

**AKTUÁLNÍ INFORMACE O DODÁVÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
SAMSUNG BIOEPIS NL B.V. NA TRH V ČESKÉ REPUBLICCE**

Kód SÚKL:	Název přípravku:	Léková forma:	Doplňek názvu	Registrační číslo:	LP dodáván na trh v ČR:
00209127	BENEPALI 50 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	50MG INJ SOL 4X1ML	EU/1/15/1074/001	ANO
00209128	BENEPALI 50 mg, injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	50MG INJ SOL 4X1ML	EU/1/15/1074/002	ANO
0219343	BENEPALI 50 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	50MG INJ SOL 12(3X4)X1ML	EU/1/15/1074/003	NE
0219344	BENEPALI 50 mg, injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	50MG INJ SOL 12(3X4)X1ML	EU/1/15/1074/004	NE
0222211	BENEPALI 25 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	25MG INJ SOL 4X0,51ML	EU/1/15/1074/005	NE
0238248	BENEPALI 25 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	25MG INJ SOL 8(2X4)X0,51ML	EU/1/15/1074/006	NE
0238249	BENEPALI 25 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	25MG INJ SOL 24(6X4)X0,51ML	EU/1/15/1074/007	NE
0209370	FLIXABI 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok	Prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.	100MG INF PLV CSL 1	EU/1/16/1106/001	ANO
0222260	FLIXABI 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok	Prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.	100MG INF PLV CSL 2(2X1)	EU/1/16/1106/002	NE
0222261	FLIXABI 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok	Prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.	100MG INF PLV CSL 3(3X1)	EU/1/16/1106/003	NE
0222262	FLIXABI 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok	Prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.	100MG INF PLV CSL 4(4X1)	EU/1/16/1106/004	NE
0222263	FLIXABI 100 mg prášek pro koncentrát pro infuzní roztok	Prášek pro koncentrát pro infuzní roztok.	100MG INF PLV CSL 5(5X1)	EU/1/16/1106/005	NE

**AKTUÁLNÍ INFORMACE O DODÁVÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
SAMSUNG BIOEPIS NL B.V. NA TRH V ČESKÉ REPUBLICCE**

Kód SÚKL:	Název přípravku:	Léková forma:	Doplňek názvu	Registrační číslo:	LP dodáván na trh v ČR:
0222420	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	40MG INJ SOL 1X0,8ML	EU/1/17/1216/001	NE
0222421	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	40MG INJ SOL 2X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/002	ANO
0222422	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	40MG INJ SOL 4X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/003	NE
0222423	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	40MG INJ SOL 6X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/004	NE
0222922	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	40MG INJ SOL 1X0,8ML	EU/1/17/1216/005	NE
0222923	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	40MG INJ SOL 2X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/006	ANO
0222924	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	40MG INJ SOL 4X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/007	NE
0222925	IMRALDI 40 mg injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru).	40MG INJ SOL 6X(1X0,8ML)	EU/1/17/1216/008	NE
0238582	IMRALDI 40 mg/0,8 ml injekční roztok	Injekční roztok (v injekční lahvičce).	40MG/0,8ML INJ SOL 2(1X0,8ML+STŘ+J+ADAPT)	EU/1/17/1216/009	NE