

Nově registrované přípravky v období od 1.10.2013 do 31.10.2013 s ohledem na nabytí právní moci

BENZOCAIN LIFE PHARMA 8 mg

01/408/13-C

DR: L

D: 4 LIFE PHARMA CZ, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Benzocainum 8 mg

PP: Kulaté, světle zelené pastilky.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: ORM PAS 12X8MG BLI kód SÚKL: 0182366

ORM PAS 16X8MG BLI kód SÚKL: 0182367

ORM PAS 24X8MG BLI kód SÚKL: 0182368

ORM PAS 48X8MG BLI kód SÚKL: 0182369

IS: Anaesthetica (lokální)

ATC: R02AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá lokální léčba bolestivých projevů v ústní dutině a oblasti hltanu.

PŘÍPRAVEK JE URČEN PRO DOSPĚLÉ A DOSPÍVAJÍCÍ OD 16 LET.

CARBIDOPA/LEVODOPA ACCORD 50/200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/349/13-C

DR: O RP: 27/779/93-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Carbidopum 50 mg

Levodopum 200 mg

PP: Broskvově až světle broskvově zbarvené oválné bikonvexní tablety mozaikovitého vzhledu, přibližně 13,0 mm dlouhé a 7,0 mm široké s "L200" vyraženým na jedné straně a hladké na druhé straně.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahvička s vatou a desikantem uzavřená PPCRC uzávěrem

B: POR TBL PRO 10X250MG BLI kód SÚKL: 0181847

POR TBL PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0181848

POR TBL PRO 30X250MG BLI kód SÚKL: 0181849

POR TBL PRO 49X250MG BLI kód SÚKL: 0181850

POR TBL PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0181851

POR TBL PRO 56X250MG BLI kód SÚKL: 0181852

POR TBL PRO 60X250MG BLI kód SÚKL: 0181853

POR TBL PRO 84X250MG BLI kód SÚKL: 0181854

POR TBL PRO 98X250MG BLI kód SÚKL: 0181855

POR TBL PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0181856

POR TBL PRO 196X250MG BLI kód SÚKL: 0181857

POR TBL PRO 200X250MG BLI kód SÚKL: 0181858

POR TBL PRO 300X250MG BLI kód SÚKL: 0181859

POR TBL PRO 30X250MG TBC kód SÚKL: 0181860

POR TBL PRO 56X250MG TBC kód SÚKL: 0181861

POR TBL PRO 84X250MG TBC kód SÚKL: 0181862

POR TBL PRO 100X250MG TBC kód SÚKL: 0181863

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Idiopatická Parkinsonova choroba.

CEFTRIAXON MEDOPHARM 1 G

15/350/13-C

DR: OE RP: IRL

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

S: Ceftriaxonum dinatricum pro iniectione qs
(odp. Ceftriaxonum 1000 mg)

PP: Bílý až nažloutlý prášek

Injekční lahvička (10 ml) z čirého bezbarvého skla hydrolytické třídy I, pryžová brombutylová zátka, hliníkové víčko, krabička.

B: INJ+INF PLV SOL 5X1GM VIA kód SÚKL: 0182976

INJ+INF PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0182977

INJ+INF PLV SOL 25X1GM VIA kód SÚKL: 0182978

INJ+INF PLV SOL 50X1GM VIA kód SÚKL: 0182979

INJ+INF PLV SOL 100X1GM VIA kód SÚKL: 0182980

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Rekonstituovaný přípravek:

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána pro všechny typy podání po dobu 6 hodin při 25 °C a po dobu 24 hodin při 2-8°C.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po naředění jsou na odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2-8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba infekcí dýchacího ústrojí, infekce ledvin a močového ústrojí, septikemie, meningitidy, břišních infekcí včetně peritonitidy a infekce žlučových cest, infekce měkkých tkání, gonorey, peroperační profylaxe infekcí spojených s chirurgickým zákrokem. Infekce u pacientů s poškozeným obranným mechanismem.

