

**CIPROFLOXACIN TENLEC 2 mg/ml**

42/610/09-C

DR: O RP: 42/141/87-B/C

D: TENLEC PHARMA LTD., BROADLANDS, AMBERSTONE, HAILSHAM, Velká Británie

S: Ciprofloxacini lactas 254 mg  
(odp. Ciprofloxacinum 200 mg) v 100 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nažloutlý roztok.

Průhledný pružný polyolefinový vak s polypropylenovým infuzním uzávěrem, který je utěsněn syntetickou izoprenovou pryžovou zátkou a polypropylenovým uzávěrem (snap-cap). Infuzní vak je vložen do hliníkového vaku.

B: INF SOL 1X200MG/100ML VAK kód SÚKL: 0129743  
INF SOL 10X200MG/100ML VAK kód SÚKL: 0129744  
INF SOL 1X400MG/200ML VAK kód SÚKL: 0129745  
INF SOL 10X400MG/200ML VAK kód SÚKL: 0129746

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01MA02

PE: 36

ZS: Chraňte před chladem a mrazem. Do použití uchovávejte infuzní vak ve vnějším vaku, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba infekcí dolního dýchacího traktu, chronického hnisavého zánětu středního ucha, akutní exacerbace chronické sinusitidy, infekcí močových cest, epididymoorchitidy, pánevních zánětlivých onemocnění, infekcí gastrointestinálního traktu, intraabdominálních infekcí, infekcí kůže a měkkých tkání maligní otitis externy, infekcí kostí a kloubů a léčba infekce u pacientů s neutropenií.

**CLAMOX 500 mg/125 mg**

15/708/09-C

DR: O RP: 15/141/84-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Amoxicillinum trihydricum 575 mg  
(odp. Amoxicillinum 500 mg)  
Kalii clavulanas 148.9 mg  
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety.  
PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 7X625 BLI kód SÚKL: 0129680  
POR TBL FLM 10X625 BLI kód SÚKL: 0163163  
POR TBL FLM 12X625 BLI kód SÚKL: 0163164  
POR TBL FLM 14X625 BLI kód SÚKL: 0163165  
POR TBL FLM 20X625 BLI kód SÚKL: 0163166  
POR TBL FLM 21X625 BLI kód SÚKL: 0163167  
POR TBL FLM 24X625 BLI kód SÚKL: 0163168

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 18

ZS: Uchovávejte do 25°C.

ZI: Amoxicilin/klavulanát je určen k léčbě následujících infekcí vyvolaných mikroby citlivými na amoxicilin, kde je suspektní příčinou infekce bakteriálním kmenem produkujícím β-laktamázu (viz bod 5.1). V ostatních situacích by mělo být zvažováno použití pouze amoxicilinu samotného:

- infekce horních cest dýchacích: rekurentní tonzilitida, akutní sinusitida, akutní otitis media
  - infekce dolních cest dýchacích: akutní bakteriální exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.
  - infekce močových cest: cystitida (zejména v případě rekurentní nebo komplikované - s výjimkou prostatitidy), pyelonefritida;
  - infekce kůže a měkkých tkání: celulitida, zvířecí kousnutí a závažné dentální abscesy s rozšiřující se celulitidou;
  - ostatní infekce: septický potrat, puerperální sepse, intraabdominální sepse.
- Je třeba vzít v úvahu národní doporučení týkající se antimikrobiální rezistence a vhodného podávání a předepisování antibakteriálních léčivých přípravků.

---

**CLAMOX 875 mg/125 mg**

15/709/09-C

DR: O      RP: 15/644/96-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Amoxicillinum trihydricum      1006.3 mg  
(odp. Amoxicillinum      875 mg)  
Kalii clavulanas      148.9 mg  
(odp. Acidum clavulanicum      125 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné filmem potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.  
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X1000MG BLI kód SÚKL: 0129685  
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0163169  
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0163170  
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0163171  
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0163172  
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0163173  
POR TBL FLM 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0163174

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 18

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

ZI: Amoxicilin/klavulanát je určen k léčbě následujících infekcí vyvolaných mikroby citlivými na amoxicilin, kde je suspektní příčinou infekce bakteriálním kmenem produkujícím  $\beta$ -laktamázu (viz bod 5.1). V ostatních situacích by mělo být zvažováno použití pouze amoxicilinu samotného:

- infekce horních cest dýchacích: rekurentní tonzilitida, akutní sinusitida, akutní otitis media
  - infekce dolních cest dýchacích: akutní bakteriální exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.
  - infekce močových cest: cystitida (zejména v případě rekurentní nebo komplikované - s výjimkou prostatitidy), pyelonefritida;
  - infekce kůže a měkkých tkání: celulitida, zvířecí kousnutí a závažné dentální abscesy s rozšiřující se celulitidou;
  - ostatní infekce: septický potrat, puerperální sepse, intraabdominální sepse.
- Je třeba vzít v úvahu národní doporučení týkající se antimikrobiální rezistence a vhodného podávání a předepisování antibakteriálních léčivých přípravků.
-

**CLARZOLE 2,5 mg**

44/683/09-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, čočkovité potahované tablety.

Al/PVC blistr.

HDPE lahvička uzavřená dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem (HDPE/PP/LDPE).

- B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137587  
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137588  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137589  
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137590  
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137591  
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137592  
POR TBL FLM 120X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137593  
POR TBL FLM 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0137594

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

**CLORODEN 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/820/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Clopidogreli besilas 112.1 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

I. PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládačka.

II. PA/AlI/PVC//Al blistr (Al/Al blistr), papírová skládačka.

- B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141414  
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141415  
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141416  
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0141417  
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0141418  
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141419  
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141420  
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0141421  
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0141422  
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0141423  
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0163159  
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0163160  
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0163161  
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0163162

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopidogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

-----  
**LANSOPRAZOL TEVA DISTAB 15 mg**

09/825/09-C

DR: OE RP: UK

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

S: Lansoprazolum 15 mg

PP: Bílé až šedobílé, ploché zkosené kulaté tablety s vyražením "15" na jedné straně tablety s druhou stranou hladkou. Každá dispergovatelná tableta v ústech obsahuje bílé až našedlé gastroresistentní granule.

PVC/Al/OPA//Al blistr.

- B: POR TBL DIS 1X15MG BLI kód SÚKL: 0127023  
POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0127025  
POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0127026  
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0127027  
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0127028  
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0127029  
POR TBL DIS 50X15MG BLI kód SÚKL: 0127030  
POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0127031  
POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0127032  
POR TBL DIS 100X15MG BLI kód SÚKL: 0127033

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC03

PE: 18

ZS: Do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba duodenálního a žaludečního vředu, léčba refluxní esophagitidy a její prevence, eradikace H. pylori, léčba benigního a duodenálního vředu vzniklého v souvislosti s podáváním NSAID, symptomatická gastroesophageální refluxní choroba, Zollinger-Ellisonův syndrom

-----  
**LANSOPRAZOL TEVA DISTAB 30 mg**

09/826/09-C

DR: OE RP: UK

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

S: Lansoprazolum 30 mg

PP: Bílé až šedobílé, ploché zkosené kulaté tablety s vyražením "30" na jedné straně tablety s druhou stranou hladkou. Každá dispergovatelná tableta v ústech obsahuje bílé až našedlé gastroresistentní granule.

PVC/Al/OPA//Al blistr.

- B: POR TBL DIS 1X30MG BLI kód SÚKL: 0127013  
POR TBL DIS 2X30MG BLI kód SÚKL: 0127014  
POR TBL DIS 14X30MG BLI kód SÚKL: 0127015  
POR TBL DIS 28X30MG BLI kód SÚKL: 0127016  
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0127017  
POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0127018

POR TBL DIS 50X30MG BLI kód SÚKL: 0127019  
POR TBL DIS 56X30MG BLI kód SÚKL: 0127020  
POR TBL DIS 98X30MG BLI kód SÚKL: 0127021  
POR TBL DIS 100X30MG BLI kód SÚKL: 0127022  
POR TBL DIS 7X30MG BLI kód SÚKL: 0127068

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC03

PE: 18

ZS: Do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba duodenálního a žaludečního vředu, profylaxe a léčba refluxní esophagitidy, eradikace H. pylori, léčba benigního žaludečního a duodenálního vředu vzniklého v souvislosti s podáváním NSAID, symptomatická gastroesofageální refluxní choroba, Zollinger-ellisonův syndrom

---

**LAPOZAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/822/09-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta hladká na obou stranách.  
Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0143791  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0143792  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0143793  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0143794  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0143795  
POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0143796  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0143797  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0143798  
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0143799

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Léčba schizofrenie. Udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

---

**LAPOZAN 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH** 68/824/09-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žluté, kulaté bikonvexní tablety s označením "10" na jedné straně a hladké na straně druhé.  
Al/Al blistr.

