

**BERINERT P**

16/592/09-C

DR: S

D: CSL BEHRING GMBH, MARBURG, Německo

S: Antiesterasum-c1 625 ut

PP: Prášek: bílý lyofilizát.

Rozpouštědlo: čirý bezbarvý roztok.

Vzhled po rozpuštění: čirý nebo slabě opalescentní roztok bez viditelných částic.

Prášek: Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II, uzavřená bromobutylovou pryžovou infuzní zátkou typu I, hliníkové víčko, PP vyklápěcí kryt

Rozpouštědlo: 10 ml vody na injekci v injekční lahvičce z bezbarvého skla typu I, uzavřené chlorobutylovou pryžovou infuzní zátkou typu I, hliníkové víčko, PP vyklápěcí kryt.

Aplikační souprava: 1 přepouštěcí adaptér s filtrem 20/20, 1 jednorázová injekční stříkačka 10 ml, 1 venepunkční set, 2 desinfekční tampony s lihem, 1 náplast.

B: INJ+INF PSO LQF 1X500UT VIA kód SÚKL: 0141978

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B02AB03

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Nezmrazujte.

Uchovávejte injekční lahvičku ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Z mikrobiologického hlediska, vzhledem k tomu, že Berinert P neobsahuje žádné konzervační látky, by se měl přípravek po rekonstituci podat okamžitě. Fyzikálně-chemická stabilita byla prokázána po dobu 48 hodin při pokojové teplotě (max. 25°C). Pokud se přípravek nepoužije okamžitě, jeho skladování by nemělo překročit 8 hodin při pokojové teplotě.

ZI: Dědičný angioedém typu I a II. Léčba akutních příhod.

**EPIRUBICIN ACCORD 2 mg/ml**

44/588/09-C

DR: OE RP: UK

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

S: Epirubicini hydrochloridum 10 mg v 5 ml

PP: Čirý červený roztok.

5 a 10 ml: injekční lahvička z válcového skla typu I s pryžovou zátkou potaženou teflonem; hliníkový uzávěr s bílým krytem.

25 ml: injekční lahvička z válcového skla typu I s pryžovou zátkou potaženou teflonem; hliníkový uzávěr s krytem barvy bílo/pruské modři.

100 ml: injekční lahvička z čirého tvarovaného skla typu I s pryžovou zátkou potaženou teflonem; hliníkový uzávěr s krytem barvy bílo/pruské modři.

B: INJ+INF SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0124348

INJ+INF SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0155097

INJ+INF SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0155098

INJ+INF SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0155099

IS: Cytostatica

ATC: L01DB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C), chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba karcinomu prsu, karcinomu žaludku, papilárního karcinomu močového měchýře

z přechodných buněk, karcinomu močového měchýře in situ, profylaxe recidivy povrchového nádoru močového měchýře po jeho transuretrální resekci .

-----  
**FENOSIMED 10 mg**

58/590/09-C

DR: OW RP: 58/022/97-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Fosinoprilum natricum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety o průměru 8 mm s vyraženým označením "FL10".

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička uzavřená LDPE víčkem s vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145314

POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145315

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145316

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145317

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145318

POR TBL NOB 42X10MG BLI kód SÚKL: 0145319

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145320

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0145321

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145322

POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0145323

POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0145324

POR TBL NOB 250X10MG TBC kód SÚKL: 0145325

POR TBL NOB 500X10MG TBC kód SÚKL: 0145326

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání.

-----  
**FENOSIMED 20 mg**

58/591/09-C

DR: O RP: 58/022/97-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Fosinoprilum natricum 20 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety o průměru 8 mm s vyraženým označením "FL20"

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička uzavřená LDPE víčkem s vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145327

POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145328

POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145329

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145330

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145331

POR TBL NOB 42X20MG BLI kód SÚKL: 0145332

POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0145333

POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0145334

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145335

POR TBL NOB 50X20MG TBC kód SÚKL: 0145336

POR TBL NOB 100X20MG TBC kód SÚKL: 0145337

POR TBL NOB 250X20MG TBC kód SÚKL: 0145338

POR TBL NOB 500X20MG TBC kód SÚKL: 0145339  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09AA09  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.  
Blistr: Uchovávejte v původním obalu.  
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.  
ZI: Léčba hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání.