CITRAFLEET PRÁŠEK PRO PERORÁLNÍ ROZTOK

61/403/13-C

DR: L

D: LABORATORIOS CASEN FLEET S.L.U., ZARAGOZA, Španělsko

S: Natrii picosulfas 0.01 g
Magnesii oxidum leve 3.5 g
Acidum citricum anhydricum 10.97 g

PP: Bílý krystalický prášek s citronovou příchutí.

Sáček polyetylen/Al/polyester, krabička.

B: POR PLV SOL 2 SCC kód SÚKL: 0196442

POR PLV SOL 50 SCC kód SÚKL: 0196443

POR PLV SOL 100 SCC kód SÚKL: 0196444

POR PLV SOL 200 SCC kód SÚKL: 0196445

POR PLV SOL 500 SCC kód SÚKL: 0196446

POR PLV SOL 1000 SCC kód SÚKL: 0196447

IS: Laxantia

ATC: A06AB58

PE: 30

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: K vyčištění střeva před jakoukoli diagnostickou procedurou vyžadující čisté střevo, jako je kolonoskopie nebo rentgenové vyšetření.

DICLOZIAJA 11,6 mg/g

29/406/13-C

DR: L

D: ZIAJA LTD ZAKLAD PRODUKCJI LEKÓW SP. Z O.O., Polsko

S: Diclofenacum diethylaminum 464 mg
(odp. Diclofenacum natricum 400 mg)

PP: Bílý homogenní gel s charakteristickým aroma.

Hliníková tuba, zevnitř potažená lakem na bázi epoxid - fenol, s membránou a těsnícím latexovým kroužkem uzavřená PE šroubovacím uzávěrem. Tuby jsou v papírové krabičce.

B: DRM GEL 1X40GM TUB kód SÚKL: 0189073

DRM GEL 1X50GM TUB kód SÚKL: 0189074

DRM GEL 1X100GM TUB kód SÚKL: 0189075

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M02AA15

PE: 36

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

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 roky

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Dospívající nad 14 let, krátkodobá terapie: lokální symptomatická léčba bolesti při akutních nataženích svalů, vyvrtnutích nebo pohmožděních pohybového aparátu v důsledku tupého poranění

Dospělí: posttraumatický zánět šlach a vazů, svalů a kloubů bolest zad lokalizovaný zánět měkkých tkání lokalizované a mírné symptomy osteoartrózy

FENTANYL PFIZER 0,075 mg/H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 65/380/13-C

DR: O RP: 65/718/97-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Fentanylum 8.25 mg

PP: Hnědě zabarvená náplast obdélníkového tvaru umístěná mezi dvěma většími

průhlednými ochrannými vrstvami, které musí být před aplikací odstraněny.

Náplasti jsou označeny červeným potiskem "Fentanyl 75 g/h".

Každá transdermální náplast je zabalena mezi dvěma listy vícevrstvého sáčku, který obsahuje hliníkovou fólii jako hlavní bariérovou složku a vrstvu ionomerní pryskyřice (v přímém kontaktu s přípravkem) připojené k vrstvě hliníku. Dva listy vícevrstvého materiálu jsou slepeny dohromady na okrajích tak, aby byl přípravek uzavřen v dětském bezpečnostním sáčku.

B: DRM EMP TDR 3X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196352

DRM EMP TDR 4X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196353

DRM EMP TDR 5X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196354

DRM EMP TDR 8X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196355

DRM EMP TDR 9X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196356

DRM EMP TDR 10X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196357

DRM EMP TDR 16X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196358

DRM EMP TDR 19X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196359

DRM EMP TDR 20X75MCG/H SCC kód SÚKL: 0196360

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v původním sáčku, aby byl léčivý přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, která může být adekvátně zvládnuta pouze opioidními analgetiky. Dlouhodobá léčba silné chronické bolesti u dětí léčených opioidy od 2 let věku.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FLUDARABINE KABI 50 mg PRÁŠEK PRO INJEKČNÍ/INFUZNÍ ROZTOK

44/316/13-C

DR: O RP: 44/839/94-C

D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie

S: Fludarabini phosphas 50 mg

PP: Prášek pro injekční/infuzní roztok

Sterilní lyofilizovaný bílý nebo téměř bílý prášek nebo koláč.

