

**PRO ZVEŘEJNĚNÍ****Sdělení SÚKL ze dne 14.8. 2024**

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 týkající se léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Šarže	Použitelnost do
225749	SERTRALIN ACTAVIS	50MG TBL FLM 30	24765	07/2025

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost Teva B.V., Haarlem, Nizozemsko, přijal následující opatření:

**Pozastavení distribuce a výdeje výše uvedené šarže léčivého přípravku** z důvodu prověření možné závady v jakosti.

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