

PRO ZVEŘEJNĚNÍNAŠE SP.ZN.
SUKLS249934/2011VYŘIZUJE/LINKA
P. STRÁNSKÝ/900DATUM
11.01.2012**Sdělení SÚKL ze dne 11.01.2012****Státní ústav pro kontrolu léčiv informuje:**

Státní ústav pro kontrolu léčiv na základě § 98 odst.1 a § 99 odst. 1 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů, informuje, že na základě opatření držitele rozhodnutí o registraci, společnosti Actavis Group hf., Island, se stahuje z úrovně zdravotnických zařízení léčivý přípravek:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
108577	Moxonidin Actavis 0,3 mg	por tbl flm	30x0,3mg	12309	2/2014
108593	Moxonidin Actavis 0,4 mg	por tbl flm	30x0,4mg	12323	2/2014

Léčivý přípravek se stahuje z důvodů nesouladu s registrační dokumentací (na obalu léčivého přípravku je uvedena doba použitelnosti 3 roky, správně má být 2 roky).

Mgr. Apolena Jonášová
Vedoucí oddělení závad v jakosti a enforcementu

v.z. MUDr. Klára Kotyzová
Vedoucí sekce ochrany spotřebitele (pověřena na základě čl. 6.3 S-001 Aprobačního řádu Státního ústavu pro kontrolu léčiv)