

Soubor	č.	P/N	Označení	Typ	Velikost	Název	Popis
BRAILL.dbf - přehled stavu uvádění Braillova písma (1 - schváleno, 0 - výjimka, mezera - nežádáno)							
BRAILL.DBF	1	P	KOD	C	7	kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
BRAILL.DBF	2	N	BRAILL_PIS	C	1	Braillovo písmo	1-schváleno, 0-výjimka, mezera-nežádáno
CESTYPOD.dbf – přehled cest podání léčivých přípravků							
CESTYPOD.DBF	1	P	CESTA	C	7	cesta podání	Zkratka cesta podání
CESTYPOD.DBF	2	P	CESKYNAZEV	C	250	český název	Český název cesty podání
ISV.dbf – přehled indikačních skupin							
ISV.DBF	1	P	IS	C	2	indikační skupina	Zkratka indikační skupiny
ISV.DBF	2	N	NAZ	C	139	název indikační skupiny	Český název indikační skupiny
JDV.dbf - přehled použitých jednotek							
JDV.DBF	1	P	JD	C	2	jednotka	Zkratka jednotky
JDV.DBF	2	N	S	C	1	číslo řádku	Číslo pokračovacího řádku
JDV.DBF	3	N	NAZ	C	250	název jednotky	Český název jednotky
KLKHOM.dbf- číselník registrovaných homeopatik							
KLKHOM.DBF	1	P	KOD	C	7	kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
KLKHOM.DBF	2	N	H	C	1	hlášení	Povinné hlášení všech šarží k přezkoušení
KLKHOM.DBF	3	P	NAZ	C	70	název LP	Název LP
KLKHOM.DBF	4	P	DOP	C	30	specifikace LP	Doplněk názvu LP
KLKHOM.DBF	5	N	CESTA	C	7	cesta podání	Cesta podání
KLKHOM.DBF	6	P	FORMA	C	19	léková forma	Léková forma
KLKHOM.DBF	7	N	DRZ	C	3	držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci
KLKHOM.DBF	8	N	ZEMDRZ	C	3	země držitele	Země sídla držitele rozhodnutí o registraci
KLKHOM.DBF	9	P	REG	C	1	stav registrace	Stav registrace
KLKHOM.DBF	10	N	V_PLATDO	C	6	platnost registrace do	Platnost registrace do, není-li stanovena neomezená platnost
KLKHOM.DBF	11	N	NEOMEZ	C	1	neomezená platnost registrace	V poli vyplněno (X) v případě neomezené platnosti registrace
KLKHOM.DBF	12	N	IS	C	2	indikační skupina	Indikační skupina
KLKHOM.DBF	13	N	ATC_WHO	C	7	plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina (WHO Index)
KLKHOM.DBF	14	N	RC	C	16	registrační číslo	Registrační číslo
KLKHOM.DBF	15	N	SDOV	C	9	identifikátor souběžného dovozu	Identifikační číslo souběžného dovozu, které se váže na
KLKHOM.DBF	16	N	DDDAMNT_WH	C	4	množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
KLKHOM.DBF	17	N	DDDUN_WHO	C	2	jednotka množství léčivé látky	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
KLKHOM.DBF	18	N	DDDP_WHO	N	12,4	počet DDD v balení LP	Počet definovaných denních dávek v balení
KLKHOM.DBF	19	N	ZDROJ_WHO	C	4	zdroj	WHO Index
KLKHOM.DBF	20	N	PRODEJ	C	1	typ výdeje	Klasifikace typu výdeje LP
KLKHOM.DBF	21	N	ZAV	C	2	závislost	skupina omamných nebo psychotropních látek (návykové látky)
KLKHOM.DBF	22	N	P	C	5	datum změny registrace	P – podána žádost o prodloužení registrace
KLKVYZ.dbf - číselník potravin pro zvláštní lékařské účely (PZLÚ).							