B: POR TBL DIS 20X10MG BLI kód SÚKL: 0143803  
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0143804  
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0143805

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba schizofrenie. Udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

---

**LAPOZAN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/821/09-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta hladká na obou stranách.  
Al/Al blistry.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0143782  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0143783  
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0143784  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0143785  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0143786  
POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0143787  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0143788  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0143789  
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0143790

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Léčba schizofrenie. Udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

---

**LAPOZAN 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 68/823/09-C**

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žluté, kulaté bikonvexní tablety s označením "5" na jedné straně a hladké na straně druhé.  
Al/Al blistr.

B: POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0143800  
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0143801  
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0143802

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba schizofrenie. Udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u

kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

---

**METOPROLOL MYLAN 190 mg**

58/829/09-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

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

PP: Bílá podlouhlá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) Al//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP "Twist-off" uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X190MG BLI kód SÚKL: 0141497

POR TBL PRO 14X190MG BLI kód SÚKL: 0141498

POR TBL PRO 20X190MG BLI kód SÚKL: 0141499

POR TBL PRO 28X190MG BLI kód SÚKL: 0141500

POR TBL PRO 30X190MG BLI kód SÚKL: 0141501

POR TBL PRO 50X190MG BLI kód SÚKL: 0141502

POR TBL PRO 60X190MG BLI kód SÚKL: 0141503

POR TBL PRO 98X190MG BLI kód SÚKL: 0141504

POR TBL PRO 100X190MG BLI kód SÚKL: 0141505

POR TBL PRO 30X190MG TBC kód SÚKL: 0141506

POR TBL PRO 60X190MG TBC kód SÚKL: 0141507

POR TBL PRO 100X190MG TBC kód SÚKL: 0141508

POR TBL PRO 250X190MG TBC kód SÚKL: 0141509

POR TBL PRO 500X190MG TBC kód SÚKL: 0141510

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Stabilní chronické mírné až středně závažné srdeční selhání s poruchou funkce levé komory (ejekční frakce méně nebo rovna 40%) - jako doplněk obvyklé standardní léčby inhibitory ACE a diuretiky a v případě potřeby, srdečními glykosidy. Léčba hypertenze, anginy pectoris, arytmie doprovázené tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba palpitací při absenci organického srdečního onemocnění (hyperkinetický srdeční syndrom), profylaxe migrény.

---

**METOPROLOL MYLAN 47,5 mg**

58/827/09-C

DR: O RP: 58/628/00-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Metoprololi succinas 47.5 mg  
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)

PP: Bílá podlouhlá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) Al//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP "Twist-off" uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141451

POR TBL PRO 14X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141452

POR TBL PRO 20X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141453

POR TBL PRO 28X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141454

POR TBL PRO 30X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141455

POR TBL PRO 50X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141456  
POR TBL PRO 60X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141457  
POR TBL PRO 98X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141458  
POR TBL PRO 100X47.5MG BLI kód SÚKL: 0141459  
POR TBL PRO 30X47.5MG TBC kód SÚKL: 0141460  
POR TBL PRO 60X47.5MG TBC kód SÚKL: 0141461  
POR TBL PRO 100X47.5MG TBC kód SÚKL: 0141462  
POR TBL PRO 250X47.5MG TBC kód SÚKL: 0141463  
POR TBL PRO 500X47.5MG TBC kód SÚKL: 0141464

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Stabilní chronické mírné až středně závažné srdeční selhání s poruchou funkce levé komory (ejekční frakce méně nebo rovna 40%) - jako doplněk obvyklé standardní léčby inhibitory ACE a diuretiky a v případě potřeby, srdečními glykosidy. Léčba hypertenze, anginy pectoris, arytmie doprovázené tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba palpitací při absenci organického srdečního onemocnění (hyperkinetický srdeční syndrom), profylaxe migrény.

