

**ALENDRONÁT NATRIUM ACCORD 10 mg TABLETY**

87/644/08-C

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

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Natrii alendronas trihydricus 13.053 mg  
(odp. Acidum alendronicum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety s označením "10" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Bílý neprůhledný PVC/Al blister.

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0127002

IS: Varia I

ATC: M05BA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy - snížení rizika zlomenin obratlů a kyčlí. Léčba osteoporózy u mužů se zvýšeným rizikem zlomeniny. Prevence osteoporózy indukované glukokortikoidy.

**ALENDRONÁT NATRIUM ACCORD 70 mg TABLETY**

87/645/08-C

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

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Natrii alendronas trihydricus 91.37 mg  
(odp. Acidum alendronicum 70 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní tablety s označením "AHI" na jedné straně a hladké na druhé straně.

OPA-AL-PVC/Al blister.

B: POR TBL NOB 4X70MG BLI kód SÚKL: 0127003

IS: Varia I

ATC: M05BA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy - snížení rizika zlomenin obratlů a kyčlí.

**BISPROTIN 10 mg**

41/641/08-C

DR: O RP: 41/304/89-S/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Běžové kropenaté, kulaté konvexní tablety s půlicí rýhou o průměru 8 mm.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al nebo PVdC/Al blister, krabička.

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0111516

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0111517

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0111518

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0111519

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0111520

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0111521

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0111522

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0111523

POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0136032

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0136033  
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0136034  
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0136035  
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0136036  
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0136037  
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0136038  
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0136039

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris.

-----  
**BISPROTIN 5 mg**

41/640/08-C

DR: O RP: 41/304/89-S/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Bílé kulaté konvexní tablety s půlicí rýhou o průměru 8 mm.

Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/Al nebo PVdC/Al blister, krabička.

B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0111508  
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0111509  
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0111510  
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0111511  
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0111512  
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0111513  
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0111514  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0111515  
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0136040  
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0136041  
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0136042  
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0136043  
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0136044  
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0136045  
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0136046  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0136047

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris.

-----  
**CESPIREX 150 mg**

44/345/08-C

DR: O RP: 44/167/01-C

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

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BC" a na druhé straně "150".

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129001

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129002  
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0129003  
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0129004

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Cespirex 150 mg je indikován buď jako samostatná léčba nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty a s vysokým rizikem progresu onemocnění.

---

**CESPIREX 50 mg**

44/344/08-C

DR: O RP: 44/570/96-C

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

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BC" a na druhé straně "50".  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0127996

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0127997

POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0127998

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0127999

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

---

**FENTANYL SANDOZ 100 µg/H**

65/639/08-C

DR: O RP: 65/719/97-C

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

S: Fentanylum 16.8 mg

PP: Průhledná náplast čtvercového tvaru se zakulacenými rohy s potiskem na krycí folii "fentanyl 100 µg/h". Náplast se skládá z odnímatelné vrstvy (která se odstraní před aplikací náplasti) a dvou funkčních vrstev : samolepící matricové vrstvy obsahující fentanyl a krycí folie nepropouštějící vodu.

Každá náplast je samostatně zabalena v sáčku(papír/PE/Al/PE).

B: DRM EMP TDR 1X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124676

DRM EMP TDR 2X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124677

DRM EMP TDR 3X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124678

DRM EMP TDR 4X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124679

DRM EMP TDR 5X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124680

DRM EMP TDR 7X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124681

DRM EMP TDR 8X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124682

DRM EMP TDR 10X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124683

DRM EMP TDR 14X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124684

DRM EMP TDR 16X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124685

DRM EMP TDR 20X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124686

DRM EMP TDR 5X16.8MG MDC kód SÚKL: 0124687

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

---

**FENTANYL SANDOZ 12,5 µg/H**

65/635/08-C

DR: O RP: 65/059/06-C

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

S: Fentanylum 2.1 mg

PP: Průhledná náplast čtvercového tvaru se zakulacenými rohy s potiskem na krycí folii "fentanyl 12µg/h". Náplast se skládá z odnímatelné vrstvy (která se odstraní před aplikací náplasti) a dvou funkčních vrstev : samolepící matricové vrstvy obsahující fentanyl a krycí folie nepropouštějící vodu.

