

**ALZHEDON 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/651/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg  
(odp. Donepezilum 9.12 mg)PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DN 10" na jedné straně.  
OPA 25 µm /Al 45µm/ PVC 60 µm // Al blistry.B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0135658  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135659  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135660  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0135661  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0135662  
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0135663  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0135664  
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0135665  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0135666  
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0135667

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatické léčba mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

**ALZHEDON 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/650/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg  
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DN5" na jedné straně.

OPA 25 µm /Al 45µm/ PVC 60 µm // Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0135648  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135649  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0135650  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0135651  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0135652  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0135653  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0135654  
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0135655  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0135656  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0135657

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatické léčba mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

**BRENEA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/619/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Letrozolum 2.5 mg  
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Vyraženo "2.5" na jedné straně, hladké na druhé straně.  
Blistr z PVC/PVdC a tvrzené aluminiové folie.  
B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135987  
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155694  
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155695  
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155696  
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0155697  
IS: Cytostatica  
ATC: L02BG04  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba hormonálně dependentního, primárního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které užívaly jako standardní adjuvantní léčbu tamoxifen po dobu 5 let. Léčba první volby u pokročilého stadia hormonálně dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu po relapsu nebo další progresi nádoru u žen po přirozené nebo uměle vyvolané menopauze, které byly v minulosti léčeny antiestrogeny.

---

**EXCEDRINIL 250 mg/250 mg/65 mg POTAHOVANÉ TABLETY 07/643/09-C**

DR: S  
D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Acidum acetylsalicylicum 250 mg  
Paracetamolium 250 mg  
Coffeinum 65 mg  
PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany vyraženo písmeno "E". Bezpečnostní bílý neprůhledný nebo průhledný blistr složený z PVC/PCTFE/PVC a lakované Al fólie.  
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0139407  
POR TBL FLM 16 BLI kód SÚKL: 0139408  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0139409  
POR TBL FLM 32 BLI kód SÚKL: 0139410  
IS: Analgetica, antipyretica  
ATC: N02BA51  
PE: 24  
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.  
ZI: Akutní léčba bolesti hlavy a záchvatů migrény s aurou nebo bez aury.

---

**LESTARA 2,5 mg**

44/645/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C  
D: ARDEZ PHARMA, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Letrozolum 2.5 mg  
PP: Kulatá tmavožlutá potahovaná tableta s bílým jádrem.  
Průhledný PVC-PE-PVDC/ALU-PVDC blistr.  
B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134582  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134583

POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0134584

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 30

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. U pacientek s hormonálním receptor negativním nádorem prsu nebyla účinnost prokázána.

---

**METHOTREXAT EBEWE 10 mg/ml**

44/652/09-C

DR: OW RP: 44/483/97-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum dinatricum 8.2275 mg  
(odp. Methotrexatum 7.5 mg) v 0,75 ml

PP: Čirý, žlutý roztok.

Přeplněné injekční stříkačky z bezbarvého skla (typ I podle Ph.Eur.) o objemu 1,25 ml, 2,25 ml nebo 3,00 ml, elastomerový kryt hrotu a elastomerová pístová zátka.

B: INJ SOL 1X0.75ML/7.5MG ISP kód SÚKL: 0147637

INJ SOL 4X0.75ML/7.5MG ISP kód SÚKL: 0147638

INJ SOL 5X0.75ML/7.5MG ISP kód SÚKL: 0147639

INJ SOL 1X1ML/10MG ISP kód SÚKL: 0147640

INJ SOL 4X1ML/10MG ISP kód SÚKL: 0147641

INJ SOL 5X1ML/10MG ISP kód SÚKL: 0147642

INJ SOL 1X1.5ML/15MG ISP kód SÚKL: 0147643

INJ SOL 4X1.5ML/15MG ISP kód SÚKL: 0147644

INJ SOL 5X1.5ML/15MG ISP kód SÚKL: 0147645

INJ SOL 1X2ML/20MG ISP kód SÚKL: 0147646

INJ SOL 4X2ML/20MG ISP kód SÚKL: 0147647

INJ SOL 5X2ML/20MG ISP kód SÚKL: 0147648

IS: Cytostatica

ATC: L01BA01

PE: 24

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

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých nemocných, u kterých je indikována léčba chorobu modifikujícími protirevmatickými léčivými přípravky. Polyartritické formy těžké aktivní juvenilní idiopatické artritidy, u kterých nedošlo k adekvátní odpovědi na léčbu nesteroidními protizánětlivými léčivými přípravky. Těžké formy psoriasis vulgaris, zejména ložiskový typ onemocnění, u kterého nepostačuje konvenční terapie a těžká psoriatická artritida.

