

**APO-FLUCONAZOL 100 mg**

26/929/09-C

DR: O RP: 26/121/91-B/C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Fluconazolum 100 mg

PP: Žluto-hnědé želatinové tobolky (velikost č.1), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.  
Průhledný PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 7X100MG BLI kód SÚKL: 0147896

POR CPS DUR 10X100MG BLI kód SÚKL: 0147897

POR CPS DUR 14X100MG BLI kód SÚKL: 0147898

POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0147899

POR CPS DUR 28X100MG BLI kód SÚKL: 0147900

POR CPS DUR 50X100MG BLI kód SÚKL: 0147901

POR CPS DUR 100X100MG BLI kód SÚKL: 0147902

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, orofaryngeální kandidózy, jícnové kandidózy, invazivních forem systémových kandidóz. Profylaxe proti kvasinkovým infekcím u pacientů s neutropenií vzniklou po transplantaci kostní dřeně nebo po cytotoxické chemoterapii nebo radioterapii. Prevence relapsu orofaryngeální kandidózy u pacientů s AIDS. Léčba kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

**APO-FLUCONAZOL 150 mg**

26/930/09-C

DR: O RP: 26/121/91-C/C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Fluconazolum 150 mg

PP: Žluté želatinové tobolky (velikost č.0), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.  
Průhledný PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147903

POR CPS DUR 2X150MG BLI kód SÚKL: 0147904

POR CPS DUR 4X150MG BLI kód SÚKL: 0147905

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, orofaryngeální kandidózy, jícnové kandidózy, invazivních forem systémových kandidóz. Profylaxe proti kvasinkovým infekcím u pacientů s neutropenií vzniklou po transplantaci kostní dřeně nebo po cytotoxické chemoterapii nebo radioterapii. Prevence relapsu orofaryngeální kandidózy u pacientů s AIDS. Léčba kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

**APO-FLUCONAZOL 200 mg**

26/931/09-C

DR: O RP: 26/121/91-D/C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Fluconazolum 200 mg

PP: Bílé želatinové tobolky (velikost č.0), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.  
Průhledný PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 7X200MG BLI kód SÚKL: 0147906

POR CPS DUR 10X200MG BLI kód SÚKL: 0147907

POR CPS DUR 14X200MG BLI kód SÚKL: 0147908  
POR CPS DUR 20X200MG BLI kód SÚKL: 0147909  
POR CPS DUR 28X200MG BLI kód SÚKL: 0147910  
POR CPS DUR 50X200MG BLI kód SÚKL: 0147911  
POR CPS DUR 100X200MG BLI kód SÚKL: 0147912

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, orofaryngeální kandidózy, jícnové kandidózy, invazivních forem systémových kandidóz. Profylaxe proti kvasinkovým infekcím u pacientů s neutropenií vzniklou po transplantaci kostní dřeně nebo po cytotoxické chemoterapii nebo radioterapii. Prevence relapsu orofaryngeální kandidózy u pacientů s AIDS. Léčba kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

---

**APO-FLUCONAZOL 50 mg**

26/928/09-C

DR: O RP: 26/121/91-A/C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Fluconazolum 50 mg

PP: Zeleno-bílé želatinové tobolky (velikost č.2), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.  
Průhledný PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 7X50MG BLI kód SÚKL: 0147888  
POR CPS DUR 10X50MG BLI kód SÚKL: 0147889  
POR CPS DUR 14X50MG BLI kód SÚKL: 0147890  
POR CPS DUR 20X50MG BLI kód SÚKL: 0147891  
POR CPS DUR 28X50MG BLI kód SÚKL: 0147892  
POR CPS DUR 30X50MG BLI kód SÚKL: 0147893  
POR CPS DUR 50X50MG BLI kód SÚKL: 0147894  
POR CPS DUR 100X50MG BLI kód SÚKL: 0147895

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, orofaryngeální kandidózy, jícnové kandidózy, invazivních forem systémových kandidóz. Profylaxe proti kvasinkovým infekcím u pacientů s neutropenií vzniklou po transplantaci kostní dřeně nebo po cytotoxické chemoterapii nebo radioterapii. Prevence relapsu orofaryngeální kandidózy u pacientů s AIDS. Léčba kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

---

**GEMCITABIN CANCERNOVA 1 G**

44/916/09-C

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

D: CANCERNOVA GMBH ONKOLOGISCHE ARZNEIMITTEL, REUTE, Německo

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

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.

B: INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0134797  
INF PLV SOL 5X1G VIA kód SÚKL: 0163360

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu.

---

**GEMCITABIN CANCERNOVA 200 mg**

44/917/09-C

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

D: CANCERNOVA GMBH ONKOLOGISCHE ARZNEIMITTEL, REUTE, Německo

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg  
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0134796  
INF PLV SOL 5X200MG VIA kód SÚKL: 0163359

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu.

---

**LUNGERA 1 G**

44/923/09-C

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

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.

B: INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0134795

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu.