Každá náplast je samostatně zabalena v sáčku(papír/PE/Al/PE).

B: DRM EMP TDR 1X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124628

DRM EMP TDR 2X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124629

DRM EMP TDR 3X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124630

DRM EMP TDR 4X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124631

DRM EMP TDR 5X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124632

DRM EMP TDR 7X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124633

DRM EMP TDR 8X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124634

DRM EMP TDR 10X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124635

DRM EMP TDR 14X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124636

DRM EMP TDR 16X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124637

DRM EMP TDR 20X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124638

DRM EMP TDR 5X2.1MG MDC kód SÚKL: 0124639

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

---

**FENTANYL SANDOZ 25 µg/H**

65/636/08-C

DR: O RP: 65/716/97-C

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

S: Fentanylum 4.2 mg

PP: Průhledná náplast čtvercového tvaru se zakulacenými rohy s potiskem na krycí folii "fentanyl 25µg/h". Náplast se skládá z odnímatelné vrstvy (která se odstraní před aplikací náplasti) a dvou funkčních vrstev : samolepící matricové vrstvy obsahující fentanyl a krycí folie nepropouštějící vodu.

Každá náplast je samostatně zabalena v sáčku (papír/PE/Al/PE).

B: DRM EMP TDR 1X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124640

DRM EMP TDR 2X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124641

DRM EMP TDR 3X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124642

DRM EMP TDR 4X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124643

DRM EMP TDR 5X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124644  
DRM EMP TDR 7X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124645  
DRM EMP TDR 8X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124646  
DRM EMP TDR 10X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124647  
DRM EMP TDR 14X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124648  
DRM EMP TDR 16X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124649  
DRM EMP TDR 20X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124650  
DRM EMP TDR 5X4.2MG MDC kód SÚKL: 0124651

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

-----  
**FENTANYL SANDOZ 50 µg/H**

65/637/08-C

DR: O      RP: 65/717/97-C

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

S: Fentanylum      8.4 mg

PP: Průhledná náplast čtvercového tvaru se zakulacenými rohy s potiskem na krycí folii "fentanyl 50 µg/h". Náplast se skládá z odnímatelné vrstvy (která se odstraní před aplikací náplasti) a dvou funkčních vrstev : samolepící matricové vrstvy obsahující fentanyl a krycí folie nepropouštějící vodu.

Každá náplast je samostatně zabalena v sáčku (papír/PE/Al/PE).

B: DRM EMP TDR 1X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124652

DRM EMP TDR 2X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124653

DRM EMP TDR 3X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124654

DRM EMP TDR 4X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124655

DRM EMP TDR 5X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124656

DRM EMP TDR 7X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124657

DRM EMP TDR 8X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124658

DRM EMP TDR 10X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124659

DRM EMP TDR 14X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124660

DRM EMP TDR 16X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124661

DRM EMP TDR 20X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124662

DRM EMP TDR 5X8.4MG MDC kód SÚKL: 0124663

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

-----  
**FENTANYL SANDOZ 75 µg/H**

65/638/08-C

DR: O      RP: 65/718/97-C

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

S: Fentanylum      12.6 mg

PP: Průhledná náplast čtvercového tvaru se zakulacenými rohy s potiskem na krycí folii

"fentanyl 75 µg/h". Náplast se skládá z odnímatelné vrstvy (která se odstraní před aplikací náplasti) a dvou funkčních vrstev : samolepící matricové vrstvy obsahující fentanyl a krycí folie nepropouštějící vodu.

Každá náplast je samostatně zabalena v sáčku (papír/PE/Al/PE).

- B: DRM EMP TDR 1X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124664  
DRM EMP TDR 2X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124665  
DRM EMP TDR 3X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124666  
DRM EMP TDR 4X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124667  
DRM EMP TDR 5X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124668  
DRM EMP TDR 7X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124669  
DRM EMP TDR 8X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124670  
DRM EMP TDR 10X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124671  
DRM EMP TDR 14X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124672  
DRM EMP TDR 16X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124673  
DRM EMP TDR 20X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124674  
DRM EMP TDR 5X12.6MG MDC kód SÚKL: 0124675

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

---

### TAZOPET 2 g/250 mg

15/642/08-C

DR: O RP: 15/910/95-C

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

S: Piperacillinum natricum 2.1266 g  
(odp. Piperacillinum 2 g)  
Tazobactamum natricum 273.66 mg  
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

30 ml skleněná lahvička typu III s halogen-butylovou pryžovou zátkou a hliníkovým pertlem s šedivým flip-off uzávěrem.

