

**ALETRO 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/620/09-C

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

D: NOVENTIS S.R.O., ZLÍN, Česká republika

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 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135986

POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155709

POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155710

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155711

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155712

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.

---

**IMIPENEM/CILASTATIN TEVA 500 mg/500 mg**

15/653/09-C

DR: O RP: 15/104/87-A/C

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

S: Imipenemum monohydricum 530 mg

(odp. Imipenemum 500 mg)

Cilastatinum natricum 530 mg

(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý až slabě žlutý prášek.

20 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu III, uzavřená bromobutylovým pryžovým uzávěrem (20 mm) s hliníkovým flip-off víčkem.

B: INF PLV SOL 1 VIA kód SÚKL: 0135846

INF PLV SOL 5 VIA kód SÚKL: 0135848

INF PLV SOL 10 VIA kód SÚKL: 0135977

INF PLV SOL 12 VIA kód SÚKL: 0135978

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

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

ZI: Léčba nozokomiální pneumonie nebo komplikovaná, komunitně získaná pneumonie vyžadující hospitalizaci, komplikované intraabdominální infekce, komplikované urogenitální infekce, komplikované infekce kůže a měkkých tkání.

---

**ROPINIROLE ARROW 0,25 mg**

27/655/09-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie  
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg  
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)  
PP: Bílá až téměř bílá vypouklá potahovaná tableta tvaru pětiúhelníku označená "RI" nad "25" na jedné straně a ">" na straně druhé.  
1) PCTFE/PVC/PVC/Al blistr.  
2) HDPE lahvička s PP bezpečnostním závěrem a ochrannou vnitřní folií  
B: POR TBL FLM 12X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135668  
POR TBL FLM 14X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135669  
POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135670  
POR TBL FLM 28X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135671  
POR TBL FLM 42X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135672  
POR TBL FLM 63X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135673  
POR TBL FLM 84X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135674  
POR TBL FLM 105X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135675  
POR TBL FLM 126X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135676  
POR TBL FLM 147X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135677  
POR TBL FLM 210X0.25MG BLI kód SÚKL: 0135678  
POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0135679  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC04  
PE: 24  
ZS: 1) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.  
2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.  
ZI: Terapie Parkinsonovy choroby. Symptomatická léčba idiopatického syndromu neklidných nohou.

-----  
**ROPINIROLE ARROW 0,5 mg**

27/656/09-C

DR: OW RP: 27/098/99-C  
D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie  
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg  
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)  
PP: Žlutá vypouklá potahovaná tableta tvaru pětiúhelníku označená "RI" nad "50" na jedné straně a ">" na straně druhé.  
1) PCTFE/PVC/PVC/Al blistr.  
2) HDPE lahvička s PP bezpečnostním uzávěrem a ochrannou vnitřní folií.  
B: POR TBL FLM 12X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135680  
POR TBL FLM 14X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135681  
POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135682  
POR TBL FLM 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135683  
POR TBL FLM 42X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135684  
POR TBL FLM 63X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135685  
POR TBL FLM 84X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135686  
POR TBL FLM 105X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135687  
POR TBL FLM 126X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135688  
POR TBL FLM 147X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135689  
POR TBL FLM 210X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135690  
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0135691

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: 1) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby. Symptomatická léčba idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROLE ARROW 1 mg**

27/657/09-C

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

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg

(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Zelená vypouklá potahovaná tableta tvaru pětiúhelníku označená "RI" nad "1" na jedné straně a ">" na straně druhé.

1) PCTFE/PVC/PVC/Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP bezpečnostním uzávěrem a ochrannou vnitřní folií

B: POR TBL FLM 12X1MG BLI kód SÚKL: 0135692

POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0135693

POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0135694

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0135695

POR TBL FLM 42X1MG BLI kód SÚKL: 0135696

POR TBL FLM 63X1MG BLI kód SÚKL: 0135697

POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0135698

POR TBL FLM 105X1MG BLI kód SÚKL: 0135699

POR TBL FLM 126X1MG BLI kód SÚKL: 0135700

POR TBL FLM 147X1MG BLI kód SÚKL: 0135701

POR TBL FLM 210X1MG BLI kód SÚKL: 0135702

POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0135703

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: 1) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby. Symptomatická léčba idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROLE ARROW 2 mg**

27/658/09-C

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

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg

(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžová vypouklá potahovaná tableta tvaru pětiúhelníku označená "RI" nad "2" na jedné straně a ">" na straně druhé.

1) PCTFE/PVC/PVC/Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP bezpečnostním uzávěrem a ochrannou folií.

B: POR TBL FLM 12X2MG BLI kód SÚKL: 0135704  
POR TBL FLM 14X2MG BLI kód SÚKL: 0135705  
POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0135706  
POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0135707  
POR TBL FLM 42X2MG BLI kód SÚKL: 0135708  
POR TBL FLM 63X2MG BLI kód SÚKL: 0135709  
POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0135710  
POR TBL FLM 105X2MG BLI kód SÚKL: 0135711  
POR TBL FLM 126X2MG BLI kód SÚKL: 0135712  
POR TBL FLM 147X2MG BLI kód SÚKL: 0135713  
POR TBL FLM 210X2MG BLI kód SÚKL: 0135714  
POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0135715

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: 1) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.  
2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby. Symptomatická léčba idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROLE ARROW 5 mg**

27/659/09-C

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

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.708 mg  
(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Modrá vypouklá potahovaná tableta tvaru pětiúhelníku označená "RI" nad "5" na jedné straně a ">" na straně druhé.

