

**ARICEPT OROTAB 10 mg**

06/164/09-C

DR: S

D: PFIZER SPOL.S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg  
(odp. Donepezilum 9.12 mg)PP: Žluté tablety s vyraženým "10" na jedné straně a "ARICEPT" na straně druhé.  
PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al blistr jednodávkový.B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0108374  
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0108375  
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0108376  
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0108377  
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0108378  
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0108379  
POR TBL DIS 120X10MG BLI kód SÚKL: 0108380

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

**ARICEPT OROTAB 5 mg**

06/163/09-C

DR: S

D: PFIZER SPOL.S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg  
(odp. Donepezilum 4.56 mg)PP: Bílé tablety s vyraženým "5" na straně jedné a "ARICEPT" na straně druhé.  
PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Al blistr jednodávkový.B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0108367  
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0108368  
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0108369  
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0108370  
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0108371  
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0108372  
POR TBL DIS 120X5MG BLI kód SÚKL: 0108373

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

**AROPILO 0,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

27/199/09-C

DR: O RP: 27/098/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg  
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté potahované tablety.

1. PVC/PCTFE/PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část).

3. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část) obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 2X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134006  
POR TBL FLM 12X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134007  
POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134008  
POR TBL FLM 28X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134009  
POR TBL FLM 84X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134010  
POR TBL FLM 126X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134011  
POR TBL FLM 210X0.25MG BLI kód SÚKL: 0134012  
POR TBL FLM 84X0.25MG I TBC kód SÚKL: 0134013  
POR TBL FLM 84X0.25MG II TBC kód SÚKL: 0134014

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabuje nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku (výkyvy typu "end of dose" nebo "on off"). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**AROPILO 0,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

27/200/09-C

DR: OW RP: 27/098/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg  
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Žluté kulaté potahované tablety.

1. PVC/PCTFE/PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část).

3. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část) obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 2X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134015  
POR TBL FLM 12X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134016  
POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134017  
POR TBL FLM 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134018  
POR TBL FLM 84X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134019  
POR TBL FLM 126X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134020  
POR TBL FLM 210X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134021  
POR TBL FLM 84X0.5MG I TBC kód SÚKL: 0134022  
POR TBL FLM 84X0.5MG II TBC kód SÚKL: 0134023

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabuje nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku (výkyvy typu "end of dose" nebo "on off"). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**AROPILO 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

27/201/09-C

DR: O RP: 27/099/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg  
(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Zelené kulaté potahované tablety.

1. PVC/PCTFE/PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část).

3. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část) obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 2X1MG BLI kód SÚKL: 0134024

POR TBL FLM 12X1MG BLI kód SÚKL: 0134025

POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0134026

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0134027

POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0134028

POR TBL FLM 126X1MG BLI kód SÚKL: 0134029

POR TBL FLM 210X1MG BLI kód SÚKL: 0134030

POR TBL FLM 84X1MG I TBC kód SÚKL: 0134031

POR TBL FLM 84X1MG II TBC kód SÚKL: 0134032

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabuje nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku (výkyvy typu "end of dose" nebo "on off"). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

**AROPILO 2 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

27/202/09-C

DR: O RP: 27/100/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg  
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžové kulaté potahované tablety.

1. PVC/PCTFE/PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část).

3. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část) obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 2X2MG BLI kód SÚKL: 0134033

POR TBL FLM 12X2MG BLI kód SÚKL: 0134034

POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0134035

POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0134036

POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0134037

POR TBL FLM 126X2MG BLI kód SÚKL: 0134038

POR TBL FLM 210X2MG BLI kód SÚKL: 0134039

POR TBL FLM 84X2MG I TBC kód SÚKL: 0134040

POR TBL FLM 84X2MG II TBC kód SÚKL: 0134041

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabuje nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku (výkyvy typu "end of dose" nebo "on off"). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**AROPILO 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

27/203/09-C

DR: O RP: 27/101/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg  
(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Světle modré kulaté potahované tablety.

