

**AXANUM 81mg/20mg TVRDÉ TOBOLKY**

16/527/11-C

DR: S

D: ASTRAZENECA CZECH REPUBLIC S.R.O., Česká republika

S: Acidum acetylsalicylicum 81 mg  
Esomeprazolom magnesticum trihydricum 22.3 mg  
(odp. Esomeprazolom 20 mg)

PP: Tvrdé tobolky s červeno-růžovým tělem a šedým víčkem, víčko je radiálně označeno černým potiskem E 20 mg a A 81 mg

- a) Al/Al perforovaný blistr s 10 tobolkami v blistru  
b) Al/Al perforovaný jednodávkový blistr  
c) HDPE lahvička s pojistným PP uzávěrem zabezpečeným proti otevření dětmi a s vysoušedlem silikagelem

B: POR CPS DUR 30 TBC kód SÚKL: 0166701

POR CPS DUR 90 TBC kód SÚKL: 0166702

POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0166703

POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0166704

POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0166705

POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0166706

POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0166707

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC56

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30 °C

Lahvička: lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

Blistr: uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

ZI: Prevence trombotických krdio- a cerebrovaskulárních příhod u pacientů vyžadujících kontinuální nízkou dávku kyseliny acetylosalicylové a kteří vyžadují profylaxi žaludečních a/nebo duodenálních vředů vyvolaných kyselinou acetylosalicylovou.

**AZELASTIN-POS 0,5 mg/ml OČNÍ KAPKY**

64/300/11-C

DR: OW RP: 64/210/00-C

D: URSAPHARM S.R.O., ŘÍČANY, Česká republika

S: Azelastini hydrochloridum 5 mg v 10 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

LDPE lahvička o objemu 10 ml s bílým LDPE kapacím aplikátorem a bílým HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X10ML/5MG LGT kód SÚKL: 0159593

IS: Ophthalmologica

ATC: S01GX07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Po prvním otevření: nepoužívat déle než 4 týdny

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba a prevence sezónní alergické konjunktivitidy u dospělých a dětí od 4 let. Symptomatická léčba a prevence nesezónní (celoroční) alergické konjunktivitidy u dospělých a dětí od 12 let.

**BETAHISTINE ACCORD 16 mg TABLETY**

83/534/11-C

DR: O RP: 83/309/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie  
S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg  
PP: Bílá, kulatá, plochá, 9,0 mm tableta, s vyraženým značením "BF" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně.  
Tableta lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVdC-Al blistry po 10 tabletách.  
B: POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0175106  
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0184653  
IS: Vasodilatantia  
ATC: N07CA01  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Betahistin je indikován k léčbě Ménièreova syndromu, jehož příznaky jsou vertigo, tinitus (hučení v uších), ztráta sluchu a nauzea.

---

**BETAHISTINE ACCORD 8 mg TABLETY**

83/533/11-C

DR: O RP: 83/123/89-C  
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie  
S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg  
PP: 8 mg: Bílá, kulatá, plochá, 6,5 mm tableta, se zkosenými hranami a s vyraženým značením "BE" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně.  
Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablet pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.  
PVC/PVdC-Al blistry po 10 tabletách.  
B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0175105  
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0184652  
IS: Vasodilatantia  
ATC: N07CA01  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Betahistin je indikován k léčbě Ménièreova syndromu, jehož příznaky jsou vertigo, tinitus (hučení v uších), ztráta sluchu a nauzea.

---

**REAQUON**

49/484/11-C

DR: L  
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Natrii chloridum 1.3 g  
Glucosum 6.75 g  
Kalii chloridum 0.75 g  
Natrii citras 1.45 g  
PP: Bílý krystalický prášek s citrónovým aroma.  
Krabíčka obsahující papírové/plastické/Al/plastické sáčky.  
B: POR PLV SOL 2X10.7GM SCC kód SÚKL: 0179311  
POR PLV SOL 4X10.7GM SCC kód SÚKL: 0179312  
POR PLV SOL 6X10.7GM SCC kód SÚKL: 0179313  
POR PLV SOL 10X10.7GM SCC kód SÚKL: 0179314

POR PLV SOL 20X10.7GM SCC kód SÚKL: 0179315  
IS: Digestiva, adsorbentia, acida  
ATC: A07CA  
PE: 24  
ZS: Sáčky: Uchovávejte při teplotě do 25°C.  
Naředěný roztok: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C).  
Doba použitelnosti naředěného roztoku je 24 hodin.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.  
ZI: Perorální rehydratace při akutním průjmu spojeným s mírnou až středně závažnou dehydratací a prevence dehydratace. Roztok je určený k náhradě ztracené tekutiny a elektrolytů.

