

**AMILIA 100 mg TABLETY**

68/537/09-C

DR: O RP: 68/011/01-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Amisulpridum 100 mg

PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0134647

POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0134648

POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0134649

POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0134650

POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0134651

POR TBL NOB 150X100MG BLI kód SÚKL: 0134652

POR TBL NOB 600X100MG BLI kód SÚKL: 0134653

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie s pozitivními symptomy jako bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost i primárně negativními symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

---

**AMILIA 200 mg TABLETY**

68/538/09-C

DR: O RP: 68/459/99-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Amisulpridum 200 mg

PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X200MG BLI kód SÚKL: 0134654

POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0134655

POR TBL NOB 50X200MG BLI kód SÚKL: 0134656

POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0134657

POR TBL NOB 100X200MG BLI kód SÚKL: 0134658

POR TBL NOB 150X200MG BLI kód SÚKL: 0134659

POR TBL NOB 600X200MG BLI kód SÚKL: 0134660

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie s pozitivními symptomy jako bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost i primárně negativními symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

---

**AMILIA 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/539/09-C

DR: O RP: 68/012/01-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Amisulpridum 400 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0134661  
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0134662  
POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0134663  
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0134664  
POR TBL FLM 100X400MG BLI kód SÚKL: 0134665  
POR TBL FLM 150X400MG BLI kód SÚKL: 0134666  
POR TBL FLM 600X400MG BLI kód SÚKL: 0134667

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie s pozitivními symptomy jako bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost i primárně negativními symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

---

**AMILIA 50 mg TABLETY**

68/536/09-C

DR: O RP: 68/458/99-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Amisulpridum 50 mg

PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0134644  
POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0134645  
POR TBL NOB 600X50MG BLI kód SÚKL: 0134646

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie s pozitivními symptomy jako bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost i primárně negativními symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

---

**ANASTROZOLE PROFARMA 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 44/540/09-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: PROFARMA S.R.L., Itálie

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru asi 6,6 mm.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0137738  
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0138252

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po menopauze. Adjuvantní léčba časného stádia invazivního karcinomu prsu pozitivního na hormonální receptory u postmenopauzálních žen. U žen s negativními hormonálními receptory byla prokázána účinnost pouze tehdy, pokud u nich došlo k předchozí pozitivní odpovědi na tamoxifen. Adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními výsledky na hormonální receptory, které již jsou 2 až 3 roky adjuvantně léčeny tamoxifemem.

---

**CESRACIMI 6,5 mg**

94/543/09-C

DR: S

D: CESRA ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG, BADEN-BADEN, Německo

S: Cimicifugae extractum siccum 6.5 mg

PP: Šedavě růžové tvrdé želatinové tobolky, uvnitř jemný světle žlutý až béžovohnědý prášek.

Blistr Al/PVC/PVDC, čirý, bezbarvý, příbalová informace v jazyce českém, papírová krabička.

B: POR CPS DUR 30X6.5MG BLI kód SÚKL: 0032108

POR CPS DUR 60X6.5MG BLI kód SÚKL: 0032109

POR CPS DUR 100X6.5MG BLI kód SÚKL: 0032110

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Psychické a neurovegetativní obtíže v klimakteriu (nervozita, předrážděnost, depresivní rozlady, stres, návaly horka, poruchy usínání a spánku).

---

**CESRAFEMME 4 mg**

94/542/09-C

DR: S

D: CESRA ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG, BADEN-BADEN, Německo

S: Agni casti fructus extractum siccum 4 mg

PP: Tmavě modré tvrdé želatinové tobolky, uvnitř světle hnědý prášek slabě aromatického zápachu, nahořklé chuti.

Al/PVC/PVDC blistr, bezbarvý, čirý, příbalová informace v jazyce českém, papírová krabička.

B: POR CPS DUR 30X4MG BLI kód SÚKL: 0032657

POR CPS DUR 60X4MG BLI kód SÚKL: 0032658

POR CPS DUR 100X4MG BLI kód SÚKL: 0032659

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 25

ZS: Žádné zvláštní požadavky na uchování.

ZI: Ke zmírnění potíží při poruchách menstruace, pocitu napětí až zduření v prsou (mastodynii) a potíží, které se dostávají před nástupem menstruace (premenstruální tenze).