1) PCTFE/PVC/PVC/Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP bezpečnostním uzávěrem a ochrannou vnitřní folií.

B: POR TBL FLM 12X5MG BLI kód SÚKL: 0135716  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0135717  
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0135718  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135719  
POR TBL FLM 42X5MG BLI kód SÚKL: 0135720  
POR TBL FLM 63X5MG BLI kód SÚKL: 0135721  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0135722  
POR TBL FLM 105X5MG BLI kód SÚKL: 0135723  
POR TBL FLM 126X5MG BLI kód SÚKL: 0135724  
POR TBL FLM 147X5MG BLI kód SÚKL: 0135725  
POR TBL FLM 210X5MG BLI kód SÚKL: 0135726  
POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0135727

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: 1) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.  
2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby. Symptomatická léčba idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**TOPIRAMATE ARROW 15 mg CAPSULES**

21/663/09-C

DR: O RP: 21/653/99-C

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

S: Topiramatum 15 mg

PP: Bílé neprůhledné tělo a víčko tobolky. Na těle tobolky černý potisk "15" a na víčku potisk ">" nad "Ti".

HDPE lahvička s PP těsnícím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X15MG TBC kód SÚKL: 0140065

POR CPS DUR 20X15MG TBC kód SÚKL: 0140066

POR CPS DUR 28X15MG TBC kód SÚKL: 0140067

POR CPS DUR 56X15MG TBC kód SÚKL: 0140068

POR CPS DUR 60X15MG TBC kód SÚKL: 0140069

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 30

ZS: V dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: doplňkové terapii epilepsie u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty a/nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty, monoterapii pacientů s parciálními epileptickými záchvaty a/nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Léčba druhé volby při profylaxi migrenózních bolestí hlavy. Není určen k akutní léčbě.

---

**TOPIRAMATE ARROW 25 mg CAPSULES**

21/664/09-C

DR: O RP: 21/654/99-C

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

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílé neprůhledné tělo a víčko tobolky. Na těle tobolky černý potisk "25" a na víčku potisk ">" nad "Ti".

HDPE lahvička s PP těsnícím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X25MG TBC kód SÚKL: 0140070

POR CPS DUR 20X25MG TBC kód SÚKL: 0140071

POR CPS DUR 28X25MG TBC kód SÚKL: 0140072

POR CPS DUR 56X25MG TBC kód SÚKL: 0140073

POR CPS DUR 60X25MG TBC kód SÚKL: 0140074

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 30

ZS: V dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: doplňkové terapii epilepsie u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty a/nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty, monoterapii pacientů s parciálními epileptickými záchvaty a/nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Léčba druhé volby při profylaxi migrenózních bolestí hlavy. Není určen k akutní léčbě.

---

**VENTILASTIN NOVOLIZER 100 MIKROGRAMŮ, PRÁŠEK K INHALACI**

14/660/09-C

DR: OW RP: 14/869/99-C

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Salbutamoli sulfas 24 mg  
(odp. Salbutamololum 20 mg)  
PP: Bílý prášek.  
Originální balení a vzorky:  
1 zásobník obsahující 200 odměrných dávek (polystyren/polypropylen) naplněný  
nejméně 2,308 g prášku baleného v polypropylenovém zásobníku chráněném Al fólií a  
1 práškový inhalátor (=Novolizer) (náustek z polykarbonátu a inhalátor z  
akrylnitrilbutadienestyrol kopolymeru, polyoxymetylenu)  
Náhradní balení:  
1 zásobník obsahující 200 odměrných dávek (polystyren/polypropylen) naplněný  
nejméně 2,308 g prášku baleného v polypropylenovém zásobníku chráněném Al fólií  
2 zásobníky obsahující 200 odměrných dávek (polystyren/polypropylen) naplněný  
nejméně 2,308 g prášku baleného v polypropylenovém zásobníku chráněném Al fólií  
Nemocniční balení:  
Balení obsahující 10 originálních balení a balení obsahující 5 náhradních balení (2  
zásobníky)  
B: INH PLV 200X100RG+INHAL ZVL kód SÚKL: 0120181  
INH PLV 10X200X100RG H+INHAL ZVL kód SÚKL: 0120182  
INH PLV 200X100RG ZVL kód SÚKL: 0120183  
INH PLV 2X200X100RG ZVL kód SÚKL: 0155775  
INH PLV 5X2X200X100RG H ZVL kód SÚKL: 0155776  
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica  
ATC: R03AC02  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek  
chráněn před vlhkostí.  
Během používání musí být Ventilastin Novolizer chráněn před vlhkostí.  
ZI: symptomatická léčba stavů spojených s reverzibilní obstrukcí dýchacích cest, např.  
astmatu nebo chronické obstrukční plicní choroby s významnou reverzibilní složkou.  
Preventivní léčba před námahou vyvolaným astmatem nebo před expozicí známému  
alergenu.

