

**APO-ALENDRONAT 70 mg**

87/433/09-C

DR: O RP: 87/147/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Natrii alendronas trihydricus 91.35 mg  
(odp. Acidum alendronicum 70 mg)

PP: Bílé, oválné bikonvexní tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "ALE 70" na druhé straně.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 2X70MG BLI kód SÚKL: 0144681  
POR TBL NOB 4X70MG BLI kód SÚKL: 0144682  
POR TBL NOB 8X70MG BLI kód SÚKL: 0144683  
POR TBL NOB 12X70MG BLI kód SÚKL: 0144684  
POR TBL NOB 40X70MG BLI kód SÚKL: 0144685

IS: Varia I

ATC: M05BA04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy. Přípravek APO-ALENDRONAT 70 mg snižuje riziko vzniku vertebrálních zlomenin a zlomenin krčku stehenní kosti.

**IBUPROFEN ALCHEMIA 200 mg**

29/442/09-C

DR: OW RP: 28/3140/89-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 200 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledné PVC/Al blistry.

Průhledné PVC/Al blistry.

Lahvička (polyethylen) s polypropylenovým uzávěrem.

B: POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0131583  
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0131584  
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0131585  
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0131586  
POR TBL FLM 24X200MG BLI kód SÚKL: 0131587  
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0131588  
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0131589  
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0131590  
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0131591  
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0131592  
POR TBL FLM 250X200MG BLI kód SÚKL: 0131593  
POR TBL FLM 10X200MG TBC kód SÚKL: 0131594  
POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0131595  
POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0131596  
POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0131597  
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0131598  
POR TBL FLM 250X200MG TBC kód SÚKL: 0131599  
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0151146  
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0151147  
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0151148  
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0151149

POR TBL FLM 24X200MG BLI kód SÚKL: 0151150  
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0151151  
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0151152  
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0151153  
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0151154  
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0151155  
POR TBL FLM 250X200MG BLI kód SÚKL: 0151156

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Revmatické stavy jako jsou artritidy (např. revmatoidní artritida včetně juvenilní idiopatické artritidy), degenerativní artropatie (např. osteoartróza), mimokloubní revmatismus, jiné svalové a kloubní poruchy a poranění měkkých tkání.

---

**IBUPROFEN ALCHEMIA 400 mg**

29/443/09-C

DR: O RP: 28/3140/89-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

I. Neprůhledné PVC/Al blistry.

II. Průhledné PVC/Al blistry.

Lahvička (polyetylén) s polypropylenovým uzávěrem.

B: POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0131600  
POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0131601  
POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0131602  
POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0131603  
POR TBL FLM 24X400MG BLI kód SÚKL: 0131604  
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0131605  
POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0131606  
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0131607  
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0131608  
POR TBL FLM 100X400MG BLI kód SÚKL: 0131609  
POR TBL FLM 250X400MG BLI kód SÚKL: 0131610  
POR TBL FLM 10X400MG TBC kód SÚKL: 0131611  
POR TBL FLM 20X400MG TBC kód SÚKL: 0131612  
POR TBL FLM 30X400MG TBC kód SÚKL: 0131613  
POR TBL FLM 50X400MG TBC kód SÚKL: 0131614  
POR TBL FLM 100X400MG TBC kód SÚKL: 0131615  
POR TBL FLM 250X400MG TBC kód SÚKL: 0131616  
POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0154348  
POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0154349  
POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0154350  
POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0154351  
POR TBL FLM 24X400MG BLI kód SÚKL: 0154352  
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0154353  
POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0154354  
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0154355  
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0154356

POR TBL FLM 100X400MG BLI kód SÚKL: 0154357

POR TBL FLM 250X400MG BLI kód SÚKL: 0154358

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Revmatické stavy jako jsou artritidy (např. revmatoidní artritida včetně juvenilní idiopatické artritidy), degenerativní artropatie (např. osteoartróza), mimokloubní revmatismus, jiné svalové a kloubní poruchy a poranění měkkých tkání.

