

PRO ZVEŘEJNĚNÍ

Sdělení SÚKL ze dne 23.12.2013

Státní ústav pro kontrolu léčiv na základě § 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 o neodkladném opatření držitele rozhodnutí o registraci KRKA d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Slovinsko zastoupeného KRKA ČR s.r.o., Praha, spočívajícím ve stažení léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
2926	LETIZEN	POR TBL FLM	20X10MG	TA6109	03/2017
				TA7260	05/2017
				L66269	05/2017
				TB1296	11/2017
2927	LETIZEN	POR TBL FLM	50X10MG	L65426	04/2017
				L66309	05/2017
				TA7314	05/2017
				TB1266	11/2017

Léčivý přípravek se stahuje z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu plánované změny způsobu výdeje:

Do 23.12.2013: Výdej léčivého přípravku možný pouze na lékařský předpis.

Od 24.12.2013: Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

Mgr. Apolena Jonášová
Vedoucí sekce dozoru