

**BRITAGAL 2,5 mg**

44/493/09-C

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

D: MD-PHARM, S.R.O., KRAVAŘE, Česká republika

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126495

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126496

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126497

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 18

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

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.

**BRITAPONS 2,5 mg**

44/494/09-C

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

D: MD-PHARM, S.R.O., KRAVAŘE, Česká republika

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126498

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126499

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0126500

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 18

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

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.

**DORETA 37,5 mg/325 mg**

65/508/09-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Paracetamololum 325 mg

Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg

PP: Žlutohnědé, oválné, mírně bikonvexní tablety.  
Neprůhledný bílý blistr PVC/PVDC -Al.

B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0138838

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0138839  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0138840  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0138841  
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0138842  
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0138843  
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0138844  
POR TBL FLM 70 BLI kód SÚKL: 0138845  
POR TBL FLM 80 BLI kód SÚKL: 0138846  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0138847  
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0138848

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba středně silné až silné bolesti u pacientů, jejichž bolest vyžaduje kombinaci tramadolu a paracetamolu.

---

**IRBESARTAN ACTAVIS 150 mg**

58/503/09-C

DR: OC RP: 97/046/025-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé, elipsovité, bikonvexní, potahované tablety, na jedné straně označené "I" a na druhé straně "150".

PVC/PVdC-Al blistr.

Lahvičky (HDPE) s vysoušedlem a LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0129966

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129968

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129969

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0129970

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0129971

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0129972

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0129973

POR TBL FLM 30X150MG TBC kód SÚKL: 0129974

POR TBL FLM 60X150MG TBC kód SÚKL: 0129975

POR TBL FLM 250X150MG TBC kód SÚKL: 0129976

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

---

**IRBESARTAN ACTAVIS 300 mg**

58/504/09-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé, elipsovité, bikonvexní, potahované tablety, na jedné straně označené "I" a na druhé straně "300".

PVC/PVdC-Al blistr.

Lahvičky (HDPE) s vysoušedlem a LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0129977  
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0129979  
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0129980  
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0129981  
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0129982  
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0129983  
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0129984  
POR TBL FLM 30X300MG TBC kód SÚKL: 0129985  
POR TBL FLM 60X300MG TBC kód SÚKL: 0129986  
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0129988

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

---

**IRBESARTAN ACTAVIS 75 mg**

58/502/09-C

DR: OC RP: 97/046/019-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé, elipsovité, bikonvexní, potahované tablety, na jedné straně označené "I" a na druhé straně "75".

PVC/PVdC-Al blistr.

Lahvičky (HDPE) s vysoušedlem a LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0129955  
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0129957  
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0129958  
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0129959  
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0129960  
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0129961  
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0129962  
POR TBL FLM 30X75MG TBC kód SÚKL: 0129963  
POR TBL FLM 60X75MG TBC kód SÚKL: 0129964  
POR TBL FLM 250X75MG TBC kód SÚKL: 0129965

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

---

**LATANOPROST ACTAVIS 50 µg/ml**

64/501/09-C

DR: O RP: 64/164/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Čirý, bezbarvý roztok. pH 6,4 - 7,0, Osmolalita: 240 - 290 sm/kg. LDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138509  
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138510

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0138511

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 12

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem. Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Přípravek by měl být po 4 týdnech zlikvidován, i když nebyl spotřebován úplně.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a okulární hypertenzí.

---

**LECIVRIENS 5 mg**

24/506/09-C

DR: O RP: 24/050/02-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5 mg  
(odp. Levocetirizinum 4.2 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "L9CZ" na jedné straně a "5" na straně druhé.

I. PVC/PVDC/: Al blistry

II. oPA/Al/PVC: Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0140859  
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0140860  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0140861  
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0140862  
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0140863  
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0140864  
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0140877  
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0140878  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0140879  
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0140880  
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0140881  
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0140882

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy a chronické idiopatické urtikárie.

---

**METOPROLOL TAD 100 mg**

58/497/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C

D: TAD PHARMA GMBH, CUXHAVEN, Německo

S: Metoprololi succinas 95 mg  
(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0124980  
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0154510  
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0154511

POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0154512  
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0154513  
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0154514  
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0154515  
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0154516  
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0154517  
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0154526  
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0154527

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény.

