

**[123I] JODID SODNÝ RADIOMEDIC**

88/217/09-C

DR: O RP: 88/375/93-C

D: RADIOMEDIC S.R.O., HUSINEC-ŘEŽ, Česká republika

S: Natrii iodidum (123 I) 100 MB

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Skleněná injekční lahvička k opakovanému odběru, pryžová zátka, Al objímka. Vnější olověný obal.

B: POR SOL 1X20MB LAG kód SÚKL: 0134550  
POR SOL 1X40MB LAG kód SÚKL: 0134551  
POR SOL 1X60MB LAG kód SÚKL: 0134552  
POR SOL 1X90MB LAG kód SÚKL: 0134553  
POR SOL 1X100MB LAG kód SÚKL: 0134554  
POR SOL 1X120MB LAG kód SÚKL: 0134555  
POR SOL 1X200MB LAG kód SÚKL: 0134556  
POR SOL 1X400MB LAG kód SÚKL: 0134557  
POR SOL 1X600MB LAG kód SÚKL: 0134558  
POR SOL 1X800MB LAG kód SÚKL: 0134559

IS: Radiopharmaca

ATC: V09FX02

PE: 24 hodin od data a hodiny kalibrace

ZS: Při teplotě do 25 °C v původním obalu.

ZI: Diagnostikum ve funkčních a morfologických studiích štítné žlázy pomocí scintigrafie testu akumulace.

---

**AMESOS 10 mg/5 mg TABLETY**

58/238/09-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Lisinoprilum dihydricum 10.88 mg

(odp. Lisinoprilum 10 mg)

Amlodipini besilas 6.94 mg

(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety se zkoseným okrajem a s půlicí rýhou na jedné straně a vyraženým "A+L" na druhé straně, průměr tablety 8 mm.

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

Bílý neprůhledný PVC/PE/PVDC - Al blistr

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0127546

ATC: C09BB03

PE: 36

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Amesos je indikován jako substituční léčba u dospělých pacientů, u kterých je krevní tlak přiměřeně kontrolován lisinopriem a amlodipinem v dávkách odpovídajících obsahu léčivých látek v přípravku.

---

**APO-BICALUTAMID 150**

44/235/09-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

PVC/Al blistr  
B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129919  
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129920  
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129921  
IS: Cytostatica  
ATC: L02BB03  
PE: 36  
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Apo-Bicalutamid 150 je indikován buď samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse nemoci.  
Apo-Bicalutamid 150 je též indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty bez metastáz, pro něž chirurgická kastrace nebo jiný typ lékařské intervence není indikován nebo je nepřijatelný.

---

**DOXAZOSIN POLPHARMA 4 mg** 58/149/09-C

DR: O RP: 58/537/99-C  
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko  
S: Doxazosini mesilas 4.85 mg  
(odp. Doxazosinum 4 mg)  
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s označením "DL".  
PVC/PVDC/Al blistr.  
B: POR TBL PRO 25X4MG BLI kód SÚKL: 0141618  
POR TBL PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0141619  
POR TBL PRO 100X4MG BLI kód SÚKL: 0141620  
IS: Hypotensiva  
ATC: C02CA04  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Arteriální hypertenze. Symptomatická léčba benigní hyperplazie prostaty.

---

**EMWEPEL 0,088 mg TABLETY** 27/227/09-C

DR: OC RP: 1/97/50-EU  
D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg  
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)  
PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety hladké na obou stranách.  
OPA-Al-PVC/Al blistr  
B: POR TBL NOB 30X0.088 BLI kód SÚKL: 0129582  
POR TBL NOB 10X0.088 BLI kód SÚKL: 0151003  
POR TBL NOB 60X0.088 BLI kód SÚKL: 0151004  
POR TBL NOB 100X0.088 BLI kód SÚKL: 0151005  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 18  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu.

Symptomatická léčba středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných  
nohou (RLS).

---

**EMWEPEL 0,18 mg TABLETY**

27/228/09-C

DR: OC RP: 1/97/50-EU

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg  
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety s půlící rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na  
dvě stejné poloviny.

OPA-Al-PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 10X0.18 BLI kód SÚKL: 0120000

POR TBL NOB 30X0.18 BLI kód SÚKL: 0129585

POR TBL NOB 60X0.18 BLI kód SÚKL: 0151001

POR TBL NOB 100X0.18 BLI kód SÚKL: 0151002

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 18

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v  
kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek  
levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu.  
Symptomatická léčba středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných  
nohou (RLS).