Rekonstituovaný/ naředěný roztok musí být čirý, bezbarvý a bez přítomnosti částic.

Rozsah pH ve výsledném přípravku je 7,2 - 8,2.

6 ml injekční lahvičky z čirého skla třídy I uzavřené 20 mm šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a 20 mm zeleným hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0183857

IS: Cytostatica

ATC: L01BB05

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

Po rekonstituci:

Fyzikální a chemická stabilita léčivého přípravku po rekonstituci ve vodě na injekci byla prokázána po dobu 24 hodin při 25 °C ± 2°C/ 60% ± 5%RH a po dobu 7 dnů při 5°C ± 3 °C.

Z mikrobiologického hlediska je nutné přípravek použít okamžitě. Jestliže není použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání před použitím na odpovědnosti uživatele a za normálních okolností by neměly překročit 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C.

Po naředění:

Infuzní roztok je chemicky stabilní při uchovávání v infuzních vacích s 0,9 % roztokem chloridu sodného nebo 5 % roztokem dextrózy, po dobu 48 hodin při uchovávání při 2 °C až 8 °C nebo po dobu 24 hodin při 25 °C za normálních světelných podmínek.

Z mikrobiologického hlediska je však nutné přípravek použít okamžitě. Jestliže není použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání před použitím na odpovědnosti uživatele a za normálních okolností by neměly překročit 24 hodin při teplotě 2-8 °C, pokud naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba chronické lymfocytární leukemie (CLL) B-buněčného typu u pacientů, kteří mají dostatečnou rezervu kostní dřeně.

GLABRILUX 0,3 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/348/13-C

DR: OWC RP: EU/1/02/205/001

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Bimatoprostum 0.9 mg v 3 ml
PP: Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic.
pH: 6,8 - 7,8. Osmolalita: 260 - 320 mosmol/kg
Bílá 5 ml lahvička z nízkohustotního polyethylenu (LDPE) s bílým kapátkem z nízkohustotního polyethylenu (LDPE) a bílým bezpečnostním šroubovacím uzávěrem z vysokohustotního polyethylenu (HDPE). Lahvička je naplněna 3 ml roztoku.
B: OPH GTT SOL 1X3ML/0.9MG LGT kód SÚKL: 0189498
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EE03
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem
ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u chronického glaukomu s otevřeným úhlem a nitrooční hypertenze u dospělých (jako monoterapie nebo jako doplňující terapie k betablokátorům).

IBANDRONIC ACID TEVA 6 mg/6 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK
87/356/13-C

DR: OC RP: EU/1/96/012/011
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Natrii ibandronas monohydricus 6.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 6 mg) v 6 ml
PP: Koncentrát pro infuzní roztok.
Čirý, bezbarvý roztok.
Čirá bezbarvá injekční lahvička
Lahvičky jsou uzavřeny pryžovou zátkou a tyrkysovým (zelenomodrým) flip-off víčkem.
B: INF CNC SOL 1X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0196554
INF CNC SOL 5X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0196555
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po naředění uchovávejte při v chladničce (2 °C - 8 °C)
Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 až 8 °C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.
ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami. Léčba hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

IBUMYL RAPID 400 mg

29/407/13-C

DR: OWE RP: PL
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Ibuprofenum lysinicum 684 mg
(odp. Ibuprofenum 400 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami, na jedné straně s černým potiskem "M IL2" a na druhé straně bez potisku.
Rozměry: 17,9 mm +/- 0,3 mm x 9,2mm +/- 0,3mm.
Balení v HDPE lahvičce se skládá z bílé neprůhledné HDPE lahvičky s bílým neprůhledným uzávěrem s Al těsnicí vložkou a vysoušedlem (silikagel).
Poznámka: Na základě požadavku trhu může být HDPE lahvička vložena do papírové krabičky.
Nemocniční balení v HDPE lahvičce se skládá z bílé neprůhledné HDPE lahvičky s bílým neprůhledným uzávěrem s Al těsnicí vložkou a vysoušedlem (silikagel).
Poznámka: Na základě požadavku trhu může být HDPE lahvička vložena do papírové krabičky.
Balení v blistru se skládá z bílého neprůhledného PVC laminovaného Aclarem na jedné straně a tvrzenou hliníkovou folií se za tepla nanášeným lakem VMCH na druhé straně.