---

**METOPROLOL TAD 200 mg**

58/498/09-C

DR: O RP: 58/629/00-C

D: TAD PHARMA GMBH, CUXHAVEN, Německo

S: Metoprololi succinas 190 mg  
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0124990  
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0154500  
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0154501  
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0154502  
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0154503  
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0154504  
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0154505  
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0154506  
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0154507  
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0154508  
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0154509

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény.

---

**METOPROLOL TAD 25 mg**

58/495/09-C

DR: O      RP: 58/117/01-C  
D: TAD PHARMA GMBH, CUXHAVEN, Německo  
S: Metoprololi succinas            23.75 mg  
(odp. Metoprololi tartras        25 mg)  
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.  
B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0124960  
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0154539  
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0154540  
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0154541  
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0154542  
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0154543  
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0154544  
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0154545  
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0154546  
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0154547  
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0154548  
IS: Hypotensiva  
ATC: C07AB02  
PE: 30  
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény.

---

**METOPROLOL TAD 50 mg**

58/496/09-C

DR: O      RP: 58/628/00-C  
D: TAD PHARMA GMBH, CUXHAVEN, Německo  
S: Metoprololi succinas            47.5 mg  
(odp. Metoprololi tartras        50 mg)  
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.  
B: PRO TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0124970  
PRO TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0154528  
PRO TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0154529  
PRO TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0154531  
PRO TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0154532  
PRO TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0154533  
PRO TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0154534  
PRO TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0154535  
PRO TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0154536  
PRO TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0154537  
PRO TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 1564530  
IS: Hypotensiva  
ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény.

-----  
**SINTIR 5 mg**

24/505/09-C

DR: O      RP: 24/050/02-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Levocetirizini dihydrochloridum      5 mg  
(odp. Levocetirizinum      4.2 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "L9CZ" na jedné straně a "5" na straně druhé.

I. PVC/PVDC/: Al blistry

II. oPA/Al/PVC: Al blistr

Jednorázové blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0140895  
POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0140896  
POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0140897  
POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0140898  
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0140899  
POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0140900  
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0140901  
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0140902  
POR TBL FLM 40X5MG I BLI kód SÚKL: 0140903  
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0140904  
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0140905  
POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0140906  
POR TBL FLM 70X5MG I BLI kód SÚKL: 0140907  
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0140908  
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0140909  
POR TBL FLM 112X5MG I BLI kód SÚKL: 0140910  
POR TBL FLM 120X5MG I BLI kód SÚKL: 0140911  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0140912  
POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0140913  
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0140914  
POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0140915  
POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0140916  
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0140917  
POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0140918  
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0140919  
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0140920  
POR TBL FLM 40X5MG II BLI kód SÚKL: 0140921  
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0140922  
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0140923  
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0140924  
POR TBL FLM 70X5MG II BLI kód SÚKL: 0140925

POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0140926  
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0140927  
POR TBL FLM 112X5MG II BLI kód SÚKL: 0140928  
POR TBL FLM 120X5MG II BLI kód SÚKL: 0140929  
POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0140930  
POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0154549  
POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0154550  
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0154551  
POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0154552  
POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0154553  
POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0154554  
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0154555

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

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

ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy a chronické idiopatické urtikárie.

-----  
**TRANDOLAPRIL GALEX 2 mg**

58/499/09-C

DR: O RP: 58/067/95-B/C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Trandolaprilum 2 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle červeným víčkem i tělem tobolky.  
PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X2MG BLI kód SÚKL: 0134632

POR CPS DUR 30X2MG BLI kód SÚKL: 0134633

POR CPS DUR 56X2MG BLI kód SÚKL: 0134634

POR CPS DUR 60X2MG BLI kód SÚKL: 0134635

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

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

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

-----  
**TRANDOLAPRIL GALEX 4 mg**

58/500/09-C

DR: O RP: 58/001/05-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Trandolaprilum 4 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle oranžovým víčkem i tělem tobolky.  
PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X4MG BLI kód SÚKL: 0134636

POR CPS DUR 30X4MG BLI kód SÚKL: 0134637

POR CPS DUR 56X4MG BLI kód SÚKL: 0134638

POR CPS DUR 60X4MG BLI kód SÚKL: 0134639

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před



vlhkostí.

