

**Přípravky převedené na nového držitele v období:
od 14.2.2008 do 20.2.2008**

Vysvětlivky:

- D - držitel rozhodnutí o registraci
B - balení, kód SÚKL
(V) - zkratka výrobce a země

FENTALIS 100 µg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 65/421/07-C

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: DRM EMP TDR 5X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122572
DRM EMP TDR 10X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122573
DRM EMP TDR 20X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122574
DRM EMP TDR 5X23.12MG HOSP MDC kód SÚKL: 0122575
DRM EMP TDR 3X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122576
DRM EMP TDR 7X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122577
DRM EMP TDR 14X23.12MG MDC kód SÚKL: 0122578

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lörrach, Německo.

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

FENTALIS 25 µg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 65/418/07-C

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: DRM EMP TDR 5X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122593
DRM EMP TDR 10X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122594
DRM EMP TDR 20X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122595
DRM EMP TDR 5X5.78MG HOSP MDC kód SÚKL: 0122596
DRM EMP TDR 3X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122597
DRM EMP TDR 7X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122598
DRM EMP TDR 14X5.78MG MDC kód SÚKL: 0122599

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lörrach, Německo.

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

FENTALIS 50 µg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 65/419/07-C

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
B: DRM EMP TDR 5X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122600
DRM EMP TDR 10X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122601
DRM EMP TDR 20X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122602
DRM EMP TDR 5X11.56MG HOSP MDC kód SÚKL: 0122603
DRM EMP TDR 3X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122604
DRM EMP TDR 7X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122605
DRM EMP TDR 14X11.56MG MDC kód SÚKL: 0122606

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lörrach, Německo.

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

FENTALIS 12,5 µg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST

65/417/07-C

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

B: DRM EMP TDR 20X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122586
DRM EMP TDR 3X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122587
DRM EMP TDR 5X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122588
DRM EMP TDR 5X2.89MG HOSP MDC kód SÚKL: 0122589
DRM EMP TDR 7X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122590
DRM EMP TDR 10X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122591
DRM EMP TDR 14X2.89MG MDC kód SÚKL: 0122592

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lörrach, Německo.

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

FENTALIS 75 µg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST

65/420/07-C

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

B: DRM EMP TDR 3X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122579
DRM EMP TDR 5X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122580
DRM EMP TDR 5X17.34MG HOSP MDC kód SÚKL: 0122581
DRM EMP TDR 7X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122582
DRM EMP TDR 10X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122583
DRM EMP TDR 14X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122584
DRM EMP TDR 20X17.34MG MDC kód SÚKL: 0122585

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Regiomedica GmbH, Lörrach, Německo.

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

HELICAP

88/229/05-C

D: Kibion AB, Uppsala, Švédsko

B: POR CPS DUR 10X37KBQ TBC kód SÚKL: 0122571

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Noster System AB, Stockholm, Švédsko.

SAB SIMPLEX

49/207/89-C

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

B: POR SUS 1X30ML LAG kód SÚKL: 0122629
POR SUS 4X30ML LAG kód SÚKL: 0122630
POR SUS 50X15ML(SÁČKY) SCC kód SÚKL: 0122631

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Parke-Davis GmbH, Freiburg, Německo.

SPORIDEX 125 mg/5 ml

15/291/00-C

D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko

B: POR PLV SUS 100ML/2.5GM LAG kód SÚKL: 0122566

ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Ranbaxy (UK) Limited, Londýn, Velká Británie.

SPORIDEX 250

15/293/00-C

D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko

B: POR CPS DUR 28X250MG BLI kód SÚKL: 0122569
POR CPS DUR 100X250MG TBC kód SÚKL: 0122570
ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.
Původní držitel: Ranbaxy (UK) Limited, Londýn, Velká Británie.

SPORIDEX 250 mg/5 ml

15/292/00-C

D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko
B: POR PLV SUS 100ML/5GM LAG kód SÚKL: 0122565
ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.
Původní držitel: Ranbaxy (UK) Limited, Londýn, Velká Británie

SPORIDEX 500

15/294/00-C

D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko
B: POR CPS DUR 28X500MG BLI kód SÚKL: 0122567
POR CPS DUR 100X500MG TBC kód SÚKL: 0122568
ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.
Původní držitel: Ranbaxy (UK) Limited, Londýn, Velká Británie.

TOPIRAGIS 100 mg

21/539/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 30X100MG TBC kód SÚKL: 0122541
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0122542
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0122543
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0122544
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0122545
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0122546
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0122547
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0122548
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0122549
POR TBL FLM 200X100MG TBC kód SÚKL: 0122550
POR TBL FLM 200X100MG BLI kód SÚKL: 0122551
POR TBL FLM 200X100MG BLI kód SÚKL: 0122552
ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.
Původní držitel: Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Hamburg, Německo.

TOPIRAGIS 200 mg

21/540/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
B: POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0122553
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0122554
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0122555
POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0122556
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0122557
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0122558
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0122559
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0122560
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0122561
POR TBL FLM 200X200MG TBC kód SÚKL: 0122562
POR TBL FLM 200X200MG BLI kód SÚKL: 0122563
POR TBL FLM 200X200MG BLI kód SÚKL: 0122564
ZR: Převod registrace ke dni 20.2.2008.

Původní držitel: Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Hamburg, Německo.