---

**LUNGERA 200 mg**

44/922/09-C

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

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg  
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.  
Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.  
B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0134794  
IS: Cytostatica  
ATC: L01BC05  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.  
ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu.

-----  
**LUTINUS 100 mg**

56/927/09-C

DR: S  
D: FERRING-LÉČIVA, A.S., JESENICE U PRAHY, Česká republika  
S: Progesteronum 100 mg  
PP: Bílé nebo téměř bílé ploché oválné tablety označené na jedné straně "FPI" a na druhé straně "100".  
Al/Al blistr.  
B: TBL VAG 21X100MG BLI kód SÚKL: 0134675  
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)  
ATC: G03DA04  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Luteální podpora v rámci léčebného programu asistované reprodukční technologie (ART) u neplodných žen.

-----  
**RAMIPRIL AUROBINDO 10 mg TABLETY**

58/926/09-C

DR: O      RP: 58/092/03-C  
D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta  
S: Ramiprilum 10 mg  
PP: Bílé až téměř bílé ploché podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "H" a "20" na každé straně půlicí rýhy a s půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PA-ALU-PVC/ALU blistr.  
Bílá neprůhledná HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.  
B: POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0144748  
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0144749  
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0144750  
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0144751  
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0144752  
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0144753  
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0144754  
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0144755  
POR TBL NOB 500X10MG BLI kód SÚKL: 0144756  
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0144757  
POR TBL NOB 1000X10MG TBC kód SÚKL: 0144758  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte 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 nebo s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem . Léčba onemocnění ledvin Léčba symptomatického selhání srdce Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

-----  
**RAMIPRIL AUROBINDO 5 mg TABLETY**

58/925/09-C

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

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Bledě růžové mramorované ploché podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "H" a "19" na každé straně půlicí rýhy a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PA-ALU-PVC/ALU blistr.

Bílá neprůhledná HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0144733  
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0144734  
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0144735  
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0144736  
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0144737  
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0144738  
POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0144739  
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0144740  
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0144741  
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0144742  
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0144743  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0144744  
POR TBL NOB 500X5MG BLI kód SÚKL: 0144745  
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0144746  
POR TBL NOB 1000X5MG TBC kód SÚKL: 0144747

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte 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 nebo s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem . Léčba onemocnění ledvin Léčba symptomatického selhání srdce Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

-----  
**SPATIZALEX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

31/918/09-C

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

D: MIMER MEDICAL, TÄBY, Švédsko

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

PP: Bílé až smetanově zbarvené oválné potahované tablety s potiskem "RX 12" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Blistr z Al folie potažené polymerem Surlyn.

Bílá HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

PA/Al/PVC blistr s laminovanou hliníkovou folií.

- B: POR TBL FLM 7X10MG STR kód SÚKL: 0148378  
POR TBL FLM 10X10MG STR kód SÚKL: 0148379  
POR TBL FLM 14X10MG STR kód SÚKL: 0148380  
POR TBL FLM 20X10MG STR kód SÚKL: 0148381  
POR TBL FLM 28X10MG STR kód SÚKL: 0148382  
POR TBL FLM 30X10MG STR kód SÚKL: 0148383  
POR TBL FLM 56X10MG STR kód SÚKL: 0148384  
POR TBL FLM 98X10MG STR kód SÚKL: 0148385  
POR TBL FLM 100X10MG STR kód SÚKL: 0148386  
POR TBL FLM 7X10MG TBC kód SÚKL: 0148387  
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0148388  
POR TBL FLM 14X10MG TBC kód SÚKL: 0148389  
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0148390  
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0148391  
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0148392  
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0148393  
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0148394  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0148395  
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0148396  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0148397  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0148398  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0148399  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148400  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148401  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148402  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0148403  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148404

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních onemocnění.

---

**SPATIZALEX 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

31/919/09-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: MIMER MEDICAL, TÄBY, Švédsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg  
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé až smetanově zbarvené oválné potahované tablety s potiskem "RX 828" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Blistr z Al folie potažené polymerem Surlyn.

Bílá HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

PA/Al/PVC blistr s laminovanou hliníkovou folií.

- B: POR TBL FLM 7X20MG STR kód SÚKL: 0148405

POR TBL FLM 10X20MG STR kód SÚKL: 0148406  
POR TBL FLM 14X20MG STR kód SÚKL: 0148407  
POR TBL FLM 20X20MG STR kód SÚKL: 0148408  
POR TBL FLM 28X20MG STR kód SÚKL: 0148409  
POR TBL FLM 30X20MG STR kód SÚKL: 0148410  
POR TBL FLM 56X20MG STR kód SÚKL: 0148411  
POR TBL FLM 98X20MG STR kód SÚKL: 0148412  
POR TBL FLM 100X20MG STR kód SÚKL: 0148413  
POR TBL FLM 7X20MG TBC kód SÚKL: 0148414  
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0148415  
POR TBL FLM 14X20MG TBC kód SÚKL: 0148416  
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0148417  
POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0148418  
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0148419  
POR TBL FLM 56X20MG TBC kód SÚKL: 0148420  
POR TBL FLM 98X20MG TBC kód SÚKL: 0148421  
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0148422  
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0148423  
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0148424  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0148425  
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0148426  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0148427  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148428  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0148429  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0148430  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0148431

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních onemocnění.

