

Informace o léčivech, padělcích a nelegálních přípravcích pro zdravotnické pracovníky a provozovatele – červenec 2024

OPATŘENÍ PŘI ZÁVADÁCH V JAKOSTI LÉČIV

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
1.7.2024	0132135	BITINEX, 25MG CPS DUR 28 I	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1308756	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
9.7.2024	0132132	BITINEX, 18MG CPS DUR 28 I	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1210096	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
9.7.2024	0132133	BITINEX, 18MG CPS DUR 56 I	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1208561	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
9.7.2024	0132136	BITINEX, 25MG CPS DUR 56 I	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1211689	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
9.7.2024	0132135	BITINEX, 25MG CPS DUR 28 I	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1209040	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
12.7.2024	0223700	ATOMOXETIN GLENMARK, 25MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1203919 1208565	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
12.7.2024	0223697	ATOMOXETIN GLENMARK, 18MG CPS DUR 28	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1207493 1400620	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
12.7.2024	0223694	ATOMOXETIN GLENMARK, 10MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1211188 1307841	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
12.7.2024	0223703	ATOMOXETIN GLENMARK, 40MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1211306 1210145	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
15.7.2024	0132135	BITINEX, 25MG CPS DUR 28	Egis Pharmaceuticals PLC, Budapešť, Maďarsko	1206529	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
16.7.2024	0132181	ATOMOXETIN SANDOZ, 100MG CPS DUR 28 I	Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika	1205964	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
16.7.2024	0132166	ATOMOXETIN SANDOZ, 40MG CPS DUR 28 I	Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika	1211691 1211692 1300962	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
16.7.2024	0132156	ATOMOXETIN SANDOZ, 18MG CPS DUR 28 I	Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika	1310616	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
16.7.2024	0132176	ATOMOXETIN SANDOZ, 80MG CPS DUR 28 I	Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika	1401136	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
19.7.2024	0221806	ATOFAB, 10MG CPS DUR 30 I	G.L.Pharma GmbH, Lannach, Rakousko	E01568	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
19.7.2024	0221818	ATOFAB, 18MG CPS DUR 30 I	GL.Pharma GmbH, Lannach, Rakousko	E01572	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
19.7.2024	0221830	ATOFAB, 25MG CPS DUR 30 I	G.L.Pharma GmbH, Lannach, Rakousko	G03070	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
19.7.2024	0221842	ATOFAB, 40MG CPS DUR 30 I	G.L.Pharma GmbH, Lannach, Rakousko	E01583 E05932 F09927	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
22.7.2024	0223694	ATOMOXETIN GLENMARK, 10MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1307008	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
22.7.2024	0223697	ATOMOXETIN GLENMARK, 18MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1109099	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
22.7.2024	0223700	ATOMOXETIN GLENMARK, 25MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1201091 1308809	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
22.7.2024	0223703	ATOMOXETIN GLENMARK, 40MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1211317	Stažení z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
22.7.2024	0223706	ATOMOXETIN GLENMARK, 60MG CPS DUR 28 I	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	1211731	Staznění z úrovně zdravotnických zařízení	Výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah léčivé látky	II.
26.7.2024	0183522	TEMOZOLOMIDE GLENMARK, 100MG CPS DUR 5	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Praha, Česká republika	CM1303C	Pozastavení distribuce a výdeje	Prověření možné závady v jakosti	–
8.7.2024	0249242	ROBITUSSIN ANTITUSSICUM NA SUCHÝ DRÁŽDIVÝ KAŠEL, 7,5MG/5ML SIR 100ML	Haelon Czech Republic s.r.o., Praha, Česká republika	24007A4	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
9.7.2024	0275559	ESSENTIALE, 300MG CPS DUR 90	Opella Healthcare Czech s.r.o., Praha, Česká republika	4KLK44DH 4KLK45DJ	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Uvedení chybného kódu SÚKL na vnějším obalu	III.
12.7.2024	0019580	STADAMET, 1000MG TBL FLM 120 I	STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Německo	41097 41098	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
12.7.2024	0019577	STADAMET, 1000MG TBL FLM 60 I	STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Německo	40695 40696	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
15.7.2024	0210976	KANUMA, 2MG/ML INF CNC SOL 1X10ML	Alexion Europe SAS, Levallois- Perret, Francie	1003732	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
16.7.2024	0016600	UNASYN, 0,5G/1G INJ/INF PLV SOL 1	Pfizer, spol. s r.o., Praha, Česká republika	FW468518 HD349401	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
19.7.2024	0125444	ORFIRIL, 600MG TBL ENT 50 II	Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Německo	23004149AA	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
19.7.2024	0198667	ORFIRIL LONG, 300MG CPS PRO 50 II	Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Německo	0024001952	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
19.7.2024	0198664	ORFIRIL LONG, 150MG CPS PRO 50 II	Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Německo	0024001693	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
26.7.2024	0027627	SIMULECT, 20MG INJ/INF PSO LQF 1+1X5ML AMP	Novartis Europharm Limited, Dublin, Irsko	P1454	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nekompletnost balení léčivého přípravku	III.
30.7.2024	0013307	LEUCO-SCINT, 0,18MG RAD KIT 3+3+3	Medi- Radiopharma Kft., Érd, Maďarsko	LC-240201-C	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nekompletnost balení léčivého přípravku	III.
31.7.2024	0093469	URCYSTON PLANTA, SPC 20 I	LEROS, s.r.o., Praha, Česká republika	248833	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod	Třída
31.7.2024	0043959	STOMARAN, SPC 20 II	LEROS, s.r.o., Praha, Česká republika	248838	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
31.7.2024	0059490	LIST SENNY, SPC 1X40G II	LEROS, s.r.o., Praha, Česká republika	248800	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
31.7.2024	0056351	PULMORAN, SPC 20 II	LEROS, s.r.o., Praha, Česká republika	248799	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.
31.7.2024	0043957	TORMENTAN, SPC 20 I	LEROS, s.r.o., Praha, Česká republika	248801	Umožnění distribuce, výdeje, uvádění do oběhu nebo používání při poskytování zdravotních služeb léčivého přípravku	Nesoulad textů s registrační dokumentací	III.

