

Zrušené registrace v období: od 1.12.2013 do 31.12.2013 s ohledem na nabytí právní moci

ALAZUR 10 mg TABLETY

83/735/07-C

D: LABORMED-PHARMA S.A., BUKUREŠŤ, Rumunsko

B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0163649
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0163650
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0163651
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0163652
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0163653
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0163654
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0163655
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0163656
POR TBL NOB 200X10MG BLI kód SÚKL: 0163657
POR TBL NOB 300X10MG BLI kód SÚKL: 0163658
POR TBL NOB 500X10MG BLI kód SÚKL: 0163659

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (03.12.2013).

ALAZUR 5 mg TABLETY

83/734/07-C

D: LABORMED-PHARMA S.A., BUKUREŠŤ, Rumunsko

B: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0163660
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0163661
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0163662
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0163663
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0163664
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0163665
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0163666
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0163667
POR TBL NOB 200X5MG BLI kód SÚKL: 0163668
POR TBL NOB 300X5MG BLI kód SÚKL: 0163669
POR TBL NOB 500X5MG BLI kód SÚKL: 0163670

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (03.12.2013).

APO-AMISULPRID 100 mg

68/251/10-C

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

B: POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0145285
POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0145286

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

APO-AMISULPRID 400 mg

68/253/10-C

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

B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0145292
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0145293
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0145294

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

APO-AMISULPRID 50 mg

68/250/10-C

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

B: POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0145282

POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0145283

POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0145284

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

APO-TOLTERODIN 2 mg

53/662/12-C

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

B: POR CPS PRO 14X2MG BLI kód SÚKL: 0181523

POR CPS PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0181524

POR CPS PRO 56X2MG BLI kód SÚKL: 0181525

POR CPS PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0181526

POR CPS PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0181527

POR CPS PRO 100X2MG TBC kód SÚKL: 0181528

POR CPS PRO 200X2MG TBC kód SÚKL: 0181529

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

APO-TOLTERODIN 4 mg

53/663/12-C

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

B: POR CPS PRO 7X4MG BLI kód SÚKL: 0181530

POR CPS PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0181531

POR CPS PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0181532

POR CPS PRO 49X4MG BLI kód SÚKL: 0181533

POR CPS PRO 56X4MG BLI kód SÚKL: 0181534

POR CPS PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0181535

POR CPS PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0181536

POR CPS PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0181537

POR CPS PRO 100X4MG TBC kód SÚKL: 0181538

POR CPS PRO 200X4MG TBC kód SÚKL: 0181539

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

ATORVASTATIN ORION 10 mg

31/370/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0179893

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0179894

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0179895

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0179896

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179897

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0179898

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0179899

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0198817

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0198821

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

ATORVASTATIN ORION 20 mg

31/371/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0179900

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0179901

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0179902

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0179903

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0179904

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0198818

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0198822
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

ATORVASTATIN ORION 40 mg 31/372/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0179905
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0179906
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0179907
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0179908
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0198819
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0198823

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

ATORVASTATIN ORION 80 mg 31/373/12-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0179909
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0179910
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0179911
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0179912
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0198820
POR TBL FLM 100X80MG TBC kód SÚKL: 0198824

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

AZAPRINE 25 mg 59/076/04-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika
B: POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0014666
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0014667
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0014668
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0014669
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0023322

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

AZAPRINE 50 mg 59/077/04-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika
B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0014670
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0014671
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0014672
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0014673
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0023323

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

BLOKBIS 10 mg/100 mg 41/262/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0182468
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0182469
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0182470
POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0198287
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0198288
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0198289
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0199981

POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0199982
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0199983
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0199987
POR CPS DUR 98 BLI kód SÚKL: 0199988
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0199989

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

BLOKBIS 5 mg/100 mg

41/261/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0182465
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0182466
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0182467
POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0198284
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0198285
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0198286
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0199984
POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0199985
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0199986
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0199990
POR CPS DUR 98 BLI kód SÚKL: 0199991
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0199992

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

CETIRIZIN-RATIOPHARM 10 mg

24/013/03-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0010636
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0010637
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0010638
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0010639
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0088029

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.12.2013).

