

**BUDEFALK 2 mg REKTÁLNÍ PĚNA**

56/716/09-C

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo

S: Budesonidum 48 mg

PP: Bílá až naředlá pěna tuhé krémovité konzistence.

Tlaková hliníková nádobka s pojistným proužkem, s dávkovací pumpou a tryskou pro umístění aplikátoru, 14 PVC aplikátorů potažených bílou vazelínou a tekutým parafinem, 14 plastických sáčků pro hygienickou likvidaci aplikátorů.

B: RCT SPM 1X14DÁVEK PMM kód SÚKL: 0134861

RCT SPM 2X14DÁVEK PMM kód SÚKL: 0134862

RCT SPM 1X14DÁVEK H PMM kód SÚKL: 0155858

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: A07EA06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25°C. Chraňte před chladem a mrazem.

Nádobka je tlaková a obsahuje hořlavé hnací plyny. Nevystavujte ji teplotám nad 50 °C, chraňte před přímým slunečním zářením. Nádobku nepropichujte, prázdnou nádobku nevhazujte do ohně. Nepoužívejte v blízkosti ohně nebo rozžhavených materiálů.

ZI: Léčba akutní ulcerózní kolitidy postihující rektum a sigmoideum.

**BUPRENORPHINE ALKALOID 0,4 mg**

19/734/09-C

DR: O RP: 19/137/00-C

D: ALKALOID D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Buprenorphini hydrochloridum 0.432 mg  
(odp. Buprenorphinum 0.4 mg)

PP: Bílá kulatá bikonvexní nepotahovaná tableta s vyraženým znakem "→" na jedné straně. PVC/Al blistr.

B: ORM TBL SLG 7X0.4MG BLI kód SÚKL: 0137729

ORM TBL SLG 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0138344

ORM TBL SLG 70X0.4MG BLI kód SÚKL: 0138345

IS: Antidota, detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

**BUPRENORPHINE ALKALOID 2 mg**

19/735/09-C

DR: O RP: 19/138/00-C

D: ALKALOID D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Buprenorphini hydrochloridum 2.16 mg  
(odp. Buprenorphinum 2 mg)

PP: Bílá kulatá bikonvexní nepotahovaná tableta s vyraženým číslem "2" na jedné straně a vyraženým znakem "→" na druhé straně PVC/Al blistr.

B: ORM TBL SLG 7X2MG BLI kód SÚKL: 0138346

ORM TBL SLG 28X2MG BLI kód SÚKL: 0138347

ORM TBL SLG 70X2MG BLI kód SÚKL: 0138348

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a  
vzdušnou vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a  
psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k  
zákonu č.167/1998 Sb.).

-----  
**BUPRENORPHINE ALKALOID 8 mg**

19/736/09-C

DR: O RP: 19/139/00-C

D: ALKALOID D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Buprenorphini hydrochloridum 8.64 mg  
(odp. Buprenorphinum 8 mg)

PP: Bílá kulatá bikonvexní nepotahovaná tableta s vyraženým číslem "8" na jedné straně a  
vyraženým znakem "→" na druhé straně.  
PVC/Al blistr.

B: ORM TBL SLG 7X8MG BLI kód SÚKL: 0138349

ORM TBL SLG 28X8MG BLI kód SÚKL: 0138350

ORM TBL SLG 70X8MG BLI kód SÚKL: 0138351

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a  
vzdušnou vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a  
psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k  
zákonu č.167/1998 Sb.).

-----  
**CARDER 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/720/09-C

DR: OC RP: 98/069/001-EU1

D: NTC PHARMA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

I. PVC/PE/PVdC//Al blistr.

II. PA/Al/PVC//Al blistr (Al/Al blistr).

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0141397

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141398

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141399

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141400

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0141401

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0141402

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0141403

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0141404  
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141405  
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141406  
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141407  
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0141408  
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0141409  
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0141410

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopido-grel je indikován k prevenci aterosklerotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

---

**EMPERIN 16 mg**

83/711/09-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B16" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0148365  
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0148366  
POR TBL NOB 42X16MG BLI kód SÚKL: 0148367  
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0148368  
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0148369  
POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0148370  
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0148371

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba Ménièrova syndromu, jehož symptomy mohou zahrnovat vertigo, tinitus, ztrátu sluchu a nauzeu.

