

**Přípravky převedené na nového držitele v období:
od 28.2.2008 do 5.3.2008**

Vysvětlivky:

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

NEOTIGASON 10 mg 46/145/95-C

NEOTIGASON 25 mg 46/145/95-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR CPS DUR 30X10MG BLI kód SÚKL: 0128530

POR CPS DUR 30X25MG BLI kód SÚKL: 0128531

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

Původní držitel: Roche s.r.o., Praha, Česká republika.

RAMITREN 1,25 mg 58/200/04-C

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

B: POR CPS DUR 21X1.25MG STR kód SÚKL: 0128515

POR CPS DUR 28X1.25MG STR kód SÚKL: 0128516

POR CPS DUR 30X1.25MG STR kód SÚKL: 0128517

POR CPS DUR 56X1.25MG STR kód SÚKL: 0128518

POR CPS DUR 60X1.25MG STR kód SÚKL: 0128519

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

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

RAMITREN 10 mg 58/203/04-C

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

B: POR CPS DUR 21X10MG BLI kód SÚKL: 0128520

POR CPS DUR 28X10MG BLI kód SÚKL: 0128521

POR CPS DUR 30X10MG BLI kód SÚKL: 0128522

POR CPS DUR 56X10MG BLI kód SÚKL: 0128523

POR CPS DUR 60X10MG BLI kód SÚKL: 0128524

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

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

RAMITREN 2,5 mg 58/201/04-C

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

B: POR CPS DUR 21X2.5MG STR kód SÚKL: 0128525

POR CPS DUR 28X2.5MG STR kód SÚKL: 0128526

POR CPS DUR 30X2.5MG STR kód SÚKL: 0128527

POR CPS DUR 56X2.5MG STR kód SÚKL: 0128528

POR CPS DUR 60X2.5MG STR kód SÚKL: 0128529

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

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

RAMITREN 5 mg 58/202/04-C

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

B: POR CPS DUR 21X5MG BLI kód SÚKL: 0128510

POR CPS DUR 28X5MG BLI kód SÚKL: 0128511

POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0128512

POR CPS DUR 56X5MG BLI kód SÚKL: 0128513

POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0128514

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

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

RISPERIDON JACOBSEN 0,5 mg

68/709/07-C

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

B: POR TBL DIS 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0128504

POR TBL DIS 56X0.5MG BLI kód SÚKL: 0128505

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

Původní držitel: Jacobsen Pharma A/S, Sondenborg, Dánsko.

RISPERIDON JACOBSEN 1 mg

68/710/07-C

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

B: POR TBL DIS 28X1MG BLI kód SÚKL: 0128508

POR TBL DIS 56X1MG BLI kód SÚKL: 0128509

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

Původní držitel: Jacobsen Pharma A/S, Sondenborg, Dánsko.

RISPERIDON JACOBSEN 2 mg

68/711/07-C

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

B: POR TBL DIS 28X2MG BLI kód SÚKL: 0128506

POR TBL DIS 56X2MG BLI kód SÚKL: 0128507

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

Původní držitel: Jacobsen Pharma A/S, Sondenborg, Dánsko.

ROLETRA

24/178/03-C

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

B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0128501

POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0128502

POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0128503

ZR: Převod registrace ke dni 5.3.2008.

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