1. PVC/PCTFE/PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část).

3. HDPE lahvička 50 ml se šroubovacím uzávěrem LDPE (vnitřní část) obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0134042

POR TBL FLM 12X5MG BLI kód SÚKL: 0134043

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0134044

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0134045

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0134046

POR TBL FLM 126X5MG BLI kód SÚKL: 0134047

POR TBL FLM 210X5MG BLI kód SÚKL: 0134048

POR TBL FLM 84X5MG I TBC kód SÚKL: 0134049

POR TBL FLM 84X5MG II TBC kód SÚKL: 0134050

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabuje nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku (výkyvy typu "end of dose" nebo "on off").

---

**BELLUNE 2 mg/35 µg**

17/181/09-C

DR: O RP: 17/154/84-C

D: PLIVA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Cyproteroni acetat 2 mg  
Ethinylestradiolum 0.035 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, žluté cukrem obalované tablety o průměru 5,7mm.  
PVC/Al (I) nebo PVC/PVDC/Al (II) blistr.

B: POR TBL OBD 21 BLI kód SÚKL: 0140075

POR TBL OBD 63 BLI kód SÚKL: 0140076

POR TBL OBD 21 BLI kód SÚKL: 0140077

POR TBL OBD 63 BLI kód SÚKL: 0140078

IS: Anticoncipientia

ATC:G03HB01

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C, v původním obalu.

ZI: Bellune tablety jsou indikovány pouze u žen pro léčbu:

a) vážného akné, u kterého nepomohla dlouhodobá terapie antibiotiky

b) mírného hirsutismu.

Ačkoliv přípravek Bellune působí také jako perorální kontraceptivum, neměl by být užíván u žen pouze pro jeho antikoncepční účinky, ale měl by být vyhrazen ženám, které potřebují léčbu výše uvedených androgen-dependentních kožních onemocnění.

---

**COZAAR 2,5 mg/ml**

58/242/09-C

DR: S

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 500 mg

PP: Bílý až bělavý prášek.

Rozpouštědlo je zakalená bezbarvá tekutina.

V kitu jsou zabaleny následující složky:

jednovrstevný sáček z hliníkové fólie naplněný práškem obsahující 500 mg losartanum kalicum. Sáček se skládá z následujících materiálů, uvedeno zvnějšku dovnitř k vrstvě přicházející do styku s přípravkem: PET/inkoust/lepidlo/fólie/lepidlo/PE

473ml bílá, lahvička z polyethylenu o vysoké hustotě (HDPE) s rozpouštědlem,

240ml hnědá lahvička z polyethylentereftalátu (PET) s polypropylenovým uzávěrem s dětskou pojistkou pro mísení suspenze,

10ml perorální dávkovací polypropylenová stříkačka balená samostatně, se

zasunovacím adaptérem z polyethylenu o nízké hustotě ve společném sáčku "poly bag".

B: POR PSU LQF 1X500MG SCC kód SÚKL: 0151020

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA01

PE: 24

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

Připravenou suspenzi uchovávejte v chladničce při teplotě 2-8 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí od 6 let, léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem, léčba chronického srdečního selhání u pacientů nad 60 let, snížení rizika mrtvice u hypertenzních pacientů s hypertofií levé komory.

---

**ENAROS 15 mg**

29/180/09-C

DR: O RP: 29/444/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Meloxicamum 15 mg

PP: Světle žluté kulaté ploché tablety o průměru 10,5 mm, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr (PVC/PVDC/Al).

B: POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0143405

POR TBL NOB 20X15MG BLI kód SÚKL: 0143406

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0143407

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC:M01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C, uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn

před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

-----  
**ENAROS 7,5 mg**

29/179/09-C

DR: OW RP: 29/444/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Meloxicamum 7.5 mg

PP: Světle žluté kulaté ploché tablety o průměru 7 mm, z jedné strany s půlicí rýhou.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Blistr (PVC/PVDC/Al).

