.o.	Ostrava	Nádražní 733/176	608 071 394	-	hiterreter@seznam.cz	LP
PHARMAGEN CZ s.r.o.	Praha 6	Křenova 7	721 137 749	-	info@pharmagen.cz	LP

7. Zrušení povolení distribuce

Nenastalo.

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

Farco-Pharma GmbH, Gereonsmühlengasse 1-11, Cologne, DE

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

Nenastalo.

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

V následujícím seznamu uvádíme přípravky, u kterých prochází doba platnosti rozhodnutí o registraci v listopadu 2012 a u nichž nebylo v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb. požádáno o prodloužení platnosti registrace do 31. 8. 2012. Nebude-li u těchto přípravků řádně požádáno o prodloužení platnosti registrace, dojde v souladu s uvedeným zákonem v průběhu listopadu 2012 k ukončení platnosti rozhodnutí o registraci, které bude oznámeno v nejbližším čísle Věstníku SÚKL. Tyto přípravky s ukončenou registrací budou od prosince 2012 označovány v databázi SÚKL symbolem „Z“ a budou považovány za neregistrované.

Kód	Název	Léková forma	Reg. číslo	Držitel	Země
3965	AURONAL 10 MG RETARD	POR TBL RET 30X10MG	83/261/02-C	EGB	H
3961	AURONAL 2,5 MG RETARD	POR TBL RET 30X2.5MG	83/259/02-C	EGB	H
3963	AURONAL 5 MG RETARD	POR TBL RET 30X5MG	83/260/02-C	EGB	H
102489	CEFTAZIDIM GENIM 1 G	INJ PLV SOL 1X1GM	15/672/07-C	GNM	CZ
102488	CEFTAZIDIM GENIM 2 G	INJ PLV SOL 1X2GM	15/673/07-C	GNM	CZ
92503	NEUROBENE	INJ SOL 6X1ML/1000RG	86/784/92-C	RAT	D
Homeopatie					
21257	AURUM METALLICUM AKH	POR TBL NOB 30	93/623/07-C	AKH	CZ
21258	AURUM METALLICUM AKH	POR TBL NOB 60	93/623/07-C	AKH	CZ
21259	AURUM METALLICUM AKH	POR TBL NOB 90	93/623/07-C	AKH	CZ
21260	AURUM METALLICUM AKH	POR TBL NOB 120	93/623/07-C	AKH	CZ

Seznam léčivých přípravků, u nichž skončila platnost rozhodnutí o registraci

Přípravky, u kterých s uplynutím doby platnosti rozhodnutí o registraci skončila platnost rozhodnutí o jejich registraci a na SÚKL nebyla podána žádost o její prodloužení nelze považovat za přípravky registrované. Upozornění na nezbytnost prodloužení registrace bylo uvedeno ve Věstníku SÚKL č. 11/96 a ve Věstníku č. 6/2012 byl zveřejněn seznam přípravků, u nichž přes všechny výzvy nebyla podána žádost o prodloužení registrace.

V následujícím seznamu jsou uvedeny ty přípravky, pro které SÚKL neobdržel do 31. 7. 2012 žádost držitele registrace o prodloužení její platnosti. Tyto přípravky byly k datu 31. 8. 2012 označeny v databázi SÚKL symbolem „Z“ a nadále jsou považovány za neregistrované.

Homeopatika

Název	Reg. číslo	Držitel	Země
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-B/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-C/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-D/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-E/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-F/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-G/C	LBN	F
ACONITUM NAPELLUS	93/463/92-H/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-B/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-C/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-D/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-E/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-F/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-G/C	LBN	F
ACTAEA RACEMOSA	93/464/92-H/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-B/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-C/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-D/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-E/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-F/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-G/C	LBN	F
AESCLUS HIPPOCASTANUM	93/465/92-H/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-B/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-C/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-D/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-E/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-F/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-G/C	LBN	F
AETHUSA CYNAPIUM	93/466/92-H/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-B/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-C/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-D/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-E/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-F/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-G/C	LBN	F
AGARICUS MUSCARIUS	93/467/92-H/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-B/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-C/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-D/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-G/C	LBN	F
AGNUS CASTUS	93/468/92-H/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-B/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-C/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-D/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-E/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-F/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-G/C	LBN	F
ALLIUM CEPA	93/469/92-H/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-B/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-C/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-D/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-E/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-F/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-G/C	LBN	F
ALOE SOCOTRINA	93/470/92-H/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-B/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-C/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-D/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-E/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-F/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-G/C	LBN	F
ALUMINA	93/471/92-H/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-D/C	LBN	F
AMBRA GRISEA	93/472/92-E/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-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-E/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-F/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-G/C	LBN	F
AMMONIUM MURIATICUM	93/473/92-H/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-D/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-E/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-F/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-G/C	LBN	F
ANACARDIUM ORIENTALE	93/474/92-H/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-B/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-C/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-D/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-E/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-F/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-G/C	LBN	F
ANTIMONIUM CRUDUM	93/475/92-H/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-D/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-G/C	LBN	F
ANTIMONIUM TARTARICUM	93/476/92-H/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-B/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-C/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-D/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-E/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-F/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-G/C	LBN	F
APIS MELLIFICA	93/477/92-H/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-B/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-C/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-F/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-G/C	LBN	F
ARALIA RACEMOSA	93/478/92-H/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-A/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-B/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-C/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-D/C	LBN	F
ARGENTUM METALLICUM	93/479/92-E/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-H/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-B/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-C/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-D/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-G/C	LBN	F
ARGENTUM NITRICUM	93/480/92-H/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-B/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-C/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-D/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-E/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-F/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-G/C	LBN	F
ARSENICUM ALBUM	93/481/92-H/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-B/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-C/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-D/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-E/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-F/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-G/C	LBN	F
ARSENICUM IODATUM	93/482/92-H/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-B/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-C/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-D/C	LBN	F
ARUM TRIPHYLLUM	93/486/92-E/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-H/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-B/C	LBN	F

AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-C/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-D/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-E/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-F/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-G/C	LBN	F
AURUM MURIATICUM NATRONATUM	93/487/92-H/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-B/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-C/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-D/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-E/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-F/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-G/C	LBN	F
AVENA SATIVA	93/488/92-H/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-A/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-B/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-C/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-D/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-E/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-F/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-G/C	LBN	F
BADIAGA	93/489/92-H/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-A/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
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-E/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-F/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-G/C	LBN	F
BAPTISIA TINCTORIA	93/490/92-H/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-B/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-E/C	LBN	F
BARYTA CARBONICA	93/491/92-F/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-B/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-C/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-D/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-E/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-F/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-G/C	LBN	F
BELLIS PERENNIS	93/492/92-H/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-B/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-C/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-D/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-E/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-F/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-G/C	LBN	F
BENZOICUM ACIDUM	93/493/92-H/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-B/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-C/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-D/C	LBN	F
BERBERIS VULGARIS	93/494/92-E/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-H/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-B/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-C/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-D/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-E/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-F/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-G/C	LBN	F
BORAX	93/495/92-H/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-A/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-B/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-C/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-D/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-E/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-F/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-G/C	LBN	F
BOVISTA GIGANTEA	93/496/92-H/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-B/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-C/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-D/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-E/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-F/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-G/C	LBN	F
BRYONIA	93/497/92-H/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-B/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-C/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-D/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-E/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-F/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-G/C	LBN	F
CACTUS GRANDIFLORUS	93/498/92-H/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-B/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-C/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-D/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-E/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-F/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-G/C	LBN	F
CALENDULA OFFICINALIS	93/499/92-H/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-D/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-E/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-F/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-G/C	LBN	F
CAPSICUM ANNUUM	93/500/92-H/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-B/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-C/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-D/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-E/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-F/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-G/C	LBN	F
CARDUUS MARIANUS	93/501/92-H/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-D/C	LBN	F

CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-E/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-F/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-G/C	LBN	F
CAULOPHYLLUM THALICTROIDES	93/502/92-H/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-B/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-C/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-D/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-E/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-F/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-G/C	LBN	F
CHAMOMILLA VULGARIS	93/505/92-H/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-A/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-B/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-C/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-D/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-E/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-F/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-G/C	LBN	F
CHEIRANTHUS CHEIRI	93/506/92-H/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-B/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-C/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-G/C	LBN	F
CHELIDONIUM MAJUS	93/507/92-H/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-A/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-B/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-C/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-D/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-E/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-F/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-G/C	LBN	F
CHIMAPHILA UMBELLATA	93/508/92-H/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-B/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-C/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-D/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-E/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-F/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-G/C	LBN	F
CHINA	93/509/92-H/C	LBN	F
CINA	93/510/92-B/C	LBN	F
CINA	93/510/92-C/C	LBN	F
CINA	93/510/92-D/C	LBN	F
CINA	93/510/92-E/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
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-B/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-C/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-D/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-E/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-F/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-G/C	LBN	F
CLEMATIS ERECTA	93/511/92-H/C	LBN	F

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

CROTON TIGLIUM	93/519/92-G/C	LBN	F
CROTON TIGLIUM	93/519/92-H/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-B/C	LBN	F
CYCLAMEN EUROPÆUM	93/520/92-C/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-G/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-B/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-C/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-D/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-E/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-F/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-G/C	LBN	F
DIOSCOREA VILLOSA	93/521/92-H/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-B/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-C/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-D/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-E/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-F/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-G/C	LBN	F
DROSERA	93/522/92-H/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-B/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-C/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-D/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-E/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-F/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-G/C	LBN	F
DULCAMARA	93/523/92-H/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-B/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-C/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-D/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-E/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-F/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-G/C	LBN	F
EQUISETUM HIEMALE	93/524/92-H/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-B/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-C/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-D/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-E/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-F/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-G/C	LBN	F
EUPATORIUM PERFOLIATUM	93/525/92-H/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-B/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-C/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-D/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-E/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-F/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-G/C	LBN	F
EUPHRASIA OFFICINALIS	93/526/92-H/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-A/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-B/C	LBN	F
FRAXINUS AMERICANA	93/527/92-C/C	LBN	F