---

**RISEDRONAT ACTAVIS 30 mg**

87/550/11-C

DR: O RP: 87/003/01-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Natrii risedronas 30 mg  
(odp. Acidum risedronicum 27.84 mg)  
PP: Bílá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 8,5 mm označená "L" na jedné straně a bez označení na druhé straně.  
Al/PVC blistry a lahvičky (HDPE) se zacvakávacím uzávěrem (LDPE) s pojistným kroužkem.  
B: POR TBL FLM 7X30MG BLI kód SÚKL: 0139452  
POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0139453  
POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0139454  
POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0139455  
POR TBL FLM 84X30MG BLI kód SÚKL: 0139456  
POR TBL FLM 30X30MG TBC kód SÚKL: 0139457  
POR TBL FLM 100X30MG TBC kód SÚKL: 0139458  
IS: Varia  
ATC: M05BA07  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba Pagetovy choroby kostí.

---

**RISEDRONAT ACTAVIS 35 mg**

87/551/11-C

DR: O RP: 87/090/03-C  
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Natrii risedronas 35 mg  
(odp. Acidum risedronicum 32.48 mg)  
PP: Oranžová, kulatá, potahovaná tableta o průměru 9,0 mm, označená "I" na jedné straně a bez označení na druhé straně.  
Al/PVC blistry a lahvičky (HDPE) se zacvakávacím uzávěrem (LDPE) s pojistným kroužkem.  
B: POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0139459  
POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0139460  
POR TBL FLM 8X35MG BLI kód SÚKL: 0139461  
POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0139462  
POR TBL FLM 4X35MG TBC kód SÚKL: 0139463  
POR TBL FLM 12X35MG TBC kód SÚKL: 0139464  
IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika vertebrálních fraktur a fraktur kyčelního kloubu. Léčba osteoporózy u mužů se zvýšeným rizikem fraktur.

-----  
**RISEDRONAT ACTAVIS 5 mg**

87/549/11-C

DR: O RP: 87/002/01-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Natrii risedronas 5 mg  
(odp. Acidum risedronicum 4.64 mg)

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní, potahovaná tableta o průměru 8,5 mm, označená "L" na jedné straně a bez označení na druhé straně.

Al/PVC blistry a lahvičky (HDPE) se zacvakávacím uzávěrem (LDPE), s pojistným kroužkem.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0139445  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0139446  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0139447  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0139448  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0139449  
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0139450  
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0139451

IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba a prevence postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika vertebrálních fraktur a fraktury kyčelního kloubu. - K udržení nebo zvýšení množství kostní hmoty u postmenopauzálních žen podstupujících dlouhodobou (déle než 3 měsíce) systémovou léčbu kortikosteroidy.

-----  
**SEVIKAR HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/539/11-C**

DR: OK

D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg  
Amlodipini besilas 6.944 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle oranžové kulaté potahované tablety o průměru 8 mm s vyraženým nápisem C51 na jedné straně.

1. blistr laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník

2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160922  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160923  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160924  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160925  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160926  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160927  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160928

POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160929  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160930  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160931  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160932  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160933  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160934  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160935  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160936

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SEVIKAR HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/541/11-C**

DR: OK

D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

Amlodipini besilas 13.888 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Šedočervené kulaté potahované tablety o průměru 9,5 mm s vyraženým nápisem C55 na jedné straně.