---

**PAROXETIN ORION 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

30/644/09-C

DR: O RP: 30/490/96-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Paroxetini hydrochloridum hemihydricum 22.2 mg

(odp. Paroxetinum 20 mg)  
PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "56" na straně jedné a "C" a hlubokou půlicí rýhou na straně druhé.  
Tabletu lze púlit na dvě stejné části.  
PVC/PE/PVDC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0140275  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0140276  
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0140277  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0140278  
IS: Antidepressiva  
ATC: N06AB05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Závažné epizody deprese. Obsedantně- kompulzivní porucha. Panická porucha s agorafobií nebo bez ní, sociální a generalizovaná úzkostná porucha. Posttraumatická stresová porucha.

---

**POLINAIL 80 mg/g**

26/611/09-C

DR: S  
D: POLICHEM SA, LUXEMBOURG, Lucembursko  
S: Ciclopiroxum 80 mg  
PP: Čirý bezbarvý až slabě nažloutlý roztok.  
Průhledná skleněná lahvička s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem, který je vybavený štětečkem.  
B: DRM LAC UGC 1X3.3ML LAG kód SÚKL: 0145959  
DRM LAC UGC 1X6.6ML LAG kód SÚKL: 0145960  
IS: Antimycotica (lokální i celková)  
ATC: D01AE14  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Lahvičku pečlivě uzavírejte, aby nevyprchal její obsah. Chraňte před chladem.  
Při teplotách pod 15 °C se léčivý lak na nehty může měnit na gel. Mohou se objevit vločky nebo slabý sediment. Tento proces je reverzibilní a při ohřátí na teplotu 25 °C třením lahvičky v rukách po dobu asi jedné minuty je roztok opět čirý. Toto nemá žádný dopad na kvalitu ani účinek přípravku.  
Lahvička musí být uzavřená, pokud není přípravek používán. Tento přípravek je hořlavý. Chraňte před horkem a otevřeným ohněm.  
Po prvním otevření doba použitelnosti 6 měsíců.  
ZI: Mírné až středně závažné mykotické infekce nehtů způsobené dermatofyty a/nebo jinými vláknitými houbami citlivými na ciklopirox, pokud není zasaženo nehtové lůžko.

---

**PRAMIPEXOL SANDOZ 0,088 mg**

27/647/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1  
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg  
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)  
PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, kulaté tablety, z obou stran ploché.  
Polyamid/Alu/PVC//Alu blistr.  
HDPE lahvičky s PP dětským bezpečnostním uzávěrem, sáček se silikagelem a polyesterový kroužek.

B: POR TBL NOB 10X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139329  
POR TBL NOB 20X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139330  
POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139331  
POR TBL NOB 60X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139332  
POR TBL NOB 90X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139333  
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0139334  
POR TBL NOB 90X0.088MG TBC kód SÚKL: 0139335

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-blistr, 18-lahvička

ZS: Alu-Alu blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička : Uchovávejte do 25°C.

HDPE lahvička po prvním otevření: Uchovávejte do 25°C.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).  
Symptomatické léčbě středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

---

**PRAMIPEXOL SANDOZ 0,18 mg**

27/648/09-C

DR: OC RP: 97/050/003-EU1

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

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg  
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Polyamid/Alu/PVC//Alu blistr.

HDPE lahvičky s PP dětským bezpečnostním uzávěrem, sáček se silikagelem a polyesterový kroužek.

B: POR TBL NOB 10X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139336  
POR TBL NOB 20X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139337  
POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139338  
POR TBL NOB 60X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139339  
POR TBL NOB 90X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139340  
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0139341  
POR TBL NOB 90X0.18MG TBC kód SÚKL: 0139342

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-blistr, 24-lahvička

ZS: Alu-Alu blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po prvním otevření: Uchovávejte do 25°C.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).  
Symptomatické léčbě středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

**PRAMIPEXOL SANDOZ 0,7 mg**

27/649/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-EU1

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

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg  
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, kulaté tablety s půlicí rýhou na obou stranách.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Polyamid/Alu/PVC//Alu blistr.

HDPE lahvičky s PP dětským bezpečnostním uzávěrem, sáček se silikagelem a polyesterový kroužek.

B: POR TBL NOB 10X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139343

POR TBL NOB 20X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139344

POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139345

POR TBL NOB 60X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139346

POR TBL NOB 90X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139347

POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0139348

POR TBL NOB 90X0.7MG TBC kód SÚKL: 0139349

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-blistr, 24-lahvička

ZS: Alu-Alu blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po prvním otevření: Uchovávejte do 25°C.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

Symptomatické léčbě středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS) v dávkách až 0,54 mg báze (0,75 mg soli).

**TROZEL 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/646/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: MEDICAMENTA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Vyraženo "2.5" na jedné straně, hladké na druhé straně.

Blistr z PVC/PVdC a tvrzené aluminiové folie, krabička.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0138851

POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0138852

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0138853

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0138854

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 1388555

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba karcinomu prsu u postmenopauzálních žen:

adjuvantní léčba primárního karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory,

prodloužená adjuvantní léčba hormonálně dependentního primárního karcinomu prsu,

léčba první linie u pokročilého stádia hormonálně dependentního karcinomu prsu, léčba

pokročilého stádia karcinomu prsu po recidivě.

---