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

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

KALMIA LATIFOLIA	93/542/92-H/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-A/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-B/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-C/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-D/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-E/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-F/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-G/C	LBN	F
LAUROCERASUS	93/543/92-H/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-B/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-C/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-D/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-E/C	LBN	F
LEDUM PALUSTRE	93/544/92-F/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-B/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-C/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-D/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-E/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-F/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-G/C	LBN	F
LILIUM TIGRINUM	93/546/92-H/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-B/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-C/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-D/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-G/C	LBN	F
LYCOPODIUM CLAVATUM	93/547/92-H/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-A/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-B/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-C/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-D/C	LBN	F
LYCOPUS VIRGINICUS	93/548/92-E/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-H/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-D/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-G/C	LBN	F
MAGNESIA CARBONICA	93/549/92-H/C	LBN	F
MAGNESIA MURIATICA	93/550/92-B/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-E/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 PHOSPHORICA	93/557/92-B/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-C/C	LBN	F
MAGNESIA PHOSPHORICA	93/557/92-D/C	LBN	F

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

MURIATICUM ACIDUM	93/565/92-H/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-B/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-C/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-D/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-E/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-F/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-G/C	LBN	F
NATRUM CARBONICUM	93/566/92-H/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-B/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-C/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-D/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-E/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-F/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-G/C	LBN	F
NATRUM SULFURICUM	93/567/92-H/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-B/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-C/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-D/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-E/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-F/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-G/C	LBN	F
NUX MOSCHATA	93/568/92-H/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-B/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-C/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-D/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-E/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-F/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-G/C	LBN	F
NUX VOMICA	93/569/92-H/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-A/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-B/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-C/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-D/C	LBN	F
PAEONIA OFFICINALIS	93/571/92-E/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-H/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-A/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-B/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-C/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-D/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-E/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-F/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-G/C	LBN	F
PAREIRA BRAVA	93/572/92-H/C	LBN	F
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-A/C LBN	F	
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-B/C LBN	F	
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-C/C LBN	F	
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-D/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-G/C LBN	F	
PASSIFLORA INCARNATA	93/1078/92-H/C LBN	F	
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-B/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-C/C	LBN	F

PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-D/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-E/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-F/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-G/C	LBN	F
PHOSPHORICUM ACIDUM	93/574/92-H/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-C/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-D/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-G/C	LBN	F
PHYSOSTIGMA VENENOSUM	93/575/92-H/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-B/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-C/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-D/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-E/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-F/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-G/C	LBN	F
PHYTOLACCA DECANDRA	93/576/92-H/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-A/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-B/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-C/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-D/C	LBN	F
PICRICUM ACIDUM	93/577/92-E/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-H/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-B/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-C/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-D/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-E/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-F/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-G/C	LBN	F
PLANTAGO MAJOR	93/578/92-H/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-D/C	LBN	F
PODOPHYLLUM PELTATUM	93/579/92-E/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-H/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-B/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-C/C	LBN	F
PULSATILLA	93/581/92-D/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-H/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-A/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-B/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-C/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-D/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-E/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-F/C	LBN	F

RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-G/C	LBN	F
RANUNCULUS BULBOSUS	93/582/92-H/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-A/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-B/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-C/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-D/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-E/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-F/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-G/C	LBN	F
RAPHANUS SATIVUS NIGER	93/583/92-H/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-A/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-B/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-C/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-D/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-E/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-F/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-G/C	LBN	F
RATANHIA	93/584/92-H/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-B/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-C/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-D/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-E/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-F/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-G/C	LBN	F
RHUS TOXICODENDRON	93/585/92-H/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-B/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-C/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-D/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-E/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-F/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-G/C	LBN	F
RICINUS COMMUNIS	93/586/92-H/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-B/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-C/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-D/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-E/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-F/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-G/C	LBN	F
RUMEX CRISPUS	93/590/92-H/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-B/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-C/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-D/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-E/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-F/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-G/C	LBN	F
RUTA GRAVEOLENS	93/591/92-H/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-B/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-C/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-D/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-E/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-F/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-G/C	LBN	F
SABADILLA	93/592/92-H/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-B/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-C/C	LBN	F

SABAL SERRULATA	93/593/92-D/C	LBN	F
SABAL SERRULATA	93/593/92-E/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
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-B/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-E/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-F/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-G/C	LBN	F
SAMBUCUS NIGRA	93/594/92-H/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-B/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-C/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-D/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-E/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-F/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-G/C	LBN	F
SANGUINARIA CANADENSIS	93/595/92-H/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-B/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-C/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-D/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-E/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-F/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-G/C	LBN	F
SARSAPARILLA	93/596/92-H/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-B/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-C/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-D/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-E/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-F/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-G/C	LBN	F
SENNA	93/597/92-H/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-B/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-C/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-D/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-E/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-F/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-G/C	LBN	F
SEPIA OFFICINALIS	93/598/92-H/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-B/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-C/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-D/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-E/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-F/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-G/C	LBN	F
SILICEA	93/599/92-H/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-D/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-H/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-B/C	LBN	F

SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-C/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-D/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-E/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-F/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-G/C	LBN	F
SPIGELIA ANTHELMIA	93/601/92-H/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-B/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-C/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-F/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-G/C	LBN	F
SPONGIA TOSTA	93/602/92-H/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-B/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-C/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-D/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-E/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-F/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-G/C	LBN	F
STAPHYSAGRIA	93/603/92-H/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-B/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-C/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-D/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-E/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-F/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-G/C	LBN	F
STICTA PULMONARIA	93/604/92-H/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-B/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-C/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-D/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-E/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-F/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-G/C	LBN	F
STRAMONIUM	93/605/92-H/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-B/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-C/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-D/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-E/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-F/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-G/C	LBN	F
SULFUR	93/606/92-H/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-B/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-C/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-D/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-E/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-F/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-G/C	LBN	F
SULFUR IODATUM	93/607/92-H/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-B/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-E/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-F/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-G/C	LBN	F
SULFURICUM ACIDUM	93/608/92-H/C	LBN	F

SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-B/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-C/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-D/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-E/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-F/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-G/C	LBN	F
SYMPHYTUM OFFICINALE	93/609/92-H/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-B/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-C/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-D/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-E/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-F/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-G/C	LBN	F
TABACUM	93/610/92-H/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-E/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-F/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-G/C	LBN	F
TARAXACUM DENS LEONIS	93/611/92-H/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-D/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-E/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-F/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-G/C	LBN	F
THUYA OCCIDENTALIS	93/612/92-H/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-B/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-C/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-D/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-E/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-F/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-G/C	LBN	F
URTICA URENS	93/613/92-H/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-B/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-C/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-D/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-E/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-F/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-G/C	LBN	F
VERATRUM ALBUM	93/614/92-H/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. 08. 2012

Kód SÚKL	Název přípravku	Spisová značka	MC v Kč
0176954	ALGIFEN NEO	SUKLS56709/2011	77,90
0027964	APIDRA 100 JEDNOTEK/ML	sukls243999/2011	1666,00
0028283	APIDRA 100 JEDNOTEK/ML	sukls56016/2012	555,87
0026256	ARAVA 10 MG	SUKLS97785/2011	4110,00
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	17654,14
0168083	ARZERRA 1000 MG	sukls4691/2012	50188,54
0160838	BIOFENAC 100 MG POTAHOVANÉ TABLETY	SUKLS21570/2012	92,77
0158942	BUDENOFALK UNO 9 MG ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE	SUKLS126411/2011	1730,67
0158944	BUDENOFALK UNO 9 MG ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE	SUKLS126411/2011	4287,21
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
0167508	DUOPLAVIN 75 MG/100 MG	SUKLS110266/2010	1055,89
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	45161,56
0025564	HUMIRA 40 MG	SUKLS243996/2011	24471,39
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	33341,58
0179308	LEVACT 2,5 MG/ML	sukls192379/2011	33775,87
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	17000,00
0145664	LEVOFLOXACIN MYLAN 250MG/50ML	SUKLS80593/2010	5672,00
0145674	LEVOFLOXACIN MYLAN 500 MG/100ML	SUKLS80593/2010	22800,00

0145669	LEVOFLOXACIN MYLAN 500MG/100ML	SUKLS80593/2010	524,30
0145671	LEVOFLOXACIN MYLAN 500MG/100ML	SUKLS80593/2010	6243,00
0147959	MEDIKINET RETARD 10 MG	SUKLS179615/2011	388,00
0147962	MEDIKINET RETARD 20 MG	SUKLS179615/2011	776,25
0147965	MEDIKINET RETARD 30 MG	SUKLS179615/2011	1147,50
0147968	MEDIKINET RETARD 40 MG	SUKLS179615/2011	1552,50
0147956	MEDIKINET RETARD 5 MG	SUKLS179615/2011	194,00
0157073	MOLAXOLE	SUKLS13284/2011	923,95
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
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
0033633	NUTRILON 2 ALLERGY CARE	SUKLS96026/2009	247,00
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
0184677	RABECOLE 20 MG	SUKLS65578/2012	122,64
0184682	RABECOLE 20 MG	SUKLS65578/2012	438,00
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	13156,50
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
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	10907,10

0171875	TOPOTECAN LOGENEX 1 MG/ML	SUKLS65579/2012	2094,65
0171876	TOPOTECAN LOGENEX 1 MG/ML	SUKLS65579/2012	2094,65
0171877	TOPOTECAN LOGENEX 1 MG/ML	SUKLS65579/2012	10473,20
0171878	TOPOTECAN LOGENEX 1 MG/ML	SUKLS65579/2012	10473,20
0149377	TRACLEER 32 MG	sukls11701/2011	60399,45
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
0168456	VOTUBIA 2,5 MG/5 MG	SUKLS71013/2012	37000,00
0168458	VOTUBIA 2,5 MG/5 MG	SUKLS71013/2012	67500,00
0168897	XARELTO 15 MG	SUKLS55153/2012	2520,00
0168898	XARELTO 15 MG	SUKLS55153/2012	3780,00
0168899	XARELTO 15 MG	SUKLS55153/2012	8820,00
0168903	XARELTO 20 MG	SUKLS55153/2012	2520,00
0168904	XARELTO 20 MG	SUKLS55153/2012	8820,00
0168122	XIAPEX	SUKLS20077/2012	19518,43
0017928	ZALDIAR	SUKLS45066/2011	346,07
0017929	ZALDIAR	SUKLS45066/2011	360,72
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
0131695	ZYPSILA 20 MG	SUKLS220737/2011	960,00
0131704	ZYPSILA 40 MG	SUKLS220737/2011	1379,33
0131716	ZYPSILA 60 MG	SUKLS220737/2011	1850,00
0131722	ZYPSILA 80 MG	SUKLS220737/2011	2430,00

