

## Nově registrované přípravky v období: od 8.5.2008 do 14.5.2008

Vysvětlivky:

RP	- registrační číslo odkazované registrace	ATC	- anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace
ZP	- zaměnitelnost přípravku	PE	- doba použitelnosti v měsících
D	- držitel rozhodnutí o registraci	ZS	- způsob skladování
S	- složení	ZI	- zkrácená indikace
PP	- popis přípravku a druh obalu	P	- volná prodejnost
B	- balení, kód SÚKL	rg	-mikrogramy
IS	- indikační skupina	DU	-jednotka D-antigenu
DR	- druh registrace	KU	- tisíce mezinárodních jednotek
S	- samostatná registrace založená na vlastních experimentálních datech	MU	- miliony mezinárodních jednotek
H	- registrace homeopatika zjednodušeným postupem bez posouzení účinnosti	UT	- mezinárodní jednotka
L	- samostatná registrace založená na literárních datech	ZR	- změna v registraci
O	- registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace jiného přípravku		
OK	- fixní kombinace známých léčivých látek použitých poprvé v kombinaci		
OA	- registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace se souhlasem původního držitele		
OW	- registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty		
OE	- registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace, evropský referenční přípravek – uveden stát, v němž je registrován		
OWE	- registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty, evropský referenční přípravek		
OC	- registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace, centralizovaně registrovaný léčivý přípravek		
OWC	- registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty, centralizovaně registrovaný léčivý přípravek.		

### **APO-RAMIPRIL 10 mg**

58/258/08-C

DR: O RP: 58/092/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Narůžovělé kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0120278

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0120279

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0120280

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Snížení rizika infarktu myokardu, cévní mozkové mozkové příhody, kardiovaskulární smrti a snížení incidence revaskularizačních výkonů u pacientů od 55 let věku s kardiovaskulárním onemocněním, cévní mozkovou příhodou nebo periferním cévním onemocněním, s diabetem a současně s jedním či kombinací následujících nálezů: hypertenze, vysoká hladina celkového cholesterolu, nízká hladina HDL, kouření, známá mikroalbuminurie, klinický důkaz dřívějšího cévního onemocnění. Léčba esenciální hypertenze.

---

**APO-RAMIPRIL 2,5 mg**

58/256/08-C

DR: O RP: 58/125/98-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou. Tableta může být rozdělena na dvě stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 28X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0120271

POR TBL NOB 30X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0120272

POR TBL NOB 100X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0120273

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Snížení rizika infarktu myokardu, cévní mozkové mozkové příhody, kardiovaskulární smrti a snížení incidence revaskularizačních výkonů u pacientů od 55 let věku s kardiovaskulárním onemocněním, cévní mozkovou příhodou nebo periferním cévním onemocněním, s diabetem a současně s jedním či kombinací následujících nálezů: hypertenze, vysoká hladina celkového cholesterolu, nízká hladina HDL, kouření, známá mikroalbuminurie, klinický důkaz dřívějšího cévního onemocnění. Léčba esenciální hypertenze.

---

**APO-RAMIPRIL 5 mg**

58/257/08-C

DR: O RP: 58/126/98-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Narůžovělé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0120274

POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0120275

POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0120276

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0120277

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Snížení rizika infarktu myokardu, cévní mozkové mozkové příhody, kardiovaskulární smrti a snížení incidence revaskularizačních výkonů u pacientů od 55 let věku s kardiovaskulárním onemocněním, cévní mozkovou příhodou nebo periferním cévním onemocněním, s diabetem a současně s jedním či kombinací následujících nálezů: hypertenze, vysoká hladina celkového cholesterolu, nízká hladina HDL, kouření, známá mikroalbuminurie, klinický důkaz dřívějšího cévního onemocnění. Léčba esenciální hypertenze.

---

**BISOBELA 10 mg**

41/250/08-C

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

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika  
S: Bisoprololi fumaras 10 mg  
PP: Světle béžové kropenaté kulaté konvexní tablety s následujícími identifikačními znaky:  
"BI" uprostřed nad půlicí rýhou a "10" pod půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVdC/Al blistr, krabička.  
B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0116075  
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0119623  
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0119624  
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0119625  
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0119626  
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0119627  
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0119628  
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0119629  
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0119630  
IS: Cardiaca  
ATC: C07AB07  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.  
ZI: Hypertenze a chronická stabilní angina pectoris u dospělých.

-----  
**BISOBELA 5 mg**

41/249/08-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C  
D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika  
S: Bisoprololi fumaras 5 mg  
PP: Světle žluté kropenaté kulaté konvexní tablety s následujícími identifikačními znaky:  
"BI" uprostřed nad půlicí rýhou a "5" pod půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVdC/Al blistr, krabička.  
B: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0116073  
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0116074  
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0119631  
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0119632  
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0119633  
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0119634  
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0119635  
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0119636  
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0119637  
IS: Cardiaca  
ATC: C07AB07  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.  
ZI: Hypertenze a chronická stabilní angina pectoris u dospělých.

