

**BETAHISTIN NUCLEUS 24 mg**

83/348/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0139412

POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0139413

POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0139414

POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0139415

POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0139416

POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0139417

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.

ZI: Léčba Méniéova syndromu, charakterizovaného následujícími příznaky: vertigo, tinnitus, hypacuze a nauzea.

**DONEPEZIL NUCLEUS 10 mg**

06/662/08-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "DZ 10" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

B: POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0119871

POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0119872

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0124477

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0124478

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0124479

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0124480

POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0124481

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0124482

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0124483

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0124484

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0124485

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0124486

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0124487

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0124488

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence

**DONEPEZIL NUCLEUS 5 mg**

06/661/08-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island  
S: Donepezili hydrochloridum 5 mg  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 5" na jedné straně.  
I. PVC/Al blistr  
II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem  
III. Jednodávkový blistr PVC/Al  
B: POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0119869  
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0119870  
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0124465  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0124466  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124467  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0124468  
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0124469  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0124470  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0124471  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0124472  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0124473  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0124474  
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0124475  
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0124476  
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)  
ATC: N06DA02  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence

-----  
**MEDICINÁLNÍ OXID DUSNÝ MESSER**

05/691/08-C

DR: L  
D: MESSER TECHNOGAS S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Dinitrogenii oxidum 7.5 kg/10l  
PP: Bezbarvý plyn s nasládlým zápachem.  
1) ocelová tlaková láhev s uzavíracím ventilem se zpětnou klapkou z chromované mosazi  
2) svazek ocelových tlakových lahví vzájemně propojených ocelovým potrubím s uzavíracím ventilem se zpětnou klapkou z chromované mosazi.  
Barevné značení tlakových lahví: horní zaoblená část lahve je modrá s dvěma bílými písmeny "N" proti sobě, válcová část lahve je bílá.  
B: INH GAS 10L/7.5KG GSL kód SÚKL: 0123299  
INH GAS 50L/37.5KG GSL kód SÚKL: 0136393  
INH GAS 12X50L/450KG GSL kód SÚKL: 0136394  
IS: Anaesthetica (celková)  
ATC: N01AX13  
PE: 36  
ZS: Při teplotě od -20 °C do +40 °C, lahve mohou být krátkodobě vystaveny teplotě až do +60 °C. Tlakové lahve musí být uchovávány na dobře větraných místech určených pro uchovávání medicijních plynů. Tlakové lahve musí být skladovány pod zastřešením, chráněny proti vlivům počasí a větru, drženy v suchu a čistotě, prosty hořlavých materiálů. Měla by být učiněna opatření k zabránění otřesů a pádu. Tlakové lahve obsahující různé druhy plynů musí být uchovávány odděleně. Plné a prázdné tlakové lahve musí být uchovávány odděleně.

Transport: Tlakové lahve musí být transportovány vhodným typem vozidla. Zvláštní pozornost musí být věnována k zabezpečení toho, aby se připojená zařízení náhodně neuvolnila.

-----  
**METOJECT 50 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK**

29/689/08-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

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

S: Methotrexatum dinatricum 8.826 mg  
(odp. Methotrexatum 7.5 mg) v 0,15 ml

PP: Čirý žlutohnědý roztok.

Předplněné injekční stříkačky z bezbarvého skla (typ I) o kapacitě 1 ml se zasazenou injekční jehlou. Zátky pístu z chlorobutylové pryže (typ I) a polystyrenové tyčinky vložené do zátky pro vytvoření pístu injekční stříkačky.

Předplněné injekční stříkačky z bezbarvého skla (typ I) o kapacitě 1 ml s přiloženou injekční jehlou. Zátky pístu z chlorobutylové pryže (typ I) a polystyrenové tyčinky vložené do zátky pro vytvoření pístu injekční stříkačky.

B: INJ SOL 1X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128236  
INJ SOL 4X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128237  
INJ SOL 6X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128238  
INJ SOL 12X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128239  
INJ SOL 24X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128240  
INJ SOL 1X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128241  
INJ SOL 4X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128242  
INJ SOL 6X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128243  
INJ SOL 12X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128244  
INJ SOL 24X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128245  
INJ SOL 1X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128246  
INJ SOL 4X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128247  
INJ SOL 6X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128248  
INJ SOL 12X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128249  
INJ SOL 24X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128250  
INJ SOL 1X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128251  
INJ SOL 4X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128252  
INJ SOL 6X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128253  
INJ SOL 12X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128254  
INJ SOL 24X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128255  
INJ SOL 1X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128256  
INJ SOL 4X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128257  
INJ SOL 6X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128258  
INJ SOL 12X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128259  
INJ SOL 24X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128260  
INJ SOL 1X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128261  
INJ SOL 4X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128262  
INJ SOL 6X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128263  
INJ SOL 12X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128264  
INJ SOL 24X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128265  
INJ SOL 1X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146090  
INJ SOL 4X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146091  
INJ SOL 6X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146092