Informace o registrovaných léčivech

Zrušené registrace v období: od 1.7.2012 do 31.7.2012 s ohledem na nabytí právní moci

ADIMET

18/527/00-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0030294
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0064641
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0064642
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

ADIMET 1000

18/403/05-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL FLM 30X1000 MG BLI kód SÚKL: 0085230
POR TBL FLM 60X1000 MG BLI kód SÚKL: 0085231
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0085232
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

BUPRENORPHINE SMB 0,4 mg

19/411/10-C

D: LABORATOIRES S.M.B. S.A., BRUSEL, Belgie
B: ORM TBL SLG 7X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134560
ORM TBL SLG 14X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134561
ORM TBL SLG 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134562
ORM TBL SLG 70X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134563
ORM TBL SLG 280X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134564
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25. 7. 2012).

CEFUROXIM-RATIOPHARM 250 mg

15/046/11-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0130518
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0130519
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0130520
POR TBL FLM 14X250MG BLI kód SÚKL: 0130521
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0130522
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0176680
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25. 7. 2012).

CEFUROXIM-RATIOPHARM 500 mg

15/047/11-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0130523
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0130524

POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0130525
POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0130526
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0130527
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0130528

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

CIPLOX INFÚZNÍ ROZTOK

42/379/95-C

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

B: INF SOL 1X100ML/200MG-PLAST LAG kód SÚKL: 0015651

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18. 7. 2012).

ERGOTOP 30

83/141/00-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika

B: POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0005742

POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0005743

POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0005744

POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0005745

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (13. 7. 2012).

GANATON

49/263/00-C

D: ABBOTT GMBH & CO.KG, WIESBADEN, Německo

B: POR TBL FLM 40X50MG TBC kód SÚKL: 0031926

POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0031927

POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0107724

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0107725

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

JODID 200

87/835/92-B/C

D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo

B: POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0061159

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25. 7. 2012).

LAMOTRIGIN ARROW 25 mg

21/117/06-C

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

B: POR TBL NOB 50X25MG BLI kód SÚKL: 0092646

POR TBL NOB 21X25MG BLI kód SÚKL: 0092650

POR TBL NOB 42X25MG BLI kód SÚKL: 0092651

POR TBL NOB 56X25MG BLI kód SÚKL: 0092704

POR TBL NOB 100X25MG BLI kód SÚKL: 0092705

POR TBL NOB 200X25MG BLI kód SÚKL: 0092706

POR TBL NOB 14X25MG BLI kód SÚKL: 0119821

POR TBL NOB 30X25MG BLI kód SÚKL: 0119822

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

LAMOTRIGIN ARROW 50 mg

21/118/06-C

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

B: POR TBL NOB 21X50MG BLI kód SÚKL: 0092707

POR TBL NOB 42X50MG BLI kód SÚKL: 0092708

POR TBL NOB 56X50MG BLI kód SÚKL: 0092709

POR TBL NOB 50X50MG BLI kód SÚKL: 0092713

POR TBL NOB 100X50MG BLI kód SÚKL: 0092756

POR TBL NOB 200X50MG BLI kód SÚKL: 0092785

POR TBL NOB 14X50MG BLI kód SÚKL: 0119823

POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0119824

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

LUCRIN DEPOT 30 mg

44/557/11-C

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: INJ PSU LQF 1X30MG ISP kód SÚKL: 0141184

INJ PSU LQF 2X30MG ISP kód SÚKL: 0141185

INJ PSU LQF 1X30MG ISP kód SÚKL: 0141186

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (25. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 10 mg

68/801/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0128067

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0128068

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0128069

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0128070

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0164929

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0164930

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0164931

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0164932

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 15 mg

68/802/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0128071

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0128072

POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0128073

POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0128074

POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0164933

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0164934

POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0164935

POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0164936

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 20 mg

68/803/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0128075

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0128076

POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0128077

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0128078

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0164937

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0164938

POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0164939

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0164940

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 2,5 mg

68/798/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128055
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128056
POR TBL NOB 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128057
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128058
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0164945
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0164946
POR TBL NOB 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0164947
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0164948

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 5 mg

68/799/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0128059
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0128060
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0128061
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0128062
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0164941
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0164942
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0164943
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0164944

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

OLANZAPINE APOTEX 7,5 mg

68/800/09-C

D: GALENICUM HEALTH, S.L., BARCELONA, Španělsko

B: POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128063
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128064
POR TBL NOB 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128065
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128066
POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0164925
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0164926
POR TBL NOB 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0164927
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0164928