B: POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143402

POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143403

POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143404

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C, uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

-----  
**EVERTAS 1,5 mg**

06/195/09-C

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

D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg

(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Červenožluté tvrdé neprůhledné tobolky obsahující téměř bílý prášek, jejichž spodní část je žlutá s černým potiskem "1,5" a vrchní část červená, velikost tobolky 2.

PVC/PVDC-Al blistry

B: POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138494

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

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

-----  
**EVERTAS 3 mg**

06/196/09-C

DR: OC RP: 98/066/006-EU1

D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg

(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Žluté tvrdé neprůhledné tobolky obsahující téměř bílý prášek, jejichž spodní část je opatřena černým potiskem "3,0", velikost tobolky 2.

PVC/PVDC-Al blistry

B: POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0138495

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

---

**EVERTAS 4,5 mg**

06/197/09-C

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

D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Červené tvrdé neprůhledné tobolky obsahující téměř bílý prášek, jejichž spodní část je opatřena potiskem "4,5", velikost tobolky 2.  
PVC/PVDC-Al blistry

B: POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138496

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

---

**EVERTAS 6 mg**

06/198/09-C

DR: OC RP: 98/066/012-EU1

D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Modrozluté tvrdé neprůhledné tobolky obsahující téměř bílý prášek, jejichž spodní část je žlutá s černým potiskem "6,0" a vrchní část je modrá, velikost tobolky 2.  
PVC/PVDC-Al blistry

B: POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0138497

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

---

**GEMCITABIN ACTAVIS 1 g**

44/189/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Gemcitabini hydrochloridum 1140 mg  
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý kompaktní agregát. Po rekonstituci v 0,9% roztoku chloridu sodného je roztok čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až slabě žlutý.  
50 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (typ I) s bromobutylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a šedým polypropylenovým krytem. Lahvičky budou baleny s

nebo bez ochranného plastového přebalu.  
B: INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0129134  
INF PLV SOL 1X1G+PŘEBAL kód SÚKL: 0136443  
IS: Cytostatica  
ATC: L01BC05  
PE: 24  
ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.  
ZI: Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou.  
Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní.  
Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován jako léčba první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic.  
Monoterapie gemcitabinem může být použita u starších pacientů nebo u pacientů se stavem performance 2.  
Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou.  
Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní/neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

---

**GEMCITABIN ACTAVIS 200 mg**

44/188/09-C

DR: O      RP: 44/153/96-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg  
(odp. Gemcitabinum 200 mg)  
PP: Bílý až téměř bílý kompaktní agregát. Po rekonstituci v 0,9% roztoku chloridu sodného je roztok čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až slabě žlutý.  
10 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (typ I) s bromobutylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a šedým polypropylenovým krytem. Lahvičky budou baleny s nebo bez ochranného plastového přebalu.  
B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0129133  
INF PLV SOL 1X200MG+PŘEBAL kód SÚKL: 0136442  
IS: Cytostatica  
ATC: L01BC05  
PE: 24  
ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.  
ZI: Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou.  
Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní.  
Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován jako léčba první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic.  
Monoterapie gemcitabinem může být použita u starších pacientů nebo u pacientů se stavem performance 2.  
Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u



nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou.

Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní/neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

---

**IRBESARTAN MIKLICH 150 mg**

58/205/09-C

DR: OC RP: 97/046/04-EU1

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MÁLAGA, Španělsko

S: Irbesartani hydrochloridum sesquihydricum 172.21 mg  
(odp. Irbesartanum 150 mg)

PP: Bílá oválná potahovaná tableta.

Průhledný PVC/PE/PVDC-Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0119994

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0119995

POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0131225

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0131226

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0131227

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0131228

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0131229

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0131230

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

---

**IRBESARTAN MIKLICH 300 mg**

58/206/09-C

DR: OC RP: 97/046/07-EU1

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MÁLAGA, Španělsko

S: Irbesartani hydrochloridum sesquihydricum 344.43 mg  
(odp. Irbesartanum 300 mg)

PP: Bílá oválná potahovaná tableta.

