

ALPRESTIL 20 µg/ml

83/698/99-C

D: GEBRO PHARMA GMBH, FIEBERBRUNN, Rakousko
B: INF CNC SOL 5X1ML/20RG AMP kód SÚKL: 0150373
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: PINT Pharma GmbH, Vídeň, Rakousko.

BETAHISTIN NUCLEUS 24 mg

83/348/08-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0150209
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0150210
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0150211
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0150212
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0150213
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0150214
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Nucleus ehf., Reyjavik, Island.

DONEPEZIL NUCLEUS 10 mg

06/662/08-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0150345
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0150346
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0150347
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0150348
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0150349
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0150350
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0150351
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0150352
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0150353
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0150354
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0150355
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0150356
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0150357
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0150358
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Nucleus ehf., Reykjavik, Island.

DONEPEZIL NUCLEUS 5 mg

06/661/08-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0150359
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0150360
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0150361
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0150362
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0150363
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0150364
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0150365
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0150366
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0150367
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0150368
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0150369
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0150370

POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0150371
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0150372

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Nucleus ehf., Reykjavik, Island.

DONEPEZIL SYNTHON 10 mg, POTAHOVANÁ TABLETA 06/082/08-C

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0150305
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0150306
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0150307
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0150308
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0150309
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0150310
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0150311
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0150312
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0150313
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0150314
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0150315

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Synthon BV, Nijmegen, Nizozemsko.

DONEPEZIL SYNTHON 5 mg, POTAHOVANÁ TABLETA 06/081/08-C

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

B: POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0150316
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0150317
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0150318
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0150319
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0150320
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0150321
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0150322
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0150323
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0150324
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0150325
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0150326

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Synthon BV, Nijmegen, Nizozemsko.

FOSINOPRIL ACTAVIS 10 mg

58/415/05-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0150141
POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0150142
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0150143
POR TBL NOB 250X10MG TBC kód SÚKL: 0150144
POR TBL NOB 500X10MG TBC kód SÚKL: 0150145
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0150146
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0150147
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0150148
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0150149
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0150150
POR TBL NOB 42X10MG BLI kód SÚKL: 0150151

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0150152
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0150153
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Actavis Group hf., Hafnafjordur, Island.

FOSINOPRIL ACTAVIS 20 mg

58/416/05-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko
B: POR TBL NOB 50X20MG TBC kód SÚKL: 0150154
POR TBL NOB 100X20MG TBC kód SÚKL: 0150155
POR TBL NOB 250X20MG TBC kód SÚKL: 0150156
POR TBL NOB 500X20MG TBC kód SÚKL: 0150157
POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0150158
POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0150159
POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0150160
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0150161
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0150162
POR TBL NOB 42X20MG BLI kód SÚKL: 0150163
POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0150164
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0150165
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0150166
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Actavis Group hf., Hafnafjordur, Island.

FOSINOPRIL ACTAVIS 5 mg

58/414/05-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko
B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0150128
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0150129
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0150130
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0150131
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0150132
POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0150133
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0150134
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0150135
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0150136
POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0150137
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0150138
POR TBL NOB 250X5MG TBC kód SÚKL: 0150139
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0150140
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Actavis Group hf., Hafnafjordur, Island.

FOSINOPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 20/12,5 mg 58/293/07-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko
B: POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0150429
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0150430
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0150431
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0150432
ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.
Původní držitel: Actavis Group hf., Hafnafjordur, Island.

LISINOPRIL ACTAVIS 10 mg

58/599/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0150239
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0150240
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0150241
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0150242
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0150243
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0150244
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0150245
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0150246

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

LISINOPRIL ACTAVIS 2,5 mg

58/597/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 14X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150223
POR TBL NOB 28X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150224
POR TBL NOB 30X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150225
POR TBL NOB 56X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150226
POR TBL NOB 98X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150227
POR TBL NOB 100X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0150228
POR TBL NOB 30X2.5 MG TBC kód SÚKL: 0150229
POR TBL NOB 100X2.5 MG TBC kód SÚKL: 0150230

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

LISINOPRIL ACTAVIS 20 mg

58/600/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0150215
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0150216
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0150217
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0150218
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0150219
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0150220
POR TBL NOB 30X20MG TBC kód SÚKL: 0150221
POR TBL NOB 100X20MG TBC kód SÚKL: 0150222

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

LISINOPRIL ACTAVIS 5 mg

58/598/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0150231
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0150232
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0150233
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0150234
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0150235
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0150236
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0150237
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0150238

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

LISINOPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 10 mg/12,5 mg 50/379/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0150433
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0150434
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0150435
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0150436
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0150437
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0150438
POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0150439
POR TBL NOB 100X1 BLI kód SÚKL: 0150440
POR TBL NOB 30 TBC kód SÚKL: 0150441
POR TBL NOB 100 TBC kód SÚKL: 0150442

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjordur, Island.

LISINOPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 20 mg/12,5 mg 50/380/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0150443
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0150444
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0150445
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0150446
POR TBL NOB 500X1 BLI kód SÚKL: 0150447
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0150448
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0150449
POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0150450
POR TBL NOB 100X1 BLI kód SÚKL: 0150451
POR TBL NOB 30 TBC kód SÚKL: 0150452
POR TBL NOB 100 TBC kód SÚKL: 0150453

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjordur, Island.

LOSEC 10 mg

09/113/92-A/C

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

B: POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0150403
POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0150404

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: AstraZeneca UK Ltd., Macclesfield, Cheshire, Velká Británie.

MIRTAZAPIN ACTAVIS 15 mg

30/357/07-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL DIS 6X15MG BLI kód SÚKL: 0150167
POR TBL DIS 18X15MG BLI kód SÚKL: 0150168
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0150169
POR TBL DIS 48X15MG BLI kód SÚKL: 0150170
POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0150171
POR TBL DIS 96X15MG BLI kód SÚKL: 0150172
POR TBL DIS 180X15MG BLI kód SÚKL: 0150173
POR TBL DIS 50X15MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150174

POR TBL DIS 100X15MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150175
POR TBL DIS 6X15MG BLI kód SÚKL: 0150176
POR TBL DIS 18X15MG BLI kód SÚKL: 0150177
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0150178
POR TBL DIS 48X15MG BLI kód SÚKL: 0150179
POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0150180
POR TBL DIS 96X15MG BLI kód SÚKL: 0150181
POR TBL DIS 180X15MG BLI kód SÚKL: 0150182
POR TBL DIS 50X15MG PP TBC kód SÚKL: 0150183
POR TBL DIS 100X15MG PP TBC kód SÚKL: 0150184

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

MIRTAZAPIN ACTAVIS 30 mg

30/358/07-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL DIS 6X30MG BLI kód SÚKL: 0150185
POR TBL DIS 18X30MG BLI kód SÚKL: 0150186
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0150187
POR TBL DIS 48X30MG BLI kód SÚKL: 0150188
POR TBL DIS 90X30MG BLI kód SÚKL: 0150189
POR TBL DIS 96X30MG BLI kód SÚKL: 0150190
POR TBL DIS 180X30MG BLI kód SÚKL: 0150191
POR TBL DIS 50X30MG PP TBC kód SÚKL: 0150192
POR TBL DIS 100X30MG PP TBC kód SÚKL: 0150193
POR TBL DIS 6X30MG BLI kód SÚKL: 0150194
POR TBL DIS 18X30MG BLI kód SÚKL: 0150195
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0150196
POR TBL DIS 48X30MG BLI kód SÚKL: 0150197
POR TBL DIS 90X30MG BLI kód SÚKL: 0150198
POR TBL DIS 96X30MG BLI kód SÚKL: 0150199
POR TBL DIS 180X30MG H BLI kód SÚKL: 0150200
POR TBL DIS 50X30MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150201
POR TBL DIS 100X30MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150202

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

MIRTAZAPIN ACTAVIS 45 mg

30/359/07-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL DIS 6X45MG BLI kód SÚKL: 0150247
POR TBL DIS 18X45MG BLI kód SÚKL: 0150248
POR TBL DIS 30X45MG BLI kód SÚKL: 0150249
POR TBL DIS 48X45MG BLI kód SÚKL: 0150250
POR TBL DIS 90X45MG BLI kód SÚKL: 0150251
POR TBL DIS 96X45MG BLI kód SÚKL: 0150252
POR TBL DIS 180X45MG BLI kód SÚKL: 0150253
POR TBL DIS 50X45MG PP TBC kód SÚKL: 0150254
POR TBL DIS 100X45MG PP TBC kód SÚKL: 0150255
POR TBL DIS 6X45MG BLI kód SÚKL: 0150256
POR TBL DIS 18X45MG BLI kód SÚKL: 0150257
POR TBL DIS 30X45MG BLI kód SÚKL: 0150258

POR TBL DIS 48X45MG BLI kód SÚKL: 0150259
POR TBL DIS 90X45MG BLI kód SÚKL: 0150260
POR TBL DIS 96X45MG BLI kód SÚKL: 0150261
POR TBL DIS 180X45MG BLI kód SÚKL: 0150262
POR TBL DIS 50X45MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150263
POR TBL DIS 100X45MG HDPE TBC kód SÚKL: 0150264

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PCT ehf., Hafnarfjordur, Island.

