

**BIOFENAC 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

29/445/11-C

DR: OE RP: S

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko

S: Aceclofenacum 100 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 8 mm, na jedné straně vyraženo "A", druhá strana bez vyražení.

PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0160838

POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0160839

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AB16

PE: 36

ZS: Uchovávejte do teploty při 25°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Symptomatická léčba bolesti a zánětu u osteoartróze, revmatoidní artritidě a ankylozující spondylitidě.

**BIOFENAC 100 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU**

29/446/11-C

DR: OE RP: S

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko

S: Aceclofenacum 100 mg

PP: Bílý nebo krémově bílý prášek s vůní typickou pro použité esence.

Biofenac 100 mg, prášek pro přípravu perorálního roztoku: 3g prášku v papír/ Al/LDPE jednodávkovém sáčku. 20 sáčků s obsahem jedné dávky je baleno v papírové krabici.

B: POR PLV SOL 20X100MG SCC kód SÚKL: 0160840

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AB16

PE: 48

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba bolesti a zánětu u osteoartróze, revmatoidní artritidě a ankylozující spondylitidě.

**GELASPAN 4%**

87/433/11-C

DR: L

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Gelatina succinata 20 g

Natrii chloridum 2.775 g

Natrii acetat trihydricus 1.635 g

Kalii chloridum 0.15 g

Calcii chloridum dihydricum 0.075 g

Magnesii chloridum hexahydricum 0.1 g v 500 ml

PP: Čirý, bezbarvý nebo lehce nažloutlý roztok.

1. LDPE láhve "Ecoflac plus" obsahující 500 ml

2. Plastové vaky "Ecobag" (bez PVC) obsahující 500 ml nebo 1000ml, uzavřené halogenbutylovou pryžovou zátkou

B: INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0165750

INF SOL 20X500ML VAK kód SÚKL: 0165751

INF SOL 10X1000ML VAK kód SÚKL: 0165752

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B05AA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Koloidální náhražka plasmatického objemu v isotonickém, plně vyváženém roztoku elektrolytů sloužící k profylaxi a léčbě hrozící či již manifestní relativní nebo absolutní hypovolémie a šoku.

-----  
**MEDDEX VICKS PASTILKY NA SUCHÝ KAŠEL S MEDEM 36/450/11-C**

DR: S

D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo

S: Dextromethorphanum 7.33 mg

PP: Žluté kulaté pastilky.  
Blistr Al/PVC/PVDC.

B: ORM PAS 12X7.33MG BLI kód SÚKL: 0170568

ORM PAS 18X7.33MG BLI kód SÚKL: 0170571

IS: Antitussica

ATC: R05DA09

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: K léčbě suchého, dráždivého, neproduktivního kašle.

-----  
**OLVION 100 mg**

83/444/11-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Sildenafil citras 140.48 mg  
(odp. Sildenafilum 100 mg)

PP: Bílé, bikonvexní oválné potahované tablety o výšce 5,0 mm, délce 16,2 mm a šířce 8,1 mm, z jedné strany hladké, na druhé straně vyraženo "436".  
PVC/Al blistry, krabička

B: POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0166799

POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0166800

POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0166801

POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0166802

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku OLVION je nezbytné sexuální dráždění.

-----  
**OLVION 25 mg**

83/442/11-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Sildenafil citras 35.121 mg  
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Bílé, bikonvexní oválné potahované tablety o výšce 2,9 mm, délce 10,4 mm a šířce 5,6 mm, z jedné strany hladké, na druhé straně vyraženo "B9"  
PVC/Al blistry, krabička

B: POR TBL FLM 2X25MG BLI kód SÚKL: 0166791

POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0166792  
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0166793  
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0166794

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku OLVION je nezbytné sexuální dráždění.