---

**EMWEPEL 0,7 mg TABLETY**

27/229/09-C

DR: OC RP: 1/97/50-EU

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg  
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety s půlící rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě  
stejně poloviny.

OPA-Al-PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 60X0.7MG BLI kód SÚKL: 0119998

POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0119999

POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0129588

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 18

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v  
kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek  
levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu.

---

**GABAGAMMA 600 mg**

21/225/09-C

DR: O RP: 21/352/03-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, BÖBLINGEN (GERMANY), Německo

S: Gabapentinum 600 mg

PP: Bílé, oválné potahované tablety s logem (600) vyraženým na jedné straně.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0131830  
POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0131831  
POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0131832  
POR TBL FLM 200X600MG BLI kód SÚKL: 0131833

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba epilepsie: přídatná léčba při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku nebo monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti u dospělých.

---

**GABAGAMMA 800 mg**

21/226/09-C

DR: O RP: 21/353/03-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO.KG, BÖBLINGEN (GERMANY), Německo

S: Gabapentinum 800 mg

PP: Bílé, oválné, potahované tablety.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0131835  
POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0131836  
POR TBL FLM 200X800MG BLI kód SÚKL: 0131837  
POR TBL FLM 20X800MG BLI kód SÚKL: 0131839

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba epilepsie: přídatná léčba při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku nebo monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti u dospělých.

---

**GRANEGIS 1 mg**

20/190/09-C

DR: O RP: 20/201/01-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Granisetroni hydrochloridum 1.12 mg  
(odp. Granisetronum 1 mg)

PP: Trojúhelníkové bílé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "G1" na jedné straně.  
Blistr PVC (bílý)/Al.

B: POR TBL FLM 5X1MG BLI kód SÚKL: 0140628  
POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0140629  
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0140630

IS: Antiemetica, antivertiginosa

ATC: A04AA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte blistry v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Prevence akutní nauzey a zvracení navozených terapií cytostatiky (chemoterapie a radioterapie), je-li podáván v den terapie.

---

**GRANEGIS 2 mg**

20/191/09-C

DR: O        RP: 20/202/01-C  
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Granisetroni hydrochloridum 2.24 mg  
(odp. Granisetronum 2 mg)  
PP: Trojúhelníkové bílé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "G2" na jedné straně.  
Blistr PVC (bílý)/Al.  
B: POR TBL FLM 5X2MG BLI kód SÚKL: 0140631  
POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0140632  
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0140633  
IS: Antiemetica, antivertiginosa  
ATC: A04AA02  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte blistry v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Prevence akutní nauzey a zvracení navozených terapií cytostatiky( chemoterapie a radioterapie), je-li podáván v den terapie.

---

**GRANISETRON ACTAVIS 1 mg**

20/209/09-C

DR: O        RP: 20/201/01-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Granisetroni hydrochloridum 1.12 mg  
(odp. Granisetronum 1 mg)  
PP: Trojúhelníkovité, bílé, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým nápisem "G1" na jedné straně.  
Blistr PVC (bílý)/Al.  
B: POR TBL FLM 5X1MG BLI kód SÚKL: 0140362  
POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0140363  
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0140364  
IS: Antiemetica, antivertiginosa  
ATC: A04AA02  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.  
Uchovávejte blistry v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Prevence akutní nauzey a zvracení během cytostatické léčby ( chemoterapií a radioterapií) při užití v den terapie.

---

**GRANISETRON ACTAVIS 2 mg**

20/210/09-C

DR: O        RP: 20/202/01-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Granisetroni hydrochloridum 2.24 mg  
(odp. Granisetronum 2 mg)  
PP: Trojúhelníkovité, bílé, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým nápisem "G2" na jedné straně.  
Blistr PVC (bílý)/Al.  
B: POR TBL FLM 5X2MG BLI kód SÚKL: 0140365  
POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0140366  
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0140367  
IS: Antiemetica, antivertiginosa  
ATC: A04AA02  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Uchovávejte blistry v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Prevence akutní nauzey a zvracením během cytostatické léčby ( chemoterapií a radioterapií) při užití v den terapie

---

**LATANOPROST ARROW 50 µg/ml**

64/236/09-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

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

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

2,5 ml LDPE lahvička s kapátkem, HDPE šroubovací uzávěr s LDPE ochranným pojistným krytem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129850

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129851

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129852

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. po prvním otevření použitelnost 4 týdny.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a okulární hypertenzí.

