

**EPLERENON ACTAVIS 25 mg**

34/736/11-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "25" na druhé straně tablety.

PVC/Al blistr (a jednodávkový perforovaný blistr)

- B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174311  
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0174312  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174313  
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0174314  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174315  
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174316  
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0174317  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174318  
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0174319  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174320  
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0174321  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0174322  
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174323  
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0174324  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174325  
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0174326  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174327  
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174328  
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0174329  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174330  
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0174331  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174332  
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0174333  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0174334

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

**EPLERENON ACTAVIS 50 mg**

34/737/11-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "50" na druhé straně tablety.

PVC/Al blistr (a jednodávkový perforovaný blistr)

- B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174335  
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0174336  
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174337

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0174338  
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174339  
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174340  
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174341  
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174342  
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0174343  
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174344  
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0174345  
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174346  
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174347  
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0174348  
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174349  
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0174350  
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174351  
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174352  
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174353  
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174354  
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0174355  
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174356  
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0174357  
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174358

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

---

**LEVETIRACETAM STADA 1000 mg**

21/760/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá podlouhlá bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, o přibližné délce 19,1 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoli její rozdělení na stejné dávky.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175559

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175560

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175561

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175562

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175563

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175564

POR TBL FLM 150X1000MG BLI kód SÚKL: 0175565

POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0175566

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175567

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.  
Jako přídatná terapie  
-při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.  
-při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.  
-při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

---

**LEVETIRACETAM STADA 250 mg**

21/757/11-C

DR: OC RP: 00/146/001-005-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá podlouhlá bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, o přibližné délce 12,8 mm. Tabletou lze dělit na dvě stejné dávky.  
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0175534

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175535

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175536

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175537

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175538

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175539

POR TBL FLM 150X250MG BLI kód SÚKL: 0175540

POR TBL FLM 180X250MG BLI kód SÚKL: 0175541

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175542

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.  
Jako přídatná terapie  
-při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.  
-při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.  
-při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

---

**LEVETIRACETAM STADA 500 mg**

21/758/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-013-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá podlouhlá bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, o přibližné délce 16,4 mm. Tabletou lze dělit na dvě stejné dávky.  
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175543

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175544

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175545  
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175546  
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175547  
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0175548  
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0175549  
POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0175550  
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175551  
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0187856

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Jako přídatná terapie

-při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.

-při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.

-při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

---

**LEVETIRACETAM STADA 750 mg**

21/759/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-019, 28-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová podlouhlá bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, o přibližné délce 18,6 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175552

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175553

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175554

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175555

POR TBL FLM 150X750MG BLI kód SÚKL: 0175556

POR TBL FLM 180X750MG BLI kód SÚKL: 0175557

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175558

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0187857

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Jako přídatná terapie

-při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.

-při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.

-při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a

dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

---

**MEROPENEM GSK 1000 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO NEBO  
INFUZNÍHO RO 15/658/11-C**

DR: O RP: 15/770/95-B/C

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

S: Meropenemum trihydricum 1140 mg  
(odp. Meropenemum 1000 mg)

PP: Bílý až světle žlutý prášek.

20 ml bezbarvá skleněná (typ III) injekční lahvička uzavřená 20 mm bromobutylovou pryžovou zátkou s flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0178553

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Rekonstituovaný roztok nezmrazujte.

Po rekonstituci:

Rekonstituovaný roztok musí být použit okamžitě. Doba mezi začátkem rekonstituce a koncem intravenosní injekce či infuze by neměla být delší než 1 hodina.

ZI: Léčba pneumonie, včetně komunitní a nozokomiální pneumonie,

bronchopulmonální infekce u cystické fibrózy,

komplikované infekce močových cest,

komplikované nitrobřišní infekce,

intrapartální a postpartální infekce,

komplikované infekce kůže a měkkých tkání,

akutní bakteriální meningitidy.

---

**MEROPENEM GSK 500 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO NEBO  
INFUZNÍHO ROZ 15/657/11-C**

DR: O RP: 15/770/95-A/C

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

S: Meropenemum trihydricum 570 mg  
(odp. Meropenemum 500 mg)

PP: Bílý až světle žlutý prášek.

20 ml bezbarvá skleněná (typ III) injekční lahvička uzavřená 20 mm bromobutylovou pryžovou zátkou s flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0178552

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Rekonstituovaný roztok nezmrazujte.

Po rekonstituci:

Rekonstituovaný roztok musí být použit okamžitě. Doba mezi začátkem rekonstituce a koncem intravenosní injekce či infuze by neměla být delší než 1 hodina.

ZI: Léčba pneumonie, včetně komunitní a nozokomiální pneumonie,

bronchopulmonální infekce u cystické fibrózy,

komplikované infekce močových cest,

komplikované nitrobřišní infekce,

intrapartální a postpartální infekce,  
komplikované infekce kůže a měkkých tkání,  
akutní bakteriální meningitidy.

---

**MODRASIL 100 mg**

83/754/11-C

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

D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika

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

PP: Modré oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr (AL- PVC/PE/PVdC fólie), papírová krabička

B: POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0182008

POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0182009

POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0182010

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0182011

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

---

**MODRASIL 25 mg**

83/752/11-C

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

D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika

S: Sildenafil citras 35.12 mg  
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Modré oválné bikonvexní potahované tablety

Blistr (AL- PVC/PE/PVdC fólie), papírová krabička

B: POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0182000

POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0182001

POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0182002

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0182003

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

---

**MODRASIL 50 mg**

83/753/11-C

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

D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika

S: Sildenafil citras 70.24 mg  
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr (AL- PVC/PE/PVdC fólie), papírová krabička  
B: POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0182004  
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0182005  
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0182006  
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0182007  
IS: Vasodilatantia  
ATC: G04BE03  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku sildenafilu je nezbytné sexuální dráždění.

---

**TORVACARD 80**

31/741/11-C

DR: O RP: 31/397/03-C  
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika  
S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg  
(odp. Atorvastatinum 80 mg)  
PP: Žlutooranžové, oválné, bikonvexní potahované tablety o velikosti 20,1 mm x 10,1 mm.  
OPA/Al/PVC//Al blistr (jednodávkový perforovaný), papírová krabička  
B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0174007  
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0174008  
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0174009  
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0174010  
IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA05  
PE: 24  
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním balení, aby byl chráněn před kyslíkem.  
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

---