INJ SOL 12X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146093  
INJ SOL 24X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146094  
INJ SOL 1X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146095  
INJ SOL 4X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146096  
INJ SOL 6X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146097  
INJ SOL 12X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146098  
INJ SOL 24X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146099  
INJ SOL 1X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146100  
INJ SOL 4X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146101  
INJ SOL 6X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146102  
INJ SOL 12X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146103  
INJ SOL 24X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146104  
INJ SOL 1X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146105  
INJ SOL 4X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146106  
INJ SOL 6X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146107  
INJ SOL 12X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146108  
INJ SOL 24X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146109

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C. Uchovávejte předplněné stříkačky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů. Závažná nereagující invalidizující psoriáza, která není přiměřeně citlivá na jiné formy léčby, jako je například fototerapie, PUVA a retinoidy a závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

-----  
**PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW 4 mg/1,25 mg** 58/688/08-C

DR: O RP: 58/264/02-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg  
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)  
Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílá až téměř bílá podlouhlá tableta s vyraženým označením "I4" na jedné straně a ">" na straně druhé.

ALU/ALU blistr v ALU sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0130204  
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0130205  
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0130206  
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0130207  
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0130208  
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0130209  
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0130210  
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0130211  
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0130212  
POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0130213

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Perindopril/Indapamide Arrow 4 mg/1,25 mg

je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně upravený krevní tlak samotným perindoprilem.

---

**THYROZOL 20 mg**

34/386/08-C

DR: L

D: MERCK SPOL. S.R.O., ŘÍČANY-JAŽLOVICE, Česká republika

S: Thiamazolum 20 mg

PP: Hnědé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0134063

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134064

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134065

IS: Antihormona

ATC: H03BB02

PE: 48

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hyperthyreózy zahrnující konzervativní léčbu zvláště u malé nebo chybějící strumy příprava na chirurgický výkon příprava na radiační léčbu u pacientů s těžkou formou hyperthyreózy přechodná léčba po aplikaci radiojódu preventivní léčba u pacientů s latentní formou nebo autonomním adenomem.

---

**TOLERDILAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/660/08-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 10" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

B: POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0119875

POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0119876

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0124615

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0124616

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0124617

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0124618

POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0124619

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0124620

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0124621

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0124622

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0124623

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0124624

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0124625

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0124626

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

-----  
**TOLERDILAN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/659/08-C

DR: O      RP: 06/121/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum      5 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 5" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

- B: POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0119877  
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0119878  
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0124602  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0124603  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124604  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0124605  
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0124606  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0124607  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0124608  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0124609  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0124610  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0124611  
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0124612  
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0124613

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

-----  
**ZELVARTANCOMBO 160/12,5 mg**

58/683/08-C

DR: O      RP: 58/021/02-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum      160 mg

Hydrochlorothiazidum      12.5 mg

PP: Červená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

- B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140452  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140453  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140454  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140455  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140456  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140457  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140458  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140466  
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140467  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140468  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140469  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140470

POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140471  
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140472

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30 – blister, 36 - lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Zelvartancombo 160 mg/25 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 25 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem v monoterapii.

-----  
**ZELVARTANCOMBO 160/25 mg**

58/684/08-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Oranžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blister.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140473  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140474  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140475  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140476  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140477  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140478  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140479  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140487  
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140488  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140489  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140490  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140491  
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140492  
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140493

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30 – blister, 36 - lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Zelvartancombo 160 mg/25 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 25 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem v monoterapii.

-----  
**ZELVARTANCOMBO 80/12,5 mg**

58/682/08-C

DR: O RP: 58/573/99-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum 80 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg  
PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 11x5,8 mm s vyraženým označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.  
1) PVC-PE-PVDC/ALU blister.  
2) Bílá PE lahvička (Securitainer, PE).  
B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140431  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140432  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140433  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140434  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140435  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140436  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140437  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140445  
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140446  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140447  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140448  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140449  
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140450  
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140451  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 30 – blister, 36 - lahvička  
ZS: Blister: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
Lahvička: Bez zvláštních požadavků.  
ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 80/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 80 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

---

**ZENOSTIG 24 mg**

83/349/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C  
D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko  
S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg  
PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlící rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blister.  
B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0140023  
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0140024  
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0140025  
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0140026  
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0140027  
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0140028  
IS: Vasodilatantia  
ATC: N07CA01  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.  
ZI: Léčba Méniéova syndromu, charakterizovaného následujícími příznaky: vertigo, tinnitus, hypacuze a nauzea.

---

**ZOLPIDEM ORION 10 mg**

57/690/08-C

DR: O      RP: 57/887/92-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Zolpidemi tartras      10 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z obou stran s půlicí rýhou, z jedné strany vyryto "ZIM" a "10".

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová krabička.

2) HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

3) Jednodávkový blistr (PVC/PE/PVDC/Al).

B: POR TBL FLM 50X1X10MG H BLI kód SÚKL: 0134226

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0134227

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0134228

POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0134229

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0135893

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0135894

POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0135895

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0135896

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135897

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135898

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0135899

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0135900

POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0135901

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Uchovávat v původním obalu.

ZI: Krátkodobá terapie nespavosti.

Benzodiazepiny nebo benzodiazepinům podobná léčiva jsou indikována pouze tehdy, když je porucha vážná, vyřazuje pacienta z činnosti, nebo jej vystavuje extrémnímu stresu.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

-----