1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník

2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160952

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160953

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160954

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160955

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160956

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160957

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160958

POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160959

POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160960

POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160961

POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160962

POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160963

POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160964

POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160965

POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160966

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SEVIKAR HCT 40 mg/10 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/543/11-C**

DR: OK

D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 13.888 mg  
(odp. Amlodipinum 10 mg)  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Šedočervené oválné potahované tablety o velikosti 15 x 7 mm s vyraženým nápisem C57 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160982  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160983  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160984  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160985  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160986  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160987  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160988  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160989  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160990  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160991  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160992  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160993  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160994  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160995  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160996

IS: Hypotensiva  
ATC: C09DX03  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SEVIKAR HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/540/11-C**

DR: OK  
D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 6.944 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle žluté kulaté potahované tablety o průměru 9,5 mm s vyraženým nápisem C53 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160937  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160938  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160939  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160940  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160941  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160942  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160943  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160944

POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160945  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160946  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160947  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160948  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160949  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160950  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160951

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SEVIKAR HCT 40 mg/5 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/542/11-C**

DR: OK

D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

Amlodipini besilas 6.944 mg

(odp. Amlodipinum 5 mg)

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle žluté oválné potahované tablety o velikosti 15 x 7 mm s vyraženým nápisem C54 na jedné straně.

1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník

2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160967

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160968

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160969

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160970

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160971

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160972

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160973

POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160974

POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160975

POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160976

POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160977

POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160978

POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160979

POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160980

POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160981

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SINTONYN COMBI 20 mg/5 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/544/11-C**

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,  
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg  
Amlodipini besilas 6.944 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle oranžové kulaté potahované tablety o průměru 8 mm s vyraženým nápisem C51 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160852  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160853  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160854  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160855  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160856  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160857  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160858  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160859  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160860  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160861  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160862  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160863  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160864  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160865  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0184647

IS: Hypotensiva  
ATC: C09DX03  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----

**SINTONYN COMBI 40 mg/10 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/546/11-C**

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,  
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 13.888 mg  
(odp. Amlodipinum 10 mg)  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Šedočervené kulaté potahované tablety o průměru 9,5 mm s vyraženým nápisem C55 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160880  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160881  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160882  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160883  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160884  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160885  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160886



POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160887  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160888  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160889  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160890  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160891  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160892  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160893  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0184649

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SINTONYN COMBI 40 mg/10 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/548/11-C**

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,  
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 13.888 mg  
(odp. Amlodipinum 10 mg)  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Šedočervené oválné potahované tablety o velikosti 15 x 7 mm s vyraženým nápisem C57 na jedné straně.

1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník

2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160908  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160909  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160910  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160911  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160912  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160913  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160914  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160915  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160916  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160917  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160918  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160919  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160920  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160921  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0184651

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SINTONYN COMBI 40 mg/5 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/545/11-C**

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,  
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 6.944 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle žluté kulaté potahované tablety o průměru 9,5 mm s vyraženým nápisem C53 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160866  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160867  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160868  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160869  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160870  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160871  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160872  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160873  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160874  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160875  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160876  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160877  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160878  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160879  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0184648

IS: Hypotensiva  
ATC: C09DX03  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----  
**SINTONYN COMBI 40 mg/5 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/547/11-C**

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,  
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg  
Amlodipini besilas 6.944 mg  
(odp. Amlodipinum 5 mg)  
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle žluté oválné potahované tablety o velikosti 15 x 7 mm s vyraženým nápisem C54 na jedné straně.  
1. Blistr : laminovaný polyamid/hliník/polyvinylchlorid/hliník  
2. HDPE lahvička s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, opatřená vnitřním těsněním a silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160894  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160895  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160896  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160897  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160898

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160899  
POR TBL FLM 10 H BLI kód SÚKL: 0160900  
POR TBL FLM 50 H BLI kód SÚKL: 0160901  
POR TBL FLM 500 H BLI kód SÚKL: 0160902  
POR TBL FLM 280 H BLI kód SÚKL: 0160903  
POR TBL FLM 300 H BLI kód SÚKL: 0160904  
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0160905  
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0160906  
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0160907  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0184650

IS: Hypotensiva

ATC: C09DX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

-----