

**Seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu
Září 2010**

Název přípravku	Reg.číslo	Velikost balení	Držitel rozhodnutí o registraci	Číslo šarže	Počet balení	Jazyk obalu	Doba použitelnosti
BCG Vaccine SSI, inj.plv.sus.	59/533/00-C	10 x 10 dávek + rozpouštědlo	Statens Serum Institut, Kodaň, Dánsko	109056F (léčivý přípravek) a 385593A (rozpouštědlo)	250	anglicko/ španělský	31.01.2012 30.11.2012
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH, Hannover, Německo	10E04G03	80	anglický	08.12.2010
Retacrit 1000 IU/0,3 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/02	6 x 0,3 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	9G077H9	200	slovenský vnitřní obal	30.4.2011
Retacrit 2000 IU/0,6 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/04	6 x 0,6 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	0D133F0	875	slovenský vnitřní obal	30.1.2012
Retacrit 3000 IU/0,9 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/06	6 x 0,9 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	9G078H9	500	slovenský vnitřní obal	30.4.2011
Retacrit 4000 IU/0,4 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/08	6 x 0,4 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	9G079H9	200	slovenský vnitřní obal	30.4.2011
Retacrit 10000 IU/1 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/016	6 x 1 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	9F081G9	150	slovenský vnitřní obal	31.3.2011
Retacrit 40000 IU/1 ml, inj.sol.	EU/1/07/431/019	1 x 1 ml	Hospira Enterprises B.V., Hoofddorp, Nizozemsko	0G156H0	200	slovenský vnitřní obal	30.4.2012
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH, Hannover, Německo	10E04G03	70	anglický	29.12.2010