

**ESOMEPRAZOLE POLPHARMA 40 mg**

09/192/11-C

DR: O RP: 09/409/05-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
PolskoS: Esomeprazolom natricum 42.5 mg  
(odp. Esomeprazolom 40 mg)PP: Bílý až téměř bílý porézní koláč nebo prášek.  
15 ml lahvička z bezbarvého skla Ph.Eur. kvality, typ I, uzavřená chlorobutylovou  
zátkou a Al krytem "flip-off".B: INJ+INF PLV SOL 1X40MG VIA kód SÚKL: 0159956  
INJ+INF PLV SOL 10X40MG VIA kód SÚKL: 0159957

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Injekční lahvičku uchovávejte v krabici, aby byl  
přípravek chráněn před světlem.ZI: léčba zvýšené žaludeční sekrece, když je perorální podání nemožné z následujících  
důvodů: - gastroezofageální refluxní choroby u pacientů s ezofagitidou a/nebo  
závažnými symptomy refluxu; - léčení žaludečních vředů v důsledku terapie pomocí  
NSAID; - prevence žaludečních a dvanácterníkových vředů souvisejících s terapií  
pomocí NSAID u rizikových pacientů. Prevence opakované krvácivosti po terapeutické  
endoskopii v důsledku akutního krvácení žaludečních nebo dvanácterníkových vředů .**MAALOX BEZ CUKRU CITRON**

09/191/11-C

DR: S

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Algeldratum 400 mg  
(odp. Aluminium oxidum 200 mg)  
Magnesii hydroxidum 400 mgPP: Bílé až nažloutlé ploché kulaté žvýkací tablety se zkosenými hranami o  
průměru 16 mm s citrónovou vůní. Na jedné straně vyraženo "MAALOX" a na druhé  
straně "sans sucre".

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL MND 20 BLI kód SÚKL: 0153532  
POR TBL MND 40 BLI kód SÚKL: 0153535

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

**NETAMISE 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/154/11-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: CHANELLE MEDICAL, LOUGHREA, CO. GALWAY, Irsko

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.  
Bílý PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0156437

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0156438  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0156439  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0156440  
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0180176  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0180177  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0180178  
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0180179

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze, která následuje po 2-3 letech adjuvantní léčby tamoxifenem.  
Aadjuvantní léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.  
Účinnost nebyla prokázána u pacientek s negativním estrogen receptorovým statutem.

---

### **OLANZAPIN EGIS 10 mg**

68/177/11-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žlutá až světle žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s potiskem '10' na jedné straně.  
Alu/Alu blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0161302

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0161303

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0161304

POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0161305

POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0161306

POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0161307

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---

### **OLANZAPIN EGIS 15 mg**

68/178/11-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žlutá až světle žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s potiskem '15' na jedné straně.  
Alu/Alu blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0161308

POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0161309

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0161310

POR TBL DIS 60X15MG BLI kód SÚKL: 0161311  
POR TBL DIS 84X15MG BLI kód SÚKL: 0161312  
POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0161313

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---

### **OLANZAPIN EGIS 20 mg**

68/179/11-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žlutá až světle žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s potiskem '20' na jedné straně.  
Alu/Alu blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0161314

POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0161315

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0161316

POR TBL DIS 60X20MG BLI kód SÚKL: 0161317

POR TBL DIS 84X20MG BLI kód SÚKL: 0161318

POR TBL DIS 90X20MG BLI kód SÚKL: 0161319

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---

### **OLANZAPIN EGIS 5 mg**

68/176/11-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žlutá až světle žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s potiskem '5' na jedné straně.  
Alu/Alu blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0161296

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0161297

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0161298

POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0161299

POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0161300

POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0161301

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---

**RENEOS 0,5 mg**

18/193/11-C

DR: OC RP: 98/076/004-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Repaglinidum 0.5 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a hladké na obou stranách.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC-Al blistr

3. HDPE lahvička

B: POR TBL NOB 30X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0160444

POR TBL NOB 30X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0160445

POR TBL NOB 90X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0160446

POR TBL NOB 90X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0160447

POR TBL NOB 120X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0160448

POR TBL NOB 120X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0160449

POR TBL NOB 270X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0160450

POR TBL NOB 270X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0160451

POR TBL NOB 360X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0160452

POR TBL NOB 360X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0160453

POR TBL NOB 1000X0.5MG TBC kód SÚKL: 0160454

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 30 OPA-Al-PVC/Al blistry

36 PVC/PVDC-Al blistry

6 HDPE lahvičky

ZS: 1. OPA-Al-PVC/Al blistry: Uchovávejte léčivý přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

2. PVC/PVDC-Al blistry: Uchovávejte léčivý přípravek při teplotě do 30°C.

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

3. HDPE lahvičky: Uchovávejte lahvičky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

---

**RENEOS 1 mg**

18/194/11-C

DR: OC RP: 98/076/011-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Repaglinidum 1 mg

PP: Žluté kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a hladké na obou stranách.