Průhledný PVC/PE/PVDC-Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0119992

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0119993

POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0131231

POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0131232

POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0131233

POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0131234

POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0131235

POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0131236

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

-----  
**IRBESARTAN MIKLICH 75 mg**

58/204/09-C

DR: OC RP: 97/046/01-EU1

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MÁLAGA, Španělsko

S: Irbesartani hydrochloridum sesquihydricum 86.11 mg  
(odp. Irbesartanum 75 mg)

PP: Bílá oválná potahovaná tableta.

Průhledný PVC/PE/PVDC-Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0119996

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0119997

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0131219

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0131220

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0131221

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0131222

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0131223

POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0131224

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

-----  
**JUVERITAL 35 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

87/151/09-C

DR: O RP: 87/090/03-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.17 mg

(odp. Natrii risedronas 35 mg)

(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 11,2 mm, tloušťce 5,0 mm a označené na jedné straně "35".

Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0128130

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku kyčelních fraktur (viz bod 5.1). Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem vzniku fraktur. (viz bod 5.1).

-----  
**JUVERITAL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

87/150/09-C

DR: O RP: 87/002/01-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 5.74 mg

(odp. Natrii risedronas 5 mg)

(odp. Acidum risedronicum 4.64 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6,1 mm a tloušťce 2,6 mm.  
Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr v papírové krabičce.  
B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0128129  
IS: Varia I  
ATC: M05BA07  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur kyčle. Prevence osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem osteoporózy (viz bod 5.1). Zachování nebo zvýšení kostní hmoty u postmenopauzálních žen léčených dlouhodobě (více než 3 měsíce) systémovými kortikosteroidy v dávkách 7,5 mg prednisonu/den nebo ekvivalentem.

---

**KYLOTAN PLUS H 160/12,5 mg**

58/193/09-C

DR: O RP: 58/021/02-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg  
PP: Červená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x 6 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: 0140557  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140558  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140559  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140560  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140561  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140562  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140563  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140571  
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140572  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140573  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140574  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140575  
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140576  
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140577  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 30-blistr, 36-lahvička  
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
Lahvička: Bez zvláštních požadavků.  
ZI: Hypertenze Kylotan plus H se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Kylotan plus H 160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Kylotan plus H 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.

---

**KYLOTAN PLUS H 160/25 mg**

58/194/09-C

DR: O      RP: 58/295/02-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
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 blistr.  
    2) PE lahvička (Securitainer, PE).  
B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140578  
    POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140579  
    POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140580  
    POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140581  
    POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140582  
    POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140583  
    POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140584  
    POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140592  
    POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140593  
    POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140594  
    POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140595  
    POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140596  
    POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140597  
    POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140598  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 30-blistr, 36-lahvička  
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
    Lahvička: Bez zvláštních požadavků.  
ZI: Hypertenze Kylotan plus H se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Kylotan plus H  
    160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg  
    hydrochlorothiazidu) a Kylotan plus H 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.

-----  
**KYLOTAN PLUS H 80/12,5 mg**

58/192/09-C

DR: O      RP: 58/573/99-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
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 blistr.  
    2) PE lahvička (Securitainer, PE).  
B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140536  
    POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140537  
    POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140538  
    POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140539  
    POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140540  
    POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140541  
    POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140542  
    POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140550

POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140551  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140552  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140553  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140554  
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140555  
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140556

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30-blistr, 36-lahvička

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

Lahvička: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze Kylotan plus H se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Kylotan plus H 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.