---

**EMPERIN 24 mg**

83/712/09-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta, na jedné straně s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0148372  
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0148373  
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0148374  
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0148375  
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0148376  
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0148377

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

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

ZI: Léčba Ménièreova syndromu, jehož symptomy mohou zahrnovat vertigo, tinitus, ztrátu sluchu a nauzeu.

-----  
**EMPERIN 8 mg**

83/710/09-C

DR: O      RP: 83/123/89-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B8" na jedné straně.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0148361

POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0148362

POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0148363

POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0148364

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba Ménièreova syndromu, jehož symptomy mohou zahrnovat vertigo, tinitus, ztrátu sluchu a nauzeu.

-----  
**IRINOTECAN VIPHARM 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/721/09-C**

DR: O      RP: 44/014/98-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg  
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Světle žlutý, čirý roztok.

Hnědá skleněná lahvička (4 ml) uzavřená chlorobutylsilikonovou zátkou potaženou teflonem a červeným flip-off uzávěrem.

Hnědá skleněná lahvička (10 ml) uzavřená chlorobutylsilikonovou zátkou potaženou teflonem a žlutým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0129135

INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0129136

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Irinotecan Vipfarm 20 mg/ml je určen pro léčbu pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem:

- V kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění,
- Jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u kterých selhala zavedená léčba 5-fluorouracilem.

Irinotecan Vipfarm 20 mg/ml v kombinaci s cetuximabem je indikován pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s expresí receptoru epidermálního růstového faktoru (EGFR) po selhání cytotoxické léčby, jejíž součástí byl irinotekan. Irinotecan Vipfarm 20 mg/ml v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován pro léčbu první linie u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

---

**LOSARTAN ORION 100 mg**

58/719/09-C

DR: O      RP: 58/027/03-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, o rozměrech přibližně 7 x 13 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/LDPE/PVdC - Al blistry.

II. OPA/Al/PVC - Al blistry.

B: POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0134114

POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0134115

POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0134116

POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0134117

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility nebo kontraindikace. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

---

**LOSARTAN ORION 12,5 mg**

58/717/09-C

DR: O      RP: 58/712/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Losartanum kalicum 12.5 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.

I. PVC/LDPE/PVdC - Al blistry.

II. OPA/Al/PVC - Al blistry.

B: POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0134106

POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0134107

POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0134108

POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0134109

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility nebo kontraindikace. Snížení rizika

cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

---

**LOSARTAN ORION 50 mg**

58/718/09-C

DR: O RP: 58/292/96-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, o rozměrech přibližně 5,5 x 10,5 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/LDPE/PVdC - Al blistry.

II. OPA/Al/PVC - Al blistry.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0134110

POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0134111

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0134112

POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0134113

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility nebo kontraindikace. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

---

**PARNASSAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/726/09-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulaté, bikonvexní bílé potahované tablety o průměru 10 mm. Na jedné straně je vyryto označení "N 26".

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134003

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PARNASSAN 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/727/09-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Oválné, bikonvexní bílé potahované tablety o rozměrech 14 x 5,5 mm. Na jedné straně je vyryto označení "N 27".

OPA/Al/PVC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0134004  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PARNASSAN 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/723/09-C  
DR: OC RP: 96/022/002-EU1  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Olanzapinum 2.5 mg  
PP: Kulaté, bikonvexní bílé potahované tablety o průměru 6 mm. Na jedné straně je vyryto označení "N 23".  
OPA/Al/PVC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0132000  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 18  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.  
ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PARNASSAN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/728/09-C  
DR: OC RP: 96/022/014-EU1  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Olanzapinum 20 mg  
PP: Oválné, bikonvexní bílé potahované tablety o rozměrech 15 x 6 mm. Na jedné straně je vyryto označení "N 28".  
OPA/Al/PVC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134005  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PARNASSAN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/724/09-C  
DR: OC RP: 96/022/004-EU1  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Olanzapinum 5 mg  
PP: Kulaté, bikonvexní bílé potahované tablety o průměru 8 mm. Na jedné straně je vyryto

označení "N 24".  
OPA/Al/PVC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0134001  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 18  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PARNASSAN 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/725/09-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Olanzapinum 7.5 mg  
PP: Kulaté, bikonvexní bílé potahované tablety o průměru 9 mm. Na jedné straně je vyryto označení "N 25".  
OPA/Al/PVC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0134002  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 18  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
ZI: Léčba schizofrenie. Přípravek je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali odpověď na léčbu. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární afektivní poruchy u pacientu, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**PLAVOCORIN**

