

PRO ZVEŘEJNĚNÍ

Sdělení SÚKL ze dne 20.3.2018 (2)

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	Doplňek názvu	Velikost balení	Šarže	Použitelnost do
158667	ANESIA 10 MG/ML INJEKČNÍ/INFUZNÍ EMULZE	10MG/ML INJ/INF EML 1X50ML	1X50ML	A0A0147	01/2019

Společnost PHARMAGEN CZ, s.r.o., Praha, která uvedenou šarži léčivého přípravku distribuovala, přijala na základě § 23 odst. 1 písm. b) zákona o léčivech následující opatření:

stažení výše uvedené šarže léčivého přípravku až z úrovně zdravotnických zařízení - distribuce této šarže neproběhla v souladu se zákonem o léčivech.

Mgr. Apolena Jonášová
Ředitelka sekce dozoru