

AKTUÁLNÍ INFORMACE O DODÁVÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
BIOGEN NETHERLANDS B.V. NA TRH V ČESKÉ REPUBLICE

Kód SÚKL:	Název přípravku:	Léková forma:	Doplněk názvu	Registrační číslo:	LP dodáván na trh v ČR:
0026252	AVONEX 30 mikrogramů/0,5 ml injekční roztok	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	30MCG/0,5 ML INJ SOL 4X0,5ML+4J	EU/1/97/033/003	ANO
0029681	AVONEX 30 mikrogramů/0,5 ml injekční roztok	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce).	30MCG/0,5 ML INJ SOL 12X0,5ML+12J	EU/1/97/033/004	NE
0185115	AVONEX 30 mikrogramů/0,5 ml injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok v předplněném peru.	30MCG/0,5 ML INJ SOL PEP 4X0,5ML+4J	EU/1/97/033/005	ANO
0185116	AVONEX 30 mikrogramů/0,5 ml injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok v předplněném peru.	30MCG/0,5 ML INJ SOL PEP 12X0,5ML+12J	EU/1/97/033/006	NE
0168995	FAMPYRA 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	Tableta s prodlouženým uvolňováním (v blistru).	10MG TBL PRO 56(4X14)	EU/1/11/699/004	ANO
0168994	FAMPYRA 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	Tableta s prodlouženým uvolňováním (v blistru).	10MG TBL PRO 28(2X14)	EU/1/11/699/003	ANO
0168378	FAMPYRA 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	Tableta s prodlouženým uvolňováním (v lahvičce).	10MG TBL PRO 56(4X14)	EU/1/11/699/002	NE
0168377	FAMPYRA 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	Tableta s prodlouženým uvolňováním (v lahvičce).	10MG TBL PRO 28(2X14)	EU/1/11/699/001	NE
0210081	PLEGRIDY 63 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce PLEGRIDY 94 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Subkutánní podání.	63MCG+94MCG INJ SOL 1X63MCG+1X94MCG	EU/1/14/934/001	ANO
0210082	PLEGRIDY 63 mikrogramů injekční roztok v předplněném peru PLEGRIDY 94 mikrogramů injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru). Subkutánní podání.	63MCG+94MCG INJ SOL 1X63MCG+1X94MCG	EU/1/14/934/002	ANO
0210083	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Subkutánní podání.	125MCG INJ SOL 2X0,5ML	EU/1/14/934/003	ANO
0210084	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Subkutánní podání.	125MCG INJ SOL 6X0,5ML	EU/1/14/934/004	NE
0210085	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru). Subkutánní podání.	125MCG INJ SOL 2X0,5ML	EU/1/14/934/005	ANO
0210086	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněném peru	Injekční roztok (v předplněném peru). Subkutánní podání.	125MCG INJ SOL 6(3X2)X0,5ML	EU/1/14/934/006	NE

AKTUÁLNÍ INFORMACE O DODÁVÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
BIOGEN NETHERLANDS B.V. NA TRH V ČESKÉ REPUBLICE

Kód SÚKL:	Název přípravku:	Léková forma:	Doplňěk názvu	Registrační číslo:	LP dodáván na trh v ČR:
0250257	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Intramuskulární podání.	125MCG INJ SOL 2X0,5ML	EU/1/14/934/007	ANO
0250258	PLEGRIDY 125 mikrogramů injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Intramuskulární podání.	125MCG INJ SOL 6X0,5ML	EU/1/14/934/008	NE
0272399	QALSODY 100 mg injekční roztok	Injekční roztok (v injekční lahvičce).	100MG INJ SOL 1X15ML	EU/1/23/1783/001	NE
0222208	SPINRAZA 12 mg injekční roztok	Injekční roztok (v injekční lahvičce).	12MG INJ SOL 1X5ML	EU/1/17/1188/001	ANO
0194768	TECFIDERA 120 mg enterosolventní tvrdé tobolky	Enterosolventní tvrdá tobolka (v blistru).	120MG CPS ETD 14	EU/1/13/837/001	ANO
0194769	TECFIDERA 240 mg enterosolventní tvrdé tobolky	Enterosolventní tvrdá tobolka (v blistru).	240 MG CPS ETD 56	EU/1/13/837/002	ANO
0210396	TECFIDERA 240 mg enterosolventní tvrdé tobolky	Enterosolventní tvrdá tobolka (v blistru).	240 MG CPS ETD 168	EU/1/13/837/003	NE
0272435	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 1X4ML	EU/1/24/1825/001	NE
0272436	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 4X4ML	EU/1/24/1825/002	NE
0272437	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 1X10ML	EU/1/24/1825/003	NE
0272438	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 4X10ML	EU/1/24/1825/004	NE
0272439	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 1X20ML	EU/1/24/1825/005	NE
0272440	TOFIDENCE 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce).	20MG/ML INF CNC SOL 4X20ML	EU/1/24/1825/006	NE
0250527	TYSABRI 150 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Injekční roztok (v předplněné injekční stříkačce). Subkutánní podání.	150MG INJ SOL 2X1ML	EU/1/06/346/002	ANO

AKTUÁLNÍ INFORMACE O DODÁVÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
BIOGEN NETHERLANDS B.V. NA TRH V ČESKÉ REPUBLICE

Kód SÚKL:	Název přípravku:	Léková forma:	Doplňk názvu	Registrační číslo:	LP dodáván na trh v ČR:
0027184	TYSABRI 300 mg koncentrát pro infuzní roztok	Koncentrát pro infuzní roztok (v injekční lahvičce). Intravenózní podání.	300MG INF CNC SOL 1X15ML	EU/1/06/346/001	ANO
0255276	VUMERITY 231 mg enterosolventní tvrdé tobolky	Enterosolventní tvrdá tobolka (v HDPE lahvičce).	231MG CPS ETD 120	EU/1/21/1585/001	NE
0255277	VUMERITY 231 mg enterosolventní tvrdé tobolky	Enterosolventní tvrdá tobolka (v HDPE lahvičce).	231MG CPS ETD 360(3X120)	EU/1/21/1585/002	NE