16/722/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1  
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Clopidogrel sulfas 97.875 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)  
PP: Růžově zbarvené, kulaté potahované tablety s vyraženým "SZ/75" na jedné straně a hladké na druhé straně.  
I. OPA/Al/PVC//Al blistr.  
II. PVC/Aclar//Al blistr.  
I. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem a sáčkem s vysoušedlem silikagel.  
II. HDPE lahev s PP jemně žebrovaným šroubovacím uzávěrem a sáčkem s vysoušedlem silikagel.  
B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0142795  
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142796  
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0142797  
POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142798  
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0142799  
POR TBL FLM 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0142800  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142801  
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0142802



POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0142803  
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0142804  
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0142805  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142806  
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0142807  
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142808  
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0142809  
POR TBL FLM 60X75MG II BLI kód SÚKL: 0142810  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142811  
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0142812  
POR TBL FLM 98X75MG II BLI kód SÚKL: 0142813  
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0142814  
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0142815  
POR TBL FLM 500X75MG TBC kód SÚKL: 0142816

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C. Po prvním otevření (lahvičky) uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Klopido-grel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA).

Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

---

**QUETIAPINE ORION 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/729/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Quetiapini fumaras 345.39 mg  
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, konvexní, podlouhlé potahované tablety o délce 19 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 3X10X300MG BLI kód SÚKL: 0140894  
POR TBL FLM 6X10X300MG BLI kód SÚKL: 0141969  
POR TBL FLM 9X10X300MG BLI kód SÚKL: 0141970  
POR TBL FLM 10X10X300MG BLI kód SÚKL: 0141971  
POR TBL FLM 10X6X300MG BLI kód SÚKL: 0155881

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod spojených s bipolární afektivní poruchou. Neprokázalo se, že by byl kvetiapin účinný k prevenci recidivy manických nebo depresivních epizod

---

**ZOLMILES 2,5 mg**

33/730/09-C

DR: O RP: 33/629/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Zolmitriptanum 2.5 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "ZL 2.5".  
Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 3X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134355

POR TBL FLM 6X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134356

POR TBL FLM 12X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134357

POR TBL FLM 18X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134358

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC: N02CC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní léčba migrenózní bolesti hlavy s aurou i bez aury.

**ZOLMILES 5 mg**

33/731/09-C

DR: O RP: 33/630/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Zolmitriptanum 5 mg

PP: Světle růžové kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "ZL 5".  
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 3X5MG BLI kód SÚKL: 0134359

POR TBL FLM 6X5MG BLI kód SÚKL: 0134360

POR TBL FLM 12X5MG BLI kód SÚKL: 0134361

POR TBL FLM 18X5MG BLI kód SÚKL: 0134362

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC: N02CC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní léčba migrenózní bolesti hlavy s aurou i bez aury.

**ZOLMITRIPTAN ACTAVIS 2,5 mg**

33/732/09-C

DR: O RP: 33/316/02-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Zolmitriptanum 2.5 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety dispergovatelné v ústech o průměru 7,5 mm.  
Odlupovací Al/Al blistry.

B: POR TBL DIS 2X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134363

POR TBL DIS 3X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134364

POR TBL DIS 6X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134365

POR TBL DIS 12X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134366

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC: N02CC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní léčba migrenózní bolesti hlavy s aurou i bez aury.

**ZOLMITRIPTAN ACTAVIS 5 mg**

33/733/09-C

DR: OW RP: 33/316/02-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island  
S: Zolmitriptanum 5 mg  
PP: Bílé kulaté ploché tablety dispergovatelné v ústech o průměru 9,5 mm.  
Odlupovací Al/Al blistry.  
B: POR TBL DIS 2X5MG BLI kód SÚKL: 0134367  
POR TBL DIS 3X5MG BLI kód SÚKL: 0134368  
POR TBL DIS 6X5MG BLI kód SÚKL: 0134369  
POR TBL DIS 12X5MG BLI kód SÚKL: 0134370  
IS: Antimigraenica,antiserotonica  
ATC:N02CC03  
PE: 36  
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Akutní léčba migrenózní bolesti hlavy s aurou i bez aury.

-----