---

**OXYCODON-RATIOPHARM 10 mg**

65/182/09-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Oxycodoni hydrochloridum 8 mg  
(odp. Oxycodonum 7.168 mg)

Oxycodoni hydrochloridum 2 mg  
(odp. Oxycodonum 1.792 mg)

PP: Hnědočervené, bikonvexní, podlouhlé, tablety s prodlouženým účinkem, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) Al-PVC/PVDC blistr s dětským bezpečnostním uzávěrem.

2) HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 20X10 BLI kód SÚKL: 0129614

POR TBL PRO 25X10 BLI kód SÚKL: 0146923

POR TBL PRO 28X10 BLI kód SÚKL: 0146924

POR TBL PRO 30X10 BLI kód SÚKL: 0146925

POR TBL PRO 50X10 BLI kód SÚKL: 0146926

POR TBL PRO 56X10 BLI kód SÚKL: 0146927

POR TBL PRO 60X10 BLI kód SÚKL: 0146928

POR TBL PRO 98X10 BLI kód SÚKL: 0146929

POR TBL PRO 100X10 BLI kód SÚKL: 0146930

POR TBL PRO 100X10 TBC kód SÚKL: 0146931

POR TBL PRO 250X10 TBC kód SÚKL: 0146932

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30 °C .

ZI: Léčba silné bolesti, která může být adekvátně zvládnuta pouze opioidními analgetiky.

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

---

**QUETIAPIN ACTAVIS 100 mg**

68/184/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg  
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Potahované, kulaté, bikonvexní, žluté tablety s vyraženým "Q" na jedné straně.  
I. PVC/PVDC/Al blistr  
II. PVC/Al blistr  
III. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0129270  
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0129301  
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0129302  
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0129303  
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0129304  
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0129305  
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0129306  
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0129307  
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0129308  
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0129309  
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0129310  
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0129311  
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0129312  
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0129313  
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0129314  
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0129315  
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0129326  
POR TBL FLM 250X100MG TBC kód SÚKL: 0129327

IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH04  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

-----  
**QUETIAPIN ACTAVIS 150 mg**

68/185/09-C

DR: OW RP: 68/455/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 172.7 mg  
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Potahované, oválné, bikonvexní, světle žluté tablety s vyraženým "Q" na jedné straně.  
I. PVC/PVDC/Al blistr  
II. PVC/Al blistr  
III. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 6X150MG BLI kód SÚKL: 0129271  
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0129328  
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0129329  
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129330  
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0129331  
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0129332  
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0129333  
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129334  
POR TBL FLM 6X150MG BLI kód SÚKL: 0129335  
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0129336  
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0129337

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129338  
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0129339  
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0129340  
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0129341  
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129342  
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0129353  
POR TBL FLM 250X150MG TBC kód SÚKL: 0129354

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

-----  
**QUETIAPIN ACTAVIS 200 mg**

68/186/09-C

DR: O      RP: 68/456/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras      230.26 mg  
(odp. Quetiapinum      200 mg)

PP: Potahované, oválné, bikonvexní, bílé tablety s vyraženým "Q" na jedné straně.

I. PVC/PVDC/Al blistr

II. PVC/Al blistr

III. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 6X200MG I BLI kód SÚKL: 0129272

POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0129355

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0129356

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0129357

POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0129358

POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0129359

POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0129360

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0129361

POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0129362

POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0129363

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0129364

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0129365

POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0129366

POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0129367

POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0129368

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0129369

POR TBL FLM 250X200MG TBC kód SÚKL: 0129381

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

-----  
**QUETIAPIN ACTAVIS 25 mg**

68/183/09-C

DR: O      RP: 68/454/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras      28.783 mg  
(odp. Quetiapinum      25 mg)

PP: Potahované, kulaté, bikonvexní, světle oranžové tablety s vyraženým "Q" na jedné straně.

I. PVC/PVDC/Al blistr

II. PVC/Al blistr

III. HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0129269  
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0129274  
POR TBL FLM 20X25MG I BLI kód SÚKL: 0129275  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0129276  
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0129277  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0129278  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0129279  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0129280  
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0129281  
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0129282  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0129283  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0129284  
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0129285  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0129286  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0129287  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0129288  
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0129299  
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0129300

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

---

**QUETIAPIN ACTAVIS 300 mg**

68/187/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 345.39 mg

(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Potahované, oválné, bikonvexní, bílé tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "300" na straně druhé.