KLKVYZ.DBF	1	P	KOD	C	7	kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
KLKVYZ.DBF	2	N	H	C	1	hlášení	Povinné hlášení všech šarží k přezkoušení
KLKVYZ.DBF	3	P	NAZ	C	70	název LP	Název LP
KLKVYZ.DBF	4	P	DOP	C	30	specifikace LP	Doplněk názvu LP
KLKVYZ.DBF	5	N	CESTA	C	7	cesta podání	Cesta podání
KLKVYZ.DBF	6	P	FORMA	C	19	léková forma	Léková forma
KLKVYZ.DBF	7	P	BALENI	C	22	balení	Velikost balení
KLKVYZ.DBF	8	N	SILA	C	15	síla	Síla LP

KLKVYZ.DBF	9 P	OBAL	C	3 obal	Vnitřní obal LP
KLKVYZ.DBF	10 N	VYR	C	3 výrobce	Výrobce (uvádí se pouze pro SLP a PZLÚ)
KLKVYZ.DBF	11 N	ZEMVYR	C	3 země výrobce	Země sídla výrobce (uvádí se pouze pro SLP a PZLÚ)
KLKVYZ.DBF	12 N	DRZ	C	3 držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci
KLKVYZ.DBF	13 N	ZEMDRZ	C	3 země držitele	Země sídla držitele rozhodnutí o registraci
KLKVYZ.DBF	14 P	REG	C	1 stav registrace	Stav registrace
KLKVYZ.DBF	15 N	V_PLATDO	C	6 platnost registrace do	Platnost registrace do, není-li stanovena neomezená platnost
KLKVYZ.DBF	16 N	IS	C	2 indikační skupina	Indikační skupina
KLKVYZ.DBF	17 N	ATC_WHO	C	7 plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina (WHO Index)
KLKVYZ.DBF	18 N	RC	C	16 registrační číslo	Registrační číslo
KLKVYZ.DBF	19 N	DDDAMNT_WH	C	4 množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
KLKVYZ.DBF	20 N	DDDUN_WHO	C	2 jednotka množství léčivé látky	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
KLKVYZ.DBF	21 N	DDDP_WHO	N	12,4 počet DDD v balení LP	Počet definovaných denních dávek v balení
KLKVYZ.DBF	22 N	ZDROJ_WHO	C	4 zdroj	WHO Index
KLKVYZ.DBF	23 N	PRODEJ	C	1 typ výdeje	Klasifikace typu výdeje LP
KLKVYZ.DBF	24 N	ZAV	C	2 závislost	skupina omamných nebo psychotropních látek (návykové látky)
KLKVYZ.DBF	25 N	P	C	5 datum změny registrace	P – podána žádost o prodloužení registrace
LEKFORMY.dbf – přehled nových lékových forem					
LEKFORMY.DBF	1 N	CESTA	C	7 cesta podání	Zkratka cesta podání
LEKFORMY.DBF	2 N	LEK_FORMA	C	19 léková forma	Zkratka lékové formy
LEKFORMY.DBF	3 N	CESKY_NAZE	C	250 název lékové formy	Český název lékové formy
LFV.dbf - přehled starých lékových forem					
LFV.DBF	1 P	LF	C	9 léková forma	Zkratka lékové formy
LFV.DBF	2 N	S	C	1	C,W
LFV.DBF	3 N	NAZ	C	63 název lékové formy	Český název lékové formy
NARVLA.dbf - číselník léčivých přípravků obsahující látky s anabolickým a jiným hormonálním účinkem					
NARVLA.DBF	1 P	KOD	C	7 kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
NARVLA.DBF	2 N	H	C	1 hlášení	Povinné hlášení všech šarží k přezkoušení
NARVLA.DBF	3 P	NAZ	C	70 název LP	Název LP
NARVLA.DBF	4 P	DOP	C	30 specifikace LP	Doplněk názvu LP
NARVLA.DBF	5 N	CESTA	C	7 cesta podání	Cesta podání
NARVLA.DBF	6 P	FORMA	C	19 léková forma	Léková forma
NARVLA.DBF	10 N	DRZ	C	3 držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci
NARVLA.DBF	11 N	ZEMDRZ	C	3 země držitele	Země sídla držitele rozhodnutí o registraci