---

**LATANOPROST-RATIOPHARM 50 µg/ml**

64/237/09-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

2,5 ml LDPE lahvička s kapátkem, HDPE šroubovací uzávěr s LDPE ochranným pojistným krytem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129847

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129848

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0129849

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. po prvním otevření použitelnost 4 týdny.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a okulární hypertenzí.

---

**LETROZOLE LANNACHER 2,5 mg**

44/110/09-C

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

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2,5 na druhé straně.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127941

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127942  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127943  
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127944  
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127945  
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127946  
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127947  
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127948  
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127949

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní terapii tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo při progresi onemocnění, které byly již předtím léčeny antiestrogeny.

---

**LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 100 mg/25 mg SANDOZ 58/208/09-C**

DR: OE RP: UK

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

S: Losartanum kalicum 100 mg  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta o průměru 10 mm.  
ACLAR/Al blistry.

Lahvička HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP.

B: POR TBL FLM 7X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126573  
POR TBL FLM 10X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126574  
POR TBL FLM 14X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126575  
POR TBL FLM 28X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126576  
POR TBL FLM 30X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126577  
POR TBL FLM 50X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126578  
POR TBL FLM 50X1X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126579  
POR TBL FLM 56X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126580  
POR TBL FLM 60X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126581  
POR TBL FLM 84X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126582  
POR TBL FLM 90X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126583  
POR TBL FLM 98X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126584  
POR TBL FLM 100X100MG/25MG BLI kód SÚKL: 0126585  
POR TBL FLM 100X100MG/25MG TBC kód SÚKL: 0126586  
POR TBL FLM 250X100MG/25MG TBC kód SÚKL: 0126587

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazid Sandoz je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem

v monoterapii.

---

**LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 50 mg/12,5 mg SANDOZ 58/207/09-C**

DR: OE RP: UK

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

S: Losartanum kalicum 50 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta o průměru 8 mm.

Al/Al blistry.

ACLAR/Al blistry.

Lahvička HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP.

- B: POR TBL FLM 7X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126558  
POR TBL FLM 10X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126559  
POR TBL FLM 14X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126560  
POR TBL FLM 28X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126561  
POR TBL FLM 30X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126562  
POR TBL FLM 50X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126563  
POR TBL FLM 50X1X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126564  
POR TBL FLM 56X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126565  
POR TBL FLM 60X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126566  
POR TBL FLM 84X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126567  
POR TBL FLM 90X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126568  
POR TBL FLM 98X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126569  
POR TBL FLM 100X50MG/12.5MG I BLI kód SÚKL: 0126570  
POR TBL FLM 100X50MG/12.5MG TBC kód SÚKL: 0126571  
POR TBL FLM 250X50MG/12.5MG TBC kód SÚKL: 0126572  
POR TBL FLM 7X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151021  
POR TBL FLM 10X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151022  
POR TBL FLM 14X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151023  
POR TBL FLM 28X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151024  
POR TBL FLM 30X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151025  
POR TBL FLM 50X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151026  
POR TBL FLM 50X1X50MG/12.5MGII BLI kód SÚKL: 0151027  
POR TBL FLM 56X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151028  
POR TBL FLM 60X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151029  
POR TBL FLM 84X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151030  
POR TBL FLM 90X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151031  
POR TBL FLM 98X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151032  
POR TBL FLM 100X50MG/12.5MG II BLI kód SÚKL: 0151033

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazid Sandoz je určen kléčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

---

**MOVMAKS 15 mg TABLETY**

29/240/09-C



DR: O      RP: 29/444/97-C  
D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko  
S: Meloxicamum 15 mg  
PP: Světle žluté kulaté tablety z jedné strany s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC//Al blistr, krabička.  
B: POR TBL NOB 7X15MG BLI kód SÚKL: 0126296  
POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0126297  
POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0126298  
POR TBL NOB 20X15MG BLI kód SÚKL: 0126299  
POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0126300  
POR TBL NOB 60X15MG BLI kód SÚKL: 0126301  
POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0126302  
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica  
ATC: M01AC06  
PE: 36  
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy.  
Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

