

**CILAZAPRIL MYLAN 2,5 mg**

58/870/09-C

DR: O RP: 58/511/99-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Cilazaprilum monohydricum 2.61 mg  
(odp. Cilazaprilum 2.5 mg)PP: Hnědá podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134766  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134767  
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134768  
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134769

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA08

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Cilazapril Mylan je indikován k léčbě: všech tříd esenciální hypertenze, chronického srdečního selhání v kombinaci s digitalisem a/nebo diuretiky.

**CILAZAPRIL MYLAN 5 mg**

58/871/09-C

DR: O RP: 58/080/03-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Cilazaprilum monohydricum 5.22 mg  
(odp. Cilazaprilum 5 mg)

PP: Hnědá podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně a vyraženým označením C5. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0134771  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0134772  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0134773  
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0134774

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA08

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Cilazapril Mylan je indikován k léčbě: všech tříd esenciální hypertenze, chronického srdečního selhání v kombinaci s digitalisem a/nebo diuretiky.

**IRBESARTAN ACCORD 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 58/743/09-C

DR: OC RP: 97/046/004-EU1

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně označena "I 150" a na druhé straně hladká.

PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 8X150MG BLI kód SÚKL: 0134847  
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0134848

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0134849

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0134850

POR TBL FLM 64X150MG BLI kód SÚKL: 0134851

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0134852

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

---

**IRBESARTAN ACCORD 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 58/744/09-C

DR: OC RP: 97/046/007-EU1

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně označena "I 300" a na druhé straně hladká.

PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 8X300MG BLI kód SÚKL: 0134853

POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0134854

POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0134855

POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0134856

POR TBL FLM 64X300MG BLI kód SÚKL: 0134857

POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0134858

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

---

**IRBESARTAN ACCORD 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 58/742/09-C

DR: OC RP: 97/046/001-EU1

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně označena "I 75" a na druhé straně hladká.

PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 8X75MG BLI kód SÚKL: 0134841

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0134842

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0134843

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0134844

POR TBL FLM 64X75MG BLI kód SÚKL: 0134845

POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0134846

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

---

**ISOLYTE**

76/884/09-C

DR: L

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Natrii acetat trihydricus 2.315 g  
Natrii chloridum 3.01 g  
Kalii chloridum 0.15 g  
Magnesii chloridum hexahydricum 0.15 g v 500 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.  
Polyolefinový vak (freeflex) s přebalem.  
LDPE láhev (KabiPac).

B: INF SOL 20X500ML VAK kód SÚKL: 0134820  
INF SOL 10X1000ML VAK kód SÚKL: 0134821  
INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0134822  
INF SOL 20X500ML LAG kód SÚKL: 0134823  
INF SOL 10X1000ML LAG kód SÚKL: 0134824

IS: Infundibilia

ATC: B05BB01

PE: 24

ZS: Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

ZI: Isolyte infuzní roztok je indikován při extracelulární dehydrataci, hypovolemii a mírné metabolické acidóze.

---

**LETROZOLE BLUEFISH 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/875/09-C**

DR: O RP: 44/283/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PE/PVDC-aluminium blistr.

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145629  
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145630

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

---

**LEVOFLOXACIN MYLAN 250 mg/50 ml**

42/893/09-C

DR: O RP: 42/176/01-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg  
(odp. Levofloxacinum 250 mg) v 50 ml

PP: Čirý zelenavě žlutý roztok, prakticky bez pevných částic, s pH 4,3 - 5,3 a osmolalitou mezi 280 a 320 mOsm/kg.

50 ml polyolefinový vak s injekčním a infuzním portem, chráněný polypropylenovým obalem a neprůhledným přebalem.

B: INF SOL 1X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145662  
INF SOL 5X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145663  
INF SOL 10X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145664  
INF SOL 15X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145665  
INF SOL 20X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145666  
INF SOL 30X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145667  
INF SOL 50X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0145668

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Uchovávejte infuzní vak v neprůhledném obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: U dospělých, které je vhodné léčit intravenózně, je infuzní roztok přípravku Levofloxacin Mylan indikován k léčbě následujících infekcí, které jsou vyvolány mikroorganismy citlivými na levofloxacin:

- komunitně získaná pneumonie (v případě, že není považováno za vhodné používat přípravky běžně doporučované pro léčbu tohoto onemocnění)
- komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy,
- chronická bakteriální prostatitida
- Infekce kůže a měkkých tkání.