NEBIVOLOL ACTAVIS 5 mg

77/220/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0150405
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0150406
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0150407
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0150408
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0150409
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0150410
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0150411
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0150412
POR TBL NOB 500X5MG BLI kód SÚKL: 0150413
POR TBL NOB 500X5MG BLI kód SÚKL: 0150414
POR TBL NOB 7X5MG TBC kód SÚKL: 0150415
POR TBL NOB 14X5MG TBC kód SÚKL: 0150416
POR TBL NOB 28X5MG TBC kód SÚKL: 0150417
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0150418
POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0150419
POR TBL NOB 56X5MG TBC kód SÚKL: 0150420
POR TBL NOB 90X5MG TBC kód SÚKL: 0150421
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0150422
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0150423
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0150424
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0150425
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0150426
POR TBL NOB 20X5MG TBC kód SÚKL: 0150427
POR TBL NOB 60X5MG TBC kód SÚKL: 0150428

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjordur, Island.

PANTOPRAZOL ACTAVIS 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/267/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0150374
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0150375
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0150376
POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0150377
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0150378
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0150379
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0150380
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0150381
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0150382
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0150383

POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0150384
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0150385
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0150386

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjordur, Island.

PANTOPRAZOL ACTAVIS 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/268/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0150387
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0150388
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0150389
POR TBL ENT 20X40MG BLI kód SÚKL: 0150390
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0150391
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0150392
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0150393
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0150394
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0150395
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0150396
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0150397
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0150398
POR TBL ENT 250X40MG TBC kód SÚKL: 0150399

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjordur, Island.

PAROXETIN ACTAVIS 20 mg

30/543/05-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0150289
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0150290
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0150291
POR TBL FLM 100X20 MG BLI kód SÚKL: 0150292
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0150293
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0150294
POR TBL FLM 60X20MG TBC kód SÚKL: 0150295
POR TBL FLM 100X20 MG TBC kód SÚKL: 0150296

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Nordic A/S, Horsolm, Dánsko.

PAROXETIN ACTAVIS 30 mg

30/544/05-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL G.M.B.H., GRAZ, Rakousko

B: POR TBL FLM 20X30MG BLI kód SÚKL: 0150297
POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0150298
POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0150299
POR TBL FLM 100X30 MG BLI kód SÚKL: 0150300
POR TBL FLM 20X30MG TBC kód SÚKL: 0150301
POR TBL FLM 30X30MG TBC kód SÚKL: 0150302
POR TBL FLM 60X30MG TBC kód SÚKL: 0150303
POR TBL FLM 100X30 MG TBC kód SÚKL: 0150304

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Actavis Nordic A/S, Horsolm, Dánsko.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 10/12,5 mg 58/001/09-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 10X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150339
POR TBL FLM 14X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150340
POR TBL FLM 30X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150341
POR TBL FLM 50X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150342
POR TBL FLM 100X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150343
POR TBL FLM 100X10/12.5MG TBC kód SÚKL: 0150344

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Nucleus ehf., Reykjavik, Island.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 20/12,5 mg 58/002/09-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 100X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150333
POR TBL FLM 100X20/12.5MG TBC kód SÚKL: 0150334
POR TBL FLM 10X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150335
POR TBL FLM 30X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150336
POR TBL FLM 50X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150337
POR TBL FLM 14X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0150338

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Nucleus ehf., Reykjavik, Island.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 20/25 mg 58/003/09-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

B: POR TBL FLM 10X20/25MG BLI kód SÚKL: 0150327
POR TBL FLM 30X20/25MG BLI kód SÚKL: 0150328
POR TBL FLM 50X20/25MG BLI kód SÚKL: 0150329
POR TBL FLM 100X20/25MG BLI kód SÚKL: 0150330
POR TBL FLM 100X20/25MG TBC kód SÚKL: 0150331
POR TBL FLM 14X20/25MG BLI kód SÚKL: 0150332

ZR: Převod registrace ke dni 1.4.2009.

Původní držitel: Nucleus ehf., Reykjavik, Island.