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

OMEPRAZOL-RATIOPHARM 20 mg

09/325/00-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR CPS ETD 15X20MG TBC kód SÚKL: 0098625
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0098626
POR CPS ETD 60X20MG TBC kód SÚKL: 0098627
POR CPS ETD 100X20MG TBC kód SÚKL: 0098628
POR CPS ETD 50X20MG TBC kód SÚKL: 0151461
POR CPS ETD 2X50X20MG TBC kód SÚKL: 0151462

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

PRAMIPEXOL ARROW 0,088 mg

27/1031/10-C

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0159562
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0159563

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

PRAMIPEXOL ARROW 0,18 mg**27/1032/10-C**

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0159564

POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0159565

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

PRAMIPEXOL ARROW 0,35 mg**27/1033/10-C**

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

B: POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0159566

POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0159567

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

PRAMIPEXOL ARROW 0,7 mg**27/1034/10-C**

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0159568

POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0159569

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27. 7. 2012).

TEXACAND 16 mg**58/132/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0157579

POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0157580

POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0157581

POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0157582

POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0157583

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

TEXACAND 32 mg**58/133/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7X32MG BLI kód SÚKL: 0157584

POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0157585

POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0157586

POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0157587

POR TBL NOB 98X32MG BLI kód SÚKL: 0157588

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

TEXACAND 4 mg**58/130/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0157569

POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0157570

POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0157571

POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0157572

POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0157573

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

TEXACAND 8 mg**58/131/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0157574

POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0157575

POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0157576

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0157577

POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0157578

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31. 7. 2012).

TEXACANDOZID 16 mg/12,5 mg**58/137/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0157594

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0157595

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0157596

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0157597

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0157598

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

TEXACANDOZID 8 mg/12,5 mg**58/136/11-C**

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0157589

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0157590

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0157591

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0157592

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0157593

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11. 7. 2012).

YANTIL RETARD 100 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**65/021/11-C**

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL PRO 7X100MG BLI kód SÚKL: 0153882

POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153883

POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153884

POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153885

POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153886

POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153887

POR TBL PRO 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153888

POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153889

POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153890

POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153891

POR TBL PRO 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153892

POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153893

POR TBL PRO 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153894

POR TBL PRO 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153895

POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153896

POR TBL PRO 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153897

POR TBL PRO 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153898

POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153899

POR TBL PRO 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153900

POR TBL PRO 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153901

POR TBL PRO 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153902

POR TBL PRO 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153903

POR TBL PRO 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184913

POR TBL PRO 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184914

POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184915

POR TBL PRO 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184916

POR TBL PRO 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184917

POR TBL PRO 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184918

POR TBL PRO 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184919
POR TBL PRO 7X100MG BLI kód SÚKL: 0184920
POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0184921
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0184922
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0184923
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0184924
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0184925
POR TBL PRO 40X100MG BLI kód SÚKL: 0184926
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0184927
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0184928
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0184929
POR TBL PRO 90X100MG BLI kód SÚKL: 0184930
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0184931
POR TBL PRO 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184932
POR TBL PRO 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184933
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0184934

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL RETARD 150 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/022/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0153904
POR TBL PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0153905
POR TBL PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0153906
POR TBL PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0153907
POR TBL PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0153908
POR TBL PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0153909
POR TBL PRO 40X150MG BLI kód SÚKL: 0153910
POR TBL PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0153911
POR TBL PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0153912
POR TBL PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0153913
POR TBL PRO 90X150MG BLI kód SÚKL: 0153914
POR TBL PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0153915
POR TBL PRO 10X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153916
POR TBL PRO 14X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153917
POR TBL PRO 20X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153918
POR TBL PRO 28X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153919
POR TBL PRO 30X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153920
POR TBL PRO 50X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153921
POR TBL PRO 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153922
POR TBL PRO 60X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153923
POR TBL PRO 90X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153924
POR TBL PRO 100X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153925
POR TBL PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0184935
POR TBL PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0184936
POR TBL PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0184937
POR TBL PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0184938
POR TBL PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0184939
POR TBL PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0184940
POR TBL PRO 40X150MG BLI kód SÚKL: 0184941
POR TBL PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0184942
POR TBL PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0184943
POR TBL PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0184944
POR TBL PRO 90X150MG BLI kód SÚKL: 0184945
POR TBL PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0184946

POR TBL PRO 10X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184947
POR TBL PRO 14X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184948
POR TBL PRO 20X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184949
POR TBL PRO 28X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184950
POR TBL PRO 30X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184951
POR TBL PRO 50X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184952
POR TBL PRO 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184953
POR TBL PRO 60X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184954
POR TBL PRO 90X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184955
POR TBL PRO 100X1X150MG BLI kód SÚKL: 0184956