Při zvažování léčebného postupu je nutno vzít do úvahy oficiální doporučení pro používání antibiotik.

---

**LEVOFLOXACIN MYLAN 500 mg/100 ml**

42/894/09-C

DR: O      RP: 42/176/01-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Levofloxacinum hemihydricum      512.46 mg  
(odp. Levofloxacinum      500 mg) v 100 ml

PP: Čirý zelenavě žlutý roztok, prakticky bez pevných částic s pH 4,3 - 5,3 a osmolalitou mezi 280 a 320 mOsm/kg.

100 ml polyolefinový vak s injekčním a infuzním portem, chráněný polypropylenovým obalem a neprůhledným přebalem.

B: INF SOL 1X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145669  
INF SOL 5X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145670  
INF SOL 10X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145671  
INF SOL 15X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145672  
INF SOL 20X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145673  
INF SOL 30X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145674  
INF SOL 50X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0145675

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Uchovávejte infuzní vak v neprůhledném obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

- ZI: U dospělých, které je vhodné léčit intravenózně, je infuzní roztok přípravku Levofloxacin Mylan indikován k léčbě následujících infekcí, které jsou vyvolány mikroorganismy citlivými na levofloxacin:
- komunitně získaná pneumonie (v případě, že není považováno za vhodné používat přípravky běžně doporučované pro léčbu tohoto onemocnění)
  - komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy,
  - chronická bakteriální prostatitida
  - Infekce kůže a měkkých tkání.
- Při zvažování léčebného postupu je nutno vzít do úvahy oficiální doporučení pro používání antibiotik.

---

**OLANZAPINE RANBAXY 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**  
68/878/09-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Světle žluté až žluté kulaté tablety s vyražením "OV2" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry, papírová krabička.

B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0139243  
POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0139244  
POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0139245  
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0139246  
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0139247  
POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0139248  
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0139249  
POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0139250

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je olanzapin indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou.

---

**OLANZAPINE RANBAXY 15 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**  
68/879/09-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Světle žluté až žluté kulaté tablety s vyražením "OV3" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0139251  
POR TBL DIS 10X15MG BLI kód SÚKL: 0139252  
POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0139253  
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0139268  
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0139269

POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0139270

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0139271

POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0139272

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je olanzapin indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou.

---

**OLANZAPINE RANBAXY 20 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**  
68/880/09-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Světle žluté až žluté kulaté tablety s vyražením "OV4" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL DIS 7X20MG BLI kód SÚKL: 0139273

POR TBL DIS 10X20MG BLI kód SÚKL: 0139274

POR TBL DIS 14X20MG BLI kód SÚKL: 0139275

POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0139276

POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0139277

POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0139278

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0139279

POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0139280

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je olanzapin indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou.

---

**OLANZAPINE RANBAXY 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**  
68/877/09-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Světle žluté až žluté kulaté tablety s vyražením "OV1" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistr.

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0139235

POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0139236

POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0139237

POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0139238  
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0139239  
POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0139240  
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0139241  
POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0139242

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je olanzapin indikováný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou.

---

**ORALET 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/621/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: HIKMA FARMACEUTICA (PORTUGAL), S.A., TERRUGEM, Portugalsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Vyraženo "2.5" na jedné straně, hladké na druhé straně.

Blistr z PVC/PVdC a tvrzené aluminiové folie.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135981

POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135982

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135983

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135984

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135985

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba hormonálně dependentního, primárního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které užívaly jako standardní adjuvantní léčbu tamoxifen po dobu 5 let. Léčba první volby u pokročilého stadia hormonálně dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu po relapsu nebo další progresi nádoru u žen po přirozené nebo uměle vyvolané menopauze, které byly v minulosti léčeny antiestrogeny.

---

**RISPERIDON ORION 0,5 mg**

68/864/09-C

DR: OW RP: 68/185/95-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Risperidonum 0.5 mg

PP: Kulaté červenohnědé potahované tablety.