Vysvětlivky: Klasifikace případů stahování šarží z důvodu závad v jakosti – třídy jsou definovány shodně s dokumentem Compilation of Union Procedures on Inspections and Exchange of Information v aktuálním znění takto:

Třída I – Závady, které potenciálně ohrožují život nebo mohou způsobit závažné ohrožení zdraví.

Třída II – Závady, které mohou ohrozit zdraví nebo mohou vést k chybnému způsobu léčby, ale nespádají do třídy I.

Třída III – Závady, které nepředstavují ohrožení zdraví, ale přistoupilo se ke stahování z jiných důvodů (ani nemusí být požadováno příslušným regulačním úřadem), ale nespádají do třídy I a II.

OPATŘENÍ Z REGISTRAČNÍCH DŮVODŮ

Datum zveřejnění opatření	Kód SÚKL	Léčivý přípravek	Společnost	Šarže	Opatření společnosti/ Rozhodnutí SÚKL	Důvod
31.7.2024	0087299	IMUNOR, 10MG POR LYO 4	Imunomedica, a.s., Ústí nad Labem, Česká republika	03000123 04000123 05000123 06000223	Stažení až z úrovně zdravotnických zařízení	Zkrácení doby použitelnosti

INFORMAČNÍ DOPISY PRO PROVOZOVATELE

Kanuma, 2mg/ml inf. cnc. sol. 1x10ml

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost Alexion Europe SAS, Francie, informuje provozovatele o zjištěných rozdílech v příbalovém letáku léčivého přípravku Kanuma, 2mg/ml inf. cnc. sol. 1x10ml, šarže č. 1003732 s datem spotřeby 09/2025 oproti nejnovějšímu, schválenému textu příbalové informace. Tato závada v jakosti nepředstavuje ohrožení zdraví nebo života osob. Více na: [Informační dopis Kanuma, 2mg/ml inf. cnc. sol. 1x10ml, Státní ústav pro kontrolu léčiv \(sukl.cz\)](#)

Orfiril Long, 150mg cps. pro. 50 II a 300mg cps. pro. 50 II a Orfiril, 600mg tbl. ent. 50 II

Zástupce držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Německo, informuje provozovatele o závadě v jakosti léčivých přípravků Orfiril Long, 150mg cps. pro. 50 II a 300mg cps. pro. 50 II a Orfiril, 600mg tbl. ent. 50 II. V příbalové informaci vložené do balení uvedených šarží léčivých přípravků není implementováno upozornění pro pacienty: *Důležitá rada pro muže – Potenciální rizika spojená s užíváním valproátu během 3 měsíců před početím dítěte.* Více na: [Informační dopis - Orfiril Long, 150mg cps.pro. 50 II a 300mg cps.pro. 50 II a Orfiril, 600mg tbl.ent. 50 II, Státní ústav pro kontrolu léčiv \(sukl.cz\)](#)

Simulect, 20mg inj./inf. pso. lqf. 1+1x5ml amp.