---

**MOVMAKS 7,5 mg TABLETY**

29/239/09-C

DR: OW      RP: 29/444/97-C  
D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko  
S: Meloxicamum 7.5 mg  
PP: Světle žluté kulaté tablety z jedné strany s půlicí rýhou. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.  
PVC/PVDC//Al blistr, krabička.  
B: POR TBL NOB 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126289  
POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126290  
POR TBL NOB 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126291  
POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126292  
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126293  
POR TBL NOB 60X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126294  
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126295  
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica  
ATC: M01AC06  
PE: 36  
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy.  
Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

---

**NOLITERAX 10 mg/2,5 mg**

58/215/09-C

DR: OK  
D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie  
S: Perindoprilum argininum 10 mg  
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)  
Indapamidum 2.5 mg  
PP: Bílá kulatá potahovaná tableta.  
PP tuba vybavená LDPE reduktorem a uzávěrem obsahujícím bílý vysoušecí gel.

B: POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0138191  
POR TBL FLM 20 TBC kód SÚKL: 0138192  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0138193  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0138194  
POR TBL FLM 50 TBC kód SÚKL: 0138195  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0138196  
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0138197  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0138198  
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0138199  
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0138200

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: NOLITERAX je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a indapamidem, podávaným současně v téže dávce.

---

**PERINDOPRIL ARGININE 10 mg/INDAPAMIDE 2,5 mg SERVIER 58/216/09-C**

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum argininum 10 mg  
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)  
Indapamidum 2.5 mg

PP: Bílá kulatá potahovaná tableta.

PP tuba vybavená LDPE reduktorem a uzávěrem obsahujícím bílý vysoušecí gel.

B: POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0138201  
POR TBL FLM 20 TBC kód SÚKL: 0138202  
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0138203  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0138204  
POR TBL FLM 50 TBC kód SÚKL: 0138205  
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0138206  
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0138207  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0138208  
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0138209  
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0138210

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Perindopril arginine 10 mg / Indapamide 2,5 mg Servier je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a indapamidem, podávaným současně v téže dávce.

---

**PHARMTINA 10 mg**

31/221/09-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: MEDIS EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg  
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. OPA-AI-PVC/AI blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.
- B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0135914  
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0138020  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0138021  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0138022  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0138023  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0138024  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0138025  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0138026  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0138027  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0138028  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0138029  
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0138030  
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0138031  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0138032  
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0138033  
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0138034  
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0138035  
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0138036  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0138037  
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0138038
- IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.  
ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---

**PHARMTINA 20 mg**

31/222/09-C

- DR: O      RP: 31/234/99-C  
D: MEDIS EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Atorvastatinum calcicum      20.72 mg  
(odp. Atorvastatinum      20 mg)
- PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.  
1. OPA-AI-PVC/AI blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.
- B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0135915  
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0138039  
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0138040  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0138041  
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0138042  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0138043  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0138044  
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0138045  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0138046  
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0138047  
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0138048  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0138049  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0138050

POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0138051  
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0138052  
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0138053  
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0138054  
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0138055  
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0138056  
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0138057

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---

**PHARMTINA 40 mg**

31/223/09-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: MEDIS EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg  
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135916  
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0138058  
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0138059  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0138060  
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0138061  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0138062  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0138063  
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0138064  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0138065  
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0138066  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0138067  
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0138068  
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0138069  
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0138070  
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0138071  
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0138072  
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0138073  
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0138074  
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0138075  
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0138076

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---

**ROPINIROL TEVA 0,5 mg**

27/211/09-C

DR: OW RP: 27/098/99-C  
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg  
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)  
PP: Žluté, kulaté mírně vyklenuté potahované tablety, na jedné straně označené "R 0.5" a na druhé straně hladké.  
OPA/Alu/PVC//Al blistr.  
B: POR TBL FLM 15X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133517  
POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133518  
POR TBL FLM 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133519  
POR TBL FLM 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133520  
POR TBL FLM 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133521  
POR TBL FLM 84X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133522  
POR TBL FLM 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133523  
POR TBL FLM 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133524  
POR TBL FLM 126X0.5MG BLI kód SÚKL: 0133525  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC04  
PE: 18  
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v původním obalu.  
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby u dospělých za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii, s cílem oddálit podávání levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, kdy účinek levodopy mizí nebo se stává nekonzistentním a objevují se fluktuace léčebného účinku ("end of dose" efekt nebo fluktuace typu "on-off"). Symptomatické léčbě středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROL TEVA 1 mg**

