

PRO ZVEŘEJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 27. 1. 2026**

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	Šarže	Použitelnost do
0266572	LITALIR	500MG CPS DUR 100	4D8793	11/2026
			4D8794	11/2026

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH, Greifswald, Německo, 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
– riziko tvorby shluků prášku uvnitř tobolky.

Helena Puffrová
Ředitelka Odboru laboratorní kontroly
Zástupce ředitelky Sekce dozoru