Balení v blistru tvarovaném za studena se skládá ze za studena tvarovaného laminátu (hliníková folie laminovaná na orientovaný polyamid na jedné straně a laminovaná na PVC na druhé straně, tj. OPA/Al/PVC) na jedné straně a tvrzené hliníkové folie potažené za tepla nanášeným lakem VMCH na straně druhé.

B: POR TBL FLM 12X400MG I BLI kód SÚKL: 0188649
POR TBL FLM 12X400MG II BLI kód SÚKL: 0188650
POR TBL FLM 24X400MG II BLI kód SÚKL: 0188651
POR TBL FLM 24X400MG I BLI kód SÚKL: 0188652
POR TBL FLM 30X400MG I BLI kód SÚKL: 0188653
POR TBL FLM 30X400MG II BLI kód SÚKL: 0188654
POR TBL FLM 50X400MG II BLI kód SÚKL: 0188655
POR TBL FLM 50X400MG I BLI kód SÚKL: 0188656
POR TBL FLM 100X400MG I BLI kód SÚKL: 0188657
POR TBL FLM 100X400MG II BLI kód SÚKL: 0188658
POR TBL FLM 200X400MG II BLI kód SÚKL: 0188659
POR TBL FLM 200X400MG I BLI kód SÚKL: 0188660
POR TBL FLM 100X400MG TBC kód SÚKL: 0188661
POR TBL FLM 200X400MG TBC kód SÚKL: 0188662

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dní. Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy, akutní bolest hlavy u migrenózního záchvatu s aurou nebo bez aury, bolest zubů, menstruační bolest, horečka a bolest při akutním zánětu horních cest dýchacích. Symptomatická léčba bolesti a zánětu u zánětlivých kloubních onemocnění, degenerativních kloubních onemocnění a bolestivý otok a zánět po poranění měkkých tkání. PŘÍPRAVEK JE URČEN PRO DOSPĚLÉ A DOSPÍVAJÍCÍ OD 12 LET.

IMATINIB DIAMEDIA 100 mg

44/318/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/007

D: DIAMEDIA LTD., BUDAPEST, Maďarsko

S: Imatinibi mesilas 119.5 mg

(odp. Imatinibum 100 mg)
PP: Hnědá, kulatá (9 mm), bikonvexní tableta, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým 'I9AB 100' na straně druhé. Tableta lze rozdělit na stejné dávky.
1. PVC/Al blistr
2. PVC/PE/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 20X100MG I BLI kód SÚKL: 0183935
POR TBL FLM 20X100MG II BLI kód SÚKL: 0183936
POR TBL FLM 60X100MG I BLI kód SÚKL: 0183939
POR TBL FLM 60X100MG II BLI kód SÚKL: 0183940
POR TBL FLM 120X100MG II BLI kód SÚKL: 0183945
POR TBL FLM 120X100MG I BLI kód SÚKL: 0183946
POR TBL FLM 180X100MG I BLI kód SÚKL: 0183947
POR TBL FLM 180X100MG II BLI kód SÚKL: 0183948
IS: Cytostatica
ATC: L01XE01
PE: 18
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba pacientů s Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML),

IMATINIB DIAMEDIA 400 mg

44/319/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/009
D: DIAMEDIA LTD., BUDAPEST, Maďarsko
S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)
PP: Hnědá, podlouhlá (10 x 18 mm), bikonvexní tableta na jedné straně s vyraženým 'I9AB 400'
PVC/PE/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0183963
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0183965
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0183967
IS: Cytostatica
ATC: L01XE01
PE: 18
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba pacientů s Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML),