27/212/09-C

DR: O RP: 27/099/99-C  
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg  
(odp. Ropinirolum 1 mg)  
PP: Zelené, kulaté mírně vyklenuté potahované tablety, na jedné straně označené "R 1" a na druhé straně hladké.  
OPA/Alu/PVC//Al blistr.  
B: POR TBL FLM 15X1MG BLI kód SÚKL: 0133527  
POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0133528  
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0133529  
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0133530  
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0133531  
POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0133532  
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0133533  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC04  
PE: 18  
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu.  
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby u dospělých za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii, s cílem oddálit podávání levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, kdy účinek levodopy mizí nebo se stává nekonzistentním a objevují se fluktuace léčebného účinku ("end of dose" efekt nebo fluktuace typu "on-off").

Symptomatické léčbě středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROL TEVA 2 mg**

27/213/09-C

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

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

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

PP: Růžové, kulaté mírně vyklenuté potahované tablety, na jedné straně označené "R 2" a na druhé straně hladké.

OPA/Alu/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X2MG BLI kód SÚKL: 0133535

POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0133536

POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0133537

POR TBL FLM 30X2MG BLI kód SÚKL: 0133538

POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0133539

POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0133540

POR TBL FLM 90X2MG BLI kód SÚKL: 0133541

POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0133542

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

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

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby u dospělých za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii, s cílem oddálit podávání levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, kdy účinek levodopy mizí nebo se stává nekonzistentním a objevují se fluktuace léčebného účinku ("end of dose" efekt nebo fluktuace typu "on-off").  
Symptomatické léčbě středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou.

---

**ROPINIROL TEVA 5 mg**

27/214/09-C

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

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

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

PP: Modré, kulaté mírně vyklenuté potahované tablety, na jedné straně označené "R 5" a na druhé straně hladké.

OPA/Alu/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0133544

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0133545

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0133546

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0133547

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0133548

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0133549

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0133550

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

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

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby u dospělých za následujících podmínek: - zahajovací léčba

v monoterapii, s cílem oddálit podávání levodopy. - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, kdy účinek levodopy mizí nebo se stává nekonzistentním a objevují se fluktuace léčebného účinku ("end of dose" efekt nebo fluktuace typu "on-off").

---

**SCLEFIC 50 mg**

06/224/09-C

DR: OC RP: EU/1/96/010/001

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Riluzolum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené "RL 50".

Al/PVC blistr, Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0130489

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0130490

POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0130491

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0130492

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0130493

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0130494

POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0130495

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0130496

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N07XX02

PE: 36

ZS: Al/PVC blistry: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Al/Al blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Prodloužení života nebo období bez nutnosti mechanické ventilace nemocných s amyotrofickou laterální sklerózou.

---

**TAIQUTABS 100 mg**

68/231/09-C

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

D: MEDIS EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

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

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

1. PVC/PVDC/Al blistr.

2. PVC/Al blistr.

3. HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0130943

POR TBL FLM 60X100MG I BLI kód SÚKL: 0130944

POR TBL FLM 90X100MG I BLI kód SÚKL: 0130945

POR TBL FLM 100X100MG I BLI kód SÚKL: 0130946

POR TBL FLM 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0130947

POR TBL FLM 60X100MG II BLI kód SÚKL: 0130948

POR TBL FLM 90X100MG II BLI kód SÚKL: 0130949

POR TBL FLM 100X100MG II BLI kód SÚKL: 0130950

POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0130951

POR TBL FLM 250X100MG TBC kód SÚKL: 0130952

IS: Antipsychotica (neuroleptika)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.  
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

-----  
**TAIQUTABS 150 mg**

68/232/09-C

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

D: MEDIS 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 .  
1. PVC/PVDC/Al blistr.  
2. PVC/Al blistr.  
3. HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0130958  
POR TBL FLM 60X150MG I BLI kód SÚKL: 0130959  
POR TBL FLM 90X150MG I BLI kód SÚKL: 0130960  
POR TBL FLM 100X150MG I BLI kód SÚKL: 0130961  
POR TBL FLM 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0130962  
POR TBL FLM 60X150MG II BLI kód SÚKL: 0130963  
POR TBL FLM 90X150MG II BLI kód SÚKL: 0130964  
POR TBL FLM 100X150MG II BLI kód SÚKL: 0130965  
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0130966  
POR TBL FLM 250X150MG TBC kód SÚKL: 0130967

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.