---

**CYCLAID 100 mg**

59/529/09-C

DR: O RP: 59/649/95-C/C

D: MÉDIS INTERNATIONAL A.S., PRAHA, Česká republika

S: Ciclosporinum 100 mg

PP: Šedé, měkké tobolky.  
Al/Al blistr.

B: POR CPS MOL 10X100MG BLI kód SÚKL: 0145440  
POR CPS MOL 20X100MG BLI kód SÚKL: 0145441  
POR CPS MOL 30X100MG BLI kód SÚKL: 0145442  
POR CPS MOL 50X100MG BLI kód SÚKL: 0145443  
POR CPS MOL 60X100MG BLI kód SÚKL: 0145444

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Prevence a léčba akutního a chronického odmítnutí transplantátu po alogenní transplantaci ledvin, jater, srdce, plic nebo pankreatu v kombinaci s jinými imunosupresivy. Prevence a léčba reakce štěpu vůči hostiteli. Léčba těžkých forem psoriázy. Léčba těžké atopické dermatitidy. Léčba steroid-dependentního a steroid-rezistentního nefrotického syndromu. Léčba těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých.

---

**CYCLAID 25 mg**

59/527/09-C

DR: O RP: 59/649/95-A/C

D: MÉDIS INTERNATIONAL A.S., PRAHA, Česká republika

S: Ciclosporinum 25 mg

PP: Šedé, měkké tobolky.  
Al/Al blistr.

B: POR CPS MOL 10X25MG BLI kód SÚKL: 0145430  
POR CPS MOL 20X25MG BLI kód SÚKL: 0145431  
POR CPS MOL 30X25MG BLI kód SÚKL: 0145432  
POR CPS MOL 50X25MG BLI kód SÚKL: 0145433  
POR CPS MOL 60X25MG BLI kód SÚKL: 0145434

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Prevence a léčba akutního a chronického odmítnutí transplantátu po alogenní transplantaci ledvin, jater, srdce, plic nebo pankreatu v kombinaci s jinými imunosupresivy. Prevence a léčba reakce štěpu vůči hostiteli. Léčba těžkých forem psoriázy. Léčba těžké atopické dermatitidy. Léčba steroid-dependentního a steroid-rezistentního nefrotického syndromu. Léčba těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých.

---

**CYCLAID 50 mg**

59/528/09-C

DR: O RP: 59/649/95-B/C

D: MÉDIS INTERNATIONAL A.S., PRAHA, Česká republika

S: Ciclosporinum 50 mg

PP: Bílé, měkké tobolky.  
Al/Al blistr.

B: POR CPS MOL 10X50MG BLI kód SÚKL: 0145435  
POR CPS MOL 20X50MG BLI kód SÚKL: 0145436

POR CPS MOL 30X50MG BLI kód SÚKL: 0145437

POR CPS MOL 50X50MG BLI kód SÚKL: 0145438

POR CPS MOL 60X50MG BLI kód SÚKL: 0145439

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Prevence a léčba akutního a chronického odmítnutí transplantátu po alogenní transplantaci ledvin, jater, srdce, plic nebo pankreatu v kombinaci s jinými imunosupresivy. Prevence a léčba reakce štěpu vůči hostiteli. Léčba těžkých forem psoriázy. Léčba těžké atopické dermatitidy. Léčba steroid-dependentního a steroid-rezistentního nefrotického syndromu. Léčba těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých.

---

**IRINOTECAN MEDAC 20 mg/ml**

44/544/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH, HAMBURG, Německo

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg  
(odp. Irinotecanum 260 mg) v 15 ml

PP: Žlutý, čirý roztok.

pH 3,0 - 3,8

I 2 ml lahvička z hnědého skla, brombutylová zátka potažená inertním fluoropolymerem na vnitřní straně.

II 5 ml lahvička z hnědého skla, brombutylová zátka potažená inertním fluoropolymerem na vnitřní straně.

III 15 ml lahvička z hnědého skla, brombutylová zátka potažená inertním fluoropolymerem na vnitřní straně.

B: INF CNS SOL 1X40MG/2ML VIA kód SÚKL: 0134250

INF CNS SOL 1X100MG/5ML VIA kód SÚKL: 0135501

INF CNS SOL 1X300MG/15ML VIA kód SÚKL: 0135502

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před mrazem.