I. PVC/PVDC/Al blistr

II. PVC/Al blistr

III. HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 6X300MG I BLI kód SÚKL: 0129273  
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0129382  
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0129383  
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0129384  
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0129385  
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0129386  
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0129387  
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0129388  
POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0129389  
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0129390  
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0129391



POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0129392  
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0129393  
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0129394  
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0129395  
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0129396  
POR TBL FLM 60X300MG TBC kód SÚKL: 0129406  
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0129408

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

---

**THIOPENTAL VUAB INJ. PLV. SOL. 0,5 g**

05/167/09-C

DR: OE RP: NL

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Thiopentalum natricum et natrii carbonas 500 mg

PP: Nažloutlý prášek.

Lahvičky z čirého bezbarvého skla hydrolytické třídy I nebo II, pryžová zátka, hliníkové víčko, papírová krabička.

B: INJ PLV SOL 1X0.5GM VIA kód SÚKL: 0120406

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AF03

PE: 36

ZS: Neotevřené balení: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po rekonstituci: Přípravek uchovávat v lednici (2 - 8°C)

ZI: Anestézie při krátkých chirurgických výkonech, úvod do anestézie, vyvolání hypnózy během anestézie, pro analgezií anebo uvolnění svalů, kontrola křečovitých stavů během anebo po anestézii, prostředek pro neurochirurgii u pacientů se zvýšeným nitrolebním tlakem, prostředek pro narkoanalýzu a narkosyntézu u psychiatrických poruch.

---

**THIOPENTAL VUAB INJ. PLV. SOL. 1,0 g**

05/168/09-C

DR: OE RP: NL

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Thiopentalum natricum et natrii carbonas 1 g

PP: Nažloutlý prášek.

Lahvička z čirého bezbarvého skla hydrolytické třídy I nebo II, pryžová zátka, hliníkové víčko, papírová krabička.

B: INJ PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0120407

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AF03

PE: 36

ZS: Neotevřené balení: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po rekonstituci: Přípravek uchovávat v lednici (2 - 8°C)

ZI: Anestézie při krátkých chirurgických výkonech, úvod do anestézie, vyvolání hypnózy během anestézie, pro analgezií anebo uvolnění svalů, kontrola křečovitých stavů během anebo po anestézii, prostředek pro neurochirurgii u pacientů se zvýšeným nitrolebním tlakem, prostředek pro narkoanalýzu a narkosyntézu u psychiatrických poruch.

---

**TRICIA POTAHOVANÉ TABLETY**

17/160/09-C

DR: O        RP: 17/065/05-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Desogestrelum        0.05 mg  
Ethinylestradiolum    0.035 mg světle žlutá tableta  
Desogestrelum        0.1 mg  
Ethinylestradiolum    0.03 mg žlutohnědá tableta  
Desogestrelum        0.15 mg  
Ethinylestradiolum    0.03 mg bílá tableta

PP: Každý blister obsahuje 21 potahovaných tablet:

7 kulatých standardně konvexních světle žlutých potahovaných tablet, o průměru 6 mm, na jedné straně vyraženo "RG" a na druhé straně "P6"

7 kulatých standardně konvexních žlutohnědých potahovaných tablet, o průměru 6 mm, na jedné straně vyraženo "RG" a na druhé straně "P7"

7 kulatých standardně konvexních bílých nebo téměř bílých potahovaných tablet, o průměru 6 mm, na jedné straně vyraženo "RG" a na druhé straně "P5"

PVC/PVDC/Al blister, papírová krabička s příbalovou informací a pouzdem na ukládání blistru.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0127553

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0127554

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AB05

PE: 18

ZS: Při teplotě do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Kontracepce.

---