---

**OLVION 50 mg**

83/443/11-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Sildenafilu citras 70.241 mg  
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Bílé, bikonvexní oválné potahované tablety o výšce 3,8 mm, délce 12,8 mm a šířce 7,4 mm, z jedné strany hladké, na druhé straně vyraženo "C1"  
PVC/Al blistry, krabička

B: POR TBL FLM 2X50MG BLI kód SÚKL: 0166795  
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0166796  
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0166797  
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0166798

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku OLVION je nezbytné sexuální dráždění.

---

**RAMIPRIL +PHARMA 10 mg**

58/449/11-C

DR: O RP: 58/092/03-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Bílá až téměř bílá, podlouhlá, nepotahovaná, plochá tableta 11.0 x 5.5 mm s půlicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R4".  
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) PP lahvička (Securitainer)s vysoušedlem a LDPE uzávěrem

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0179288  
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0179289  
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0179290  
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0179291  
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0179292  
POR TBL NOB 42X10MG BLI kód SÚKL: 0179293  
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179294  
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0179295  
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0179296  
POR TBL NOB 10X10MG TBC kód SÚKL: 0179297

POR TBL NOB 14X10MG TBC kód SÚKL: 0179298  
POR TBL NOB 20X10MG TBC kód SÚKL: 0179299  
POR TBL NOB 28X10MG TBC kód SÚKL: 0179300  
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0179301  
POR TBL NOB 42X10MG TBC kód SÚKL: 0179302  
POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0179303  
POR TBL NOB 98X10MG TBC kód SÚKL: 0179304  
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0179305

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24-blistr, 18-lahvička

ZS: Při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:  
" s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza onemocnění koronárních tepen nebo mozkové příhody, nebo onemocnění periferních cév) nebo;

" s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin.

" incipientní glomerulární diabetická nefropatie definovaná přítomností mikroalbuminurie;

" manifestní glomerulární diabetická nefropatie definována makroproteinurií u pacientů s nejméně jedním dalším kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1);

" manifestní glomerulární nediabetická nefropatie definovaná makroproteinurií větší nebo rovna 3 g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického selhání srdce.

- Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby více než 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**RAMIPRIL +PHARMA 2,5 mg**

58/447/11-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Žlutá, podlouhlá, nepotahovaná, plochá tableta 10.0 x 5.0 mm s půlicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R2".

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) PP lahvička (Securitainer)s vysoušedlem a LDPE uzávěrem

B: POR TBL NOB 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179252

POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179253

POR TBL NOB 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179254

POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179255

POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179256

POR TBL NOB 42X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179257

POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179258

POR TBL NOB 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179259

POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0179260

POR TBL NOB 10X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179261

POR TBL NOB 14X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179262  
POR TBL NOB 20X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179263  
POR TBL NOB 28X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179264  
POR TBL NOB 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179265  
POR TBL NOB 42X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179266  
POR TBL NOB 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179267  
POR TBL NOB 98X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179268  
POR TBL NOB 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0179269

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24-blistr, 18-lahvička

ZS: Při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:  
" s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza onemocnění koronárních tepen nebo mozkové příhody, nebo onemocnění periferních cév) nebo;

" s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin.

" incipientní glomerulární diabetická nefropatie definovaná přítomností mikroalbuminurie;

" manifestní glomerulární diabetická nefropatie definována makroproteinurií u pacientů s nejméně jedním dalším kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1);

" manifestní glomerulární nediabetická nefropatie definovaná makroproteinurií větší nebo rovna 3 g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického selhání srdce.

- Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby více než 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**RAMIPRIL +PHARMA 5 mg**

58/448/11-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Růžová, podlouhlá, nepotahovaná, plochá tableta 8.8 x 4.4 mm s půlicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R3".