-----  
**FENOSIMED 5 mg**

58/589/09-C

DR: OW RP: 58/022/97-C  
D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island  
S: Fosinoprilum natricum 5 mg  
PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety o průměru 6 mm s vyraženým označením "FL5"  
1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.  
2) PP lahvička uzavřená LDPE víčkem s vysoušedlem.  
B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0145301  
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0145302  
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0145303  
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0145304  
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145305  
POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0145306  
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0145307  
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0145308  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145309  
POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0145310  
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0145311  
POR TBL NOB 250X5MG TBC kód SÚKL: 0145312  
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0145313

IS: Hypotensiva  
ATC: C09AA09  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.  
Blistr: Uchovávejte v původním obalu.  
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.  
ZI: Léčba hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání.

-----  
**FLUOROURACIL ACCORD 50 mg/ml**

44/587/09-C

DR: O RP: 44/285/99-C  
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie  
S: Fluorouracilum 250 mg v 5 ml  
PP: Čirý bezbarvý roztok s hodnotou pH v rozmezí 8,5 až 9,1.  
5 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (Ph.Eur typ I) s pryžovou zátkou (velikost balení 5 ml).  
10 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (Ph.Eur typ I) s pryžovou zátkou (velikost balení 10 ml).  
20 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (Ph.Eur typ I) s pryžovou zátkou (velikost balení 20 ml).  
100 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (Ph.Eur typ I) s pryžovou zátkou (velikost

balení 100 ml).  
B: INJ+INF SOL 1X5ML/250MG VIA kód SÚKL: 0126910  
INJ+INF SOL 1X10ML/500MG VIA kód SÚKL: 0126911  
INJ+INF SOL 1X20ML/1G VIA kód SÚKL: 0126912  
INJ+INF SOL 1X100ML/5G VIA kód SÚKL: 0126913  
IS: Cytostatica  
ATC: L01BC02  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před chladem a mrazem.  
Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Přípravek Fluorouracil lze pro jeho paliativní účinky v léčbě běžných zhoubných bujení, zejména karcinomu tračniku a prsu, použít samostatně nebo v kombinaci.

-----  
**GEMCITABIN MYLAN 38 mg/ml**

44/593/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C  
D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie  
S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg  
(odp. Gemcitabinum 200 mg)  
PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát nebo prášek.  
10 ml injekční lahvička (bezbarvé sklo typu I) obsahující prášek gemcitabinu (200 mg), bromobutylová zátka a uzávěr (typ Flip-off).  
50 ml injekční lahvička (bezbarvé sklo typu I) obsahující prášek gemcitabinu (1000 mg), bromobutylová zátka a uzávěr (typ Flip-off).  
B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0145951  
INF PLV SOL 5X200MG VIA kód SÚKL: 0145952  
INF PLV SOL 10X200MG VIA kód SÚKL: 0145953  
INF PLV SOL 20X200MG VIA kód SÚKL: 0145954  
INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0145955  
INF PLV SOL 5X1GM VIA kód SÚKL: 0145956  
INF PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0145957  
INF PLV SOL 20X1GM VIA kód SÚKL: 0145958

IS: Cytostatica  
ATC: L01BC05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomem pankreatu, lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic (NSCLC), lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu ovaria, neresekovatelného, lokálně relabujícího nebo metastazujícího karcinomu prsu po relapsu.

-----  
**IBALGIN RAPID**

29/581/09-C

DR: OW RP: 29/322/99-C  
D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Ibuprofenum lysinicum 683.25 mg  
(odp. Ibuprofenum 400 mg)  
PP: Světle fialově červené podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 19,1x9,1 mm  
Průhledný PVC/Aclar//Al blistr  
B: POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0140974

POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0140975

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Potlačení mírné až středně silné akutní bolesti různého původu - bolesti hlavy (včetně tenzní bolesti hlavy a migrény), bolesti zubů, bolesti po extrakci zubů (včetně chirurgického vyjmutí retinovaných zubů), pooperační bolesti, bolesti zad, bolesti svalů a kloubů (včetně bolesti provázející artrózu a artritidu), neuralgie a bolestivé menstruace. Potlačení zánětu. Antypiretikum.

---

**LETROZOLUM SYNTHON 2,5 mg**

44/115/09-C

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

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

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: 0127914

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127915

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127916

POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127917

POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127918

POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127919

POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127920

POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127921

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127922

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.

