

PRO ZVEŘEJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 23. 5. 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
0142080	VENLAFAXIN MYLAN 150 MG	150MG CPS PRO 90	90	8042563	02/2019

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost Generics [UK] Limited, proto na základě § 33 odst. 3 písm. c) zákona o léčivech přijal následující opatření:

stažení výše uvedené šarže léčivého přípravku až z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu závady v jakosti - výsledek mimo limit specifikace v parametru disoluce.

Mgr. Apolena Jonášová
Ředitelka sekce dozoru