

Zrušené registrace v období: od 1.6.2013 do 30.6.2013 s ohledem na nabytí právní moci

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 160 mg/12,5 mg 58/444/12-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182663

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182664

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182666

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182667

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 160 mg/25 mg 58/445/12-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182674

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182675

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182676

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182678

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 320 mg/12,5 mg 58/446/12-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182669

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 80 mg/12,5 mg 58/443/12-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182657

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182658

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182659

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182661

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

FENTANYL ORION 100 MIKROGRAMŮ/H

65/194/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: DRM EMP TDR 4X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179001

DRM EMP TDR 5X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179002

DRM EMP TDR 8X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179003

DRM EMP TDR 10X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179004

DRM EMP TDR 16X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179005

DRM EMP TDR 20X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179006

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FENTANYL ORION 12 MIKROGRAMŮ/H

65/190/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: DRM EMP TDR 4X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178977

DRM EMP TDR 5X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178978

DRM EMP TDR 8X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178979

DRM EMP TDR 10X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178980

DRM EMP TDR 16X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178981

DRM EMP TDR 20X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178982

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FENTANYL ORION 25 MIKROGRAMŮ/H

65/191/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: DRM EMP TDR 4X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178983

DRM EMP TDR 5X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178984

DRM EMP TDR 8X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178985

DRM EMP TDR 10X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178986

DRM EMP TDR 16X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178987

DRM EMP TDR 20X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178988

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FENTANYL ORION 50 MIKROGRAMŮ/H

65/192/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: DRM EMP TDR 4X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178989

DRM EMP TDR 5X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178990

DRM EMP TDR 8X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178991

DRM EMP TDR 10X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178992

DRM EMP TDR 16X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178993

DRM EMP TDR 20X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178994

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FENTANYL ORION 75 MIKROGRAMŮ/H

65/193/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: DRM EMP TDR 4X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178995

DRM EMP TDR 5X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178996

DRM EMP TDR 8X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178997

DRM EMP TDR 10X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178998

DRM EMP TDR 16X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178999

DRM EMP TDR 20X15.3MG SCC kód SÚKL: 0179000

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 150 mg/12,5 mg 58/834/11-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174106

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174107

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174108

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174109

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 300 mg/12,5 mg 58/835/11-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174110
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174111
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174112
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174113

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 300 mg/25 mg 58/836/11-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174114
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174115
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174116
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174117

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

METFORMIN USV EUROPE 1000 mg FILM-COATED TABLETS 18/095/10-C

D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie

B: POR TBL FLM 100X1X1000MG BLI kód SÚKL: 0138932
POR TBL FLM 9X1000MG BLI kód SÚKL: 0138933
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0138934
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0138935
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0138936
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0138937
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0138938
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0138939
POR TBL FLM 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0138940
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0138941
POR TBL FLM 84X1000MG BLI kód SÚKL: 0138942
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0138943
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0138944
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0138945
POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0138946
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0138947
POR TBL FLM 300X1000MG BLI kód SÚKL: 0138948
POR TBL FLM 500X1000MG BLI kód SÚKL: 0138949
POR TBL FLM 600X1000MG BLI kód SÚKL: 0138950
POR TBL FLM 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0138951
POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0138952
POR TBL FLM 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0138953
POR TBL FLM 21X1000MG TBC kód SÚKL: 0138954
POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0138955
POR TBL FLM 40X1000MG TBC kód SÚKL: 0138956
POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0138957
POR TBL FLM 56X1000MG TBC kód SÚKL: 0138958
POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0138959
POR TBL FLM 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0138960
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0138961
POR TBL FLM 120X1000MG TBC kód SÚKL: 0138962

POR TBL FLM 180X1000MG TBC kód SÚKL: 0138963
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0138964
POR TBL FLM 300X1000MG TBC kód SÚKL: 0138965
POR TBL FLM 400X1000MG TBC kód SÚKL: 0138966
POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0138967
POR TBL FLM 600X1000MG TBC kód SÚKL: 0138968
POR TBL FLM 1000X1000MG TBC kód SÚKL: 0138969

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (01.06.2013).