-----  
**TAIQUTABS 200 mg**

68/233/09-C

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

D: MEDIS 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.  
1. PVC/PVDC/Al blistr.  
2. PVC/Al blistr.  
3. HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 30X200MG I BLI kód SÚKL: 0130973  
POR TBL FLM 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0130974  
POR TBL FLM 90X200MG I BLI kód SÚKL: 0130975  
POR TBL FLM 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0130976  
POR TBL FLM 30X200MG II BLI kód SÚKL: 0130977  
POR TBL FLM 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0130978  
POR TBL FLM 90X200MG II BLI kód SÚKL: 0130979  
POR TBL FLM 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0130980  
POR TBL FLM 250X200MG TBC kód SÚKL: 0130981

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.

-----  
**TAIQUTABS 25 mg**

68/230/09-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: MEDIS 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.  
1. PVC/PVDC/Al blistr.  
2. PVC/Al blistr.  
3. HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 30X25MG I BLI kód SÚKL: 0130928  
POR TBL FLM 60X25MG I BLI kód SÚKL: 0130929  
POR TBL FLM 90X25MG I BLI kód SÚKL: 0130930  
POR TBL FLM 100X25MG I BLI kód SÚKL: 0130931  
POR TBL FLM 30X25MG II BLI kód SÚKL: 0130932  
POR TBL FLM 60X25MG II BLI kód SÚKL: 0130933  
POR TBL FLM 90X25MG II BLI kód SÚKL: 0130934  
POR TBL FLM 100X25MG II BLI kód SÚKL: 0130935  
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0130936  
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0130937

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.

-----  
**TAIQUTABS 300 mg**

68/234/09-C

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

D: MEDIS 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.  
1. PVC/PVDC/Al blistr.  
2. PVC/Al blistr.  
3. HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 60X300MG TBC kód SÚKL: 0129493  
POR TBL FLM 100X300MG I BLI kód SÚKL: 0130991  
POR TBL FLM 30X300MG II BLI kód SÚKL: 0130992  
POR TBL FLM 60X300MG II BLI kód SÚKL: 0130993  
POR TBL FLM 90X300MG II BLI kód SÚKL: 0130994  
POR TBL FLM 100X300MG II BLI kód SÚKL: 0130995  
POR TBL FLM 30X300MG I BLI kód SÚKL: 0130996  
POR TBL FLM 60X300MG I BLI kód SÚKL: 0130997  
POR TBL FLM 90X300MG I BLI kód SÚKL: 0130998  
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0130999

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.

-----  
**XIPPATIN 10 mg**

31/218/09-C

DR: O      RP: 31/233/99-C  
D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko  
S: Atorvastatinum calcicum      10.36 mg  
(odp. Atorvastatinum      10 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.  
B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0135911  
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0137963  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0137964  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137965  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137966  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0137967  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137968  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137969  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0137970  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0137971  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0137972  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137973  
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0137974  
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0137975  
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0137976  
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0137977  
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0137978  
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0137979  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0137980  
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0137981

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchování.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

-----  
**XIPPATIN 20 mg**

31/219/09-C

DR: O      RP: 31/234/99-C  
D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko  
S: Atorvastatinum calcicum      20.72 mg  
(odp. Atorvastatinum      20 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.  
B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0135912  
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0137982  
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0137983  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0137984

POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0137985  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0137986  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0137987  
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0137988  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0137989  
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0137990  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0137991  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0137992  
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0137993  
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0137994  
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0137995  
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0137996  
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0137997  
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0137998  
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0137999  
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0138000

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

-----  
**XIPPATIN 40 mg**

31/220/09-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg  
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135913  
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0138001  
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0138002  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0138003  
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0138004  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0138005  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0138006  
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0138007  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0138008  
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0138009  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0138010  
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0138011  
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0138012  
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0138013  
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0138014  
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0138015  
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0138016  
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0138017  
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0138018

POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0138019

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---