- B: INJ PLV SOL 1X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105923  
INJ PLV SOL 5X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105924  
INJ PLV SOL 10X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105925  
INJ PLV SOL 12X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105926  
INJ PLV SOL 50X2.25GM VIA kód SÚKL: 0105927

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Přípravek Tazopet je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti:

nozokomiální pneumonie;

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;  
bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let):

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

---

**TAZOPET 4 g/500 mg**

15/643/08-C

DR: O      RP: 15/910/95-C

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

S: Piperacillinum natricum      4.253 g

(odp. Piperacillinum      4 g)

Tazobactamum natricum      547.33 mg

(odp. Tazobactamum      500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

100 ml skleněná lahvička typu II s halogen-butylovou pryžovou zátkou a hliníkovým pertlem s červeným flip-off uzávěrem.

B: INJ PLV SOL 1X4.5GM VIA kód SÚKL: 0105928

INJ PLV SOL 5X4.5GM VIA kód SÚKL: 0105929

INJ PLV SOL 10X4.5GM VIA kód SÚKL: 0105930

INJ PLV SOL 12X4.5GM VIA kód SÚKL: 0105931

INJ PLV SOL 50X4.5GM VIA kód SÚKL: 0105932

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Přípravek Tazopet je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti:

nozokomiální pneumonie;

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;

bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let):

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

---

**TERBINAFIN AUROBINDO 125 mg TABLETY**

26/632/08-C

DR: O      RP: 26/418/91-S/C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Terbinafini hydrochloridum      140.63 mg

(odp. Terbinafinum      125 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté nepotahované bikonvexní tablety, se zkosenou hranou, na jedné straně vyražen symbol "D" na druhé straně "56".

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 7X125MG BLI kód SÚKL: 0124688

POR TBL NOB 8X125MG BLI kód SÚKL: 0124689

POR TBL NOB 12X125MG BLI kód SÚKL: 0124690  
POR TBL NOB 14X125MG BLI kód SÚKL: 0124691  
POR TBL NOB 28X125MG BLI kód SÚKL: 0124692  
POR TBL NOB 42X125MG BLI kód SÚKL: 0124693  
POR TBL NOB 56X125MG BLI kód SÚKL: 0124694

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC:D01BA02

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčení mykotických infekcí kůže vyvolaných dermatofyty citlivými na terbinafin, jako v případě tinea corporis, tinea cruris a tinea pedis, pokud se perorální léčení považuje za vhodné z hlediska místa aplikace, závažnosti nebo rozsahu infekce. Léčení onychomykózy vyvolané dermatofyty citlivými na terbinafin.

---

**TERBINAFIN AUROBINDO 250 mg TABLETY**

26/633/08-C

DR: O      RP: 26/418/91-S/C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Terbinafini hydrochloridum    281.25 mg  
(odp. Terbinafinum                    250 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté nepotahované bikonvexní tablety, se zkosenou hranou, na jedné straně s půlicí rýhou a vyraženým symbolem "D", na druhé straně vyraženo "74".  
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 7X250MG BLI kód SÚKL: 0124695  
POR TBL NOB 8X250MG BLI kód SÚKL: 0124696  
POR TBL NOB 14X250MG BLI kód SÚKL: 0124697  
POR TBL NOB 28X250MG BLI kód SÚKL: 0124698  
POR TBL NOB 30X250MG BLI kód SÚKL: 0124699  
POR TBL NOB 42X250MG BLI kód SÚKL: 0124700  
POR TBL NOB 56X250MG BLI kód SÚKL: 0124701  
POR TBL NOB 98X250MG BLI kód SÚKL: 0124702

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC:D01BA02

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčení mykotických infekcí kůže vyvolaných dermatofyty citlivými na terbinafin, jako v případě tinea corporis, tinea cruris a tinea pedis, pokud se perorální léčení považuje za vhodné z hlediska místa aplikace, závažnosti nebo rozsahu infekce. Léčení onychomykózy vyvolané dermatofyty citlivými na terbinafin.

---