

**FLAMBORIN 20 mg/ml**

44/748/09-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg  
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.

2ml hnědá skleněná lahvička ze skla typu I uzavřená šedou pryžovou butylovou zátkou potaženou fluororesinem a hliníkovým flip-off uzávěrem s polypropylenovým diskem.

5 ml hnědá skleněná lahvička ze skla typu I uzavřená šedou pryžovou butylovou zátkou potaženou fluororesinem a hliníkovým flip-off uzávěrem s polypropylenovým diskem.

Lahvičky jsou zabaleny v ochranném plastovém obalu.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0131766  
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0131767

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Uchovávejte lahvičku v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem:

- v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění
- jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u kterých neuspěla zavedená léčba 5-fluorouracilem
- kombinaci s cetuximabem je přípravek indikován pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s expresí receptoru epidermálního růstového faktoru (EGFR) po selhání cytotoxické léčby zahrnující irinotekan
- kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je přípravek indikován pro léčbu první linie u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku

**IRINOTECAN POLPHARMA 40 mg/2 ml**

44/797/09-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,  
PolskoS: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg  
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.

Hnědé lahvičky ze skla typu I s šedou zátkou z butylové pryže (13 mm) a s hliníkovým uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0140085  
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0163158

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

ZI: Irinotekan je určen k léčbě nemocných s pokročilým kolorektálním karcinomem:

- v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u nemocných bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění
- v monoterapii u pacientů s progresí, u kterých selhala léčba standardním režimem

obsahujícím 5-fluorouracil.

Irinotekan v kombinaci s cetuximabem je indikován k léčbě pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR) po selhání cytotoxické léčby obsahující irinotekan. Irinotekan v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován k léčbě první linie u pacientů metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/788/09-C

DR: OC RP: 96/022/022-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulatá, bikonvexní, bílá potahovaná tableta o průměru 10 mm s označením "O3" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0135770

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0135771

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135772

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135773

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0135774

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0135775

POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0135776

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/789/09-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Oválná, bikonvexní, světle modrá potahovaná tableta o rozměrech 7,35 x 13,35 mm s označením "O" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0135780

POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0135781

POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0135782

POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0135783

POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0135784

POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0135785

POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0135789

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/785/09-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Kulatá, bikonvexní, bílá potahovaná tableta o průměru 6 mm s označením "O" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135740  
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135741  
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135742  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135743  
POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135744  
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135745  
POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135746

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/790/09-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Oválná, bikonvexní, světle růžová potahovaná tableta o rozměrech 7,5 x 14,5 mm s označením "O" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0135790  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0135791  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0135792  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0135793  
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0135794  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0135795  
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0135796

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/786/09-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Kulatá, bikonvexní, bílá potahovaná tableta o průměru 8 mm s označením "O1" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0135750

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0135751

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135752

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0135753

POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0135754

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0135755

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0135756

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**OLANZAPIN ACTAVIS 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/787/09-C

DR: OC RP: 96/022/011-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Kulatá, bikonvexní, bílá potahovaná tableta o průměru 9 mm s označením "O2" na jedné straně.

Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135760

POR TBL FLM 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135761

POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135762

POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135763

POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135764

POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135765

POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0135766

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Actavis potahované tablety je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Přípravek je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná

---

**PERCLOD 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/782/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: IWA CONSULTING APS, KOGE, Dánsko

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

1) PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládačka.

2) PA/Al/PVC//Al blistr (Al/Al blistr), papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0142623

POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142624

POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0142625

POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142626

POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0142627

POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142628

POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0142629

POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0142630

POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0142631

POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0142632

POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142633

POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0142634

POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142635

POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0142636

POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142637

POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0142638

POR TBL FLM 98X75MG II BLI kód SÚKL: 0142639

POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0142640

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Klopido-grel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin.

---

**PICTURLOP 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/781/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: IWA CONSULTING APS, KOGE, Dánsko

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

1) PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládačka.