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

-----  
**VZDUCH MEDICINÁLNÍ SYNTETICKÝ AIR PRODUCTS 22% V/V 89/507/09-C**

DR: L

D: AIR PRODUCTS SPOL. S R.O., DĚČÍN, Česká republika

S: Aer medicinalis artificiosus 97 lt  
(odp. Oxygenum 22 pc)

PP: Bezbarvý plyn, bez zápachu a bez chuti.

Tlakové lahve z oceli nebo Al, ventily jsou z mosaziznačení: válcová část lahve (tělo lahve) je bílá a na horní zaoblené části lahve je černý a bílý pruh se dvěma černými N proti sobě

- 1) ocelová tlaková láhev s ručním otočným ventilem
- 2) ocelová tlaková láhev s integrovaným ventilem
- 3) ocelová tlaková láhev s "pin index" ventilem
- 4) hliníková tlaková láhev s ručním otočným ventilem
- 5) hliníková tlaková láhev s integrovaným ventilem
- 6) hliníková tlaková láhev s "pin index" ventilem
- 7) svazek ocelových tlakových lahví s ručním otočným ventilem

B: INH GAS CRS 0.5LT/97LT III GSL kód SÚKL: 0136493

INH GAS CRS 0.5LT/97LT IV GSL kód SÚKL: 0136494

INH GAS CRS 0.5LT/97LT V GSL kód SÚKL: 0136495

INH GAS CRS 0.5LT/97LT VI GSL kód SÚKL: 0136496

INH GAS CRS 1LT/193LT III GSL kód SÚKL: 0136497

INH GAS CRS 1LT/193LT IV GSL kód SÚKL: 0136498

INH GAS CRS 1LT/193LT V GSL kód SÚKL: 0136499

INH GAS CRS 1LT/193LT VI GSL kód SÚKL: 0136500

INH GAS CRS 0.5LT/97LT I GSL kód SÚKL: 0147520

INH GAS CRS 1LT/193LT I GSL kód SÚKL: 0147521

INH GAS CRS 2LT/387LT I GSL kód SÚKL: 0147522

INH GAS CRS 3LT/580LT I GSL kód SÚKL: 0147523

INH GAS CRS 4LT/774LT I GSL kód SÚKL: 0147524

INH GAS CRS 5LT/967LT I GSL kód SÚKL: 0147525

INH GAS CRS 7LT/4354LT I GSL kód SÚKL: 0147526

INH GAS CRS 10LT/1935LT I GSL kód SÚKL: 0147528

INH GAS CRS 13LT/2515LT I GSL kód SÚKL: 0147529

INH GAS CRS 15LT/2902LT I GSL kód SÚKL: 0147530

INH GAS CRS 20LT/3869LT I GSL kód SÚKL: 0147531

INH GAS CRS 25LT/4836LT I GSL kód SÚKL: 0147532

INH GAS CRS 30LT/5804LT I GSL kód SÚKL: 0147533

INH GAS CRS 40LT/7738LT I GSL kód SÚKL: 0147534

INH GAS CRS 50LT/9673LT I GSL kód SÚKL: 0147535

INH GAS CRS 0.5LT/97LT II GSL kód SÚKL: 0147536

INH GAS CRS 1LT/193LT II GSL kód SÚKL: 0147537

INH GAS CRS 2LT/387LT II GSL kód SÚKL: 0147538

INH GAS CRS 3LT/580LT II GSL kód SÚKL: 0147539

INH GAS CRS 4LT/774LT II GSL kód SÚKL: 0147540

INH GAS CRS 5LT/967LT II GSL kód SÚKL: 0147541

INH GAS CRS 7LT/4354LT II GSL kód SÚKL: 0147543

INH GAS CRS 10LT/1935LT II GSL kód SÚKL: 0147544  
INH GAS CRS 13LT/2515LT II GSL kód SÚKL: 0147545  
INH GAS CRS 15LT/2902LT II GSL kód SÚKL: 0147546  
INH GAS CRS 20LT/3869LT II GSL kód SÚKL: 0147547  
INH GAS CRS 25LT/4836LT II GSL kód SÚKL: 0147548  
INH GAS CRS 30LT/5804LT III GSL kód SÚKL: 0147549  
INH GAS CRS 40LT/7738LT III GSL kód SÚKL: 0147550  
