

PRO ZVEŘJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 31.12.2020**

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, informuje o neodkladném opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Böblingen, Německo, spočívajícím ve stažení níže uvedených šarží léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Šarže	Použitelnost do
32888	MAGNEROT	500MG TBL NOB 50 I	16C072	28.2.2021
			16H105	31.7.2021
			17I008	31.8.2022
			18B099	31.1.2023
			18E110	30.4.2023
			18E111	30.4.2023
			18K126	31.10.2023
			19C163	29.2.2024
			19J129	30.9.2024

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Šarže	Použitelnost do
32889	MAGNEROT	500MG TBL NOB 100 I	16I029	31.8.2021
			17A036	13.12.2021
			17J014	30.9.2022
			17K065	31.10.2022
			18B098	31.1.2023
			18H016	31.7.2023
			18J107	30.9.2023
			18J108	30.9.2023
			18K115	31.10.2023
			19C159	28.2.2024
			19F118	31.5.2024
			19F119	31.5.2024
			19J127	30.9.2024
			19J128	30.9.2024
20M111	31.1.2025			

Uvedené šarže léčivého přípravku se stahují až z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu změny rozhodnutí o registraci – změna způsobu výdeje pro velikost balení 50, 100, 200 a 1000 TBL NOB (dříve: výdej pouze na lékařský předpis, nyní: výdej bez lékařského předpisu).

Mgr. Eva Komrsková
Pověřena řízením sekce dozoru