

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

Název přípravku	Reg.číslo	Velikost balení	Držitel rozhodnutí o registraci	Číslo šarže	Počet balení	Jazyk obalu	Doba použitelnosti
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH., Hannover, Německo	08H19G13	40	německo/ italsko/ francouzský	13.01.2009
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH., Hannover, Německo	08H13G09	40	německo/ italsko/ francouzský	13.01.2009
HUMIRA 40 mg, inj. sol.	EU/1/03/256/008	2 x 0,8 ml/40 mg	ABBOTT LABORATORIES LTD., Queenborough, Kent, Velká Británie	64655VA	30	holandský	31.5. 2009
FERRIPROX 500 mg, por. tbl. flm.	EU/1/99/108/001	100 x 500 mg	APOTEX EUROPE BV, Leiden, Nizozemsko	HZ1074	522	anglický	9/2013
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH., Hannover, Německo	08I03G03	30	německo/ italsko/ francouzský	27.1.2009