2) PA/Al/PVC//Al blistr (Al/Al blistr), papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0142693  
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142694  
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0142695  
POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142696  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142697  
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0142698  
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0142699  
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0142700  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142701  
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0142702  
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142703  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142704  
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0142705  
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0142706

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: KlopidoGrel je indikován k prevenci aterosklerotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin.

---

**RAMIPRIL HBF 10 mg**

58/796/09-C

DR: O RP: 58/092/03-C

D: HERBACOS-BOFARMA, S.R.O., PARDUBICE, Česká republika

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 11.0x5.5 mm, s dělicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R4". Tabletů lze dělit na stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134580

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134581

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů: s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním. Léčba onemocnění ledvin (diabetické nefropatie): Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby > 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**RAMIPRIL HBF 2,5 mg**

58/794/09-C

DR: O RP: 58/125/98-C

D: HERBACOS-BOFARMA, S.R.O., PARDUBICE, Česká republika

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Žluté, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 10.0 x 5.0 mm, s půlicí rýhou na jedné

straně a stěnách, s označením "R2". Tabletu lze dělit na stejné poloviny.  
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134576  
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134577

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů: s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním. Léčba onemocnění ledvin (diabetické nefropatie): Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby > 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**RAMIPRIL HBF 5 mg**

58/795/09-C

DR: O RP: 58/126/98-C

D: HERBACOS-BOFARMA, S.R.O., PARDUBICE, Česká republika

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Růžové, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 8.8 x 4.4 mm, s dělicí rýhou na jedné straně a stěnách, s označením "R3". Tabletu lze dělit na stejné poloviny.  
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0134578  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0134579

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů: s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním. Léčba onemocnění ledvin (diabetické nefropatie): Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby > 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**TROGRAN 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/793/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.  
1) PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládačka.  
2) PA/Al/PVC//Al blistr (Al/Al blistr), papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142689  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142690  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142691  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142692

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopidogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů:  
U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo dny až před méně než 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až před méně než 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

-----  
**VATOUD 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/780/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: IWA CONSULTING APS, KOGE, Dánsko

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

1) PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládačka.

2) PA/Al/PVC//Al blistr (Al/Al blistr), papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 10X75MG I BLI kód SÚKL: 0142658  
POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0142659  
POR TBL FLM 20X75MG I BLI kód SÚKL: 0142660  
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142662  
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0142663  
POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142664  
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0142665  
POR TBL FLM 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0142666  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142667  
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0142668  
POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0142669  
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0142670  
POR TBL FLM 500X75MG I BLI kód SÚKL: 0142671  
POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142672  
POR TBL FLM 10X75MG II BLI kód SÚKL: 0142673  
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0142674  
POR TBL FLM 20X75MG II BLI kód SÚKL: 0142675  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142677  
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0142678  
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142679  
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0142680  
POR TBL FLM 60X75MG II BLI kód SÚKL: 0142681  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142682  
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0142683  
POR TBL FLM 98X75MG II BLI kód SÚKL: 0142684  
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0142685  
POR TBL FLM 500X75MG II BLI kód SÚKL: 0142686  
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142687

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopidogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů:



U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin.

---

**ZOLPIDEM TEVA 10 mg**

57/784/09-C

DR: O RP: 57/887/92-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Zolpidemi tartras 10 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety na obou stranách s půlicí rýhou a na jedné straně označené "ZIM 10". Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVDC-Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0143728  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0143729  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0143730  
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0143731  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0143732  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0143733  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0143734  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0143735  
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0143736  
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0163157

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti.

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

---

**ZOLPIDEM TEVA 5 mg**

57/783/09-C

DR: OW RP: 57/887/92-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Zolpidemi tartras 5 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "ZIM" a na druhé straně "5".  
PVC/PE/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0143720  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0143721  
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0143722  
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0143723  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0143724  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0143725  
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0143726  
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0143727  
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0163156

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem. Tento

léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti.

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

---