Zástupce držitele rozhodnutí o registraci, společnost Novartis s.r.o. informuje provozovatele o závadě v jakosti léčivého přípravku Simulect, 20mg inj./inf. pso. lqf. 1+1x5ml amp. Balení uvedené šarže neobsahuje rozpouštědlo – vodu pro injekci (WFI). Více na: [Informační dopis Simulect, 20mg inj./inf. pso. lqf. 1+1x5ml amp., Státní ústav pro kontrolu léčiv \(sukl.cz\)](#)

DALŠÍ INFORMACE SÚKL**Informační dopis – Ocaliva (acidum obeticholicum): doporučení k zrušení registrace v Evropské unii z důvodu nepotvrzeného klinického přínosu**

Avanz Pharma ve spolupráci se Státním ústavem pro kontrolu léčiv a Evropskou agenturou pro léčivé přípravky by Vás rád informoval o doporučení k zrušení registrace v Evropské unii z důvodu nepotvrzeného klinického přínosu. Podrobnější informace naleznete zde: <https://www.sukl.cz/leciva/informacni-dopis-ocaliva-1>

Mysimba (naltrexon/bupropion) – riziko při společném podávání s opioidy

Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje, že použití opioidních léků s léčivým přípravkem Mysimba (naltrexon/bupropion) může vést k vážným nežádoucím účinkům. Podrobnější informace naleznete zde: <https://www.sukl.cz/mysimba-riziko-pri-spolecnem-podavani-s-opioidy>

INFORMACE ZAHRANIČNÍCH AUTORIT

1. Thajská regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (nadlimitní obsah ehtylenglykolu) se stahuje více léčivých přípravků výrobce Seven Stars Pharmaceutical Co., Ltd., Thajsko. Léčivé přípravky od uvedeného výrobce nejsou v ČR registrovány a nebyly do ČR dovezeny, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

2. Kanadská regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (riziko přítomnosti větších tablet) se stahuje léčivý přípravek **JAMP Digoxin, 0,0625 mg, tbl. 100, šarže EG23DGX001**. Léčivý přípravek od uvedeného výrobce není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

3. Brazilská regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (přítomnost cizích částic v lahvičce) se stahuje léčivý přípravek **Linezolida, 2mg/ml, sol., šarže 23010297**. Léčivý přípravek není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.
- Z důvodu závady v jakosti (přítomnost cizích částic v lahvičkách) se stahuje léčivý přípravek **Pantocal, 40g, lyo. plv., šarže 858179**. Léčivý přípravek není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

4. Americká regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (výsledek mimo limit specifikace v parametru disoluce) se stahuje léčivý přípravek **Potassium Chloride, Extended-Release Capsules (750 mg, 10 mEq, 100 cps. a 500 cps., všechny šarže vyrobené v roce 2022 a 2023)**. Léčivý přípravek není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

5. Mexická regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (riziko výskytu částic v lahvičkách) se stahuje léčivý přípravek **Dobutamina, 250mg/5ml, inj. sol. 1, všechny šarže**. Léčivý přípravek od uvedeného výrobce není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.
- Z důvodu závady v jakosti (riziko výskytu nežádoucích účinků) se stahuje léčivý přípravek **L-ASPAL-P™ 10000 UI, inj. sol., šarže 22JLA01**. Léčivý přípravek není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

6. Belgická regulační autorita

- Z důvodu závady v jakosti (výsledek mimo limit specifikace v parametru obsah účinné látky) se stahuje léčivý přípravek **20% Dextrose Injection 500 ml, inj./inf. sol., více šarží**. Léčivý přípravek není v ČR registrován a nebyl do ČR dovezen, a to ani v rámci specifického léčebného programu či klinického hodnocení.

UPOZORNĚNÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝROBY A PŘÍPRAVY LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

1. Norská regulační autorita

- Norská regulační autorita provedla inspekci u výrobce **EVEREST ORGANICS LIMITED, Aroor Village, Sangareddy District, Sadasivpet, 502291, Indie**. Byly zjištěny neshody se zásadami SVP. Uvedený výrobce se nenachází ve výrobních řetězcích léčivých přípravků registrovaných v ČR.

PADĚLKY A NELEGÁLNÍ PŘÍPRAVKY:

1. Sdělení regulačních autorit o výskytu padělku pocházejícího z legálního distribučního řetězce

Název přípravku	Charakter přípravku	Šarže	Vydávající autorita	Poznámka
Saizen® 12 mg/1,5ml	Padělek	AU029639	Mexická regulační autorita	Více informací zde
Saizen® 20 mg (8mg/ml)	Padělek	Ba054637 BA054637	Mexická regulační autorita	Více informací zde

Název přípravku	Charakter přípravku	Šarže	Vydávající autorita	Poznámka
Aspirin Protect, 100mg tbl. ent. 28	Padělek	BT17US3	Německá regulační autorita	Více informací zde
Cialis 20mg	Padělek	A913777K A915110M	Mexická regulační autorita	Více informací zde
Eutirox 100mcg	Padělek	M16806 M31772	Mexická regulační autorita	Více informací zde
Xeomin, 100SU inj./inf. sol.	Padělek	709012 (bulk: 63242)	Německá regulační autorita	Více informací zde
Ozempic, inj. sol. pep.	Padělek	JS7A925 MG5B070 MP58060 MP58058 MP4B060 HP5C989	Thajská regulační autorita	Více informací zde
Sostenon, 250mg/ml inj. sol.	Padělek	C20070	Mexická regulační autorita	Více informací zde

2. Sdělení regulačních autorit o výskytu nelegálních přípravků

Název přípravku	Charakter přípravku	Šarže	Vydávající autorita	Poznámka
Zeus Plus Epimedium Plus	Neregistrovaný léčivý přípravek	TR-33-T100122	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
Microcrystalline cellulose	Neregistrovaný léčivý přípravek	XPST211208	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
Oxymorphone hydrochloride tablets 40 mg Aurobindo	Padělek	H20330826	Finnish Medicines Agency	Výskyt v ČR nezjištěn
Zerofit Gold Series	Neregistrovaný léčivý přípravek	072023	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
SleekFit Detox Cayi Limon	Neregistrovaný léčivý přípravek	012027	Swissmedic	Výskyt v ČR nezjištěn
Double Up Pills and Weight Gain Pills	Neregistrovaný léčivý přípravek	neuveveno	Federal Agency for Medicines and Health Products (FAMHP) Belgie	Výskyt v ČR nezjištěn
Max Fly Miel d'Afrique, Royal Honey VIP	Neregistrovaný léčivý přípravek	neuveveno	Spanish Agency for Medicines and Medical Devices	Výskyt v ČR nezjištěn

Název přípravku	Charakter přípravku	Šarže	Vydávající autorita	Poznámka
Sidra – Maximum Powe Jaguar Power and Royal Honey Plus	Neregistrovaný léčivý přípravek	neuveдено	Spanish Agency for Medicines and Medical Devices	Výskyt v ČR nezjištěn
TANGANIL	Padělek	3GBUF	French National Agency for medicines and health product safety	Výskyt v ČR nezjištěn
Royal Honey	Neregistrovaný léčivý přípravek	210105	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
Gold Q7 Chocolate Special For Women	Neregistrovaný léčivý přípravek	neuveдено	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
SEMAGLUTIDE vial Pre-filled SEMAGLUTIDE pen	Padělek	SGGGH 296579	Criminal Intelligence Service Austria	Výskyt v ČR nezjištěn
Pro Intense	Neregistrovaný léčivý přípravek	1471020	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
Epimedyumlu Bitkisel Karisimil Macun	Neregistrovaný léčivý přípravek	PSN 002	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn
Pascorbin 7.5 g	Padělek	1148	BfArM	Výskyt v ČR nezjištěn

Žádáme o předání těchto informací dalším institucím.

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