CISATRACURIUM ACTAVIS 2 mg/ml

63/184/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: INJ+INF SOL 5X2.5ML/5MG AMP kód SÚKL: 0170303
INJ+INF SOL 10X2.5ML/5MG AMP kód SÚKL: 0170304
INJ+INF SOL 5X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0170305
INJ+INF SOL 10X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0170306
INJ+INF SOL 5X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0170307
INJ+INF SOL 10X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0170308

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

DERIN 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/057/09-C

D: VIPHARM S.A., OŻARÓW MAZOWIECKI, Polsko

B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0129475
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0129476
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0129477
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0129478
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0129479
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0129480

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0129481
POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0129482
POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0129483
POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0129484

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

**DOCETAXEL STADA 20 mg/0,5 ml KONC. A ROZP. PRO PŘÍPRAVU INF.
ROZTOKU 44/649/10-C**

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

B: INF CSL LQF 1X0.5ML/20MG+1.5ML VIA kód SÚKL: 0176465

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.12.2013).

**DOCETAXEL STADA 80 mg/2 ml KONC. A ROZP. PRO PŘÍPRAVU INF.
ROZTOKU 44/650/10-C**

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

B: INF CSL LQF 1X2ML/80MG+6ML VIA kód SÚKL: 0176466

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (14.12.2013).

DONEPEGAMMA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/077/13-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0159720

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0159721

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0159722

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0159723

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159724

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159725

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0159726

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0159727

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0159728

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0159729

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0159730

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

DONEPEGAMMA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/076/13-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0159709

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0159710

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0159711

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0159712

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159713

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159714

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0159715

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0159716

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0159717

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0159718

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0159719

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

DONEPEZIL-RATIOPHARM 10 mg 06/390/09-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

- B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0144884
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0144885
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0144886
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0144887
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0144888
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0144889
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0144890
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0144891
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0144892
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0199908

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml

44/098/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

- B: INF CNC SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0178430
INF CNC SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0178431
INF CNC SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0178432
INF CNC SOL 1X50ML/100MG VIA kód SÚKL: 0178433
INF CNC SOL 1X75ML/150MG VIA kód SÚKL: 0178434
INF CNC SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0178435
INF CNC SOL 10X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0178436
INF CNC SOL 10X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0178437
INF CNC SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0191654
INF CNC SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0191655
INF CNC SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0191656
INF CNC SOL 1X50ML/100MG VIA kód SÚKL: 0191657
INF CNC SOL 1X75ML/150MG VIA kód SÚKL: 0191658
INF CNC SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0191659
INF CNC SOL 10X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0191660
INF CNC SOL 10X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0191661

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

EPIMIL DISTAB 25 mg

21/252/06-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

- B: POR TBL SUS 28X25MG BLI kód SÚKL: 0000038
POR TBL SUS 30X25MG BLI kód SÚKL: 0000072
POR TBL SUS 50X25MG BLI kód SÚKL: 0000085
POR TBL SUS 60X25MG BLI kód SÚKL: 0000094
POR TBL SUS 90X25MG BLI kód SÚKL: 0000101
POR TBL SUS 56X25MG BLI kód SÚKL: 0000108
POR TBL SUS 21X25MG BLI kód SÚKL: 0107017
POR TBL SUS 42X25MG BLI kód SÚKL: 0107018
POR TBL SUS 100X25MG BLI kód SÚKL: 0162560

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

EPIMIL DISTAB 50 mg

21/253/06-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

- B: POR TBL SUS 28X50MG BLI kód SÚKL: 0000117
POR TBL SUS 30X50MG BLI kód SÚKL: 0000153
POR TBL SUS 50X50MG BLI kód SÚKL: 0000164

POR TBL SUS 56X50MG BLI kód SÚKL: 0000186
POR TBL SUS 60X50MG BLI kód SÚKL: 0000214
POR TBL SUS 90X50MG BLI kód SÚKL: 0000215
POR TBL SUS 100X50MG BLI kód SÚKL: 0000216
POR TBL SUS 200X50MG BLI kód SÚKL: 0000218
POR TBL SUS 42X50MG BLI kód SÚKL: 0107021

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

ESCITALOPRAM FARMAX 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/642/11-C

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

B: POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0170588

POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0170589

POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0170590

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2013).

ESCITALOPRAM FARMAX 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/640/11-C

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170582

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170583

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0170584

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (31.12.2013).