PVC/LDPE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0156904

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Risperidon Orion je indikován k léčbě schizofrenie. Risperidon Orion je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (až do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

---

**RISPERIDON ORION 1 mg**

68/865/09-C

DR: O      RP: 68/185/95-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Risperidonum 1 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/LDPE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0156905

POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0156906

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Risperidon Orion je indikován k léčbě schizofrenie. Risperidon Orion je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (až do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

---

**RISPERIDON ORION 2 mg**

68/866/09-C

DR: O      RP: 68/185/95-B/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Risperidonum 2 mg

PP: Světle oranžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/LDPE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0156907

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Risperidon Orion je indikován k léčbě schizofrenie. Risperidon Orion je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární



poruchy. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (až do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

---

**RISPERIDON ORION 3 mg**

68/867/09-C

DR: O RP: 68/185/95-C/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Risperidonum 3 mg

PP: Světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/LDPE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X3MG BLI kód SÚKL: 0156908

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Risperidon Orion je indikován k léčbě schizofrenie. Risperidon Orion je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (až do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

---

**RISPERIDON ORION 4 mg**

68/868/09-C

DR: O RP: 68/185/95-D/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Risperidonum 4 mg

PP: Zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/LDPE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X4MG BLI kód SÚKL: 0156909

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Risperidon Orion je indikován k léčbě schizofrenie. Risperidon Orion je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Risperidon Orion je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě

(až do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON 1,5 mg**

06/885/09-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg  
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem a víčkem žluté barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "1.5".

PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141040  
POR CPS DUR 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141041  
POR CPS DUR 14X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141042  
POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141043  
POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141044  
POR CPS DUR 50X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141045  
POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141046  
POR CPS DUR 98X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141047  
POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141048

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON 3 mg**

06/886/09-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg  
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem oranžové barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "3".

PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X3MG BLI kód SÚKL: 0141050  
POR CPS DUR 10X3MG BLI kód SÚKL: 0141051  
POR CPS DUR 14X3MG BLI kód SÚKL: 0141052  
POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0141053  
POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0141054  
POR CPS DUR 50X3MG BLI kód SÚKL: 0141055  
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0141056  
POR CPS DUR 98X3MG BLI kód SÚKL: 0141057  
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0141058

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON 4,5 mg**

06/887/09-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg  
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "4.5".

PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141060  
POR CPS DUR 10X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141061  
POR CPS DUR 14X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141062  
POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141063  
POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141064  
POR CPS DUR 50X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141065  
POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141066  
POR CPS DUR 98X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141067  
POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141068

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON 6 mg**

06/888/09-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg  
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "6".

PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X6MG BLI kód SÚKL: 0141070  
POR CPS DUR 10X6MG BLI kód SÚKL: 0141071  
POR CPS DUR 14X6MG BLI kód SÚKL: 0141072  
POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0141073  
POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0141074  
POR CPS DUR 50X6MG BLI kód SÚKL: 0141075  
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0141076  
POR CPS DUR 98X6MG BLI kód SÚKL: 0141077  
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0141078

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON HISPANIA 1,5 mg**

06/889/09-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),  
Španělsko

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg  
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem a víčkem žluté barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "1.5".  
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141080  
POR CPS DUR 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141081  
POR CPS DUR 14X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141082  
POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141083  
POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141084  
POR CPS DUR 50X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141085  
POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141086  
POR CPS DUR 98X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141087  
POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141088

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**RIVASTIGMIN SYNTHON HISPANIA 3 mg**

06/890/09-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),  
Španělsko

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg  
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem oranžové barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "3".  
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X3MG BLI kód SÚKL: 0141090  
POR CPS DUR 10X3MG BLI kód SÚKL: 0141091  
POR CPS DUR 14X3MG BLI kód SÚKL: 0141092  
POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0141093  
POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0141094  
POR CPS DUR 50X3MG BLI kód SÚKL: 0141095  
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0141096  
POR CPS DUR 98X3MG BLI kód SÚKL: 0141097  
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0141098

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

-----  
**RIVASTIGMIN SYNTHON HISPANIA 4,5 mg**

06/891/09-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),  
Španělsko

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg  
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "4.5".  
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141100  
POR CPS DUR 10X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141101  
POR CPS DUR 14X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141102  
POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141103  
POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141104  
POR CPS DUR 50X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141105  
POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141106  
POR CPS DUR 98X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141107  
POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141108