---

**IBUPROFEN ALCHEMIA 600 mg**

29/444/09-C

DR: OW RP: 28/3140/89-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 600 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

I. Neprůhledné PVC/Al blistry.

II. Průhledné PVC/Al blistry.

Lahvička (polyetylén) s polypropylenovým uzávěrem.

B: POR TBL FLM 6X600MG BLI kód SÚKL: 0131617

POR TBL FLM 10X600MG BLI kód SÚKL: 0131618

POR TBL FLM 12X600MG BLI kód SÚKL: 0131619

POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0131620

POR TBL FLM 24X600MG BLI kód SÚKL: 0131621

POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0131622

POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0131623

POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0131624

POR TBL FLM 90X600MG BLI kód SÚKL: 0131625

POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0131626

POR TBL FLM 250X600MG BLI kód SÚKL: 0131627

POR TBL FLM 10X600MG TBC kód SÚKL: 0131628

POR TBL FLM 20X600MG TBC kód SÚKL: 0131629

POR TBL FLM 30X600MG TBC kód SÚKL: 0131630

POR TBL FLM 50X600MG TBC kód SÚKL: 0131631

POR TBL FLM 100X600MG TBC kód SÚKL: 0131632

POR TBL FLM 250X600MG TBC kód SÚKL: 0131633

POR TBL FLM 6X600MG BLI kód SÚKL: 0154359

POR TBL FLM 10X600MG BLI kód SÚKL: 0154360

POR TBL FLM 12X600MG BLI kód SÚKL: 0154361

POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0154362

POR TBL FLM 24X600MG BLI kód SÚKL: 0154363

POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0154364

POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0154365

POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0154366

POR TBL FLM 90X600MG BLI kód SÚKL: 0154367

POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0154368

POR TBL FLM 250X600MG BLI kód SÚKL: 0154369

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Revmatické stavy jako jsou artritidy (např. revmatoidní artritida včetně juvenilní idiopatické artritidy), degenerativní artropatie (např. osteoartróza), mimokloubní revmatismus, jiné svalové a kloubní poruchy a poranění měkkých tkání.

---

**IBUPROFEN ALCHEMIA 800 mg**

29/445/09-C

DR: OW RP: 28/3140/89-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 800 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

I. Neprůhledné PVC/Al blistry.

II. Průhledné PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 6X800MG BLI kód SÚKL: 0131634  
POR TBL FLM 10X800MG BLI kód SÚKL: 0131635  
POR TBL FLM 12X800MG BLI kód SÚKL: 0131636  
POR TBL FLM 20X800MG BLI kód SÚKL: 0131637  
POR TBL FLM 24X800MG BLI kód SÚKL: 0131638  
POR TBL FLM 30X800MG BLI kód SÚKL: 0131639  
POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0131640  
POR TBL FLM 60X800MG BLI kód SÚKL: 0131641  
POR TBL FLM 90X800MG BLI kód SÚKL: 0131642  
POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0131643  
POR TBL FLM 250X800MG BLI kód SÚKL: 0131644  
POR TBL FLM 6X800MG BLI kód SÚKL: 0154370  
POR TBL FLM 10X800MG BLI kód SÚKL: 0154371  
POR TBL FLM 12X800MG BLI kód SÚKL: 0154372  
POR TBL FLM 20X800MG BLI kód SÚKL: 0154373  
POR TBL FLM 24X800MG BLI kód SÚKL: 0154374  
POR TBL FLM 30X800MG BLI kód SÚKL: 0154375  
POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0154376  
POR TBL FLM 60X800MG BLI kód SÚKL: 0154377  
POR TBL FLM 90X800MG BLI kód SÚKL: 0154378  
POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0154379  
POR TBL FLM 250X800MG BLI kód SÚKL: 0154380

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Revmatické stavy jako jsou artritidy (např. revmatoidní artritida včetně juvenilní idiopatické artritidy), degenerativní artropatie (např. osteoartróza), mimokloubní revmatismus, jiné svalové a kloubní poruchy a poranění měkkých tkání.

---

**IRINOTECAN SANDOZ 20 mg/ml**

44/446/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C

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

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg  
(odp. Irinotecanum 86.65 mg) v 5 ml

PP: Nažloutlý, čirý roztok.

