

ACC 100

52/976/95-C

ACC 200

52/976/95-C

- D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: GRA 20X200MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005888
GRA 50X200MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005889
GRA 100X200MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005896
GRA 300X200MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005910
GRA 20X100MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005942
GRA 50X100MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005943
GRA 100X100MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005944
GRA 300X100MG SÁČ MDC kód SÚKL: 0005946

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

ALDECIN

14/203/87-C

- D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUXELLES, Belgie
B: DOS AER 200DÁV VX50RG VNM kód SÚKL: 0080532
ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.
-

ALERGONASE NOSNÍ KAPKY

69/033/02-C

- D: MONTROSE FINE CHEMICAL COMPANY LIMITED, IRVINE, Velká Británie
B: NAS GTT SUS 4X7DÁV AMP kód SÚKL: 0100088
NAS GTT SUS 7DÁV AMP kód SÚKL: 0100089
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.12.2008).
-

AMANTADOL 100

27/208/07-C

- D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0099956
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0099957
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0115198
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0115199
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.1.2009).
-

AMANTADOL 200

27/209/07-C

- D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0099958
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0099959
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0115200
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.1.2009).
-

AMINOPHYLLINUM LEK

14/009/87-S/C

- D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko
B: INJ SOL 10X10ML/250MG AMP kód SÚKL: 0093129
INJ SOL 50X10ML/250MG AMP kód SÚKL: 0096371
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (30.1.2009).
-

APO-CITALOPRAM 10

30/274/05-C

- D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0115458
POR TBL FLM 12X10MG BLI kód SÚKL: 0115459

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0115460
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0115461
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0115462
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0115463
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0115464
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0115465
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0115466
POR TBL FLM 250X10MG BLI kód SÚKL: 0115467

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.1.2009).

APO-CITALOPRAM 20

30/275/05-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0115468
POR TBL FLM 12X20MG BLI kód SÚKL: 0115469
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0115470
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0115471
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0115472
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0115473
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0115474
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0115475
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0115476
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0115477
POR TBL FLM 250X20MG BLI kód SÚKL: 0115478

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.1.2009).

ASPIRIN TAH 40

16/031/98-C

D: BAYER AG, LEVERKUSEN, Německo
B: POR TBL NOB 20X40MG BLI kód SÚKL: 0012888
POR TBL NOB 50X40MG BLI kód SÚKL: 0012889
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0012890

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (18.1.2009).

BIODROXIL 250 mg/5 ml

15/438/99-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
B: POR PLV SUS 60ML/3GM LAG kód SÚKL: 0044807
POR PLV SUS 100ML/5GM LAG kód SÚKL: 0044808

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

BISOBLOCK 10 mg

41/368/05-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko
B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0011601
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0011602
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0011603
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0011604
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0011605
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0011606
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0011607
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0011609

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

BISOBLOCK 5 mg

41/367/05-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

B: POR TBL NOB 10X5 MG BLI kód SÚKL: 0011593

POR TBL NOB 20X5 MG BLI kód SÚKL: 0011594

POR TBL NOB 28X5 MG BLI kód SÚKL: 0011595

POR TBL NOB 30X5 MG BLI kód SÚKL: 0011596

POR TBL NOB 50X5 MG BLI kód SÚKL: 0011597

POR TBL NOB 56X5 MG BLI kód SÚKL: 0011598

POR TBL NOB 60X5 MG BLI kód SÚKL: 0011599

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0011600

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

BROMHEXIN 12-SALUTAS

52/259/76-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR TBL OBD 25X12MG BLI kód SÚKL: 0088378

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

CALCIPOTRIOL SANDOZ 0,05 mg/G KRÉM

46/443/07-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: DRM CRM 1X30GM TUB kód SÚKL: 0102551

DRM CRM 1X120GM TUB kód SÚKL: 0102552

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

CALCIPOTRIOL SANDOZ 0,05 mg/G MAST

46/442/07-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: DRM UNG 1X30GM TUB kód SÚKL: 0047593

DRM UNG 1X120GM TUB kód SÚKL: 0047594

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

CIFRAN 750 mg

15/038/01-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0016428

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

CISORDINOL 2 mg

68/167/85-A/C

D: H. LUNDBECK A/S, COPENHAGEN-VALBY, Dánsko

B: POR TBL FLM 50X2MG TBC kód SÚKL: 0057824

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.1.2009).

CISORDINOL 40 mg

68/110/02-C

D: H. LUNDBECK A/S, COPENHAGEN-VALBY, Dánsko

B: POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0047437

POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0047438

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.1.2009).