FENORIN 375 mg TOBOLKY

52/137/91-C

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

B: POR CPS DUR 30X375MG BLI kód SÚKL: 0094923

POR CPS DUR 100X375MG BLI kód SÚKL: 0094924

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

FINASTERIDE ACCORD 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/821/10-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0165262

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165263

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165264

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0165265

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165266

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165267

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165268

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165269

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165270

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165271

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0165272

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165273

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165274

POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0165275

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165380

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

FLUCINOM

44/194/84-C

D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUSEL,
Belgie

B: POR TBL NOB 100X250MG BLI kód SÚKL: 0083392
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (07.12.2013).

GLUCOVANCE 500 mg/2,5 mg

18/329/02-C

D: MERCK SANTÉ, LYON, Francie
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015016
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0015017
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0015018
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0015019
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0015020
POR TBL FLM 120 BLI kód SÚKL: 0015021
POR TBL FLM 180 BLI kód SÚKL: 0015022

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (24.12.2013).

GLUCOVANCE 500 mg/5 mg

18/330/02-C

D: MERCK SANTÉ, LYON, Francie
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0015023
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0015024
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0015025
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0015026
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0015027
POR TBL FLM 120 BLI kód SÚKL: 0015028
POR TBL FLM 180 BLI kód SÚKL: 0015029

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (24.12.2013).

IBANDRONIC ACID POLPHARMA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/465/11-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0160434
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0160435
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0160436
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0160437
POR TBL FLM 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0160438
POR TBL FLM 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0160439
POR TBL FLM 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0160440
POR TBL FLM 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0160441
POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0160442
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0160443
POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0192920
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0192921
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0192922
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0192923
POR TBL FLM 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0192924
POR TBL FLM 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0192925
POR TBL FLM 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0192926
POR TBL FLM 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0192927
POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0192928
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0192929

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.12.2013).

IBANDRONIC ACID POLPHARMA 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/464/11-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

B: POR TBL FLM 7X50MG I BLI kód SÚKL: 0158512
POR TBL FLM 7X50MG II BLI kód SÚKL: 0158513
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0158514
POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0158515
POR TBL FLM 14X50MG I BLI kód SÚKL: 0158516
POR TBL FLM 14X50MG II BLI kód SÚKL: 0158517
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0158518
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0158519
POR TBL FLM 21X50MG I BLI kód SÚKL: 0158520
POR TBL FLM 21X50MG II BLI kód SÚKL: 0158521
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0158522
POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0158523
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0158524
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0158525
POR TBL FLM 42X50MG II BLI kód SÚKL: 0158526
POR TBL FLM 42X50MG I BLI kód SÚKL: 0158527
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0158528
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0158529
POR TBL FLM 56X50MG II BLI kód SÚKL: 0158530
POR TBL FLM 56X50MG I BLI kód SÚKL: 0158531
POR TBL FLM 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0158532
POR TBL FLM 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0158533
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0158534
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0158535
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0158536
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0158537
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0158538
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0158539
POR TBL FLM 126X50MG I BLI kód SÚKL: 0158540
POR TBL FLM 126X50MG II BLI kód SÚKL: 0158541
POR TBL FLM 168X50MG II BLI kód SÚKL: 0158542
POR TBL FLM 168X50MG I BLI kód SÚKL: 0158543
POR TBL FLM 210X50MG I BLI kód SÚKL: 0158544
POR TBL FLM 210X50MG II BLI kód SÚKL: 0158545
POR TBL FLM 1X50MG I BLI kód SÚKL: 0186016
POR TBL FLM 1X50MG II BLI kód SÚKL: 0186017
POR TBL FLM 7X50MG I BLI kód SÚKL: 0192884
POR TBL FLM 7X50MG II BLI kód SÚKL: 0192885
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0192886
POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0192887
POR TBL FLM 14X50MG I BLI kód SÚKL: 0192888
POR TBL FLM 14X50MG II BLI kód SÚKL: 0192889
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0192890
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0192891
POR TBL FLM 21X50MG I BLI kód SÚKL: 0192892
POR TBL FLM 21X50MG II BLI kód SÚKL: 0192893
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0192894

POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0192895
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0192896
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0192897
POR TBL FLM 42X50MG II BLI kód SÚKL: 0192898
POR TBL FLM 42X50MG I BLI kód SÚKL: 0192899
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0192900
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0192901
POR TBL FLM 56X50MG II BLI kód SÚKL: 0192902
POR TBL FLM 56X50MG I BLI kód SÚKL: 0192903
POR TBL FLM 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0192904
POR TBL FLM 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0192905
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0192906
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0192907
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0192908
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0192909
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0192910
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0192911
POR TBL FLM 126X50MG I BLI kód SÚKL: 0192912
POR TBL FLM 126X50MG II BLI kód SÚKL: 0192913
POR TBL FLM 168X50MG II BLI kód SÚKL: 0192914
POR TBL FLM 168X50MG I BLI kód SÚKL: 0192915
POR TBL FLM 210X50MG I BLI kód SÚKL: 0192916
POR TBL FLM 210X50MG II BLI kód SÚKL: 0192917
POR TBL FLM 1X50MG I BLI kód SÚKL: 0192918
POR TBL FLM 1X50MG II BLI kód SÚKL: 0192919

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.12.2013).

ILON ABSZESS-SALBE

94/214/99-C

D: CESRA ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG, BADEN-BADEN, Německo

B: DRM UNG 1X25GM TUB kód SÚKL: 0084134
DRM UNG 1X50GM TUB kód SÚKL: 0084135
DRM UNG 1X100GM TUB kód SÚKL: 0084136

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

INDAPAMID TEVA 1,5 mg

58/332/10-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL PRO 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143709
POR TBL PRO 14X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143710
POR TBL PRO 15X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143711
POR TBL PRO 20X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143712
POR TBL PRO 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143713
POR TBL PRO 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143714
POR TBL PRO 50X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143715
POR TBL PRO 60X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143716
POR TBL PRO 90X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143717
POR TBL PRO 98X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143718
POR TBL PRO 100X1.5MG BLI kód SÚKL: 0143719

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (04.12.2013).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 150 mg/12,5 mg 58/028/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182382
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182383
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182384
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182385
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182386
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182387
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182388
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182389
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182390
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182391

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 300 mg/12,5 mg 58/029/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182392
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182393
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182394
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182395
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182396
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182397
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182398
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182399
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182400
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182401

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 300 mg/25 mg 58/030/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182402
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182403
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182404
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182405
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182406
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182407
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182408
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182409
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182410
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182411

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

LETROZOL TEVA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/304/08-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127501
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127502
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127503
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127504
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127505

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

LORDESTIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/376/12-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178670

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178671

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178672

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178673

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178674

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

MOLLOME 150 mg

30/543/07-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR CPS PRO 20X150 MG BLI kód SÚKL: 0112000

POR CPS PRO 28X150 MG BLI kód SÚKL: 0113001

POR CPS PRO 30X150 MG BLI kód SÚKL: 0113002

POR CPS PRO 50X150 MG BLI kód SÚKL: 0113003

POR CPS PRO 98X150 MG BLI kód SÚKL: 0113004

POR CPS PRO 100X150 MG BLI kód SÚKL: 0113005

POR CPS PRO 50X150 MG TBC kód SÚKL: 0113006

POR CPS PRO 100X150 MG TBC kód SÚKL: 0113007

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

MOLLOME 75 mg

30/542/07-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0111976

POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0111977

POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0111978

POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0111979

POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0111980

POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0111981

POR CPS PRO 50X75MG TBC kód SÚKL: 0111982

POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0111983

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

MOVICOL 6,9 G

61/492/11-C

D: NORGINE PHARMACEUTICALS LIMITED, HAREFIELD, UXBRIDGE, Velká Británie

B: POR PLV SOL 6 SCC kód SÚKL: 0158018

POR PLV SOL 8 SCC kód SÚKL: 0158019

POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0158020

POR PLV SOL 20 SCC kód SÚKL: 0158021

POR PLV SOL 30 SCC kód SÚKL: 0158022

POR PLV SOL 40 SCC kód SÚKL: 0158023

POR PLV SOL 50 SCC kód SÚKL: 0158024

POR PLV SOL 60 SCC kód SÚKL: 0158025

POR PLV SOL 100 SCC kód SÚKL: 0158026

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

MYCO-DECIDIN

26/251/73-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika

B: DRM SOL 1X25ML LAG kód SÚKL: 0002772

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

MYOLASTAN

63/860/94-C

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0057780

POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0057781

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

NIZORAL

26/230/80-C

D: JANSSEN-CILAG S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL NOB 10X200MG BLI kód SÚKL: 0031109

POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0054516

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.12.2013).