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL RETARD 200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/023/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL PRO 7X200MG BLI kód SÚKL: 0153926
POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0153927
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0153928
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0153929
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0153930
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0153931
POR TBL PRO 40X200MG BLI kód SÚKL: 0153932
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0153933
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0153934
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0153935
POR TBL PRO 90X200MG BLI kód SÚKL: 0153936
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0153937
POR TBL PRO 10X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153938
POR TBL PRO 14X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153939
POR TBL PRO 20X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153940
POR TBL PRO 28X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153941
POR TBL PRO 30X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153942
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153943
POR TBL PRO 56X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153944
POR TBL PRO 60X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153945
POR TBL PRO 90X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153946
POR TBL PRO 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153947
POR TBL PRO 7X200MG BLI kód SÚKL: 0184957
POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0184958
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0184959
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0184960
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0184961
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0184962
POR TBL PRO 40X200MG BLI kód SÚKL: 0184963
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0184964
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0184965
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0184966
POR TBL PRO 90X200MG BLI kód SÚKL: 0184967
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0184968
POR TBL PRO 10X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184969
POR TBL PRO 14X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184970
POR TBL PRO 20X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184971
POR TBL PRO 28X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184972
POR TBL PRO 30X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184973
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184974

POR TBL PRO 56X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184975
POR TBL PRO 60X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184976
POR TBL PRO 90X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184977
POR TBL PRO 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0184978

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL RETARD 25 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/311/12-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo
B: POR TBL PRO 7X25MG BLI kód SÚKL: 0181166
POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0181167
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0181168
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0181169
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0181170
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0181171
POR TBL PRO 40X25MG BLI kód SÚKL: 0181172
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0181173
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0181174
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0181175
POR TBL PRO 90X25MG BLI kód SÚKL: 0181176
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0181177
POR TBL PRO 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181178
POR TBL PRO 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181179
POR TBL PRO 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181180
POR TBL PRO 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181181
POR TBL PRO 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181182
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181183
POR TBL PRO 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181184
POR TBL PRO 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181185
POR TBL PRO 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181186
POR TBL PRO 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181187

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL RETARD 250 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/024/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo
B: POR TBL PRO 7X250MG BLI kód SÚKL: 0153948
POR TBL PRO 10X250MG BLI kód SÚKL: 0153949
POR TBL PRO 14X250MG BLI kód SÚKL: 0153950
POR TBL PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0153951
POR TBL PRO 28X250MG BLI kód SÚKL: 0153952
POR TBL PRO 30X250MG BLI kód SÚKL: 0153953
POR TBL PRO 40X250MG BLI kód SÚKL: 0153954
POR TBL PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0153955
POR TBL PRO 56X250MG BLI kód SÚKL: 0153956
POR TBL PRO 60X250MG BLI kód SÚKL: 0153957
POR TBL PRO 90X250MG BLI kód SÚKL: 0153958
POR TBL PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0153959
POR TBL PRO 10X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153960
POR TBL PRO 14X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153961
POR TBL PRO 20X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153962
POR TBL PRO 28X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153963
POR TBL PRO 30X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153964
POR TBL PRO 50X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153965

POR TBL PRO 56X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153966
POR TBL PRO 60X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153967
POR TBL PRO 90X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153968
POR TBL PRO 100X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153969
POR TBL PRO 7X250MG BLI kód SÚKL: 0184979
POR TBL PRO 50X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184980
POR TBL PRO 56X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184981
POR TBL PRO 60X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184982
POR TBL PRO 90X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184983
POR TBL PRO 100X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184984
POR TBL PRO 10X250MG BLI kód SÚKL: 0184985
POR TBL PRO 14X250MG BLI kód SÚKL: 0184986
POR TBL PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0184987
POR TBL PRO 28X250MG BLI kód SÚKL: 0184988
POR TBL PRO 30X250MG BLI kód SÚKL: 0184989
POR TBL PRO 40X250MG BLI kód SÚKL: 0184990
POR TBL PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0184991
POR TBL PRO 56X250MG BLI kód SÚKL: 0184992
POR TBL PRO 60X250MG BLI kód SÚKL: 0184993
POR TBL PRO 90X250MG BLI kód SÚKL: 0184994
POR TBL PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0184995
POR TBL PRO 10X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184996
POR TBL PRO 14X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184997
POR TBL PRO 20X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184998
POR TBL PRO 28X1X250MG BLI kód SÚKL: 0184999
POR TBL PRO 30X1X250MG BLI kód SÚKL: 0185000

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL RETARD 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/020/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL PRO 7X50MG BLI kód SÚKL: 0153860
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153861
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153862
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153863
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153864
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153865
POR TBL PRO 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153866
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153867
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153868
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153869
POR TBL PRO 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153870
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153871
POR TBL PRO 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153872
POR TBL PRO 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153873
POR TBL PRO 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153874
POR TBL PRO 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153875
POR TBL PRO 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153876
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153877
POR TBL PRO 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153878
POR TBL PRO 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153879
POR TBL PRO 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153880
POR TBL PRO 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153881
POR TBL PRO 7X50MG BLI kód SÚKL: 0184891
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0184892

POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0184893
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0184894
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0184895
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0184896
POR TBL PRO 40X50MG BLI kód SÚKL: 0184897
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0184898
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0184899
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0184900
POR TBL PRO 90X50MG BLI kód SÚKL: 0184901
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0184902
POR TBL PRO 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184903
POR TBL PRO 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184904
POR TBL PRO 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184905
POR TBL PRO 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184906
POR TBL PRO 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184907
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184908
POR TBL PRO 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184909
POR TBL PRO 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184910
POR TBL PRO 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184911
POR TBL PRO 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0184912

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/007/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo
B: POR TBL FLM 5X100MG BLI kód SÚKL: 0153838
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153839
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153840
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153841
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153842
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153843
POR TBL FLM 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153844
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153845
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153846
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153847
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153848
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153849
POR TBL FLM 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153850
POR TBL FLM 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153851
POR TBL FLM 20X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153852
POR TBL FLM 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153853
POR TBL FLM 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153854
POR TBL FLM 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153855
POR TBL FLM 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153856
POR TBL FLM 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153857
POR TBL FLM 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153858
POR TBL FLM 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153859
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0184869
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0184870
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0184871
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0184872
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0184873
POR TBL FLM 40X100MG BLI kód SÚKL: 0184874
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0184875

POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0184876
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0184877
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0184878
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0184879
POR TBL FLM 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184880
POR TBL FLM 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184881
POR TBL FLM 20X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184882
POR TBL FLM 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184883
POR TBL FLM 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184884
POR TBL FLM 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184885
POR TBL FLM 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184886
POR TBL FLM 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184887
POR TBL FLM 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184888
POR TBL FLM 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0184889
POR TBL FLM 5X100MG BLI kód SÚKL: 0184890

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/005/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0153794
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153795
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153796
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153797
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153798
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153799
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153800
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153801
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153802
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153803
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153804
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153805
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153806
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153807
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153808
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153809
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153810
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153811
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153812
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153813
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153814
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153815
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0184825
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0184826
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0184827
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0184828
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0184829
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0184830
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0184831
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0184832
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0184833
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0184834
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0184835
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0184836
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0184837

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0184838
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0184839
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0184840
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0184841
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0184842
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0184843
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0184844
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0184845
POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0184846

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 2012).

YANTIL 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/006/11-C

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

B: POR TBL FLM 5X75MG BLI kód SÚKL: 0153816
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0153817
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0153818
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0153819
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0153820
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0153821
POR TBL FLM 40X75MG BLI kód SÚKL: 0153822
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0153823
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0153824
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0153825
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0153826
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0153827
POR TBL FLM 10X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153828
POR TBL FLM 14X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153829
POR TBL FLM 20X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153830
POR TBL FLM 28X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153831
POR TBL FLM 30X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153832
POR TBL FLM 50X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153833
POR TBL FLM 56X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153834
POR TBL FLM 60X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153835
POR TBL FLM 90X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153836
POR TBL FLM 100X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153837
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0184847
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0184848
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0184849
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0184850
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0184851
POR TBL FLM 40X75MG BLI kód SÚKL: 0184852
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0184853
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0184854
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0184855
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0184856
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0184857
POR TBL FLM 10X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184858
POR TBL FLM 14X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184859
POR TBL FLM 20X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184860
POR TBL FLM 28X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184861
POR TBL FLM 30X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184862
POR TBL FLM 50X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184863
POR TBL FLM 56X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184864
POR TBL FLM 60X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184865

POR TBL FLM 90X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184866
POR TBL FLM 100X1X75MG BLI kód SÚKL: 0184867
POR TBL FLM 5X75MG BLI kód SÚKL: 0184868
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26. 7. 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 9/2012

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 August 2012	2
---	---

SÚKL guidelines

List of guidelines valid as of September 1, 2012	5
---	---

Information

Specification of properties of OTC medicinal products	12
--	----

Outline of notifications on the use of non-authorised medicinal products in the month of August 2012	15
---	----

List of medicinal products whose authorisation for parallel import was granted in the month of August 2012	16
---	----

Information on Czech standards relating to medical devices published in the Bulletin of the COSMT	16
--	----

Information on documents issued by the European Medicines Agency (EMA) A list of new documents issued by the EMA in June and July 2012 is published. Documents are available in SÚKL library.	17
---	----

Data on applications submitted to SÚKL – marketing authorisations and variations thereto Data on numbers of various types of applications submitted monthly to SÚKL.	18
--	----

List of manufacturers and distributors of pharmaceuticals in the CR approved in the month of August 2012	20
---	----

List of medicinal products whose marketing authorisation will expire in November 2012 The validity of marketing authorisations of the listed products will expire during November 2012 and the products will be marked in SÚKL database by "Z" and published in Věstník SÚKL.	21
---	----

List of medicinal products with expired marketing authorisation The listed products are marked by "Z" in SÚKL database as of August 31, 2012.	22
---	----

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 August 31, 2012	40
--	----

Information on authorised medicinal products

Revocations of marketing authorisations in the period from July 1, 2012 to July 31, 2012	43
---	----

Authorised medicinal products and variations to marketing authorisations approved in the year 2012	56
---	----

Medicinal products authorised under the EU centralised procedure and entered in SÚKL database in the year 2012	56
---	----