METHYLPREDNISOLON TEVA 1000 mg

56/374/13-C

DR: O RP: 56/045/75-S/C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Methylprednisoloni natrii succinas 1326 mg
(odp. Methylprednisolonum 1000 mg)
PP: Bílý nebo téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.
Bezbarvá skleněná lahvička s pryžovou zátkou, hliníkový kryt a bílé plastové víčko.
B: INJ PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0195882
INJ PLV SOL 3X1000MG VIA kód SÚKL: 0195883
INJ PLV SOL 10X1000MG VIA kód SÚKL: 0195884

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte lahvičky v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Dermatologická onemocnění (závažná erythema multiforme), alergické stavy (asthma bronchiale, závažná sezónní nebo celoroční alergická rhinitida, angioneurotický edém, anafylaxe), gastrointestinální onemocnění (ulcerózní kolitida, Crohnova choroba), respirační onemocnění (aspirace žaludečního obsahu, fulminantní nebo disseminovaná TBC s příslušnou antituberkulózní chemoterapií), neurologická onemocnění (sekundární mozkový edém způsobený mozkovým nádorem, akutní exacerbace RS), TBC meningitida, transplantace

MONTELUKAST FAIR-MED 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/293/13-C

DR: O RP: 14/351/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Běžové kulaté bikonvexní potahované tablety.
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0178560
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0178561
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0178562

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přídavná léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších. U astmatických pacientů, u kterých je přípravek indikován k léčbě astmatu, může tento přípravek současně poskytovat úlevu od příznaků sezónní alergické rhinitidy. Dále je přípravek určen k profylaxi astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších, u nichž převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST FAIR-MED 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/291/13-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 4.2 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové ploché kulaté žvýkací tablety se zkosenými hranami a s označením "4" na jedné straně, hladké na druhé straně.
Al/Al blistr

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0178554
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0178555
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0178556

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přídavná léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku od 2 do 5 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 2 do 5 let s lehkým perzistujícím astmatem. Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 2 let a starších, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST FAIR-MED 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/292/13-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové ploché kulaté žvýkací tablety se zkosenými hranami
Al/Al blistr

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178557
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178558
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0178559

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přídavná léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku od 6 do 14 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 6 do 14 let s lehkým perzistujícím astmatem. Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MYCOPHENOLIC ACID ACCORD 180 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY
59/375/13-C

DR: O RP: 59/111/05-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Natrii mycophenolas 192.35 mg
(odp. Acidum mycophenolicum 180 mg)

PP: Limetkově zelené, kulaté enterosolventní tablety se zkosenými okraji, s černě vytištěným "M1" na jedné straně a hladké na straně druhé.
Poznámka: průměr tablety je 10,80 ± 0,2 mm.

Al-Al blistr

B: POR TBL ENT 20X180MG BLI kód SÚKL: 0189245
POR TBL ENT 50X180MG BLI kód SÚKL: 0189246
POR TBL ENT 100X180MG BLI kód SÚKL: 0189247
POR TBL ENT 120X180MG BLI kód SÚKL: 0189248
POR TBL ENT 250X180MG BLI kód SÚKL: 0189249

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Profylaxe akutní rejekce alogenního transplantátu ledvin u dospělých pacientů v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy

MYCOPHENOLIC ACID ACCORD 360 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

59/376/13-C

DR: O RP: 59/112/05-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Natrii mycophenolas 384.7 mg
(odp. Acidum mycophenolicum 360 mg)

PP: Broskvové barvy, podlouhlé, enterosolventní tablety se zkosenými okraji, s černě vytištěným "M2" na jedné straně a hladké na straně druhé.

Poznámka: délka a šířka tablety je 17,50 ? 0,2 mm a 10,35 ? 0,2 mm.