CITARATIO 10 mg

30/124/06-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR TBL FLM 1X10MG BLI kód SÚKL: 0057254

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0057255

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0057256

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0057257
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0057258
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0057259
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0057260
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0057261
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0057262
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0057264
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0057265
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0057266
POR TBL FLM 250X10MG BLI kód SÚKL: 0057267

ZR: Registrace se zrušuje k 31.12.2008.

CITARATIO 20 mg

30/125/06-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

B: POR TBL FLM 1X20MG BLI kód SÚKL: 0057268
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0057269
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0057270
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0057271
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0057272
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0057273
POR TBL FLM 49X20MG BLI kód SÚKL: 0057274
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0057275
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0057276
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0057277
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0057278
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0057279
POR TBL FLM 250X20MG BLI kód SÚKL: 0057280

ZR: Registrace se zrušuje k 31.12.2008.

CLIMARA 25

56/155/05-C

D: SCHERING AG, BERLÍN, Německo

B: DRM EMP TDR 4X1.97 MG MDC kód SÚKL: 0019166
DRM EMP TDR 12X1.97 MG MDC kód SÚKL: 0019168

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (16.1.2009).

DILCEREN

83/571/99-C

D: ZENTIVA A.S., HLOHOVEC, Slovenská republika

B: TBL OBD 50X30MG BLI kód SÚKL: 0094189

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

DUPLICAM 7,5

29/503/05-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023818
POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023819
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023820
POR TBL NOB 50X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023821
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0023822

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

ENHANCIN 250/125 mg

15/235/00-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie
B: POR TBL FLM 21X375MG BLI kód SÚKL: 0016455
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

ENHANCIN 500/125 mg

15/236/00-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie
B: POR TBL FLM 21X625MG BLI kód SÚKL: 0016454
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

ESTRAHEXAL 2 TABLETY

56/201/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 30X2MG BLI kód SÚKL: 0007412
POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0010107
POR TBL FLM 90X2MG BLI kód SÚKL: 0010108
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0010109
POR TBL FLM 30X1TBL BLI kód SÚKL: 0010110
POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0092240
POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0092241
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

ESTRAHEXAL UNO 100

56/095/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: DRM EMP TDR 4X8MG MDC kód SÚKL: 0023649
DRM EMP TDR 12X8MG MDC kód SÚKL: 0023650
DRM EMP TDR 16X8MG MDC kód SÚKL: 0023651
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

ESTRAHEXAL UNO 50

56/094/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: DRM EMP TDR 4X4MG MDC kód SÚKL: 0023646
DRM EMP TDR 12X4MG MDC kód SÚKL: 0023647
DRM EMP TDR 16X4MG MDC kód SÚKL: 0023648
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

FARMORUBICIN PFS

44/886/97-C

D: PHARMACIA & UPJOHN S.P.A., MILANO, Itálie
B: INJ 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0058288
INJ 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0058289
ZR: Správní řízení o prodloužení registrace se na žádost společnosti zastavuje.

GABAPENTIN HEXAL 600

21/451/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0100441
POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0104204
POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0104205
POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0104206
POR TBL FLM 200X600MG BLI kód SÚKL: 0104207
POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0104208
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

GABAPENTIN HEXAL 800

21/452/06-C

- D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo
B: POR TBL FLM 20X800MG BLI kód SÚKL: 0100439
POR TBL FLM 20X800MG BLI kód SÚKL: 0104214
POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0104215
POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0104216
POR TBL FLM 200X800MG BLI kód SÚKL: 0104217
POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0104218

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

GENETECH [99MTC] TECHNEC.GENER.

88/053/04-C

- D: ÚSTAV JADERNÉHO VÝZKUMU ŘEŽ A.S., ŘEŽ, Česká republika
B: INJ RAD GEN 4GB BOX kód SÚKL: 0014619
INJ RAD GEN 5GB BOX kód SÚKL: 0014620
INJ RAD GEN 7.5GB BOX kód SÚKL: 0014621
INJ RAD GEN 10GB BOX kód SÚKL: 0014622
INJ RAD GEN 11GB BOX kód SÚKL: 0014623
INJ RAD GEN 12.5GB BOX kód SÚKL: 0014624
INJ RAD GEN 15GB BOX kód SÚKL: 0014625
INJ RAD GEN 20GB BOX kód SÚKL: 0014626
INJ RAD GEN 2GB BOX kód SÚKL: 0083320

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.1.2009).