OLANZAPIN SANDOZ 15 mg DISTAB

68/650/11-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0170215

POR TBL DIS 10X15MG BLI kód SÚKL: 0170216

POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0170217

POR TBL DIS 20X15MG BLI kód SÚKL: 0170218

POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0170219

POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0170220

POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0170221

POR TBL DIS 50X15MG BLI kód SÚKL: 0170222

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0170223

POR TBL DIS 60X15MG BLI kód SÚKL: 0170224

POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0170225

POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0170226

POR TBL DIS 100X15MG BLI kód SÚKL: 0170227

POR TBL DIS 500X15MG BLI kód SÚKL: 0170228

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (03.12.2013).

OLANZAPIN SANDOZ 5 mg DISTAB

68/648/11-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0170187

POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0170188

POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0170189

POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170190

POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170191

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170192

POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0170193

POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170194

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170195

POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170196

POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0170197

POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0170198

POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170199

POR TBL DIS 500X5MG BLI kód SÚKL: 0170200

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (03.12.2013).

OLANZAPINE RANBAXY 10 mg TABLETY

68/705/09-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0139305
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0139306
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0139307
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0139308
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0139309
POR TBL NOB 35X10MG BLI kód SÚKL: 0139310
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0139311
POR TBL NOB 70X10MG BLI kód SÚKL: 0139312

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

OLANZAPINE RANBAXY 5 mg TABLETY

68/703/09-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0139289
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0139290
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0139291
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0139292
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0139293
POR TBL NOB 35X5MG BLI kód SÚKL: 0139294
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0139295
POR TBL NOB 70X5MG BLI kód SÚKL: 0139296

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

ONDANSETRON-RATIOPHARM RAPID 8 mg

20/006/07-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR TBL DIS 30X8MG BLI kód SÚKL: 0107500
POR TBL DIS 6X8MG BLI kód SÚKL: 0110510
POR TBL DIS 10X8MG BLI kód SÚKL: 0110511
POR TBL DIS 10X6X8MG BLI kód SÚKL: 0110512
POR TBL DIS 10X10X8MG BLI kód SÚKL: 0110513
POR TBL DIS 6X8MG STR kód SÚKL: 0201330
POR TBL DIS 10X8MG STR kód SÚKL: 0201331
POR TBL DIS 10X6X8MG STR kód SÚKL: 0201332
POR TBL DIS 10X10X8MG STR kód SÚKL: 0201333
POR TBL DIS 30X8MG STR kód SÚKL: 0201334

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

ORLISTAT ACTAVIS 120 mg

08/263/13-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0181351
POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0181352
POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0181353

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

ORLISTAT ACTAVIS 60 mg

08/262/13-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 42X60MG I BLI kód SÚKL: 0181341

POR CPS DUR 42X60MG II BLI kód SÚKL: 0181342
POR CPS DUR 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0181343
POR CPS DUR 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0181344
POR CPS DUR 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0181345
POR CPS DUR 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0181346
POR CPS DUR 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0181347
POR CPS DUR 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0181348
POR CPS DUR 42X60MG I TBC kód SÚKL: 0181349
POR CPS DUR 84X60MG I TBC kód SÚKL: 0181350
POR CPS DUR 42X60MG II TBC kód SÚKL: 0181354
POR CPS DUR 42X60MG III TBC kód SÚKL: 0181355
POR CPS DUR 42X60MG IV TBC kód SÚKL: 0181356
POR CPS DUR 84X60MG II TBC kód SÚKL: 0181357
POR CPS DUR 84X60MG III TBC kód SÚKL: 0181358
POR CPS DUR 84X60MG IV TBC kód SÚKL: 0181359

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

PANTOPRAZOL TECNIMEDE 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/358/09-C

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., SINTRA, Portugalsko

B: POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0143579
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0143580
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0143581
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0143582
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0143583
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0201984
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0201985
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0201986
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0201987

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (13.12.2013).

PANTOPRAZOL TECNIMEDE 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/359/09-C

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., SINTRA, Portugalsko

B: POR TBL ENT 10X40MG BLI kód SÚKL: 0143584
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0143585
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0143586
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0143587
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0143588
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0201980
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0201981
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0201982
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0201983

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (13.12.2013).