ZI: Irinotecan Medac je určen k léčbě nemocných s pokročilým kolorektálním karcinomem: v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u nemocných bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění, v monoterapii u pacientů s progresí, u kterých selhala léčba standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil Irinotekan, v kombinaci s cetuximabem je indikován k léčbě pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR) po selhání cytotoxické léčby obsahující irinotekan. Irinotekan v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován k léčbě první linie u pacientů metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

---

**IZEPOX 1,5 mg**

58/541/09-C

DR: O RP: 58/621/97-C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Indapamidum 1.5 mg  
PP: Bílá, kulatá tableta s prodlouženým uvolňováním.  
PVC/ALU blistr.  
B: POR TBL PRO 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0133510  
IS: Hypotensiva  
ATC: C03BA11  
PE: 36  
ZS: Bez zvláštních požadavků.  
ZI: Esenciální hypertenze.

---

**OXYCODON "YES" 10 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

65/532/09-C

DR: O RP: 65/257/00-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,  
FRIEDRICHSDORF, Německo

S: Oxycodoni hydrochloridum 10 mg  
(odp. Oxycodonum 9 mg)

PP: Bílé, bikonvexní, podlouhlé tablety s prodlouženým uvolňováním, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzavřením (zesílená Al folie).

HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X10MG BLI kód SÚKL: 0127628  
POR TBL PRO 14X10MG BLI kód SÚKL: 0127629  
POR TBL PRO 20X10MG BLI kód SÚKL: 0127630  
POR TBL PRO 25X10MG BLI kód SÚKL: 0127631  
POR TBL PRO 28X10MG BLI kód SÚKL: 0127632  
POR TBL PRO 30X10MG BLI kód SÚKL: 0127633  
POR TBL PRO 40X10MG BLI kód SÚKL: 0127634  
POR TBL PRO 50X10MG BLI kód SÚKL: 0127635  
POR TBL PRO 56X10MG BLI kód SÚKL: 0127636  
POR TBL PRO 60X10MG BLI kód SÚKL: 0127637  
POR TBL PRO 98X10MG BLI kód SÚKL: 0127638  
POR TBL PRO 100X10MG BLI kód SÚKL: 0127639  
POR TBL PRO 14X10MG TBC kód SÚKL: 0127640  
POR TBL PRO 20X10MG TBC kód SÚKL: 0127641  
POR TBL PRO 25X10MG TBC kód SÚKL: 0127642  
POR TBL PRO 28X10MG TBC kód SÚKL: 0127643  
POR TBL PRO 30X10MG TBC kód SÚKL: 0127644  
POR TBL PRO 50X10MG TBC kód SÚKL: 0127645  
POR TBL PRO 56X10MG TBC kód SÚKL: 0127646  
POR TBL PRO 98X10MG TBC kód SÚKL: 0127647  
POR TBL PRO 100X10MG TBC kód SÚKL: 0127648  
POR TBL PRO 200X10MG TBC kód SÚKL: 0127649

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Těžké bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

-----  
**OXYCODON "YES" 20 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**  
65/533/09-C

DR: O      RP: 65/258/00-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,  
FRIEDRICHSDORF, Německo

S: Oxycodoni hydrochloridum      20 mg  
(odp. Oxycodonum                      17.9 mg)

PP: Růžové, bikonvexní, podlouhlé tablety s prodlouženým uvolňováním, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzavřením.

HDPE lahvička s PP šroubovacím bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X20MG BLI kód SÚKL: 0127650  
POR TBL PRO 14X20MG BLI kód SÚKL: 0127651  
POR TBL PRO 20X20MG BLI kód SÚKL: 0127652  
POR TBL PRO 25X20MG BLI kód SÚKL: 0127653  
POR TBL PRO 28X20MG BLI kód SÚKL: 0127654  
POR TBL PRO 30X20MG BLI kód SÚKL: 0127655  
POR TBL PRO 40X20MG BLI kód SÚKL: 0127656  
POR TBL PRO 50X20MG BLI kód SÚKL: 0127657  
POR TBL PRO 56X20MG BLI kód SÚKL: 0127658  
POR TBL PRO 60X20MG BLI kód SÚKL: 0127659  
POR TBL PRO 98X20MG BLI kód SÚKL: 0127660  
POR TBL PRO 100X20MG BLI kód SÚKL: 0127661  
POR TBL PRO 14X20MG TBC kód SÚKL: 0127662  
POR TBL PRO 20X20MG TBC kód SÚKL: 0127663  
POR TBL PRO 25X20MG TBC kód SÚKL: 0127664  
POR TBL PRO 28X20MG TBC kód SÚKL: 0127665  
POR TBL PRO 30X20MG TBC kód SÚKL: 0127666  
POR TBL PRO 50X20MG TBC kód SÚKL: 0127667  
POR TBL PRO 56X20MG TBC kód SÚKL: 0127668  
POR TBL PRO 98X20MG TBC kód SÚKL: 0127669  
POR TBL PRO 100X20MG TBC kód SÚKL: 0127670  
POR TBL PRO 200X20MG TBC kód SÚKL: 0127671

