

PRO ZVEŘJNĚNÍ**Sdělení SÚKL ze dne 20. 2. 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 léčivých přípravků:

Kód SÚKL	Název LP	Doplňek názvu	Šarže	Použitelnost do
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3060323	02/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3070323	02/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3100523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3110523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3120523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3130523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3150523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3160523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3170523	04/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3190823	07/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3200823	07/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3210823	07/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3221123	10/2026

1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3231123	10/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3241123	10/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3251123	10/2026
1066	Framykoin	3300IU/G+250IU/G UNG 1X10G	3261123	10/2026
1069	Fungicidin Léčiva	100000IU/G UNG 10G	3010523	04/2026
1069	Fungicidin Léčiva	100000IU/G UNG 10G	3020623	05/2026
1069	Fungicidin Léčiva	100000IU/G UNG 10G	3020124	12/2026
858	Hydrocortison Léčiva	10MG/G UNG 10G	3030723	06/2026
876	Ophthalmo- Septonex	1MG/G OPH UNG 5G	3040423	03/2026
876	Ophthalmo- Septonex	1MG/G OPH UNG 5G	3051223	11/2026
876	Ophthalmo- Septonex	1MG/G OPH UNG 5G	3061223	11/2026
265437	Heparoid	2MG/G CRM 30G	3010224	01/2027
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3030423	03/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3040423	03/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3050423	03/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3060423	03/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3070423	03/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3160923	08/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3170923	08/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3191023	09/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3201123	10/2026
265438	Heparoid	2MG/G CRM 100G	3211123	10/2026

Držitel rozhodnutí o registraci, společnost Zentiva k.s., U Kabelovny 130, 102 37, Praha 10, Česká republika, proto na základě § 33 odst. 3 písm. c) zákona o léčivech přijal následující opatření:

stažení výše uvedených šarží léčivých přípravků až z úrovně zdravotnických zařízení z důvodu závady v jakosti
– použití pomocné látky Cera Alba v nesouladu s registrační dokumentací.

Helena Puffrová
Ředitelka Odboru laboratorní kontroly
Zástupce ředitelky Sekce dozoru