

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

Název přípravku	Reg.číslo	Velikost balení	Držitel rozhodnutí o registraci	Číslo šarže	Počet balení	Jazyk obalu	Doba použitelnosti
FRAXIPARINE, inj.sol.	16/281/90-C	10 x 0,8 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0064	229	anglický	31.05.2012
FRAXIPARINE FORTE, inj.sol.	16/043/00-C	10 x 0,8 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0007	330	anglický	30.06.2012
VAXIGRIP, inj. sus.	59/1035/94-C	1 x 0,5 ml / dávka	Sanofi Pasteur S.A., Lyon, Francie	E9659	130 000	anglicko/franc ouzsko/španěls kém	31.07.2010
FRAXIPARINE, inj.sol.	16/281/90-C	10 x 0,4 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0071A	2668	anglický	30.06.2012
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH, Hannover, Německo	09I03G02	50	anglický	06.01.2010
FRAXIPARINE, inj.sol.	16/281/90-C	10 x 0,8 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0071A	6390	anglický	30.06.2012
FRAXIPARINE, inj.sol.	16/281/90-C	10 x 0,3 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0071A	5040	anglický	30.06.2012
FRAXIPARINE FORTE, inj.sol.	16/043/00-C	10 x 0,6 ml	Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie	0008	720	anglický	31.08.2012
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH, Hannover, Německo	09I03G02	30	anglický	18.01.2010
DUODOPA, gst. gel.	27/391/05-C	7 x 100 ml	SOLVAY PHARMACEUTICALS GmbH, Hannover, Německo	09I06G03	30	anglický	18.01.2010

<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>0067-1</b>	<b>7200</b>	<b>anglický</b>	<b>30.06.2012</b>
<b>FRAXIPARINE, inj.sol.</b>	<b>16/281/90-C</b>	<b>10 x 0,6 ml</b>	<b>Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie</b>	<b>0068A</b>	<b>6621</b>	<b>anglický</b>	<b>30.06.2012</b>
<b>FRAXIPARINE FORTE, inj.sol.</b>	<b>16/043/00-C</b>	<b>10 x 1 ml</b>	<b>Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, Velká Británie</b>	<b>1097</b>	<b>720</b>	<b>anglicko/franco uzský</b>	<b>31.01.2012</b>
<b>XYREM 500 mg/ml, por. sol.</b>	<b>EU/1/05/312/001</b>	<b>1 x 180 ml</b>	<b>UCB Pharma Ltd., Slough, Berkshire, Velká Británie</b>	<b>523535</b>	<b>200</b>	<b>anglicko/rumu nský</b>	<b>31.12.2012</b>
<b>CELVAPAN, inj. sus.</b>	<b>EU/1/08/506/001</b>	<b>20 x 5 ml</b>	<b>Baxter AG, Vídeň, Rakousko</b>	<b>VNV9J016A</b>	<b>2</b>	<b>anglicko/něme cký</b>	<b>31.08.2010</b>