PARACETAMOL ACTAVIS 10 mg/ml

07/694/10-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: INF SOL 1X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0147652
INF SOL 12X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0147653
INF SOL 10X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0200346

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

PARACETAMOL ACTAVIS 1000 mg

07/402/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 6X1000MG BLI kód SÚKL: 0187570
POR TBL FLM 8X1000MG BLI kód SÚKL: 0187571
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0187572
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0187573
POR TBL FLM 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0187574
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0187575
POR TBL FLM 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0187576
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0187577
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0187578
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0187579
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0187580
POR TBL FLM 6X1000MG BLI kód SÚKL: 0192105
POR TBL FLM 8X1000MG BLI kód SÚKL: 0192106
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0192107
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0192108
POR TBL FLM 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0192109
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0192110
POR TBL FLM 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0192111
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0192112
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0192113
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0192114
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0192115

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

PARACETAMOL ACTAVIS 24 mg/ml

07/608/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR SOL 1X60ML/1440MG LAG kód SÚKL: 0160831
POR SOL 1X100ML/2400MG LAG kód SÚKL: 0160832
POR SOL 1X120ML/2880MG LAG kód SÚKL: 0160833
POR SOL 1X150ML/3600MG LAG kód SÚKL: 0160834
POR SOL 1X200ML/4800MG LAG kód SÚKL: 0160835
POR SOL 1X300ML/7200MG LAG kód SÚKL: 0160836
POR SOL 1X1000ML/24000MG LAG kód SÚKL: 0160837

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

PARACETAMOL ACTAVIS 250 mg

07/400/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 6X250MG BLI kód SÚKL: 0187548
POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0187549
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0187550
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0187551
POR TBL FLM 16X250MG BLI kód SÚKL: 0187552
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0187553
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0187554
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0187555
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0187556
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0187557
POR TBL FLM 200X250MG TBC kód SÚKL: 0187558

POR TBL FLM 6X250MG BLI kód SÚKL: 0192116
POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0192117
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0192118
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0192119
POR TBL FLM 16X250MG BLI kód SÚKL: 0192120
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0192121
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0192122
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0192123
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0192124
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0192125
POR TBL FLM 200X250MG TBC kód SÚKL: 0192126

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

PARACETAMOL ACTAVIS 500 mg

07/401/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0187559
POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0187560
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0187561
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0187562
POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0187563
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0187564
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0187565
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0187566
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0187567
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0187568
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0187569
POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0192127
POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0192128
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0192129
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0192130
POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0192131
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0192132
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0192133
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0192134
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0192135
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0192136
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0192137

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

PINBARIX 4 mg TABLETY

58/318/08-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0120382
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0120383
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0120384
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0120385
POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0120386
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0120387
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0120388
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0120389
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0120390

POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0120391
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

PINBARIX 8 mg TABLETY

58/319/08-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie
B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0120397
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0120398
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0120399
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0120400
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0120401
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0120402

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

PLASMA VOLUME REDIBAG 6%

76/123/09-C

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
B: INF SOL 10X500ML VAK kód SÚKL: 0129053

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

QUETIAPIN ACTAVIS 200 mg RETARD

68/178/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL PRO 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0175821
POR TBL PRO 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0175822
POR TBL PRO 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0175823
POR TBL PRO 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0175824
POR TBL PRO 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0175825
POR TBL PRO 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0175826

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

QUETIAPIN ACTAVIS 300 mg RETARD

68/179/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL PRO 10X300MG I BLI kód SÚKL: 0175827
POR TBL PRO 10X300MG II BLI kód SÚKL: 0175828
POR TBL PRO 60X300MG II BLI kód SÚKL: 0175829
POR TBL PRO 60X300MG I BLI kód SÚKL: 0175830
POR TBL PRO 100X300MG I BLI kód SÚKL: 0175831
POR TBL PRO 100X300MG II BLI kód SÚKL: 0175832

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

QUETIAPIN ACTAVIS 400 mg RETARD

68/180/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL PRO 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0175833
POR TBL PRO 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0175834
POR TBL PRO 60X400MG II BLI kód SÚKL: 0175835
POR TBL PRO 60X400MG I BLI kód SÚKL: 0175836
POR TBL PRO 100X400MG I BLI kód SÚKL: 0175837
POR TBL PRO 100X400MG II BLI kód SÚKL: 0175838