---

**PRAMIPEXOL ORION 0,088 mg**

27/582/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg  
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé kulaté ploché tablety o průměru přibližně 6,5 mm.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0137624

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0137625

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

---

**PRAMIPEXOL ORION 0,18 mg**

27/583/09-C

DR: OC RP: 97/050/003-004 EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

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

PP: Bílé bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách (o velikosti přibližně 8x4 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0137626  
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0137627

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

---

**PRAMIPEXOL ORION 0,35 mg**

27/584/09-C

DR: OC RP: 97/050/011-012 EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg  
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)

PP: Bílé bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách (o velikosti přibližně 11,1x5,6 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0137628  
POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0137629

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

---

**PRAMIPEXOL ORION 0,7 mg**

27/585/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-006 EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

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

PP: Bílé kulaté ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně (o průměru přibližně 9 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blister.  
B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0137630  
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0137631  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 30  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

---

**PRAMIPEXOL ORION 1,1 mg**

27/586/09-C

DR: OC RP: 97/050/009-010 EU1  
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg  
(odp. Pramipexolum 1.1 mg)  
PP: Bílé kulaté ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně, označené 2 paralelními čarami na obou stranách půlicí rýhy (o průměru přibližně 9 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.  
OPA/Al/PVC/Al blister.  
B: POR TBL NOB 30X1.1MG BLI kód SÚKL: 0137632  
POR TBL NOB 100X1.1MG BLI kód SÚKL: 0137633  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 30  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

---

**PRAMIXIL 0,088 mg TABLETY**

27/578/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1  
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg  
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)  
PP: Bílé, kulaté, ploché tablety (průměr cca 6,5mm).  
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blister.  
B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0137618  
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0137619  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 30  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně, nebo v kombinaci s levodopou. Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

---

**PRAMIXIL 0,18 mg TABLETY**

27/579/09-C

DR: OC RP: 97/050/003-004 EU1  
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg  
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)  
PP: Bílé, bikonvexní, oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách (rozměry cca 8 mm × 4 mm).  
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.  
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.  
B: POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0137620  
POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0137621  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 30  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně, nebo v kombinaci s levodopou. Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

-----  
**PRAMIXIL 0,7 mg TABLETY**

27/580/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-006 EU1  
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg  
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)  
PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně (průměr cca 9 mm).  
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.  
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.  
B: POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0137622  
POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0137623  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N04BC05  
PE: 30  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně, nebo v kombinaci s levodopou. Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

-----  
**SOLUSIN 50 µg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK**

64/571/09-C

DR: O RP: 64/164/99-C  
D: PREMIER RESEARCH GMBH, DARMSTADT, Německo  
S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml  
PP: Oční kapky, roztok. Čirý, bezbarvý roztok.  
pH 6,4 - 7,0, Osmolalita: 240 - 290 sm/kg  
LDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem.  
B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138556  
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138557  
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138558



IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 12

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C).

Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Přípravek by měl být po 4 týdnech zlikvidován, i když nebyl spotřebován úplně.

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

---

**VALSACOMBI 160 mg/12,5 mg**

58/576/09-C

DR: O      RP: 58/021/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum                    160 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Červenohnědé, oválné, bikonvexní potahované tablety.

PVC-PE-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0134280

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134281

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0134282

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0134283

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0134284

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0134285

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134286

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0134287

POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0134288

POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0134289

POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0134290

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0155093

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsacombi s pevnou kombinací dávek je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak nelze adekvátně kontrolovat monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

---

**VALSACOMBI 160 mg/25 mg**

58/577/09-C

DR: O      RP: 58/295/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum                    160 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle hnědé, oválné, bikonvexní potahované tablety.

PVC-PE-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0134291

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134292

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0134293

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0134294

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0134295

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0134296  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134297  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0134298  
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0134299  
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0134300  
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0134301  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0155094

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsacombi s pevnou kombinací dávek je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak nelze adekvátně kontrolovat monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

---

**VALSACOMBI 80 mg/12,5 mg**

58/575/09-C

DR: O RP: 58/573/99-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové, oválné, bikonvexní potahované tablety.

PVC-PE-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0134269

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134270

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0134271

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0134272

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0134273

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0134274

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134275

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0134276

POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0134277

POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0134278

POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0134279

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0155092

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsacombi s pevnou kombinací dávek je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak nelze adekvátně kontrolovat monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

---