

PRO ZVEŘEJNĚNÍ

Sdělení SÚKL ze dne 23. 6. 2025

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 neodkladném opatření týkající se léčivého přípravku:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Šarže	Použitelnost do
0014877	IALUGEN PLUS	2MG/G+10MG/G CRM 60G	D11555	23.10.2027

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost IBSA Slovakia s.r.o., Bratislava, Slovenská republika přijal následující opatření:

Pozastavení distribuce, výdeje a léčebného používání výše uvedené šarže léčivého přípravku z důvodu prověření možné závady v jakosti.

RNDr. Helena Puffrová
Ředitelka Odboru laboratorní kontroly
Zástupce ředitelky Sekce dozoru