4ml lahvičky z hnědého skla, uzavřené brombutylovou zátkou potaženou

fluoropolymerem s hliníkovým flip-off uzávěrem.

7ml lahvičky z hnědého skla, uzavřené brombutylovou zátkou potaženou

fluoropolymerem s hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0144991

INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0144992

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před chladem a mrazem.

ZI: Přípravek Irinotecan Sandoz je určen k léčbě nemocných s pokročilým kolorektálním karcinomem:

v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u nemocných bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění v monoterapii u pacientů s progresí, u kterých selhala léčba standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil.

Přípravek Irinotecan Sandoz v kombinaci s cetuximabem je indikován k léčbě pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR) po selhání cytotoxické léčby zahrnující irinotekan.

Přípravek Irinotecan Sandoz v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován k léčbě v první linii u pacientů metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

---

### MEDOXIN 125 mg

15/411/09-C

DR: O RP: 15/061/88-S/C

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

S: Cefuroximum axetili 150.36 mg  
(odp. Cefuroximum 125 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé tablety ve tvaru tobolky, s vyraženým A32 na jedné straně.

I. Průsvitný PVC/Aclar/Al blistr

II. Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 10X125MG BLI kód SÚKL: 0125129

POR TBL NOB 14X125MG BLI kód SÚKL: 0125130

POR TBL NOB 20X125MG BLI kód SÚKL: 0125131

POR TBL NOB 10X125MG BLI kód SÚKL: 0154307

POR TBL NOB 14X125MG BLI kód SÚKL: 0154308

POR TBL NOB 20X125MG BLI kód SÚKL: 0154309

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 36

ZS: PVC/Aclar/Al blistr - uchovávejte blistry ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Al/Al blistr - tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírných až středně závažných infekcí způsobených mikroorganismy citlivými na cefuroxim, např.: infekce horních a dolních cest dýchacích, nekomplikované infekce dolních močových cest, infekce kůže a měkkých tkání, léčba časných stádií Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

---

### MEDOXIN 250 mg

15/412/09-C

DR: O RP: 15/061/88-S/C

D: MEDOPHARM S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Cefuroximum axetili 300.72 mg  
(odp. Cefuroximum 250 mg)  
PP: Bílé nebo téměř bílé tablety ve tvaru tobolky, s vyraženým A33 na jedné straně.  
I. Průsvitný PVC/Aclar/Al blistr  
II. Al/Al blistr  
B: POR TBL NOB 20X250MG BLI kód SÚKL: 0125126  
POR TBL NOB 14X250MG BLI kód SÚKL: 0125127  
POR TBL NOB 10X250MG BLI kód SÚKL: 0125128  
POR TBL NOB 20X250MG BLI kód SÚKL: 0154310  
POR TBL NOB 14X250MG BLI kód SÚKL: 0154311  
POR TBL NOB 10X250MG BLI kód SÚKL: 0154312  
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)  
ATC: J01DC02  
PE: 36  
ZS: PVC/Aclar/Al blistr - uchovávejte blistry ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Al/Al blistr - tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba mírných až středně závažných infekcí způsobených mikroorganismy citlivými na cefuroxim, např.: infekce horních a dolních cest dýchacích, nekomplikované infekce dolních močových cest, infekce kůže a měkkých tkání, léčba časných stádií Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

---

**MEDOXIN 500 mg**

15/413/09-C

DR: O RP: 15/061/88-S/C  
D: MEDOPHARM S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Cefuroximum axetili 601.44 mg  
(odp. Cefuroximum 500 mg)  
PP: Bílé nebo téměř bílé tablety ve tvaru tobolky, s vyraženým A34 na jedné straně.  
I. Průsvitný PVC/Aclar/Al blistr  
II. Al/Al blistr  
B: POR TBL NOB 10X500MG BLI kód SÚKL: 0125123  
POR TBL NOB 14X500MG BLI kód SÚKL: 0125124  
POR TBL NOB 20X500MG BLI kód SÚKL: 0125125  
POR TBL NOB 10X500MG BLI kód SÚKL: 0154313  
POR TBL NOB 14X500MG BLI kód SÚKL: 0154314  
POR TBL NOB 20X500MG BLI kód SÚKL: 0154315  
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)  
ATC: J01DC02  
PE: 36  
ZS: PVC/Aclar/Al blistr - uchovávejte blistry ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Al/Al blistr - tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba mírných až středně závažných infekcí způsobených mikroorganismy citlivými na cefuroxim, např.: infekce horních a dolních cest dýchacích, nekomplikované infekce dolních močových cest, infekce kůže a měkkých tkání, léčba časných stádií Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

