

**Seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu.  
Březen 2008**

<b>Název přípravku</b>	<b>Reg.číslo</b>	<b>Velikost balení</b>	<b>Držitel rozhodnutí o registraci</b>	<b>Číslo šarže</b>	<b>Počet balení</b>	<b>Jazyk obalu</b>	<b>Doba použitelnosti</b>
<b>FUZEON, inj. pso. lqf.</b>	<b>EU/1/03/252/001</b>	<b>60 x 90 mg/ml</b>	<b>ROCHE REGISTRATION LTD, Hertfordshire, Velká Británie</b>	<b>H3184B71</b>	<b>10</b>	<b>maďarský</b>	<b>07/2010</b>
<b>DUODOPA, gst. gel.</b>	<b>27/391/05-C</b>	<b>7 x 100 ml</b>	<b>SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH, Hannover, Německo</b>	<b>08B19G47</b>	<b>10</b>	<b>německo/ italsko/ francouzský</b>	<b>06/2008</b>
<b>MACUGEN 0,3 mg, ivi. inj. sol.</b>	<b>EU/1/05/325/002</b>	<b>1 x 90 UL/0,3 mg</b>	<b>PFIZER LTD., Sandwich, Kent, Velká Británie</b>	<b>241708AG</b>	<b>2000</b>	<b>španělsko/ portugalsko/ polský</b>	<b>03/2009</b>