

**ADVIL FORTE 400 mg**

29/596/08-C

DR: OW RP: 07/186/03-C

D: WYETH WHITEHALL EXPORT GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Oválné průhledné bezbarvé měkké želatinové tobolky s černým potiskem "400" obsahující čirou bezbarvou tekutinu.

a) Blistr (bílý neprůhledný PVC/PE/PVDC//Al),

b) Blistr (bílý neprůhledný PVC/PVDC//Al/pergamenový papír),  
papírová krabička

B: POR CPS MOL 2X400MG BLI kód SÚKL: 0124926

POR CPS MOL 4X400MG BLI kód SÚKL: 0124927

POR CPS MOL 8X400MG BLI kód SÚKL: 0124928

POR CPS MOL 10X400MG BLI kód SÚKL: 0124929

POR CPS MOL 16X400MG BLI kód SÚKL: 0124930

POR CPS MOL 20X400MG BLI kód SÚKL: 0124931

POR CPS MOL 2X400MG BLI kód SÚKL: 0144369

POR CPS MOL 20X400MG BLI kód SÚKL: 0144370

POR CPS MOL 4X400MG BLI kód SÚKL: 0144371

POR CPS MOL 8X400MG BLI kód SÚKL: 0144372

POR CPS MOL 10X400MG BLI kód SÚKL: 0144373

POR CPS MOL 16X400MG BLI kód SÚKL: 0144374

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Při teplotě do 25 °C v původním obalu (citlivost na vlhkost).

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Úleva od bolestí hlavy, migréna a bolesti zubů, bolesti při menstruaci, revmatické bolesti (např. osteoartóza, vertebrogenní algický syndrom), bolesti svalů a kloubů nerevmatického původu, neuralgie, horečka, zmírnění příznaků chřipky a zánětlivých onemocnění horních cest dýchacích. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé od 12 let.

**KYLOTAN 160 mg**

58/594/08-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 15x6,5 mm s půlicí rýhou na jedné straně a označením "V" na straně druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PE-PVdC/ALU blistr

2. PE lahvička (Securitainer, PE)

B: POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0130278

POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0130279

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0130280

POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0130281

POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0130282

POR TBL FLM 280X160MG BLI kód SÚKL: 0130283

POR TBL FLM 7X160MG TBC kód SÚKL: 0130284

POR TBL FLM 14X160MG TBC kód SÚKL: 0130285

POR TBL FLM 28X160MG TBC kód SÚKL: 0130286

POR TBL FLM 56X160MG TBC kód SÚKL: 0130287  
POR TBL FLM 98X160MG TBC kód SÚKL: 0130288  
POR TBL FLM 280X160MG TBC kód SÚKL: 0130289

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24-blistr, 30-lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Nedávný infarkt myokardu - Kylotan je indikován ke zlepšení přežití po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu u klinicky stabilizovaných pacientů s příznaky, projevy nebo rentgenologicky diagnostikovaným selháním levé komory a/nebo se systolickou dysfunkcí levé komory.

---

**KYLOTAN 40 mg**

58/592/08-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 9x4,5 mm s půlicí rýhou na jedné straně a označením "V" na straně druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PE-PVdC/ALU blistr

2. PE lahvička (Securitainer, PE)

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0130254  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0130255  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0130256  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0130257  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0130258  
POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0130259  
POR TBL FLM 7X40MG TBC kód SÚKL: 0130260  
POR TBL FLM 14X40MG TBC kód SÚKL: 0130261  
POR TBL FLM 28X40MG TBC kód SÚKL: 0130262  
POR TBL FLM 56X40MG TBC kód SÚKL: 0130263  
POR TBL FLM 98X40MG TBC kód SÚKL: 0130264  
POR TBL FLM 280X40MG TBC kód SÚKL: 0130265

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24-blistr, 30-lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Nedávný infarkt myokardu - Kylotan je indikován ke zlepšení přežití po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu u klinicky stabilizovaných pacientů s příznaky, projevy nebo rentgenologicky diagnostikovaným selháním levé komory a/nebo se systolickou dysfunkcí levé komory.

---

**KYLOTAN 80 mg**

58/593/08-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Valsartanum 80 mg  
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 8 mm s půlicí rýhou na obou stranách a označením "V" na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
1. PVC-PE-PVdC/ALU blistr  
2. PE lahvička (Securitainer, PE)  
B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0130266  
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0130267  
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0130268  
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0130269  
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0130270  
POR TBL FLM 280X80MG BLI kód SÚKL: 0130271  
POR TBL FLM 7X80MG TBC kód SÚKL: 0130272  
POR TBL FLM 14X80MG TBC kód SÚKL: 0130273  
POR TBL FLM 28X80MG TBC kód SÚKL: 0130274  
POR TBL FLM 56X80MG TBC kód SÚKL: 0130275  
POR TBL FLM 98X80MG TBC kód SÚKL: 0130276  
POR TBL FLM 280X80MG TBC kód SÚKL: 0130277  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09CA03  
PE: 24-blistr, 30-lahvička  
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.  
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.  
ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Nedávný infarkt myokardu - Kylotan je indikován ke zlepšení přežití po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu u klinicky stabilizovaných pacientů s příznaky, projevy nebo rentgenologicky diagnostikovaným selháním levé komory a/nebo se systolickou dysfunkcí levé komory.

---

**STRUCTUM 500 mg**

29/595/08-C

DR: S  
D: PIERRE FABRE MEDICAMENT, BOULOGNE, Francie  
S: Chondroitini sulfas A natricus 500 mg  
PP: Modré tobolek obsahující bílý až nažloutlý prášek.  
PVC-PVDC/Alu-PVDC blistr.  
B: POR CPS DUR 60X500MG BLI kód SÚKL: 0020447  
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica  
ATC: M01AX25  
PE: 24  
ZS: Při teplotě do 25°C, uchovávat v původním obalu (vlhkost).  
ZI: Podpůrná léčba bolesti vyvolané artrózou kloubů. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

---

**TIAPRALAN 100 mg**

68/563/08-C

DR: O RP: 68/171/85-C  
D: MH CONSULTING S.R.O, PRAHA, Česká republika  
S: Tiapridi hydrochloridum 111.1 mg  
(odp. Tiapridum 100 mg)  
PP: Bílé kulaté tablety se zkosenými hranami s dělicím křížem na obou stranách. Tablety lze dělit na stejné poloviny a čtvrtiny.

PVC/Al blistr, papírová skládačka  
B: POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0124940  
POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0124942  
POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0124943  
POR TBL NOB 500X100MG BLI kód SÚKL: 0124944  
POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0124945  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AL03  
PE: 36  
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.  
ZI: Dyskinézy a pohybové poruchy jako je Huntingtonova choroba, časné a tardivní  
dyskinézy. Psychomotorické poruchy ve stáří. Psychomotorické poruchy u chronického  
alkoholismu.

---