---

**MONACE 10 mg**

58/434/09-C

DR: OW RP: 58/022/97-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Fosinoprilum natricum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s vyraženým "FL10".

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička uzavřená bílým pojistným LDPE uzávěrem s vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145098

POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145099

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145100

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145101

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145102

POR TBL NOB 42X10MG BLI kód SÚKL: 0145103

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145104

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0145105

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145106

POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0145107

POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0145108

POR TBL NOB 250X10MG TBC kód SÚKL: 0145109

POR TBL NOB 500X10MG TBC kód SÚKL: 0145110

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání.

---

**MONACE 20 mg**

58/435/09-C

DR: O RP: 58/022/97-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Fosinoprilum natricum 20 mg

PP: Bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s vyraženým "FL20".

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička uzavřená bílým pojistným LDPE uzávěrem s vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145111

POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145112

POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145113

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145114

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145115

POR TBL NOB 42X20MG BLI kód SÚKL: 0145116

POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0145117

POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0145118

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145119

POR TBL NOB 50X20MG TBC kód SÚKL: 0145120

POR TBL NOB 100X20MG TBC kód SÚKL: 0145121

POR TBL NOB 250X20MG TBC kód SÚKL: 0145122

POR TBL NOB 500X20MG TBC kód SÚKL: 0145123

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání.

-----  
**OMEPRAZOL STADA 10 mg**

09/439/09-C

DR: O      RP: 09/113/92-A/C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Omeprazolom 10 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0140142

POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0140143

POR CPS ETD 15X10MG BLI kód SÚKL: 0140144

POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0140145

POR CPS ETD 30X10MG BLI kód SÚKL: 0140146

POR CPS ETD 50X10MG BLI kód SÚKL: 0140147

POR CPS ETD 56X10MG BLI kód SÚKL: 0140148

POR CPS ETD 60X10MG BLI kód SÚKL: 0140149

POR CPS ETD 90X10MG BLI kód SÚKL: 0140150

POR CPS ETD 98X10MG BLI kód SÚKL: 0140151

POR CPS ETD 100X10MG BLI kód SÚKL: 0140152

POR CPS ETD 140X10MG BLI kód SÚKL: 0140153

POR CPS ETD 280X10MG BLI kód SÚKL: 0140154

POR CPS ETD 500X10MG BLI kód SÚKL: 0140155

POR CPS ETD 5X10MG TBC kód SÚKL: 0140156

POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0140157

POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0140158

POR CPS ETD 15X10MG TBC kód SÚKL: 0140159

POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0140160

POR CPS ETD 30X10MG TBC kód SÚKL: 0140161

POR CPS ETD 50X10MG TBC kód SÚKL: 0140162

POR CPS ETD 56X10MG TBC kód SÚKL: 0140163

POR CPS ETD 60X10MG TBC kód SÚKL: 0140164

POR CPS ETD 90X10MG TBC kód SÚKL: 0140165

POR CPS ETD 100X10MG TBC kód SÚKL: 0140166

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Přípravek je určen k léčbě duodenálních vředů, benigních žaludečních vředů, refluxní ezofagitidy, k udržovací léčbě- prevence recidivy refluxní ezofagitidy, symptomatické léčbě refluxní choroby jícnu, k Zollinger-Ellisonově syndromu, k léčbě žaludečních a



duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID), k udržovací léčbě - prevence recidivy žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID) , v kombinaci s vhodným antimikrobiálním léčebným režimem k eradikaci *Helicobacter pylori* u pacientů s peptickými vředy vyvolanými tímto mikroorganizmem, pro děti od 1 roku věku a s váhou více nebo rovnou 10 kg: Refluxní ezofagitida. Symptomatická léčba pálení žáhy a kyselého dávení při refluxní chorobě jícnu.