GLIM TEK 6 mg

18/275/06-C

- D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
B: POR TBL NOB 10X6MG BLI kód SÚKL: 0040239
POR TBL NOB 20X6MG BLI kód SÚKL: 0040268
POR TBL NOB 28X6MG BLI kód SÚKL: 0040392
POR TBL NOB 30X6MG BLI kód SÚKL: 0040404
POR TBL NOB 50X6MG BLI kód SÚKL: 0040429
POR TBL NOB 60X6MG BLI kód SÚKL: 0040442
POR TBL NOB 90X6MG BLI kód SÚKL: 0040443
POR TBL NOB 100X6MG BLI kód SÚKL: 0040578
POR TBL NOB 120X6MG BLI kód SÚKL: 0040597
POR TBL NOB 10X6MG BLI kód SÚKL: 0040903
POR TBL NOB 20X6MG BLI kód SÚKL: 0041030
POR TBL NOB 30X6MG BLI kód SÚKL: 0041731
POR TBL NOB 50X6MG BLI kód SÚKL: 0041764
POR TBL NOB 60X6MG BLI kód SÚKL: 0041765
POR TBL NOB 90X6MG BLI kód SÚKL: 0041983
POR TBL NOB 100X6MG BLI kód SÚKL: 0041984
POR TBL NOB 120X6MG BLI kód SÚKL: 0050130
POR TBL NOB 100X6MG LAH TBC kód SÚKL: 0052094

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

HM-PAO KIT

88/556/00-C

- D: ÚSTAV JADERNÉHO VÝZKUMU ŘEŽ A.S., ŘEŽ, Česká republika
B: RAD KIT 1X0.4MG EXP:W VIA kód SÚKL: 0058144
RAD KIT 3X0.4MG EXP:W VIA kód SÚKL: 0058145
RAD KIT 5X0.4MG EXP:W VIA kód SÚKL: 0058146

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (29.1.2009).

HOLETAR 20

31/471/99-C

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

B: TBL 20X20MG BLI kód SÚKL: 0045184

TBL 30X20MG BLI kód SÚKL: 0058799

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

INVORIL 10 mg

58/024/01-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0014060

POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0014061

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

INVORIL 20 mg

58/025/01-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0014062

POR TBL NOB 50X20MG TBC kód SÚKL: 0014063

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

INVORIL 5 mg

58/023/01-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0014058

POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0014059

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

KORNAM 2 mg

58/480/00-C

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

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0044311

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

KOŘEN PUŠKVICE

94/309/96-C

D: LEROS S.R.O., PRAHA 5 - ZBRASLAV, Česká republika

B: SPC 1X75GM SCC kód SÚKL: 0092453

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

LAMETON 100 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY

21/625/05-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: POR TBL DIS 14X100 MG BLI kód SÚKL: 0019405

POR TBL DIS 28X100 MG BLI kód SÚKL: 0019406

POR TBL DIS 30X100 MG BLI kód SÚKL: 0019407

POR TBL DIS 50X100 MG BLI kód SÚKL: 0019408

POR TBL DIS 56X100 MG BLI kód SÚKL: 0019409

POR TBL DIS 60X100 MG BLI kód SÚKL: 0019410

POR TBL DIS 90X100 MG BLI kód SÚKL: 0019411

POR TBL DIS 100X100 MG BLI kód SÚKL: 0019412

POR TBL DIS 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0019413

POR TBL DIS 200X100 MG BLI kód SÚKL: 0019414

POR TBL DIS 90X100 MG TBC kód SÚKL: 0019415

POR TBL DIS 100X100 MG TBC kód SÚKL: 0019416

POR TBL DIS 200X100 MG TBC kód SÚKL: 0019417
ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LAMETON 200 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 21/626/05-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
B: POR TBL DIS 14X200 MG BLI kód SÚKL: 0019418
POR TBL DIS 28X200 MG BLI kód SÚKL: 0019419
POR TBL DIS 30X200 MG BLI kód SÚKL: 0019420
POR TBL DIS 50X200 MG BLI kód SÚKL: 0019421
POR TBL DIS 56X200 MG BLI kód SÚKL: 0019422
POR TBL DIS 60X200 MG BLI kód SÚKL: 0019423
POR TBL DIS 90X200 MG BLI kód SÚKL: 0019424
POR TBL DIS 100X200 MG BLI kód SÚKL: 0019425
POR TBL DIS 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0019426
POR TBL DIS 200X200 MG BLI kód SÚKL: 0019427
POR TBL DIS 90X200 MG TBC kód SÚKL: 0019428
POR TBL DIS 100X200 MG TBC kód SÚKL: 0019429
POR TBL DIS 200X200 MG TBC kód SÚKL: 0019430

