

PRO ZVEŘEJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 31.8.2022**

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 (dále jen „zákon o léčivech“), informuje o neodkladném opatření spočívajícím v pozastavení distribuce a výdeje níže uvedené šarže léčivého přípravku, držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Janssen-Cilag International N.V., Beerse, Belgie

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Šarže	Použitelnost do
0209358	TREVICTA	525MG INJ SUS PRO 1X2,625ML+2J	LBB3N00	01/2023

Pozastavení distribuce a výdeje výše uvedené šarže léčivého přípravku z důvodu prověření záchytu padělku uvedené šarže v Nizozemsku.

Léčivý přípravek je uváděn na trh v česko-slovensko-polské jazykové verzi a uvedená šarže byla určena pro všechny zmíněné země (trh ČR, PL a SK).

Na trhu je dostupná jiná, nedotčená šarže.

RNDr. Helena Puffrová
Ředitelka Odboru laboratorní kontroly
Zástupce ředitelky Sekce dozoru