-----  
**VIVOKAR 10 mg**

58/642/09-C

DR: O RP: 58/092/03-C  
D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko  
S: Ramiprilum 10 mg  
PP: Tobolky č. 4 s vrchní částí modrou a spodní částí bílou, obsahující bílý prášek.  
PVC-PVDC/ALU blister.  
B: POR CPS DUR 10X10MG BLI kód SÚKL: 0142937  
POR CPS DUR 14X10MG BLI kód SÚKL: 0142938  
POR CPS DUR 20X10MG BLI kód SÚKL: 0142939  
POR CPS DUR 28X10MG BLI kód SÚKL: 0142940  
POR CPS DUR 30X10MG BLI kód SÚKL: 0142941  
POR CPS DUR 56X10MG BLI kód SÚKL: 0142942  
POR CPS DUR 60X10MG BLI kód SÚKL: 0142943  
POR CPS DUR 100X10MG BLI kód SÚKL: 0142944  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09AA05  
PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:

- s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemickou chorobou srdeční, cévním mozkovou příhodou nebo onemocněním periferních cév v anamnéze) *nebo*

- s diabetem a alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin:

- začínající glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností mikroalbuminurie.

- manifestní glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností makroproteinurie u pacientů s alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

- manifestní glomerulární nediabetické nefropatie definované makroproteinurií  $\geq 3$  g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického srdečního selhání.

Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v důsledku akutní fáze infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky srdečního selhávání, pokud se léčba zahájí po déle než 48 hodinách po akutním infarktu myokardu.

---

**VIVOKAR 2,5 mg**

58/640/09-C

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

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

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Tobolky č. 4 s vrchní částí oranžovou a spodní částí bílou, obsahující bílý prášek. PVC-PVDC/ALU blistr.

B: POR CPS DUR 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142921  
POR CPS DUR 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142922  
POR CPS DUR 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142923  
POR CPS DUR 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142924  
POR CPS DUR 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142925  
POR CPS DUR 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142926  
POR CPS DUR 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142927  
POR CPS DUR 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0142928

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:

- s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemickou chorobou srdeční, cévním mozkovou příhodou nebo onemocněním periferních cév v anamnéze) *nebo*

- s diabetem a alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin:

- začínající glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností mikroalbuminurie.

- manifestní glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností makroproteinurie u pacientů s alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

- manifestní glomerulární nediabetické nefropatie definované makroproteinurií  $\geq 3$  g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického srdečního selhání.

Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v důsledku akutní fáze infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky srdečního selhávání, pokud se léčba zahájí po déle než 48 hodinách po akutním infarktu myokardu.

---

### VIVOKAR 5 mg

58/641/09-C

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

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

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Tobolky č. 4 s vrchní částí hnědou a spodní částí bílou, obsahující bílý prášek.  
PVC-PVDC/ALU blistr.

B: POR CPS DUR 10X5MG BLI kód SÚKL: 0142929

POR CPS DUR 14X5MG BLI kód SÚKL: 0142930

POR CPS DUR 20X5MG BLI kód SÚKL: 0142931

POR CPS DUR 28X5MG BLI kód SÚKL: 0142932

POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0142933

POR CPS DUR 56X5MG BLI kód SÚKL: 0142934

POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0142935

POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0142936

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:

- s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemickou chorobou srdeční, cévním mozkovou příhodou nebo onemocněním periferních cév v anamnéze) *nebo*
- s diabetem a alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin:

- začínající glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností mikroalbuminurie.
- manifestní glomerulární diabetické nefropatie definované přítomností makroproteinurie u pacientů s alespoň jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).
- manifestní glomerulární nediabetické nefropatie definované makroproteinurií  $\geq 3$  g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického srdečního selhání.

Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v důsledku akutní fáze infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky srdečního selhávání, pokud se léčba zahájí po déle než 48 hodinách po akutním infarktu myokardu.

---

### XAMIOL

46/654/09-C

DR: OK

D: LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS LTD. A/S, BALLERUP, Dánsko

S: Calcipotriolum monohydricum 0.75 mg

Betamethasoni dipropionas 7.5 mg

PP: Téměř čirý, bezbarvý až slabě krémově bílý gel.



HDPE lahvička s LDPE nanášecí vložkou a HDPE šroubovacím uzávěrem, krabička.  
B: DRM GEL 1X15GM LAG kód SÚKL: 0152946  
DRM GEL 1X30GM LAG kód SÚKL: 0152947  
DRM GEL 1X60GM LAG kód SÚKL: 0152948  
DRM GEL 2X60GM LAG kód SÚKL: 0152949  
IS: Dermatologica  
ATC: D05AX52  
PE: 24  
ZS: Chraňte před chladem. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Topická léčba psoriázy v kapiliciu (kštici).

---