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

-----  
**RIVASTIGMIN SYNTHON HISPANIA 6 mg**

06/892/09-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),  
Španělsko

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg  
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "6".  
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X6MG BLI kód SÚKL: 0141110  
POR CPS DUR 10X6MG BLI kód SÚKL: 0141111  
POR CPS DUR 14X6MG BLI kód SÚKL: 0141112  
POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0141113  
POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0141114  
POR CPS DUR 50X6MG BLI kód SÚKL: 0141115  
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0141116  
POR CPS DUR 98X6MG BLI kód SÚKL: 0141117

POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0141118  
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)  
ATC: N06DA03  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.  
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

-----  
**VALZAP COMBI 160 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/845/09-C**

DR: O RP: 58/021/02-C  
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg  
PP: Červené oválné bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.  
B: POR TBL FLM 30X160MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0141393  
POR TBL FLM 90X160MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0141394  
POR TBL FLM 28X160MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0163327  
POR TBL FLM 84X160MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0163328  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 12  
ZS: Do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**VALZAP COMBI 160 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/846/09-C**

DR: O RP: 58/295/02-C  
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 25 mg  
PP: Hnědé oválné bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.  
B: POR TBL FLM 30X160MG/25MG BLI kód SÚKL: 0141395  
POR TBL FLM 90X160MG/25MG BLI kód SÚKL: 0141396  
POR TBL FLM 28X160MG/25MG BLI kód SÚKL: 0163329  
POR TBL FLM 84X160MG/25MG BLI kód SÚKL: 0163330  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 12  
ZS: Do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**VALZAP COMBI 80 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/844/09-C**

DR: O RP: 58/573/99-C  
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Valsartanum 80 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg  
PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X80MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0141391  
POR TBL FLM 90X80MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0141392  
POR TBL FLM 28X80MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0163325  
POR TBL FLM 84X80MG/12.5MG BLI kód SÚKL: 0163326

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 12

ZS: Do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

---

**VERTIBETIS 16 mg TABLETY**

83/882/09-C

DR: O RP: 83/309/00-C

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B16" na jedné straně a s půlící rýhou na druhé straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0157357  
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0157358  
POR TBL NOB 42X16MG BLI kód SÚKL: 0157359  
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0157360  
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0157361  
POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0157362  
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0157363

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

---

**VERTIBETIS 24 mg TABLETY**

83/883/09-C

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

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta, na jedné straně s půlící rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0157551  
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0157552  
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0157553  
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0157554  
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0157555  
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0157556

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

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

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

---

**VERTIBETIS 8 mg TABLETY**

83/881/09-C

DR: O RP: 83/123/89-C  
D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko  
S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg  
PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B8" na jedné straně.  
PVC/PVDC/Al blistry.  
B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0157353  
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0157354  
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0157355  
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0157356  
IS: Vasodilatantia  
ATC: N07CA01  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.  
ZI: Léčba Ménierova syndromu

---

**VIGRANDE 100 mg**

83/874/09-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1  
D: ZENTIVA A.S., HLOHOVEC, Slovenská republika  
S: Sildenafilu citras 140.48 mg  
(odp. Sildenafilum 100 mg)  
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s číslem "100" na jedné straně.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.  
B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0142777  
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0142778  
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0142779  
IS: Vasodilatantia  
ATC: G04BE03  
PE: 36  
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.  
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

---

**VIGRANDE 25 mg**

83/872/09-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1  
D: ZENTIVA A.S., HLOHOVEC, Slovenská republika  
S: Sildenafilu citras 35.12 mg  
(odp. Sildenafilum 25 mg)  
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s číslem "25" na jedné straně.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.  
B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0142771  
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0142772  
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0142773  
IS: Vasodilatantia  
ATC: G04BE03  
PE: 36  
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.  
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

---

**VIGRANDE 50 mg**

83/873/09-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1  
D: ZENTIVA A.S., HLOHOVEC, Slovenská republika



S: Sildenafil citras 70.24 mg  
(odp. Sildenafilum 50 mg)  
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s číslem "50" na jedné straně.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.  
B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0142774  
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0142775  
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0142776  
IS: Vasodilatantia  
ATC: G04BE03  
PE: 36  
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.  
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

-----