

**Seznam registrovaných léčivých přípravků, u nichž bylo povoleno uvedení do oběhu jednotlivých šarží přípravku v cizojazyčném obalu  
Prosinec 2009**

<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>DUODOPA, gst. gel.</b>	<b>27/391/05-C</b>	<b>7 x 100 ml</b>	<b>SOLVAY PHARMACEUTICALS GbH, Hannover, Německo</b>	<b>09I13G07</b>	<b>50</b>	<b>anglický</b>	<b>05.03.2010</b>
<b>DUODOPA, gst. gel.</b>	<b>27/391/05-C</b>	<b>7 x 100 ml</b>	<b>SOLVAY PHARMACEUTICALS GbH, Hannover, Německo</b>	<b>09I24G15</b>	<b>15</b>	<b>anglický</b>	<b>22.02.2010</b>
<b>DUODOPA, gst. gel.</b>	<b>27/391/05-C</b>	<b>7 x 100 ml</b>	<b>SOLVAY PHARMACEUTICALS GbH, Hannover, Německo</b>	<b>09I13G07</b>	<b>25</b>	<b>anglický</b>	<b>22.02.2010</b>
<b>DUODOPA, gst. gel.</b>	<b>27/391/05-C</b>	<b>7 x 100 ml</b>	<b>SOLVAY PHARMACEUTICALS GbH, Hannover, Německo</b>	<b>09I24G15</b>	<b>50</b>	<b>anglický</b>	<b>05.03.2010</b>
<b>FRAXIPARINE, inj. sol.</b>	<b>16/281/90-C</b>	<b>10 x 0,4 ml</b>	<b>Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie</b>	<b>0075B</b>	<b>4500</b>	<b>anglický</b>	<b>31.08.2012</b>
<b>AMPHOCIL 50 mg, inf. plv. sol.</b>	<b>15/237/01-C</b>	<b>1 x 50 mg</b>	<b>Torrex Chiesi CZ s.r.o., Praha, Česká republika</b>	<b>A1A390</b>	<b>500</b>	<b>německý</b>	<b>29.02.2012</b>
<b>AMPHOCIL 100 mg, inf. plv. sol.</b>	<b>15/236/01-C</b>	<b>1 x 100 mg</b>	<b>Torrex Chiesi CZ s.r.o., Praha, Česká republika</b>	<b>A2A390</b>	<b>400</b>	<b>německý</b>	<b>29.02.2012</b>
<b>NEUROLITE rad. kit.</b>	<b>88/581/00-C</b>	<b>1XA + 1XB (SOLV)</b>	<b>Lantheus MI UK Limited, Londýn, Velká Británie</b>	<b>0192 HE (A 5121HE, B 5597HE)</b>	<b>40</b>	<b>německý</b>	<b>30.06.2010</b>