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) PP lahvička (Securitainer)s vysoušedlem a LDPE uzávěrem

B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0179270

POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0179271

POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0179272

POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0179273

POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0179274

POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0179275

POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0179276

POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0179277

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0179278

POR TBL NOB 10X5MG TBC kód SÚKL: 0179279

POR TBL NOB 14X5MG TBC kód SÚKL: 0179280  
POR TBL NOB 20X5MG TBC kód SÚKL: 0179281  
POR TBL NOB 28X5MG TBC kód SÚKL: 0179282  
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0179283  
POR TBL NOB 42X5MG TBC kód SÚKL: 0179284  
POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0179285  
POR TBL NOB 98X5MG TBC kód SÚKL: 0179286  
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0179287

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24-blistr, 18-lahvička

ZS: Při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:  
" s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza onemocnění koronárních tepen nebo mozkové příhody, nebo onemocnění periferních cév) nebo;

" s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin.

" incipientní glomerulární diabetická nefropatie definovaná přítomností mikroalbuminurie;

" manifestní glomerulární diabetická nefropatie definována makroproteinurií u pacientů s nejméně jedním dalším kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1);

" manifestní glomerulární nediabetická nefropatie definovaná makroproteinurií větší nebo rovna 3 g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického selhání srdce.

- Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby více než 48 hod po akutním infarktu myokardu.

---

**RISMYL 35 mg**

87/421/11-C

DR: O      RP: 87/090/03-C

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Natrii risedronas      35 mg

PP: Světle oranžová, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými hranami a vyraženým "M" na jedné straně a "714" na druhé straně.

1. HDPE obal s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

2. PVC/Aclar/Alu blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 1X35MG BLI kód SÚKL: 0159845

POR TBL FLM 1X35MG TBC kód SÚKL: 0159846

POR TBL FLM 2X35MG TBC kód SÚKL: 0159847

POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0159848

POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0159849

POR TBL FLM 4X35MG TBC kód SÚKL: 0159850

POR TBL FLM 10X35MG TBC kód SÚKL: 0159851

POR TBL FLM 10X35MG BLI kód SÚKL: 0159852

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0159853

POR TBL FLM 12X35MG TBC kód SÚKL: 0159854

POR TBL FLM 16X35MG TBC kód SÚKL: 0159855

POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0159856  
POR TBL FLM 24X35MG BLI kód SÚKL: 0159857  
POR TBL FLM 24X35MG TBC kód SÚKL: 0159858  
POR TBL FLM 28X35MG TBC kód SÚKL: 0159859  
POR TBL FLM 28X35MG BLI kód SÚKL: 0159860

IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur celkového proximálního konce femuru.

---

**TONARSSA 4 mg/10 mg**

58/439/11-C

DR: OK

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg  
(odp. Perindoprilum 3.34 mg)  
Amlodipini besilas 13.87 mg  
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.  
OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0166884  
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0166885  
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0166886  
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0166887  
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0166888  
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0166889  
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0166890  
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0166891

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

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

ZI: Přípravek Tonarssa je indikován jako náhradní terapie pro léčbu hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

---

**TONARSSA 4 mg/5 mg**

58/438/11-C

DR: OK

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg  
(odp. Perindoprilum 3.34 mg)  
Amlodipini besilas 6.935 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 7 mm se zkosenými hranami  
OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0166868

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0166869  
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0166870  
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0166871  
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0166872  
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0166873  
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0166874  
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0166875

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

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

ZI: Přípravek Tonarssa je indikován jako náhradní terapie pro léčbu hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

---

**TONARSSA 8 mg/10 mg**

58/441/11-C

DR: OK

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg  
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)  
Amlodipini besilas 13.87 mg  
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se zkosenými hranami.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0166892  
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0166893  
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0166894  
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0166895  
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0166896  
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0166897  
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0166898  
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0166899

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

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

ZI: Přípravek Tonarssa je indikován jako náhradní terapie pro léčbu hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

---

**TONARSSA 8 mg/5 mg**

58/440/11-C

DR: OK

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg  
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)  
Amlodipini besilas 6.935 mg



(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 9 mm a se zkosenými hranami  
OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0166876  
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0166877  
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0166878  
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0166879  
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0166880  
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0166881  
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0166882  
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0166883

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

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

ZI: Přípravek Tonarssa je indikován jako náhradní terapie pro léčbu hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

---