-----  
**NIQUITIN MINI 1,5 mg**

87/215/08-C

DR: S  
D: BEECHAM GROUP PLC TRADING AS GLAXOSMITHKLINE CONSUMER  
HEALTHCARE, BRENTFORD, Velká Británie  
S: Nicotini resinas 8.33 mg  
(odp. Nicotinum 1.5 mg)

PP: Bílá až téměř bílá oválná oboustranně vypouklá pastilka, na jedné straně vyraženo "L". Polypropylenová tuba s bezpečnostním uzávěrem s obsahem vysoušedla obsahující 20 pastilek.  
B: ORM PAS CMP 60X1.5MG TBC kód SÚKL: 0119096  
ORM PAS CMP 20X1.5MG TBC kód SÚKL: 0119097  
IS: Varia I  
ATC: N07BA01  
PE: 24  
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu a jde o vyhrazené léčivo.  
ZI: Léčení závislosti na kouření úlevou od abstinčních příznaků a potlačení chuti na kouření po vysazení nikotinu. Cílem léčby je úplné skončení kouření. Vhodný pro kuřáky, kteří vykouří 20 cigaret nebo méně za den.

---

**NIQUITIN MINI 4 mg**

87/216/08-C

DR: S  
D: BEECHAM GROUP PLC TRADING AS GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, BRENTFORD, Velká Británie  
S: Nicotini resinas 22.22 mg  
(odp. Nicotinum 4 mg)  
PP: Bílá až téměř bílá oválná oboustranně vypouklá pastilka, na jedné straně vyraženo "F". Polypropylenová tuba s bezpečnostním uzávěrem s obsahem vysoušedla obsahující 20 pastilek.  
B: ORM PAS CMP 60X4MG TBC kód SÚKL: 0119098  
ORM PAS CMP 20X4MG TBC kód SÚKL: 0119099  
IS: Varia I  
ATC: N07BA01  
PE: 24  
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu a jde o vyhrazené léčivo.  
ZI: Léčení závislosti na kouření úlevou od abstinčních příznaků a potlačení chuti na kouření po vysazení nikotinu. Cílem léčby je úplné skončení kouření. Vhodné pro kuřáky, kteří vykouří více než 20 cigaret za den.

---

**NOFLAMEN 15 mg**

29/241/08-C

DR: O RP: 29/444/97-C  
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Meloxicamum 15 mg  
PP: Světle žluté kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, téměř bez zápachu, z jedné strany vyryto stylizované "E" a kód "362", z druhé strany s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.  
OPA/Al/PVC//Al blistr v papírové krabičce s příbalovou informací.  
B: POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0130499  
POR TBL NOB 20X15MG BLI kód SÚKL: 0130500  
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica  
ATC: M01AC06  
PE: 30  
ZS: Při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před vzdušnou

vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy.

---

**NOFLAMEN 7,5 mg**

29/240/08-C

DR: OW RP: 29/444/97-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Meloxicamum 7.5 mg

PP: Světle žluté kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, téměř bez zápachu, z jedné strany vyryto stylizované "E" a kód "361", z druhé strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC//Al blistr v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0130497

POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0130498

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 30

ZS: Při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy.

---

**PERINDOPRIL ARROW 2 mg**

58/253/08-C

DR: O RP: 58/712/92-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg  
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté vypouklé tablety s vyraženým označením "P2" na jedné straně a ">" na straně druhé.

1) ALU/ALU blistr.

2) ALU/ALU blistr v ALU sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 7X2MG BLI kód SÚKL: 0118828

POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0118829

POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0118830

POR TBL NOB 15X2MG BLI kód SÚKL: 0118831

POR TBL NOB 20X2MG BLI kód SÚKL: 0118832

POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0118833

POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0118834

POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0118835

POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0118836

POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0118837

POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0118838

POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0118839

POR TBL NOB 112X2MG BLI kód SÚKL: 0118840

POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0118841

POR TBL NOB 500X2MG BLI kód SÚKL: 0118842

POR TBL NOB 7X2MG BLI kód SÚKL: 0118843

POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0118844

POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0118845

POR TBL NOB 15X2MG BLI kód SÚKL: 0118846

POR TBL NOB 20X2MG BLI kód SÚKL: 0118847  
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0118848  
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0118849  
POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0118850  
POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0118851  
POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0118852  
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0118853  
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0118854  
POR TBL NOB 112X2MG BLI kód SÚKL: 0118855  
POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0118856  
POR TBL NOB 500X2MG BLI kód SÚKL: 0118857

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

---

**PERINDOPRIL ARROW 4 mg**

58/254/08-C

DR: O RP: 58/712/92-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg  
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé vypouklé tablety s vyraženým označením "PI", půlicí rýhou a "4" na jedné straně a ">" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) ALU/ALU blistr.