INH GAS CRS 50LT/9673LT III GSL kód SÚKL: 0147551  
INH GAS CRS 2LT/387LT III GSL kód SÚKL: 0154609  
INH GAS CRS 2LT/387LT IV GSL kód SÚKL: 0154610  
INH GAS CRS 2LT/387LT V GSL kód SÚKL: 0154611  
INH GAS CRS 2LT/387LT VI GSL kód SÚKL: 0154612  
INH GAS CRS 3LT/580LT III GSL kód SÚKL: 0154613  
INH GAS CRS 3LT/580LT IV GSL kód SÚKL: 0154614  
INH GAS CRS 3LT/580LT V GSL kód SÚKL: 0154615  
INH GAS CRS 3LT/580LT VI GSL kód SÚKL: 0154616  
INH GAS CRS 4LT/774LT III GSL kód SÚKL: 0154617  
INH GAS CRS 4LT/774LT IV GSL kód SÚKL: 0154618  
INH GAS CRS 4LT/774LT V GSL kód SÚKL: 0154619  
INH GAS CRS 4LT/774LT VI GSL kód SÚKL: 0154620  
INH GAS CRS 5LT/967LT III GSL kód SÚKL: 0154621  
INH GAS CRS 5LT/967LT IV GSL kód SÚKL: 0154622  
INH GAS CRS 5LT/967LT V GSL kód SÚKL: 0154623  
INH GAS CRS 5LT/967LT VI GSL kód SÚKL: 0154624  
INH GAS CRS 7LT/4354LT III GSL kód SÚKL: 0154625  
INH GAS CRS 7LT/4354LT IV GSL kód SÚKL: 0154626  
INH GAS CRS 7LT/4354LT V GSL kód SÚKL: 0154627  
INH GAS CRS 7LT/4354LT VI GSL kód SÚKL: 0154628  
INH GAS CRS 10LT/1935LT III GSL kód SÚKL: 0154629  
INH GAS CRS 10LT/1935LT IV GSL kód SÚKL: 0154630  
INH GAS CRS 10LT/1935LT V GSL kód SÚKL: 0154631  
INH GAS CRS 10LT/1935LT VI GSL kód SÚKL: 0154632  
INH GAS CRS 13LT/2515LT III GSL kód SÚKL: 0154633  
INH GAS CRS 13LT/2515LT IV GSL kód SÚKL: 0154634  
INH GAS CRS 13LT/2515LT V GSL kód SÚKL: 0154635  
INH GAS CRS 13LT/2515LT VI GSL kód SÚKL: 0154636  
INH GAS CRS 15LT/2902LT III GSL kód SÚKL: 0154637  
INH GAS CRS 15LT/2902LT IV GSL kód SÚKL: 0154638  
INH GAS CRS 15LT/2902LT V GSL kód SÚKL: 0154639  
INH GAS CRS 15LT/2902LT VI GSL kód SÚKL: 0154640  
INH GAS CRS 20LT/3869LT III GSL kód SÚKL: 0154641  
INH GAS CRS 20LT/3869LT IV GSL kód SÚKL: 0154642  
INH GAS CRS 20LT/3869LT V GSL kód SÚKL: 0154643  
INH GAS CRS 20LT/3869LT VI GSL kód SÚKL: 0154644  
INH GAS CRS 25LT/4836LT III GSL kód SÚKL: 0154645  
INH GAS CRS 25LT/4836LT IV GSL kód SÚKL: 0154646  
INH GAS CRS 25LT/4836LT V GSL kód SÚKL: 0154647  
INH GAS CRS 25LT/4836LT VI GSL kód SÚKL: 0154648  
INH GAS CRS 800LT/154768LT VII GSL kód SÚKL: 0154649  
INH GAS CRS 900LT/174114LT VII GSL kód SÚKL: 0154650

IS: Medicinální plyny

ATC: V03AN01

PE: 36

ZS: Skladovat při teplotě od -20 °C do +65 °C. Skladovat ve vertikální poloze. Skladovat na dobře větraných místech. Skladovat z dosahu hořlavých materiálů. Chránit před pádem a nárazy. Tlakové lahve obsahující různé druhy plynů musí být uchovávány odděleně. Plné a prázdné tlakové lahve musí být uchovávány odděleně. Tlakové lahve nesmí být skladovány v blízkosti tepelných zdrojů. Tlakové lahve musí být skladovány zastřešené a dobře chráněné proti povětrnostním vlivům.

ZI: Prevence hypoxie.

---