NARVLA.DBF	12 P	REG	C	1 stav registrace	Stav registrace
NARVLA.DBF	13 N	V_PLATDO	C	6 platnost registrace do	Platnost registrace do, není-li stanovena neomezená platnost
NARVLA.DBF	14 N	NEOMEZ	C	1 neomezená platnost registrace	V poli vyplněno (X) v případě neomezené platnosti registrace
NARVLA.DBF	15 N	IS	C	2 indikační skupina	Indikační skupina
NARVLA.DBF	16 N	ATC_WHO	C	7 plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina (WHO Index)
NARVLA.DBF	17 N	RC	C	16 registrační číslo	Registrační číslo
NARVLA.DBF	18 N	SDOV	C	9 identifikátor souběžného dovozu	Identifikační číslo souběžného dovozu, které se váže na
NARVLA.DBF	19 N	DDDAMNT_WH	C	4 množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
NARVLA.DBF	20 N	DDDUN_WHO	C	2 jednotka množství léčivé látky	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
NARVLA.DBF	21 N	DDDP_WHO	N	12,4 počet DDD v balení LP	Počet definovaných denních dávek v balení
NARVLA.DBF	22 N	ZDROJ_WHO	C	4 zdroj	WHO Index
NARVLA.DBF	23 N	PRODEJ	C	1 typ výdeje	Klasifikace typu výdeje LP

NARVLA.DBF	24 N	NAVLA	C	2 látka podle nařízení vlády	Označení látky s anabolickým a jiným hormonálním účinkem
NSV.dbf - přehled kódů ATC					
NSV.DBF	1 P	NS	C	7 ATC skupina	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina
NSV.DBF	2 N	N	C	1 typ ATC skupiny	N-podle ATC indexu,C-stanovenno SÚKLEM
NSV.DBF	3 N	NAZ	C	90 název	Český název ATC skupiny
OBALY.dbf – přehled obalů					
OBALY.DBF	1 P	OBAL	C	3 obal	Zkratka obalu
OBALY.DBF	2 N	CESKYNAZEV	C	250 název	Český název obalu
OMAM.dbf – číselník registrovaných léčivých přípravků obsahující návykové látky					
OMAM.DBF	1 P	KOD	C	7 kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
OMAM.DBF	2 N	H	C	1 hlášení	Povinné hlášení všech šarží k přezkoušení
OMAM.DBF	3 P	NAZ	C	70 název LP	Název LP
OMAM.DBF	4 P	DOP	C	30 specifikace LP	Doplněk názvu LP
OMAM.DBF	5 N	CESTA	C	7 cesta podání	Cesta podání
OMAM.DBF	6 P	FORMA	C	19 léková forma	Léková forma
OMAM.DBF	7 P	BALENI	C	22 balení	Velikost balení
OMAM.DBF	8 N	SILA	C	15 síla	Síla LP
OMAM.DBF	9 P	OBAL	C	3 obal	Vnitřní obal LP
OMAM.DBF	10 N	DRZ	C	3 držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci
OMAM.DBF	11 N	ZEMDRZ	C	3 země držitele	Země sídla držitele rozhodnutí o registraci
OMAM.DBF	12 P	REG	C	1 stav registrace	Stav registrace
OMAM.DBF	13 N	V_PLATDO	C	6 platnost registrace do	Platnost registrace do, není-li stanovena neomezená platnost
OMAM.DBF	14 N	NEOMEZ	C	1 neomezená platnost registrace	V poli vyplněno (X) v případě neomezené platnosti registrace
OMAM.DBF	15 N	IS	C	2 indikační skupina	Indikační skupina
OMAM.DBF	16 N	ATC_WHO	C	7 plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina (WHO Index)
OMAM.DBF	17 N	RC	C	16 registrační číslo	Registrační číslo
OMAM.DBF	18 N	SDOV	C	9 identifikátor souběžného dovozu	Identifikační číslo souběžného dovozu, které se váže na