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

QUETIAPIN ACTAVIS 50 mg RETARD

68/177/12-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL PRO 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0175809
POR TBL PRO 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0175810
POR TBL PRO 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0175811
POR TBL PRO 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0175812
POR TBL PRO 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0175813
POR TBL PRO 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0175814

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

REMIFENTANIL ACTAVIS 1 mg

05/201/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: INJ+INF PLV CSL 5X1MG VIA kód SÚKL: 0187163

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

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

REMIFENTANIL ACTAVIS 2 mg

05/202/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: INJ+INF PLV CSL 5X2MG VIA kód SÚKL: 0187164

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

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

REMIFENTANIL ACTAVIS 5mg

05/203/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: INJ+INF PLV CSL 5X5MG VIA kód SÚKL: 0187165

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

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

RINOXYL 0,5 mg/ml

69/285/09-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: NAS SPR SOL 1X10ML/5MG SPP kód SÚKL: 0151577

NAS SPR SOL 1X10ML/5MG PMM kód SÚKL: 0192495

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

RINOXYL 1 mg/ml

69/286/09-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

B: NAS SPR SOL 1X10ML/10MG SPP kód SÚKL: 0151578

NAS SPR SOL 1X10ML/10MG PMM kód SÚKL: 0192496

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

ROPINIROL ACTAVIS 5 mg

27/548/08-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0120252

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0120253

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0120254

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0120255

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0120256

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0120257

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0120258

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0120259
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0120260
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0142446
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0142447
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0142448
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0142449
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0142450
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0142451
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0142452

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

RUBISAN

94/055/01-C

D: DEUTSCHE HOMÖOPATHIE-UNION DHU-ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG,
KARLSRUHE, Německo

B: DRM UNG 1X50GM TUB kód SÚKL: 0125528
DRM UNG 1X25GM TUB kód SÚKL: 0125529

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (20.12.2013).

SEPTONEX PLUS

32/197/73-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika

B: DRM SPR SOL 1X45ML SPP kód SÚKL: 0059212
DRM SPR SOL 1X30ML SPP kód SÚKL: 0066060

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

SEROQUEL PROLONG 150 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
68/672/09-C

D: ASTRAZENECA UK LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0141840
POR TBL PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0141841

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (24.12.2013).

SEROQUEL PROLONG 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
68/222/08-C

D: ASTRAZENECA UK LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0114931
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0114932
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0184299

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (24.12.2013).

SEROQUEL 25

68/454/99-C

D: ASTRAZENECA UK LIMITED, LONDON, Velká Británie

B: POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0013328
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0044535
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0058173

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (10.12.2013).

SIRANIN 70 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/470/06-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

B: POR TBL FLM 2X70MG BLI kód SÚKL: 0104201
POR TBL FLM 4X70MG BLI kód SÚKL: 0104202

POR TBL FLM 12X70MG BLI kód SÚKL: 0104203
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

STREPTASE 1 500 000 IU

16/549/92-C/C

D: CSL BEHRING GMBH, MARBURG, Německo
B: INJ PLV SOL 1X1.5MU VIA kód SÚKL: 0062461
INJ PLV SOL 10X1.5MU VIA kód SÚKL: 0068991

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

TELMISARTAN SANDOZ 40 mg

58/1045/10-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL NOB 7X40MG BLI kód SÚKL: 0158169
POR TBL NOB 10X40MG BLI kód SÚKL: 0158170
POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0158171
POR TBL NOB 20X40MG BLI kód SÚKL: 0158172
POR TBL NOB 21X40MG BLI kód SÚKL: 0158173
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0158174
POR TBL NOB 28X1X40MG BLI kód SÚKL: 0158175
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0158176
POR TBL NOB 50X40MG BLI kód SÚKL: 0158177
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0158178
POR TBL NOB 60X40MG BLI kód SÚKL: 0158179
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0158180
POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0158181
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0158182
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0158183

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

TENSIGAL 5 mg

83/383/05-C

D: TEVA CZECH INDUSTRIES S.R.O., OPAVA-KOMÁROV, Česká republika
B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0014258
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0052188
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0052189
POR TBL NOB 112X5MG BLI kód SÚKL: 0052190

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

TESSYRON 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/021/10-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0141306
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141307
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141308
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0163384
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0163385
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0163386
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0163387
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0163388

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.12.2013).

