

III. ZRUŠENÉ REGISTRACE

BABYDENT

95/1203/94-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

B: ORM SOL 1X10ML/25MG UGT kód SÚKL: 0083227

ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

BIOSTIM

59/435/92-C

D: LABORATOIRE AVENTIS, PAŘÍŽ, Francie

B: CPS 8X1MG BLI kód SÚKL: 0099583

ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

GLICLAZID-RATIOPHARM RETARD 30 mg

18/106/08-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR TBL RET 90X30MG TBC kód SÚKL: 0112631

POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0112632

POR TBL RET 14X30MG BLI kód SÚKL: 0112633

POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0112634

POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0112635

POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0112636

POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0112637

POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0112638

POR TBL RET 84X30MG BLI kód SÚKL: 0112639

POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0112640

POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0112641

POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0112642

POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0112643

POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0112644

POR TBL RET 120X30MG TBC kód SÚKL: 0128688

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.10.2008).

HELEX 0,25

70/520/99-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

B: TBL 30X0.25MG BLI kód SÚKL: 0007391

ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

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

HELEX 0,5

70/521/99-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

B: TBL 30X0.50MG BLI kód SÚKL: 0007392

ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

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

HELEX 1

70/522/99-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

B: TBL 30X1MG BLI kód SÚKL: 0007393

ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu

METFORMIN 500 LÉČIVA

18/263/99-C

D: ZENTIVA A.S., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0053960

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (4.10.2008).

METFORMIN 850 LÉČIVA

18/264/99-C

D: ZENTIVA A.S., PRAHA, Česká republika

B: POR TBL FLM 100X850MG TBC kód SÚKL: 0005643

POR TBL FLM 50X850MG TBC kód SÚKL: 0053961

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (4.10.2008).

MOPASOL

59/154/89-C

D: SEVAPHARMA A.S., PRAHA, Česká republika

B: INJ SOL 5X1.4ML AMP kód SÚKL: 0107721

INJ SOL 5X0.7ML AMP kód SÚKL: 0107722

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (12.10.2008).

MYKOHEXAL 150

26/068/04-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR CPS DUR 2X150MG BLI kód SÚKL: 0016639

POR CPS DUR 3X150MG BLI kód SÚKL: 0016640

POR CPS DUR 1X150MG BLI kód SÚKL: 0031800

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.9.2008).

MYKOHEXAL 200

26/069/04-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR CPS DUR 7X200MG BLI kód SÚKL: 0016641

POR CPS DUR 20X200MG BLI kód SÚKL: 0031801

POR CPS DUR 50X200MG BLI kód SÚKL: 0031802

POR CPS DUR 100X200MG BLI kód SÚKL: 0031803

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.9.2008).

MYKOHEXAL 50

26/066/04-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR CPS DUR 7X50MG BLI kód SÚKL: 0016634

POR CPS DUR 14X50MG BLI kód SÚKL: 0016635

POR CPS DUR 28X50MG BLI kód SÚKL: 0016636

POR CPS DUR 3X50MG BLI kód SÚKL: 0031793

POR CPS DUR 20X50MG BLI kód SÚKL: 0031794

POR CPS DUR 50X50MG BLI kód SÚKL: 0031795

POR CPS DUR 100X50MG BLI kód SÚKL: 0031796

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (26.9.2008).

NIFLURIL

29/186/95-C

D: BRISTOL-MYERS SQUIBB SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

B: DRM CRM 1X30GM TUB kód SÚKL: 0058980

DRM CRM 1X60GM TUB kód SÚKL: 0058981

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (27.9.2008).

ONDANSETRON HEXAL 4

20/462/05-C

- D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 6X4 MG BLI kód SÚKL: 0020666
POR TBL FLM 8X4 MG BLI kód SÚKL: 0020667
POR TBL FLM 10X4 MG BLI kód SÚKL: 0020670
POR TBL FLM 12X4 MG BLI kód SÚKL: 0020671
POR TBL FLM 15X4 MG BLI kód SÚKL: 0020672
POR TBL FLM 20X4 MG BLI kód SÚKL: 0020673
POR TBL FLM 30X4 MG BLI kód SÚKL: 0020674
POR TBL FLM 50X4 MG BLI kód SÚKL: 0020675
POR TBL FLM 60X4 MG BLI kód SÚKL: 0020676
POR TBL FLM 100X4 MG BLI kód SÚKL: 0020678

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (9.10.2008).

ONDANSETRON HEXAL 8

20/463/05-C

- D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 6X8 MG BLI kód SÚKL: 0020774
POR TBL FLM 8X8 MG BLI kód SÚKL: 0020775
POR TBL FLM 10X8 MG BLI kód SÚKL: 0020781
POR TBL FLM 12X8 MG BLI kód SÚKL: 0020782
POR TBL FLM 15X8 MG BLI kód SÚKL: 0020783
POR TBL FLM 20X8 MG BLI kód SÚKL: 0020784
POR TBL FLM 30X8 MG BLI kód SÚKL: 0020786
POR TBL FLM 50X8 MG BLI kód SÚKL: 0020787
POR TBL FLM 60X8 MG BLI kód SÚKL: 0020788
POR TBL FLM 100X8 MG BLI kód SÚKL: 0020789

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (9.10.2008).

OPHTHALMO-TIMO GAL 0,25%

64/789/99-C

- D: IVAX PHARMACEUTICALS S.R.O., OPAVA - KOMÁROV, Česká republika
B: OPH GTT SOL 1X10ML LGT kód SÚKL: 0049476

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.10.2008).

OPHTHALMO-TIMO GAL 0,5%

64/790/99-C

- D: IVAX PHARMACEUTICALS S.R.O., OPAVA - KOMÁROV, Česká republika
B: OPH GTT SOL 1X10ML LGT kód SÚKL: 0049493

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.10.2008).

OXIPLAT 5 mg/ml PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/606/07-C

- D: UKR REGULATORY AFFAIRS LIMITED, HADDENHAM, BUCKS, Velká Británie
B: INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0108707
INF PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0108708
INF PLV SOL 1X150MG VIA kód SÚKL: 0108709

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.10.2008).

PENTAGLOBIN

59/289/91-C

- D: BIOTEST PHARMA GMBH, DREIEICH, Německo
B: INJ 1X10ML AMP kód SÚKL: 0096023
INJ 1X20ML AMP kód SÚKL: 0096024

INF 1X50ML VIA kód SÚKL: 0096025

INF 1X100ML VIA kód SÚKL: 0096026

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.10.2008).

Poznámka: Přípravek je vyroben z lidské krve. Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.