1. OPA-Al-PVC/Al blistry

2. PVC/PVDC-Al blistry  
3. HDPE lahvička  
B: POR TBL NOB 30X1MG I BLI kód SÚKL: 0160455  
POR TBL NOB 30X1MG II BLI kód SÚKL: 0160456  
POR TBL NOB 90X1MG II BLI kód SÚKL: 0160457  
POR TBL NOB 90X1MG I BLI kód SÚKL: 0160458  
POR TBL NOB 120X1MG I BLI kód SÚKL: 0160459  
POR TBL NOB 120X1MG II BLI kód SÚKL: 0160460  
POR TBL NOB 270X1MG II BLI kód SÚKL: 0160461  
POR TBL NOB 270X1MG I BLI kód SÚKL: 0160462  
POR TBL NOB 360X1MG I BLI kód SÚKL: 0160463  
POR TBL NOB 360X1MG II BLI kód SÚKL: 0160464  
POR TBL NOB 1000X1MG TBC kód SÚKL: 0160465  
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)  
ATC: A10BX02  
PE: 36 OPA-Al-PVC/Al blistry  
36 PVC/PVDC-Al blistry  
6 HDPE lahvička  
ZS: Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.  
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

---

### **RENEOS 2 mg**

18/195/11-C

DR: OC RP: 98/076/018-EU1  
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Repaglinidum 2 mg  
PP: Růžové kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a hladké na obou stranách.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistry  
2. PVC/PVDC-Al blistry  
3. HDPE lahvička  
B: POR TBL NOB 30X2MG I BLI kód SÚKL: 0160466  
POR TBL NOB 30X2MG II BLI kód SÚKL: 0160467  
POR TBL NOB 90X2MG II BLI kód SÚKL: 0160468  
POR TBL NOB 90X2MG I BLI kód SÚKL: 0160469  
POR TBL NOB 120X2MG I BLI kód SÚKL: 0160470  
POR TBL NOB 120X2MG II BLI kód SÚKL: 0160471  
POR TBL NOB 270X2MG II BLI kód SÚKL: 0160472  
POR TBL NOB 270X2MG I BLI kód SÚKL: 0160473  
POR TBL NOB 360X2MG I BLI kód SÚKL: 0160474  
POR TBL NOB 360X2MG II BLI kód SÚKL: 0160475  
POR TBL NOB 1000X2MG TBC kód SÚKL: 0160476  
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)  
ATC: A10BX02  
PE: 36 OPA-Al-PVC/Al blistry  
36 PVC/PVDC-Al blistry  
6 HDPE lahvička  
ZS: Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.  
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

---

**RIZATRIPTAN MYLAN 10 mg**

33/175/11-C

DR: OE RP: D

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Rizatriptani benzoas 14.53 mg  
(odp. Rizatriptanum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety se zkosenými hranami, označené z jedné strany "M" a z druhé strany "RN2".

B: POR TBL DIS 2X10MG BLI kód SÚKL: 0165592  
POR TBL DIS 3X10MG BLI kód SÚKL: 0165593  
POR TBL DIS 6X10MG BLI kód SÚKL: 0165594  
POR TBL DIS 12X10MG BLI kód SÚKL: 0165595  
POR TBL DIS 18X10MG BLI kód SÚKL: 0165596

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC:N02CC04

PE: 24

ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatu migrény, s aurou nebo bez ní. Rizatriptan Mylan by neměl být používán profylakticky.

**RIZATRIPTAN MYLAN 5 mg**

33/174/11-C

DR: OE RP: D

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Rizatriptani benzoas 7.265 mg  
(odp. Rizatriptanum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety se zkosenými hranami, označené z jedné strany "M" a z druhé strany "RN1".

OPA/Al/PVC blistr vložený do trojvrstvého HDPE sáčku se silikagelem jako vysoušedlem.

B: POR TBL DIS 2X5MG BLI kód SÚKL: 0165587  
POR TBL DIS 3X5MG BLI kód SÚKL: 0165588  
POR TBL DIS 6X5MG BLI kód SÚKL: 0165589  
POR TBL DIS 12X5MG BLI kód SÚKL: 0165590  
POR TBL DIS 18X5MG BLI kód SÚKL: 0165591

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC:N02CC04

PE: 24

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

ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatu migrény, s aurou nebo bez ní. Rizatriptan Mylan by neměl být používán profylakticky.

**TRIMETAZIDIN MYLAN 35 mg**

83/199/11-C

DR: O RP: 83/328/01-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg  
(odp. Trimetazidinum 27.5 mg)

PP: Růžové, kulaté bikonvexní tablety s vyraženým '35' na jedné straně, na druhé straně hladké.