2) ALU/ALU blistr v ALU sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0118888  
POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0118889  
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0118890  
POR TBL NOB 15X4MG BLI kód SÚKL: 0118891  
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0118892  
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0118893  
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0118894  
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0118895  
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0118896  
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0118897  
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0118898  
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0118899  
POR TBL NOB 112X4MG BLI kód SÚKL: 0118900  
POR TBL NOB 120X4MG BLI kód SÚKL: 0118901  
POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0118902  
POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0118903  
POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0118904  
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0118905  
POR TBL NOB 15X4MG BLI kód SÚKL: 0118906  
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0118907  
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0118908

POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0118909  
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0118910  
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0118911  
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0118912  
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0118913  
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0118914  
POR TBL NOB 112X4MG BLI kód SÚKL: 0118915  
POR TBL NOB 120X4MG BLI kód SÚKL: 0118916  
POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0118917

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

---

**PERINDOPRIL ARROW 8 mg**

58/255/08-C

DR: O      RP: 58/391/03-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg  
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé vypouklé tablety s vyraženým označením "PI" půlicí rýhou a "8" na jedné straně a ">" na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) ALU/ALU blistr.

2) ALU/ALU blistr v ALU sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0118948  
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0118949  
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0118950  
POR TBL NOB 15X8MG BLI kód SÚKL: 0118951  
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0118952  
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0118953  
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0118954  
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0118955  
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0118956  
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0118957  
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0118958  
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0118959  
POR TBL NOB 112X8MG BLI kód SÚKL: 0118960  
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0118961  
POR TBL NOB 500X8MG BLI kód SÚKL: 0118962  
POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0118963  
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0118964  
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0118965  
POR TBL NOB 15X8MG BLI kód SÚKL: 0118966  
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0118967  
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0118968  
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0118969  
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0118970  
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0118971

POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0118972  
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0118973  
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0118974  
POR TBL NOB 112X8MG BLI kód SÚKL: 0118975  
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0118976  
POR TBL NOB 500X8MG BLI kód SÚKL: 0118977

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

---

### **SEROQUEL PROLONG 200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

68/223/08-C

DR: S

D: ASTRAZENECA UK LTD., MACCLESFIELD, CHESHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 230.26 mg  
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "XR 200" na straně jedné a hladké na straně druhé.

PVC + PCTFE/Al blistr, krabička.

B: POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0114967

POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0114968

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Seroquel PROLONG je indikován k léčbě schizofrenie. Léčba přípravkem Seroquel PROLONG je u stabilizovaných pacientů se schizofrenií účinná také v prevenci relapsu.

---

### **SEROQUEL PROLONG 300 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

68/224/08-C

DR: S

D: ASTRAZENECA UK LTD., MACCLESFIELD, CHESHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 345.38 mg  
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Světle žluté, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "XR 300" na straně jedné a hladké na straně druhé.

PVC + PCTFE / Al blistr, krabička.

B: POR TBL PRO 60X300MG BLI kód SÚKL: 0114949

POR TBL PRO 100X300MG BLI kód SÚKL: 0114950

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Seroquel PROLONG je indikován k léčbě schizofrenie. Léčba přípravkem Seroquel PROLONG je u stabilizovaných pacientů se schizofrenií účinná také v prevenci relapsu.



---

**SEROQUEL PROLONG 400 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**  
68/225/08-C

DR: S

D: ASTRAZENECA UK LTD., MACCLESFIELD, CHESHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 460.5 mg  
(odp. Quetiapinum 400 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "XR 400" na straně jedné a hladké na straně druhé.

PVC + PCTFE / Al blistr, krabička

B: POR TBL PRO 60X400MG BLI kód SÚKL: 0114985

POR TBL PRO 100X400MG BLI kód SÚKL: 0114986

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Seroquel PROLONG je indikován k léčbě schizofrenie. Léčba přípravkem Seroquel PROLONG je u stabilizovaných pacientů se schizofrenií účinná také v prevenci relapsu.

---

**SEROQUEL PROLONG 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**  
68/222/08-C

DR: S

D: ASTRAZENECA UK LTD., MACCLESFIELD, CHESHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 57.56 mg  
(odp. Quetiapinum 50 mg)

PP: Podlouhlé, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, s vyraženým "XR 50" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC + PCTFE / Al blistr, krabička

B: POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0114931

POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0114932

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Seroquel PROLONG je indikován k léčbě schizofrenie. Léčba přípravkem Seroquel PROLONG je u stabilizovaných pacientů se schizofrenií účinná také v prevenci relapsu.

---