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE 160 mg/12,5 mg ACTAVIS 58/270/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0174251
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0174252
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174253
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174254
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0174255
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174256
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0174257
POR TBL FLM 7 I TBC kód SÚKL: 0174258
POR TBL FLM 14 I TBC kód SÚKL: 0174259
POR TBL FLM 28 I TBC kód SÚKL: 0174260
POR TBL FLM 30 I TBC kód SÚKL: 0174261
POR TBL FLM 56 I TBC kód SÚKL: 0174262
POR TBL FLM 98 I TBC kód SÚKL: 0174263
POR TBL FLM 280 I TBC kód SÚKL: 0174264
POR TBL FLM 7 II TBC kód SÚKL: 0199268
POR TBL FLM 14 II TBC kód SÚKL: 0199269
POR TBL FLM 28 II TBC kód SÚKL: 0199270
POR TBL FLM 30 II TBC kód SÚKL: 0199271
POR TBL FLM 56 II TBC kód SÚKL: 0199272
POR TBL FLM 98 II TBC kód SÚKL: 0199273
POR TBL FLM 280 II TBC kód SÚKL: 0199274
POR TBL FLM 100 I TBC kód SÚKL: 0199275
POR TBL FLM 100 II TBC kód SÚKL: 0199276

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE 160 mg/25 mg ACTAVIS 58/271/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0174265
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0174266
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174267
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174268
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0174269
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174270
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0174271
POR TBL FLM 7 I TBC kód SÚKL: 0174272
POR TBL FLM 14 I TBC kód SÚKL: 0174273
POR TBL FLM 28 I TBC kód SÚKL: 0174274
POR TBL FLM 30 I TBC kód SÚKL: 0174275
POR TBL FLM 56 I TBC kód SÚKL: 0174276
POR TBL FLM 98 I TBC kód SÚKL: 0174277
POR TBL FLM 280 I TBC kód SÚKL: 0174278
POR TBL FLM 7 II TBC kód SÚKL: 0199277
POR TBL FLM 14 II TBC kód SÚKL: 0199278
POR TBL FLM 28 II TBC kód SÚKL: 0199279
POR TBL FLM 30 II TBC kód SÚKL: 0199280
POR TBL FLM 56 II TBC kód SÚKL: 0199281
POR TBL FLM 98 II TBC kód SÚKL: 0199282
POR TBL FLM 280 II TBC kód SÚKL: 0199283
POR TBL FLM 100 I TBC kód SÚKL: 0199284
POR TBL FLM 100 II TBC kód SÚKL: 0199285

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE 80 mg/12,5 mg ACTAVIS 58/269/11-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0174237
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0174238
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174239
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174240
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0174241
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174242
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0174243
POR TBL FLM 7 I TBC kód SÚKL: 0174244
POR TBL FLM 14 I TBC kód SÚKL: 0174245
POR TBL FLM 28 I TBC kód SÚKL: 0174246
POR TBL FLM 30 I TBC kód SÚKL: 0174247
POR TBL FLM 56 I TBC kód SÚKL: 0174248
POR TBL FLM 98 I TBC kód SÚKL: 0174249
POR TBL FLM 280 I TBC kód SÚKL: 0174250
POR TBL FLM 7 II TBC kód SÚKL: 0199259
POR TBL FLM 14 II TBC kód SÚKL: 0199260
POR TBL FLM 28 II TBC kód SÚKL: 0199261
POR TBL FLM 30 II TBC kód SÚKL: 0199262
POR TBL FLM 56 II TBC kód SÚKL: 0199263
POR TBL FLM 98 II TBC kód SÚKL: 0199264
POR TBL FLM 280 II TBC kód SÚKL: 0199265
POR TBL FLM 100 I TBC kód SÚKL: 0199266
POR TBL FLM 100 II TBC kód SÚKL: 0199267

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (17.12.2013).

VENLAFAXIN TEVA 75 mg RETARD

30/381/06-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR CPS RDR 28X75MG BLI kód SÚKL: 0163340
POR CPS RDR 14X75MG BLI kód SÚKL: 0163341
POR CPS RDR 30X75MG BLI kód SÚKL: 0163342

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.12.2013).

XANAX SR 3 mg

70/735/95-D/C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL PRO 30X3MG STR kód SÚKL: 0100128

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (04.12.2013).

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).
