

PRO ZVEŘEJNĚNÍ

Sdělení SÚKL ze dne 18.10.2017

Státní ústav pro kontrolu léčiv, na základě § 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 (dále jen „zákon o léčivech“), informuje o závadě v jakosti léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplněk názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
0172528	THERAFLU FORTE 1000 MG/200 MG/12,2 MG PRÁŠEK PRO PERORÁLNÍ ROZTOK V SÁČKU	1000MG/200MG/12,2MG POR PLV SOL SCC 10	SCC 10	7FW0198	31.5.2020
				7FW0210	31.5.2020
				7GW0040	31.5.2020
				7GW0056	31.5.2020

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Czech Republic s.r.o., Praha, proto na základě § 33 odst. 3 písm. c) zákona o léčivech přijal následující opatření:

stažení výše uvedených šarží léčivého přípravku až z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu závady v jakosti
- možná přítomnost cizích částic.

Mgr. Apolena Jonášová
Ředitelka sekce dozoru