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Těžké bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

-----  
**OXYCODON "YES" 40 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**  
65/534/09-C

DR: O      RP: 65/259/00-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,

FRIEDRICHSDORF, Německo

- S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg  
(odp. Oxycodonum 35.9 mg)
- PP: Oranžové, bikonvexní, podlouhlé tablety s prodlouženým uvolňováním, s půlicí rýhou na obou stranách.  
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.  
Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzavřením.  
HDPE lahvička s PP šroubovacím bezpečnostním uzávěrem.
- B: POR TBL PRO 10X40MG BLI kód SÚKL: 0127672  
POR TBL PRO 14X40MG BLI kód SÚKL: 0127673  
POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0127674  
POR TBL PRO 25X40MG BLI kód SÚKL: 0127675  
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0127676  
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0127677  
POR TBL PRO 40X40MG BLI kód SÚKL: 0127678  
POR TBL PRO 50X40MG BLI kód SÚKL: 0127679  
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0127680  
POR TBL PRO 60X40MG BLI kód SÚKL: 0127681  
POR TBL PRO 98X40MG BLI kód SÚKL: 0127682  
POR TBL PRO 100X40MG BLI kód SÚKL: 0127683  
POR TBL PRO 20X40MG TBC kód SÚKL: 0127684  
POR TBL PRO 25X40MG TBC kód SÚKL: 0127685  
POR TBL PRO 28X40MG TBC kód SÚKL: 0127686  
POR TBL PRO 30X40MG TBC kód SÚKL: 0127687  
POR TBL PRO 50X40MG TBC kód SÚKL: 0127688  
POR TBL PRO 56X40MG TBC kód SÚKL: 0127689  
POR TBL PRO 98X40MG TBC kód SÚKL: 0127690  
POR TBL PRO 100X40MG TBC kód SÚKL: 0127691
- IS: Analgetica - anodyna  
ATC: N02AA05  
PE: 36  
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Těžké bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.
- Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

---

### **OXYCODON "YES" 5 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

65/531/09-C

- DR: OE RP: D
- D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,  
FRIEDRICHSDORF, Německo
- S: Oxycodoni hydrochloridum 5 mg  
(odp. Oxycodonum 4.5 mg)
- PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s prodlouženým uvolňováním.  
Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzavřením.  
HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.
- B: POR TBL PRO 10X5MG BLI kód SÚKL: 0127611  
POR TBL PRO 14X5MG BLI kód SÚKL: 0127612  
POR TBL PRO 20X5MG BLI kód SÚKL: 0127613



POR TBL PRO 25X5MG BLI kód SÚKL: 0127614  
POR TBL PRO 28X5MG BLI kód SÚKL: 0127615  
POR TBL PRO 30X5MG BLI kód SÚKL: 0127616  
POR TBL PRO 40X5MG BLI kód SÚKL: 0127617  
POR TBL PRO 50X5MG BLI kód SÚKL: 0127618  
POR TBL PRO 56X5MG BLI kód SÚKL: 0127619  
POR TBL PRO 60X5MG BLI kód SÚKL: 0127620  
POR TBL PRO 98X5MG BLI kód SÚKL: 0127621  
POR TBL PRO 100X5MG BLI kód SÚKL: 0127622  
POR TBL PRO 20X5MG TBC kód SÚKL: 0127623  
POR TBL PRO 25X5MG TBC kód SÚKL: 0127624  
POR TBL PRO 28X5MG TBC kód SÚKL: 0127625  
POR TBL PRO 30X5MG TBC kód SÚKL: 0127626  
POR TBL PRO 200X5MG TBC kód SÚKL: 0127627

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Těžké bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

-----  
**OXYCODON "YES" 80 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

65/535/09-C

DR: O RP: 65/260/00-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,  
FRIEDRICHSDORF, Německo

S: Oxycodoni hydrochloridum 80 mg  
(odp. Oxycodonum 71.7 mg)

PP: Žluté, bikonvexní, podlouhlé tablety s prodlouženým uvolňováním, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzavřením.