Blistr:

PVC/PVDC/Aluminium blistr

PVC/ACLAR/Aluminium blistr

OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr

OPA/Aluminium/PE/Aluminium blistr

- B: POR TBL RET 10X35MG I BLI kód SÚKL: 0159751  
POR TBL RET 10X35MG II BLI kód SÚKL: 0159752  
POR TBL RET 20X35MG II BLI kód SÚKL: 0159753  
POR TBL RET 20X35MG I BLI kód SÚKL: 0159754  
POR TBL RET 30X35MG I BLI kód SÚKL: 0159755  
POR TBL RET 30X35MG II BLI kód SÚKL: 0159756  
POR TBL RET 40X35MG II BLI kód SÚKL: 0159757  
POR TBL RET 40X35MG I BLI kód SÚKL: 0159758  
POR TBL RET 60X35MG I BLI kód SÚKL: 0159759  
POR TBL RET 60X35MG II BLI kód SÚKL: 0159760  
POR TBL RET 90X35MG II BLI kód SÚKL: 0159761  
POR TBL RET 90X35MG I BLI kód SÚKL: 0159762  
POR TBL RET 90X35MG III BLI kód SÚKL: 0172291  
POR TBL RET 90X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172292  
POR TBL RET 60X35MG III BLI kód SÚKL: 0172293  
POR TBL RET 60X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172294  
POR TBL RET 40X35MG III BLI kód SÚKL: 0172295  
POR TBL RET 40X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172296  
POR TBL RET 30X35MG III BLI kód SÚKL: 0172297  
POR TBL RET 30X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172298  
POR TBL RET 20X35MG III BLI kód SÚKL: 0172299  
POR TBL RET 20X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172300  
POR TBL RET 10X35MG III BLI kód SÚKL: 0172301  
POR TBL RET 10X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172302

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Kardiologie. Dlouhodobá léčba ischemické choroby srdeční - prevence záchvatů anginy pectoris v kombinaci s jinými přípravky.

-----  
**VANATEX HCT 160/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 58/197/11-C

DR: O RP: 58/021/02-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko

S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Rezavě-hnědé podlouhlé bikonvexní tablety.  
PVC-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0152088  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0172289

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Fixní kombinace v přípravku Vanatex HCT je určena pro pacienty, jejichž krevní tlak se nedaří adekvátním způsobem upravit pomocí samotného valsartanu nebo samotného hydrochlorothiazidu v rámci monoterapie.

---

**VANATEX HCT 160/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

58/198/11-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko

S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle-hnědé podlouhlé bikonvexní tablety.  
PVC-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0152089  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0172290

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Fixní kombinace v přípravku Vanatex HCT je určena pro pacienty, jejichž krevní tlak se nedaří adekvátním způsobem upravit pomocí samotného valsartanu nebo samotného hydrochlorothiazidu v rámci monoterapie.

---

**VANATEX HCT 80 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

58/196/11-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko

S: Valsartanum 80 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové podlouhlé bikonvexní tablety.  
PVC-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0152087  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0172288

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Fixní kombinace v přípravku Vanatex HCT je určena pro pacienty, jejichž krevní tlak se nedaří adekvátním způsobem upravit pomocí samotného valsartanu nebo samotného hydrochlorothiazidu v rámci monoterapie.

---

**WILLFACT 1000 IU**

16/200/11-C

DR: S



D: LFB-BIOMEDICAMENTS, LES ULIS, COURTABOEUF CEDEX, Francie  
S: Factor von willebrand humanus 1000 ut  
PP: Bílý nebo světle žlutý prášek, může vypadat i jako drobná hmota.  
Rozpouštědlo čirý bezbarvý roztok.  
Injekční lahvička (sklo typu I) - pro prášek i rozpouštědlo, prepouštěcí set zahrnující sterilizační odvětrávací ventil a filtrační jehlu.  
B: INJ PSO LQF 1X1000UT VIA kód SÚKL: 0165508  
IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)  
ATC: B02BD  
PE: 36  
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.  
Chemická a fyzikální stabilita po otevření přípravku byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C.  
Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek okamžitě použit. Není-li použit okamžitě, je doba a podmínky skladování po otevření přípravku před použitím na odpovědnosti uživatele.

---

**ZOLAFREN RAPID 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 68/184/11-C**

DR: OC RP: 99/125/002-EU1  
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko  
S: Olanzapinum 10 mg  
PP: Žlutá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, průměr 86 mm, na jedné straně s potiskem "10".  
OPA-Al-PVC/Al blistr, krabička  
B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0160199  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

---

**ZOLAFREN RAPID 15 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 68/185/11-C**

DR: OC RP: 99/125/003-EU1  
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko  
S: Olanzapinum 15 mg  
PP: Žlutá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, průměr 9 mm, na jedné straně s potiskem "15".  
OPA-Al-PVC/Al blistr, krabička  
B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0160200  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

---

**ZOLAFREN RAPID 20 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 68/186/11-C**

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žlutá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, průměr 10 mm, na jedné straně s potiskem "20".

OPA-Al-PVC/Al blister, krabička

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0160201

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---

**ZOLAFREN RAPID 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 68/183/11-C**

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žlutá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, průměr 6 mm, na jedné straně s potiskem "5".

OPA-Al-PVC/Al blister, krabička

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160198

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

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

---