Al-Al blistr

B: POR TBL ENT 50X360MG BLI kód SÚKL: 0189250
POR TBL ENT 100X360MG BLI kód SÚKL: 0189251
POR TBL ENT 120X360MG BLI kód SÚKL: 0189252
POR TBL ENT 250X360MG BLI kód SÚKL: 0189253

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Profylaxe akutní rejekce alogenního transplantátu ledvin u dospělých pacientů v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy

OLMEDIX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/345/13-C

DR: O RP: 58/071/05-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Olmesartanum medoxomilum 10 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté a bikonvexní potahované tablety s průměrem 6 mm.
Al/PVC/PVDC blistr

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0189209
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0189210
POR TBL FLM 58X10MG BLI kód SÚKL: 0189211

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

OLMEDIX 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/346/13-C

DR: O RP: 58/072/05-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté a bikonvexní potahované tablety s vyražením "-" na jedné straně a s průměrem 8 mm. Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.
Al/PVC/PVDC blistr

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0189212
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0189213
POR TBL FLM 58X20MG BLI kód SÚKL: 0189214

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

OLMEDIX 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/347/13-C

DR: O RP: 58/073/05-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, podlouhlé a bikonvexní potahované tablety s vyražením "-" na jedné straně a s rozměrem 7,0/14,0 mm. Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.
Al/PVC/PVDC blistr

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0189215

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0189216

POR TBL FLM 58X40MG BLI kód SÚKL: 0189217

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

PARACETAMOL DR. MAX 500 mg TABLETY

07/363/13-C

DR: O RP: 07/165/92-C

D: DR. MAX PHARMA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Paracetamolum 500 mg

PP: Bílé, bikonvexní, kulaté tablety o rozměrech 12,70 mm x 5,35 mm
PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 10X500MG BLI kód SÚKL: 0195006

POR TBL NOB 12X500MG BLI kód SÚKL: 0195007

POR TBL NOB 16X500MG BLI kód SÚKL: 0195008

POR TBL NOB 20X500MG BLI kód SÚKL: 0195009

POR TBL NOB 24X500MG BLI kód SÚKL: 0195010

POR TBL NOB 30X500MG BLI kód SÚKL: 0195011

POR TBL NOB 50X500MG BLI kód SÚKL: 0195012

IS: Analgetica,antipyretica

ATC:N02BE01

PE: 60

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování.

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu a jde o vyhrazené léčivo (10 a 12 tablet).

Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (16, 20, 24, 30, 50 tablet)

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

SEPTANAZAL PRO DĚTI 0,5 mg/50 mg V 1 ml

69/402/13-C

DR: OWE RP: 57723.00.00

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Xylometazolini hydrochloridum 5 mg

Dexpanthenolum 500 mg v 10 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Bílý plastový obal na sprej (HDPE) s bílým mechanickým rozprašovačem a červeným plastovým víčkem
B: NAS SPR SOL 1X10ML SPN kód SÚKL: 0195151
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AB06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření vnitřního obalu by měl být přípravek spotřebován během 3 měsíců.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Ke snížení otoku nosní sliznice a k úlevě při vasomotorické rhinitidě

SEPTANAZAL PRO DOSPĚLÉ 1 mg/50 mg V 1 ml 69/401/13-C

DR: OWE RP: 56888.00.00
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko
S: Xylometazolini hydrochloridum 10 mg
Dexpanthenolum 500 mg v 10 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Bílý plastový obal na sprej (HDPE) s bílým mechanickým rozprašovačem a průsvitným plastovým víčkem.
B: NAS SPR SOL 1X10ML SPN kód SÚKL: 0195150
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AB06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření vnitřního obalu by měl být přípravek spotřebován během 3 měsíců.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Ke snížení otoku nosní sliznice a k úlevě při vasomotorické rhinitidě

SOPHTENSIF 1,5 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 58/366/13-C

DR: O RP: 58/621/97-C
D: SOPHARMA PLC, SOFIA, Bulharsko
S: Indapamidum 1.5 mg
PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, bikonvexní tableta o průměru 9 mm.
10 potahovaných tablet v blistru z pevné, bezbarvé, průsvitné PVC/Al folie
3 blistry a příbalová informace jsou zabaleny v krabičce.
B: POR TBL PRO 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0195067
IS: Hypotensiva
ATC: C03BA11
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Esenciální hypertenze.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 40 mg/12,5 mg TABLETY

58/386/13-C
DR: OC RP: EU/1/02/213/001
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Telmisartanum 40 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bíle a červeně zbarvené, dvouvrstvé, , bikonvexní, nepotažené tablety ve tvaru tobolky o rozměrech 14,1 x 6,9 mm s vyraženým označením "APO" na jedné straně a "40/12.5" na druhé straně. Bílá vrstva může obsahovat červené tečky a červená vrstva může obsahovat bílé tečky.