HDPE lahvička s PP šroubovacím bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X80MG BLI kód SÚKL: 0127692  
POR TBL PRO 14X80MG BLI kód SÚKL: 0127693  
POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0127694  
POR TBL PRO 25X80MG BLI kód SÚKL: 0127695  
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0127696  
POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0127697  
POR TBL PRO 40X80MG BLI kód SÚKL: 0127698  
POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0127699  
POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0127700  
POR TBL PRO 60X80MG BLI kód SÚKL: 0127701  
POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0127702  
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0127703  
POR TBL PRO 20X80MG TBC kód SÚKL: 0127704  
POR TBL PRO 25X80MG TBC kód SÚKL: 0127705  
POR TBL PRO 28X80MG TBC kód SÚKL: 0127706

POR TBL PRO 30X80MG TBC kód SÚKL: 0127707  
POR TBL PRO 50X80MG TBC kód SÚKL: 0127708  
POR TBL PRO 56X80MG TBC kód SÚKL: 0127709  
POR TBL PRO 98X80MG TBC kód SÚKL: 0127710  
POR TBL PRO 100X80MG TBC kód SÚKL: 0127711

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Těžké bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

---

**PHOXILIUM 1,2 mmol/L FOSFÁT**

87/546/09-C

DR: L

D: GAMBRO LUNDIA AB, LUND, Švédsko

S:    Calcii chloridum dihydricum                   0.92 g  
      Magnesii chloridum hexahydricum           0.61 g  
      Natrii chloridum                             30.59 g  
      Natrii hydrogenocarbonas                   13.87 g  
      Kalii chloridum                              1.4915 g  
      Natrii dihydrogenophosphas dihydricus    1.0688 g v 5 l

PP: Před rekonstitucí: čirý a bezbarvý roztok. Teoretická osmolalita 293 mOsm/l  
pH rekonstituovaného roztoku 7,0 - 8,5.

Obal je vyroben z polyvinylchloridu (PVC) nebo polyolefinu a skládá se ze dvouoddílového vaku. Vak o objemu 5 000 ml se skládá z malého oddílu (250 ml) a velkého oddílu (4 750 ml). Tyto dva oddíly jsou odděleny pomocí odlamovacího hrotu nebo těsnícím spojem.

Velký oddíl B je vybaven konektorem z polykarbonátu, který je uzavřen pryžovou zátkou s krytkou, a také polykarbonátovým konektorem typu luer s odlomitelným hrotem pro připojení vaku k vhodnému vedení substitučního roztoku nebo k dialyzačnímu zařízení.

Vak je přebalen průsvitným obalem z vícevrstevného polymeru.

B: DLP HFL SOL 2X5L VAK kód SÚKL: 0135602

DLP HFL SOL 2X5L VAK PVC kód SÚKL: 0155071

IS: Varia

ATC: B05ZB

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě mezi 4°C-30°C. Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

ZI: Phoxilium se používá při kontinuální náhradě funkce ledvin (CRRT) u nemocných v kritickém stavu s akutním selháním ledvin (ARF), pokud se hodnoty pH a kalémie vrátí k normálním hodnotám a když pacienti potřebují dodávat fosfáty z důvodů úbytku fosfátů v ultrafiltrátu nebo dialyzátu během CRRT. Přípravek Phoxilium lze také použít v případech otravy léky nebo intoxikací, pokud se jedná o jedy, které lze odstranit pomocí dialýzy nebo průchodem přes membránu. Přípravek Phoxilium je indikován u pacientů, kteří mají normální kalémii a normální nebo hypo-fosfátémii.

---

**XALOPTIC 0,005% (0,05 mg/ml)**

64/530/09-C

DR: O      RP: 64/164/99-C  
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko  
S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml  
PP: Čirý, bezbarvý, roztok, prakticky prostý částic s hodnotou pH od 6,5 do 6,9 a s  
osmolalitou od 250 do 300 mOsmol/kg.  
LDPE lahvička s LDPE kapátkem a s HDPE šroubovacím uzávěrem opatřeným  
kroužkem originality.  
Uzavřená a označená lahvička je v papírové krabici s příbalovou informací.  
B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0127547  
IS: Ophthalmologica  
ATC: S01EE01  
PE: 36  
ZS: Uchovávat při teplotě 2 - 8°C, nezmrazovat, chránit před světlem.  
Otevřená lahvička může být uchovávána 4 týdny při teplotě 2 - 8°C.  
ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným  
úhlem a okulární hypertenzí.

---