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LAMETON 25 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 21/623/05-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
B: POR TBL DIS 14X25 MG BLI kód SÚKL: 0019379
POR TBL DIS 28X25 MG BLI kód SÚKL: 0019380
POR TBL DIS 30X25 MG BLI kód SÚKL: 0019381
POR TBL DIS 50X25 MG BLI kód SÚKL: 0019382
POR TBL DIS 56X25 MG BLI kód SÚKL: 0019383
POR TBL DIS 60X25 MG BLI kód SÚKL: 0019384
POR TBL DIS 90X25 MG BLI kód SÚKL: 0019385
POR TBL DIS 100X25 MG BLI kód SÚKL: 0019386
POR TBL DIS 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0019387
POR TBL DIS 200X25 MG BLI kód SÚKL: 0019388
POR TBL DIS 90X25 MG TBC kód SÚKL: 0019389
POR TBL DIS 100X25 MG TBC kód SÚKL: 0019390
POR TBL DIS 200X25 MG TBC kód SÚKL: 0019391

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LAMETON 50 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 21/624/05-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
B: POR TBL DIS 14X50 MG BLI kód SÚKL: 0019392
POR TBL DIS 28X50 MG BLI kód SÚKL: 0019393
POR TBL DIS 30X50 MG BLI kód SÚKL: 0019394
POR TBL DIS 50X50 MG BLI kód SÚKL: 0019395
POR TBL DIS 56X50 MG BLI kód SÚKL: 0019396
POR TBL DIS 60X50 MG BLI kód SÚKL: 0019397
POR TBL DIS 90X50 MG BLI kód SÚKL: 0019398
POR TBL DIS 100X50 MG BLI kód SÚKL: 0019399
POR TBL DIS 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0019400
POR TBL DIS 200X50 MG BLI kód SÚKL: 0019401
POR TBL DIS 90X50 MG TBC kód SÚKL: 0019402

POR TBL DIS 100X50 MG TBC kód SÚKL: 0019403

POR TBL DIS 200X50 MG TBC kód SÚKL: 0019404

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LEKOKLAR 125 mg/5 ml

15/043/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR GRA SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0025135

POR GRA SUS 1X60ML LAG kód SÚKL: 0025136

POR GRA SUS 1X70ML LAG kód SÚKL: 0025137

POR GRA SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0025138

POR GRA SUS 1X140ML LAG kód SÚKL: 0025139

POR GRA SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0052927

POR GRA SUS 1X60ML LAG kód SÚKL: 0052928

POR GRA SUS 1X70ML LAG kód SÚKL: 0052930

POR GRA SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0052931

POR GRA SUS 1X140ML LAG kód SÚKL: 0052932

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LEKOKLAR 250 mg/5ml

15/044/06-C

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: POR GRA SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0025145

POR GRA SUS 1X60ML LAG kód SÚKL: 0025146

POR GRA SUS 1X70ML LAG kód SÚKL: 0025147

POR GRA SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0025148

POR GRA SUS 1X140ML LAG kód SÚKL: 0025149

POR GRA SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0052938

POR GRA SUS 1X60ML LAG kód SÚKL: 0052939

POR GRA SUS 1X70ML LAG kód SÚKL: 0052940

POR GRA SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0052944

POR GRA SUS 1X140ML LAG kód SÚKL: 0052945

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

LINOLA-H-FETT N

46/1017/93-C

D: DR. AUGUST WOLFF GMBH & CO., BIELEFELD, Německo

B: CRM 1X25GM TUB kód SÚKL: 0060095

CRM 1X50GM TUB kód SÚKL: 0060096

CRM 1X100GM TUB kód SÚKL: 0060097

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

MEVACOR 20 mg

31/106/89-C

MEVACOR 40 mg

31/106/89-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0083411

POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0083412

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0085522

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

NAĀ PELYŇKU PRAVÉHO

94/318/96-C

D: LEROS S.R.O., PRAHA 5 - ZBRASLAV, Česká republika

B: SPC 1X50GM SCC kód SÚKL: 0092459

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

NAŘ ŘEBŘÍČKU

94/312/96-C

D: LEROS S.R.O., PRAHA 5 - ZBRASLAV, Česká republika

B: SPC 1X50GM SCC kód SÚKL: 0092461

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (21.1.2009).

NIMBEX FORTE

63/141/00-C

D: GLAXO WELLCOME OPERATIONS LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie

B: INJ SOL 1X30ML/150MG VIA kód SÚKL: 0018771

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (20.12.2008).

