

**PRO ZVEŘEJNĚNÍ**NAŠE SP.ZN.  
SUKLS222488/2012VYŘIZUJE/LINKA  
P.STRÁNSKÝ/900DATUM  
5.10.2012**Sdělení SÚKL ze dne 5.10.2012**

Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, na základě § 98 odst. 1 a § 99 odst. 1 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů informuje, že na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti STADA PHARMA CZ s.r.o., se stahuje z úrovně zdravotnických zařízení léčivý přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14901	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14902	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14903	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14904	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14905	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	14906	12/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	11249	03/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	11250	03/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	11251	03/13
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	04646	11/12
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	05047	12/12
0001147	SILYMARIN AL 50	POR TBL OBD 100X50MG	100	05048	12/12

Léčivý přípravek se stahuje z důvodu změny režimu výdeje léčivého přípravku z léčiva na lékařský předpis na volně prodejný léčivý přípravek.

**Dostupnost léčivého přípravku je i nadále zajištěna prostřednictvím verze s textem odpovídajícím výdeji bez předpisu. Jedná se o výrobní šarže: 21607, 21608, 21609.**

Mgr. Apolena Jonášová  
Vedoucí sekce dozoru