Al-Al blistry

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189831
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189832
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189833
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189834
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189835
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0189836

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 80 mg/12,5 mg TABLETY

58/387/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bíle a červeně zbarvené, dvouvrstvé, bikonvexní, nepotažené tablety ve tvaru tobolky o rozměrech 16,3 x 8,0 mm s vyraženým označením "APO" na jedné straně a "80/12.5" na druhé straně. Bílá vrstva může obsahovat červené tečky a červená vrstva může obsahovat bílé tečky.

Al-Al blistry

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189837
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189838
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189839
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189840
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189841
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0189842

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 80 mg/25 mg TABLETY

58/388/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Telmisartan/Hydrochlorothiazid Apotex 80 mg/25 mg:

Bílé a žlutě zbarvené, dvouvrstvé, bikonvexní, nepotažené tablety ve tvaru tobolky o rozměrech 16.3 x 8.0 mm s vyraženým označením "APO" na jedné straně a "80/25" na druhé straně. Bílá vrstva může obsahovat žluté tečky a žlutá vrstva může obsahovat bílé tečky.

Al-Al blistry

- B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189843
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189844
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189845
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189846
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189847
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0189848

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití Telmisartan/Hydrochlorothiazid Apotex 80mg/12,5 mg nebo u pacientů, kteří byli předtím stabilizováni na samostatně podávaném telmisrtanu a hydrochlorothiazidu.

VELETRI 0,5 mg PRÁŠEK A ROZPOUŠTĚDLO PRO INFUZNÍ ROZTOK

83/359/13-C

DR: OW RP: 83/383/01-C

D: ACTELION REGISTRATION LTD., LONDON, Velká Británie

S: Epoprostenolum natricum 0.531 mg
(odp. Epoprostenolum 0.5 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek

Čirý bezbarvý roztok

Prášek:

10 ml injekční lahvička z bezbarvého skla třídy I uzavřená pryžovou zátkou a hliníkovým odtrhovacím uzávěrem.

Rozpouštědlo:

Plastové nádobky, vyrobené z LDPE. Lahvička je uzavřená diskem z bezlatexové pryže typu I, připevněným víčkem.

B: INF PSO LQF 1X0.5MG + ROZP VIA kód SÚKL: 0188952

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek (prášek pro infuzní roztok) nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování. Chraňte před mrazem.

Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.

ZI: Plicní arteriální hypertenze (idiopatická nebo dědičná PAH a PAH spojená s onemocněním pojivových tkání) u pacientů se symptomy III-IV funkční třídy podle WHO ke zlepšení zátěžové kapacity. Hemodialýza v akutních případech, kdy podání heparinu představuje vysoké riziko krvácení nebo jeho exacerbace, nebo pokud je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.

VELETRI 0,5 mg PRÁŠEK PRO INFUZNÍ ROZTOK

83/361/13-C

DR: OW RP: 83/383/01-C

D: ACTELION REGISTRATION LTD., LONDON, Velká Británie

- S: Epoprostenolum natricum 0.531 mg
(odp. Epoprostenolum 0.5 mg)
- PP: Bílý až téměř bílý prášek.
10 ml injekční lahvička z bezbarvého skla třídy I uzavřená pryžovou zátkou a hliníkovým odtrhovacím uzávěrem.
- B: INF PLV SOL 1X0.5MG VIA kód SÚKL: 0188950
- IS: Vasodilatantia
- ATC: B01AC09
- PE: 36
- ZS: Tento léčivý přípravek (prášek pro infuzní roztok) nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Chraňte před mrazem.
Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.
Naředěné roztoky čerstvě připraveného epoprostenolu k léčbě plicní arteriální hypertenze se mohou podávat okamžitě při teplotě 25°C nebo uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byly chráněny před světlem, po dobu maximálně 8 dnů při teplotě 2-8°C.
Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.
Naředěný roztok se musí uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byl chráněn před světlem, a může se uchovávat po dobu maximálně 8 dní při teplotě 2-8°C.
- ZI: Plicní arteriální hypertenze (idiopatická nebo dědičná PAH a PAH spojená s onemocněním pojivových tkání) u pacientů se symptomy III-IV funkční třídy podle WHO ke zlepšení zátěžové kapacity. Hemodialýza v akutních případech, kdy podání heparinu představuje vysoké riziko krvácení nebo jeho exacerbace, nebo pokud je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.

