

AFONILUM SR 125 mg 14/468/95-A/C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS PRO 50X125MG BLI kód SÚKL: 0203180
POR CPS PRO 100X125MG BLI kód SÚKL: 0203181
POR CPS PRO 20X125MG BLI kód SÚKL: 0203182
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Abbott GmbH & Co. KG, Wiesbaden, Německo

AFONILUM SR 250 mg 14/468/95-B/C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0203183
POR CPS PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0203184
POR CPS PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0203185
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Abbott GmbH & Co. KG, Wiesbaden, Německo

AFONILUM SR 375 mg 14/468/95-C/C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS PRO 20X375MG BLI kód SÚKL: 0203186
POR CPS PRO 50X375MG BLI kód SÚKL: 0203187
POR CPS PRO 100X375MG BLI kód SÚKL: 0203188
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Abbott GmbH & Co. KG, Wiesbaden, Německo

BINOSTO 70 mg ŠUMIVÉ TABLETY 87/240/12-C
D: EFFRX PHARMA GMBH, BERLIN, Německo
B: POR TBL EFF 4X70MG STR kód SÚKL: 0203164
POR TBL EFF 12X70MG STR kód SÚKL: 0203165
POR TBL EFF 24X70MG STR kód SÚKL: 0203166
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Takeda GmbH, Konstanz, Německo

GEFIN 5 mg 87/202/07-C
D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0203158
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0203159
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0203160
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0203161
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0203162
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0203163
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: GNR Czech s.r.o, Slavojova 579/9, 128 00 Praha 2

GOPTEN 0,5 mg 58/067/95-A/C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0203167
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0203168
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0203169
POR CPS DUR 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0203170
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Abbott GmbH & Co.KG, Wiesbaden, SRN

GOPTEN 2 mg

58/067/95-B/C

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR CPS DUR 28X2MG BLI kód SÚKL: 0203171

POR CPS DUR 14X2MG BLI kód SÚKL: 0203172

POR CPS DUR 20X2MG BLI kód SÚKL: 0203173

POR CPS DUR 98X2MG BLI kód SÚKL: 0203174

POR CPS DUR 84X2MG BLI kód SÚKL: 0203175

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Abbott GmbH & Co.KG, Wiesbaden, SRN

GOPTEN 4 mg

58/001/05-C

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

B: POR CPS DUR 14X4MG BLI kód SÚKL: 0203176

POR CPS DUR 28X4MG BLI kód SÚKL: 0203177

POR CPS DUR 56X4MG BLI kód SÚKL: 0203178

POR CPS DUR 98X4MG BLI kód SÚKL: 0203179

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Abbott GmbH & Co.KG, Wiesbaden, SRN

QUETIAPIN REG EUROPE 100 mg

68/918/10-C

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

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0203147

POR TBL FLM 30X100MG TBC kód SÚKL: 0203148

POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0203149

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Reg Europe S.A.R.L., Wasquehal, Francie

QUETIAPIN REG EUROPE 200 mg

68/920/10-C

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

B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0203150

POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0203151

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0203152

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0203153

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Reg Europe S.A.R.L., Wasquehal, Francie

QUETIAPIN REG EUROPE 25 mg

68/917/10-C

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

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0203142

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0203143

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0203144

POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0203145

POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0203146

ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.

Původní držitel: Reg Europe S.A.R.L., Wasquehal, Francie

QUETIAPIN REG EUROPE 300 mg

68/921/10-C

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

B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0203154
POR TBL FLM 30X300MG TBC kód SÚKL: 0203155
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0203156
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0203157
ZR: Převod registrace ke dni nabytí právní moci tohoto rozhodnutí.
Původní držitel: Reg Europe S.A.R.L., Wasquehal, Francie