OMAM.DBF	19 N	DDDAMNT_WH	C	4 množství léčivé látky v DDD	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
OMAM.DBF	20 N	DDDUN_WHO	C	2 jednotka množství léčivé látky	Definovaná denní dávka nebo ekvivalent
OMAM.DBF	21 N	DDDP_WHO	N	12,4 počet DDD v balení LP	Počet definovaných denních dávek v balení
OMAM.DBF	22 N	ZDROJ_WHO	C	4 zdroj	WHO Index
OMAM.DBF	23 N	PRODEJ	C	1 typ výdeje	Klasifikace typu výdeje LP
OMAM.DBF	24 N	ZAV	C	2 závislost	skupina omamných nebo psychotropních látek (návykové látky)
ORGANIZ.dbf – přehled výrobců a držitelů registračního rozhodnutí					
ORGANIZ.DBF	1 P	ZEM	C	3 země	Země sídla organizace
ORGANIZ.DBF	2 P	VYR	C	3 kód	Zkratka organizace
ORGANIZ.DBF	3 N	NAZ	C	200 název	Název organizace
PSYCH.dbf - přehled návykových (omamných a psychotropních) látek podle zákona č.167/1998 Sb. o návykových látkách					
PSYCH.DBF	1 P	ZAV99	C	2 závislost	Označení závislosti
PSYCH.DBF	2 N	KOD	C	5 kód	Kód komponenty
PSYCH.DBF	3 N	T	C	1 typ	Typ komponenty
PSYCH.DBF	4 N	ZDR	C	4 zdroj	Zdroj
PSYCH.DBF	5 N	NAZ	C	44 název	Přednostní název latinsky
VYROB_F - přehled výrobců přípravků ve specifickém léčebném programu					
VYROB_F.DBF	1 P	KOD	C	7 kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
VYROB_F.DBF	2 P	VYR	C	3 výrobce	Kód výrobce

VYROB_F.DBF	3 P	ZEMVYR	C	3 země výrobce	Země sídla výrobce
VYROB_F.DBF	4 P	NAZ	C	100 název výrobce	Název výrobce
ZEMV.dbf – přehled zemí výrobců a držitelů registračního rozhodnutí					
ZEMV.DBF	1 P	ZEM	C	3 kód	Zkratka země
ZEMV.DBF	2 N	NAZ	C	50 název	Český název země
DOPING_RRMMDD.xls – číselník registrovaných léčivých přípravků obsahující doping					
DOPING_RRMMDD.xls	1 P	KOD	C	7 kód SÚKL	Kód léčivého přípravku (dále LP)
DOPING_RRMMDD.xls	2 P	NAZEV_LP	C	70 název LP	Název LP
DOPING_RRMMDD.xls	3 P	DOPLNEK	C	30 specifikace LP	Doplněk názvu LP
DOPING_RRMMDD.xls	4 N	DOPING	C	4 kód dopingů	Zkratka dopingů
DOPING_RRMMDD.xls	5 N	NAZEV_LATKY_S_DOPINGEM	C	44 název	Název látky s dopingem
DOPING_RRMMDD.xls	6 N	CESTA	C	7 cesta podání	Cesta podání
DOPING_RRMMDD.xls	7 P	FORMA	C	19 léková forma	Léková forma
DOPING_RRMMDD.xls	8 P	BALENI	C	22 balení	Velikost balení
DOPING_RRMMDD.xls	9 N	SILA	C	15 síla	Síla LP
DOPING_RRMMDD.xls	10 P	OBAL	C	3 obal	Vnitřní obal LP
DOPING_RRMMDD.xls	11 N	DRZ	C	3 držitel reg. rozhodnutí	Držitel rozhodnutí o registraci
DOPING_RRMMDD.xls	12 N	ZEM	C	3 země držitele	Země sídla držitele rozhodnutí o registraci
DOPING_RRMMDD.xls	13 P	REG	C	1 stav registrace	Stav registrace
DOPING_RRMMDD.xls	14 P	INDSK	C	2 indikační skupina	Indikační skupina
DOPING_RRMMDD.xls	15 N	ATC	C	7 plná ATC	Anatomicko-terapeuticko-chemická skupina (WHO Index)
DOPING_RRMMDD.xls	16 N	REGCIS	C	16 registrační číslo	Registrační číslo
DOPING_RRMMDD.xls	17 P	SDOV	C	9 identifikátor souběžného dovozu	Identifikační číslo souběžného dovozu, které se váže na
DOPING_RRMMDD.xls	18 P	PRODEJ	C	1 typ výdeje	Klasifikace typu výdeje LP