METFORMIN USV EUROPE 500 mg FILM-COATED TABLETS 18/093/10-C

D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 100X1X500MG BLI kód SÚKL: 0138856
POR TBL FLM 9X500MG BLI kód SÚKL: 0138857
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0138858
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0138859
POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0138860
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0138861
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0138862
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0138863
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0138864
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0138865
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0138866
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0138867
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0138868
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0138869
POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0138870
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0138871
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0138872
POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0138873
POR TBL FLM 600X500MG BLI kód SÚKL: 0138874
POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0138875
POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0138876
POR TBL FLM 20X500MG TBC kód SÚKL: 0138877
POR TBL FLM 21X500MG TBC kód SÚKL: 0138878
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0138879
POR TBL FLM 40X500MG TBC kód SÚKL: 0138880
POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0138881
POR TBL FLM 56X500MG TBC kód SÚKL: 0138882
POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0138883
POR TBL FLM 90X500MG TBC kód SÚKL: 0138884
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0138885
POR TBL FLM 120X500MG TBC kód SÚKL: 0138886
POR TBL FLM 180X500MG TBC kód SÚKL: 0138887
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0138888
POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0138889
POR TBL FLM 400X500MG TBC kód SÚKL: 0138890
POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0138891
POR TBL FLM 600X500MG TBC kód SÚKL: 0138892
POR TBL FLM 1000X500MG TBC kód SÚKL: 0138893

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (01.06.2013).

METFORMIN USV EUROPE 850 mg FILM-COATED TABLETS 18/094/10-C

- D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie
B: POR TBL FLM 100X1X850MG BLI kód SÚKL: 0138894
POR TBL FLM 9X850MG BLI kód SÚKL: 0138895
POR TBL FLM 10X850MG BLI kód SÚKL: 0138896
POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0138897
POR TBL FLM 21X850MG BLI kód SÚKL: 0138898
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0138899
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0138900
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0138901
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0138902
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0138903
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0138904
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0138905
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0138906
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0138907
POR TBL FLM 180X850MG BLI kód SÚKL: 0138908
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0138909
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0138910
POR TBL FLM 500X850MG BLI kód SÚKL: 0138911
POR TBL FLM 600X850MG BLI kód SÚKL: 0138912
POR TBL FLM 1000X850MG BLI kód SÚKL: 0138913
POR TBL FLM 10X850MG TBC kód SÚKL: 0138914
POR TBL FLM 20X850MG TBC kód SÚKL: 0138915
POR TBL FLM 21X850MG TBC kód SÚKL: 0138916
POR TBL FLM 30X850MG TBC kód SÚKL: 0138917
POR TBL FLM 40X850MG TBC kód SÚKL: 0138918
POR TBL FLM 50X850MG TBC kód SÚKL: 0138919
POR TBL FLM 56X850MG TBC kód SÚKL: 0138920
POR TBL FLM 60X850MG TBC kód SÚKL: 0138921
POR TBL FLM 90X850MG TBC kód SÚKL: 0138922
POR TBL FLM 100X850MG TBC kód SÚKL: 0138923
POR TBL FLM 120X850MG TBC kód SÚKL: 0138924
POR TBL FLM 180X850MG TBC kód SÚKL: 0138925
POR TBL FLM 200X850MG TBC kód SÚKL: 0138926
POR TBL FLM 300X850MG TBC kód SÚKL: 0138927
POR TBL FLM 400X850MG TBC kód SÚKL: 0138928
POR TBL FLM 500X850MG TBC kód SÚKL: 0138929
POR TBL FLM 600X850MG TBC kód SÚKL: 0138930
POR TBL FLM 1000X850MG TBC kód SÚKL: 0138931

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (01.06.2013).

MEXALEN 500 mg

07/286/90-C

- D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL NOB 10X500MG BLI kód SÚKL: 0094974
POR TBL NOB 20X500MG BLI kód SÚKL: 0094975
POR TBL NOB 50X500MG BLI kód SÚKL: 0094976

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.06.2013).

MINI KLYX 120 mg REKTÁLNÍ GEL

61/041/12-C

D: FERRING PHARMACEUTICALS CZ S.R.O., JESENICE U PRAHY, Česká republika

B: RCT GEL 4X10GM/120MG TUB kód SÚKL: 0177638

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

MYCOPHENOLATE MOFETIL MEDICO UNO 250 mg TOBOLKY 59/325/11-C

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0156124

POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0156125

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.06.2013).