-----  
**SPATIZALEX 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

31/920/09-C

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

D: MIMER MEDICAL, TÄBY, Švédsko

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

PP: Bílé až smetanově zbarvené oválné potahované tablety s potiskem "RX 829" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Blistr z Al folie potažené polymerem Surlyn.

Bílá HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

PA/Al/PVC blistr s laminovanou hliníkovou folií.

B: POR TBL FLM 7X40MG STR kód SÚKL: 0148432  
POR TBL FLM 10X40MG STR kód SÚKL: 0148433  
POR TBL FLM 14X40MG STR kód SÚKL: 0148434  
POR TBL FLM 20X40MG STR kód SÚKL: 0148435  
POR TBL FLM 28X40MG STR kód SÚKL: 0148436  
POR TBL FLM 30X40MG STR kód SÚKL: 0148437  
POR TBL FLM 56X40MG STR kód SÚKL: 0148438

POR TBL FLM 98X40MG STR kód SÚKL: 0148439  
POR TBL FLM 100X40MG STR kód SÚKL: 0148440  
POR TBL FLM 7X40MG TBC kód SÚKL: 0148441  
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0148442  
POR TBL FLM 14X40MG TBC kód SÚKL: 0148443  
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0148444  
POR TBL FLM 28X40MG TBC kód SÚKL: 0148445  
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0148446  
POR TBL FLM 56X40MG TBC kód SÚKL: 0148447  
POR TBL FLM 98X40MG TBC kód SÚKL: 0148448  
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0148449  
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0148450  
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0148451  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0148452  
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0148453  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148454  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148455  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148456  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0148457  
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148458

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních onemocnění.

-----  
**SPATIZALEX 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

31/921/09-C

DR: O      RP: 31/397/03-C

D: MIMER MEDICAL, TÄBY, Švédsko

S: Atorvastatinum calcicum      82.88 mg  
(odp. Atorvastatinum      80 mg)

PP: Bílé až smetanově zbarvené oválné potahované tablety s potiskem "RX 830" na jedné straně a hladké na druhé straně.

1. Blistr z Al folie potažené polymerem Surlyn.

2. Bílá neprůhledná HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem s pojistným proužkem.

3. PA/Al/PVC blistr s laminovanou hliníkovou folií.

B: POR TBL FLM 7X80MG STR kód SÚKL: 0148459  
POR TBL FLM 10X80MG STR kód SÚKL: 0148460  
POR TBL FLM 14X80MG STR kód SÚKL: 0148461  
POR TBL FLM 20X80MG STR kód SÚKL: 0148462  
POR TBL FLM 28X80MG STR kód SÚKL: 0148463  
POR TBL FLM 30X80MG STR kód SÚKL: 0148464  
POR TBL FLM 56X80MG STR kód SÚKL: 0148465  
POR TBL FLM 98X80MG STR kód SÚKL: 0148466  
POR TBL FLM 100X80MG STR kód SÚKL: 0148467  
POR TBL FLM 7X80MG TBC kód SÚKL: 0148468  
POR TBL FLM 10X80MG TBC kód SÚKL: 0148469  
POR TBL FLM 14X80MG TBC kód SÚKL: 0148470



POR TBL FLM 20X80MG TBC kód SÚKL: 0148471  
POR TBL FLM 28X80MG TBC kód SÚKL: 0148472  
POR TBL FLM 30X80MG TBC kód SÚKL: 0148473  
POR TBL FLM 56X80MG TBC kód SÚKL: 0148474  
POR TBL FLM 98X80MG TBC kód SÚKL: 0148475  
POR TBL FLM 100X80MG TBC kód SÚKL: 0148476  
POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0148477  
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0148478  
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0148479  
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0148480  
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0148481  
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148482  
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0148483  
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0148484  
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148485

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních onemocnění.

---

#### **VENORUTON TRAVEL**

85/924/09-C

DR: L

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

S: Oxerutinum 1000 mg

PP: Žluté, kulaté, ploché tablety se skosenými hranami s příchutí pomeranče.  
Polypropylenová tuba, polyethylenový uzávěr s vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL EFF 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0015125

IS: Venopharmaca, antivaricosa

ATC: C05CA04

PE: 48

ZS: Při teplotě do 30°C v dobře uzavřeném původním obalu (tubě), aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba edémů a dalších symptomů chronické žilní insuficience Léčba posttrombotického syndromu, varikózní dermatitidy, lymfedému. Adjuvantní léčba při bércových vředech u pacientů s elastickou bandáží končetin, adjuvantní léčba u diabetické retinopatie Mírnění symptomů u hemoroidů. Prevence kožních a slizničních reakcí na radioterapii.

---