NIMOTOP

83/015/91-S/C

D: BAYER HEALTHCARE AG, LEVERKUSEN, Německo

B: POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0045140

POR TBL FLM 50X30MG BLI kód SÚKL: 0045141

POR TBL FLM 100X30MG BLI kód SÚKL: 0045142

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

OSPEN 750

15/090/98-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: POR SIR 1X60ML LAG kód SÚKL: 0057489

POR SIR 1X150ML LAG kód SÚKL: 0057490

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

PIKOVIT

86/041/92-S/C

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

B: POR SIR 1X150ML LAG kód SÚKL: 0098106

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (19.2.2009).

PORTAL

30/464/96-C

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

B: POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0013022

POR CPS DUR 28X20MG BLI kód SÚKL: 0013023

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

PRAVASTATIN PLIVA 10 mg

31/086/06-C

D: PLIVA-LACHEMA A.S., BRNO, Česká republika

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0025262

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (15.1.2009).

PRIMAMET

09/039/91-S/C

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

B: INJ SOL 10X2ML/200MG VIA kód SÚKL: 0023381

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

PRIMAMET

09/002/80-S/C

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

B: POR TBL FLM 35X200MG BLI kód SÚKL: 0006327

POR TBL FLM 150X200MG BLI kód SÚKL: 0006328

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0097198

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

PROLEKOFEN

13/718/92-S/C

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

B: INJ SOL 10X10ML/35MG AMP kód SÚKL: 0091275

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

PURI-NETHOL

44/208/89-C

D: THE WELLCOME FOUNDATION LTD., GREENFORD, MIDDLESEX, Velká Británie

B: TBL 25X50MG TBC kód SÚKL: 0021691

ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2008.

Umožňuje se postupné stažení přípravku s tím, že musí být dokončeno nejpozději do 30.6.2009.

RENITEC 10 mg

58/160/86-C

RENITEC 20 mg

58/160/86-C

RENITEC 5 mg

58/160/86-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0045579

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0045581

POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0045582

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

RETARPEN 1.2 M.U.I.

15/264/95-C

RETARPEN 2.4 M.U.I.

15/264/95-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: INJ SIC 1X2.4MU VIA kód SÚKL: 0001762

INJ SIC 10X2.4MU VIA kód SÚKL: 0001763

INJ SIC 50X2.4MU VIA kód SÚKL: 0001764

INJ SIC 50X1.2MU VIA kód SÚKL: 0001765

INJ SIC 10X1.2MU VIA kód SÚKL: 0001766

INJ SIC 1X1.2MU VIA kód SÚKL: 0001767

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

SIMVOR 5 mg

31/321/00-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0014736

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

TAXCEF 1 g

15/357/00-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: INJ PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0017399

INJ PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0017400

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

TAXCEF 2 g

15/358/00-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: INJ PLV SOL 1X2GM VIA kód SÚKL: 0017401
INJ PLV SOL 10X2GM VIA kód SÚKL: 0017402

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

TIMOHEXAL 0,1%

64/288/98-C

D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0014562
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0014563

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (28.1.2009).

VALACICLOVIR 1000 mg 1 A PHARMA

42/389/07-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

B: POR TBL FLM 3X1000MG BLI kód SÚKL: 0102432
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0102433
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0102434
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0102435
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0102436
POR TBL FLM 42X1000MG BLI kód SÚKL: 0102437
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0102438
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0102439
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0102440

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

VALACICLOVIR 500 mg 1 A PHARMA

42/388/07-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0102424
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0102425
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0102426
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0102427

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

VALACICLOVIR SANDOZ 1000 mg

42/387/07-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: POR TBL FLM 3X1000MG BLI kód SÚKL: 0102458
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0102459
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0102460
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0102461
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0102462
POR TBL FLM 42X1000MG BLI kód SÚKL: 0102463
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0102464
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0102465
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0102466

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

VALACICLOVIR SANDOZ 500 mg

42/386/07-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0102450
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0102451
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0102452
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0102453

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (22.1.2009).

ZANOCIN 100 mg

42/362/98-C

D: RANBAXY (UK) LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0017411

ZR: Registrace se zrušuje ke dni právní moci tohoto rozhodnutí (5.2.2009).

ZENTEL

10/185/85-C

D: LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE, MARLY-LE-ROI CEDEX, Francie

B: POR TBL FLM 2X200MG BLI kód SÚKL: 0091146

ZR: Registrace se zrušuje ke dni 31.12.2008.

Umožňuje se postupné stažení přípravku s tím, že musí být dokončeno nejpozději do 30.6.2009.