OLMETEC PLUS H 20/12,5 mg

58/456/05-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0040874

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0040879

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0040880

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0040881

POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0040886

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0040887

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0040888

POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0040889

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0053068

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0053069

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0053070

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC PLUS H 20/25 mg

58/457/05-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0040890

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0040891

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0040892

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0040893

POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0040916

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0040917

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0040919

POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0040920

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0044402

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0044403

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0044448

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC PLUS H 40 mg/12,5 mg

58/881/10-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147158

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147159

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147160

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147161

POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147162
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147163
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147164
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147165
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172151
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172152
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172153
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172154

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC PLUS H 40 mg/25 mg

58/882/10-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147166
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147167
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147168
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147169
POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147170
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147171
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147172
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147173
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172155
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172156
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172157
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172158

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC 10

58/071/05-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0018143
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0018144
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0018145
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0018146
POR TBL FLM 280X10MG BLI kód SÚKL: 0018147
POR TBL FLM 10X1X10MG BLI kód SÚKL: 0018148
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0018149
POR TBL FLM 500X1X10MG BLI kód SÚKL: 0018150
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0101116
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0101117
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0101118

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC 20

58/072/05-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0018151
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0018152
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0018153
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0018154

POR TBL FLM 280X20MG BLI kód SÚKL: 0018155
POR TBL FLM 10X1X20MG BLI kód SÚKL: 0018156
POR TBL FLM 50X1X20MG BLI kód SÚKL: 0018157
POR TBL FLM 500X1X20MG BLI kód SÚKL: 0018158
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0101119
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0101120
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0101121

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

OLMETEC 40

58/073/05-C

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0018159
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0018160
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0018161
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0018162
POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0018163
POR TBL FLM 10X1X40MG BLI kód SÚKL: 0018164
POR TBL FLM 50X1X40MG BLI kód SÚKL: 0018165
POR TBL FLM 500X1X40MG BLI kód SÚKL: 0018166
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0101122
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0101123
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0101124

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.06.2013).

ORISANTIN 200 mg/25 mg

16/610/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
B: POR CPS RDR 30 TBC kód SÚKL: 0181821
POR CPS RDR 30 VZOREK TBC kód SÚKL: 0181822
POR CPS RDR 50 TBC kód SÚKL: 0181823
POR CPS RDR 60 TBC kód SÚKL: 0181825
POR CPS RDR 100 TBC kód SÚKL: 0181827

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (11.06.2013).

ROPINIROL LAMBDA 0,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/652/12-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0182312
POR TBL FLM 42X0.25MG BLI kód SÚKL: 0182313
POR TBL FLM 21X0.25MG TBC kód SÚKL: 0182314
POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0182315

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.06.2013).

ROPINIROL LAMBDA 0,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/653/12-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0182316
POR TBL FLM 42X0.5MG BLI kód SÚKL: 0182317
POR TBL FLM 21X0.5MG TBC kód SÚKL: 0182318
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0182319

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.06.2013).

ROPINIROL LAMBDA 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/654/12-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0182320

POR TBL FLM 42X1MG BLI kód SÚKL: 0182321

POR TBL FLM 21X1MG TBC kód SÚKL: 0182322

POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0182323

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.06.2013).

ROPINIROL LAMBDA 2 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/655/12-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0182324

POR TBL FLM 63X2MG BLI kód SÚKL: 0182325

POR TBL FLM 21X2MG TBC kód SÚKL: 0182326

POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0182327

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.06.2013).

ROPINIROL LAMBDA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/656/12-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0182328

POR TBL FLM 21X5MG TBC kód SÚKL: 0182329

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0182330

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.06.2013).

SIMVAX 40

31/013/02-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0049166

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0049901

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0049902

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0049903

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0049904

POR TBL FLM 28X40MG TBC kód SÚKL: 0049905

POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0049907

POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0049908

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.06.2013).

URSOCHOL 150 mg

43/401/07-C

D: ZAMBON S.P.A., BRESSO, Itálie

B: POR TBL NOB 10X150MG BLI kód SÚKL: 0013610

POR TBL NOB 20X150MG BLI kód SÚKL: 0013611

POR TBL NOB 50X150MG BLI kód SÚKL: 0013612

POR TBL NOB 60X150MG BLI kód SÚKL: 0013613

POR TBL NOB 100X150MG BLI kód SÚKL: 0013614

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.06.2013).

URSOCHOL 300 mg

43/402/07-C

D: ZAMBON S.P.A., BRESSO, Itálie

B: POR TBL NOB 10X300MG BLI kód SÚKL: 0013616

POR TBL NOB 20X300MG BLI kód SÚKL: 0013617

POR TBL NOB 30X300MG BLI kód SÚKL: 0013618

POR TBL NOB 100X300MG BLI kód SÚKL: 0013619

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.06.2013).