-----  
**OMEPRAZOL STADA 20 mg**

09/440/09-C

DR: O      RP: 09/113/92-B/C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Omeprazolom 20 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0140168  
POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0140169  
POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0140170  
POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0140171  
POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0140172  
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0140173  
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0140174  
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0140175  
POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0140176  
POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0140177  
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0140178  
POR CPS ETD 140X20MG BLI kód SÚKL: 0140179  
POR CPS ETD 280X20MG BLI kód SÚKL: 0140180  
POR CPS ETD 500X20MG BLI kód SÚKL: 0140181  
POR CPS ETD 5X20MG TBC kód SÚKL: 0140182  
POR CPS ETD 7X20MG TBC kód SÚKL: 0140183  
POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0140184  
POR CPS ETD 15X20MG TBC kód SÚKL: 0140185  
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0140186  
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0140187  
POR CPS ETD 50X20MG TBC kód SÚKL: 0140188  
POR CPS ETD 56X20MG TBC kód SÚKL: 0140189  
POR CPS ETD 60X20MG TBC kód SÚKL: 0140190  
POR CPS ETD 90X20MG TBC kód SÚKL: 0140191  
POR CPS ETD 100X20MG TBC kód SÚKL: 0140192

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Přípravek je určen k léčbě duodenálních vředů, benigních žaludečních vředů, refluxní ezofagitidy, k udržovací léčbě- prevence recidivy refluxní ezofagitidy, symptomatické léčbě refluxní choroby jícnu, k Zollinger-Ellisonově syndromu, k léčbě žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID), k udržovací léčbě - prevence recidivy žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID) , v kombinaci s vhodným antimikrobiálním léčebným režimem k eradikaci *Helicobacter pylori* u pacientů s peptickými vředy vyvolanými tímto mikroorganizmem, pro děti od 1 roku věku a s váhou více nebo rovnou 10 kg: Refluxní ezofagitida. Symptomatická léčba pálení žáhy a kyselého dávení při refluxní chorobě jícnu.

-----  
**OMEPRAZOL STADA 40 mg**

09/441/09-C

DR: OW RP: 09/113/92-B/C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Omeprazol 40 mg

PP: Neprůhledná modro-bílá tobolka obsahující téměř bílé až krémově bílé kulovité mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0140194  
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0140195  
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0140196  
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0140197  
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0140198  
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0140199  
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0140200  
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0140201  
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0140202  
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0140203  
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0140204  
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0140205  
POR CPS ETD 280X40MG BLI kód SÚKL: 0140206  
POR CPS ETD 500X40MG BLI kód SÚKL: 0140207  
POR CPS ETD 5X40MG TBC kód SÚKL: 0140208  
POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0140209  
POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0140210  
POR CPS ETD 15X40MG TBC kód SÚKL: 0140211  
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0140212  
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0140213  
POR CPS ETD 50X40MG TBC kód SÚKL: 0140214  
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0140215  
POR CPS ETD 60X40MG TBC kód SÚKL: 0140216  
POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0140217  
POR CPS ETD 100X40MG TBC kód SÚKL: 0140218

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek

chráněn před vzdušnou vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Přípravek je určen k léčbě duodenálních vředů, benigních žaludečních vředů, refluxní ezofagitidy, k udržovací léčbě- prevence recidivy refluxní ezofagitidy, symptomatické léčbě refluxní choroby jícnu, k Zollinger-Ellisonově syndromu, k léčbě žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID), k udržovací léčbě - prevence recidivy žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním nesteroidních protizánětlivých antirevmatik (NSAID) , v kombinaci s vhodným antimikrobiálním léčebným režimem k eradikaci *Helicobacter pylori* u pacientů s peptickými vředy vyvolanými tímto mikroorganizmem, pro děti od 1 roku věku a s váhou více nebo rovnou 10 kg: Refluxní ezofagitida. Symptomatická léčba pálení žáhy a kyselého dávení při refluxní chorobě jícnu.

---