VELETRI 1,5 mg PRÁŠEK A ROZPOUŠTĚDLO PRO INFUZNÍ ROZTOK

83/360/13-C

DR: OW RP: 83/384/01-C

D: ACTELION REGISTRATION LTD., LONDON, Velká Británie

S: Epoprostenolum natricum 1.593 mg
(odp. Epoprostenolum 1.5 mg)

PP: Prášek: Bílý až téměř bílý prášek

Rozpouštědlo: Čirý, bezbarvý roztok

Prášek: 10 ml injekční lahvička z bezbarvého skla třídy I uzavřená pryžovou zátkou a hliníkovým odtrhovacím uzávěrem.

Rozpouštědlo:

Plastové nádoby, vyrobené z LDPE. Lahvička je uzavřená diskem z bezlatexové pryže typu I, připevněným víčkem.

B: INF PSO LQF 1X1.5MG+ROZP VIA kód SÚKL: 0188951

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC09

PE: 36

- ZS: Tento léčivý přípravek (prášek pro infuzní roztok) nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Chraňte před mrazem.
Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.
Naředěné roztoky čerstvě připraveného epoprostenolu k léčbě plicní arteriální hypertenze se mohou podávat okamžitě při teplotě 25°C nebo uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byly chráněny před světlem, po dobu maximálně 8 dnů při teplotě 2-8°C.
Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.
Naředěný roztok se musí uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byl chráněn před světlem, a může se uchovávat po dobu maximálně 8 dní při teplotě 2-8°C.

ZI: Plicní arteriální hypertenze (idiopatická nebo dědičná PAH a PAH spojená s onemocněním pojivových tkání) u pacientů se symptomy III-IV funkční třídy podle WHO ke zlepšení zátěžové kapacity. Hemodialýza v akutních případech, kdy podání heparinu představuje vysoké riziko krvácení nebo jeho exacerbace, nebo pokud je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.

VELETRI 1,5 mg PRÁŠEK PRO INFUZNÍ ROZTOK 83/362/13-C

DR: OW RP: 83/384/01-C

D: ACTELION REGISTRATION LTD., LONDON, Velká Británie

S: Epoprostenolum natricum 1.593 mg
(odp. Epoprostenolum 1.5 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

10 ml injekční lahvička z bezbarvého skla třídy I uzavřená pryžovou zátkou a hliníkovým odtrhovacím uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X1.5MG VIA kód SÚKL: 0188953

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek (prášek pro infuzní roztok) nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování. Chraňte před mrazem.

Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.

Naředěné roztoky čerstvě připraveného epoprostenolu k léčbě plicní arteriální hypertenze se mohou podávat okamžitě při teplotě 25°C nebo uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byly chráněny před světlem, po dobu maximálně 8 dnů při teplotě 2-8°C.

Rekonstituovaný roztok se musí ihned dále naředit na konečnou koncentraci.

Naředěný roztok se musí uchovávat v zásobníku na léčivo, aby byl chráněn před světlem, a může se uchovávat po dobu maximálně 8 dní při teplotě 2-8°C.

ZI: Plicní arteriální hypertenze (idiopatická nebo dědičná PAH a PAH spojená s onemocněním pojivových tkání) u pacientů se symptomy III-IV funkční třídy podle WHO ke zlepšení zátěžové kapacity. Hemodialýza v akutních případech, kdy podání heparinu představuje vysoké riziko krvácení nebo jeho exacerbace, nebo pokud je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.
