

PRO ZVEŘEJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 1.12.2022**

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 (dále jen „zákon o léčivech“), informuje o závadě v jakosti léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Šarže	Použitelnost do
0243506	POLLINEX RYE	2000SU INJ SUS 3 II	A05232	31.03.2025

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost Allergy Therapeutics Ibérica, SL, Barcelona, Španělsko proto na základě § 33 odst. 3 písm. c) zákona o léčivech přijal následující opatření:

stažení výše uvedené šarže léčivého přípravku až z úrovně pacientů z důvodu závady v jakosti - riziko výskytu cizorodých částic.

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