---

**METOPROLOL MYLAN 95 mg**

58/828/09-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

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

PP: Bílá podlouhlá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) Al//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP "Twist-off" uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X95MG BLI kód SÚKL: 0141474  
POR TBL PRO 14X95MG BLI kód SÚKL: 0141475  
POR TBL PRO 20X95MG BLI kód SÚKL: 0141476  
POR TBL PRO 28X95MG BLI kód SÚKL: 0141477  
POR TBL PRO 30X95MG BLI kód SÚKL: 0141478  
POR TBL PRO 50X95MG BLI kód SÚKL: 0141479  
POR TBL PRO 60X95MG BLI kód SÚKL: 0141480  
POR TBL PRO 98X95MG BLI kód SÚKL: 0141481  
POR TBL PRO 100X95MG BLI kód SÚKL: 0141482  
POR TBL PRO 30X95MG TBC kód SÚKL: 0141483  
POR TBL PRO 60X95MG TBC kód SÚKL: 0141484  
POR TBL PRO 100X95MG TBC kód SÚKL: 0141485  
POR TBL PRO 250X95MG TBC kód SÚKL: 0141486  
POR TBL PRO 500X95MG TBC kód SÚKL: 0141487

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Stabilní chronické mírné až středně závažné srdeční selhání s poruchou funkce levé komory (ejekční frakce méně nebo rovna 40%) - jako doplněk obvyklé standardní léčby inhibitory ACE a diuretiky a v případě potřeby, srdečními glykosidy. Léčba hypertenze,



anginy pectoris, arytmie doprovázené tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba palpitací při absenci organického srdečního onemocnění (hyperkinetický srdeční syndrom), profylaxe migrény.

---

**OLANZAPIN ORION 10 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 68/814/09-C**

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žlutě zbarvené kulaté tablety vypouklé na jedné straně a ploché na straně druhé.  
Perforovaný OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0152925

POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0152926

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0152927

POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0152928

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0152929

POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0152930

POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0152931

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/810/09-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "10" na straně druhé.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0152897

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0152898

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0152899

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0152900

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0152901

POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0152902

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0152903

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 15 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 68/815/09-C**

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žlutě zbarvené kulaté tablety vypouklé na jedné straně a ploché na straně druhé.

Perforovaný OPA/Al/PVC/Al blistr.

- B: POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0152932  
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0152933  
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0152934  
POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0152935  
POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0152936  
POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0152937  
POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0152938

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/811/09-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "15" na straně druhé.

Al/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0152904  
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0152905  
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0152906  
POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0152907  
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0152908  
POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0152909  
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0152910

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/807/09-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "2.5" na straně druhé.

Al/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152876  
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152877  
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152878  
POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152879  
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152880  
POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152881  
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152882

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 20 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 68/816/09-C**

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žlutě zbarvené kulaté tablety vypouklé na jedné straně a ploché na straně druhé. Perforovaný OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL DIS 14X20MG BLI kód SÚKL: 0152939

POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0152940

POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0152941

POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0152942

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0152943

POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0152944

POR TBL DIS 98X20MG BLI kód SÚKL: 0152945

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/812/09-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "20" na straně druhé.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0152911

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0152912

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0152913

POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0152914

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0152915

POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0152916

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0152917

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 5 mg DISPERGOVATELNÉ TABLETY 68/813/09-C**

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Olanzapinum 5 mg  
PP: Žlutě zbarvené kulaté tablety vypouklé na jedné straně a ploché na straně druhé.  
Perforovaný OPA/Al/PVC/Al blistr.  
B: POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0152918  
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0152919  
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0152920  
POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0152921  
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0152922  
POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0152923  
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0152924  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/808/09-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1  
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Olanzapinum 5 mg  
PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "5" na straně druhé.  
Al/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0152883  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0152884  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0152885  
POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0152886  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0152887  
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0152888  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0152889  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPIN ORION 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/809/09-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1  
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Olanzapinum 7.5 mg  
PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety, s označením "OLZ" na jedné straně a "7,5" na straně druhé.  
Al/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152890  
POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152891  
POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152892  
POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152893

POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152894

POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152895

POR TBL FLM 98X7.5MG BLI kód SÚKL: 0152896

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně závažných až závažných manických epizod, prevence recidivy bipolárních poruch.

---

**OLANZAPINE APOTEX 10 mg**

68/801/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žluté válcovité bikonvexní tablety.  
Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0128067

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0128068

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0128069

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0128070

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPINE APOTEX 15 mg**

68/802/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žluté válcovité bikonvexní tablety.  
Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0128071

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0128072

POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0128073

POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0128074

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPINE APOTEX 2,5 mg**

68/798/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Žluté válcovité bikonvexní tablety.

Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128055

POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128056

POR TBL NOB 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128057

POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0128058

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

**OLANZAPINE APOTEX 20 mg**

68/803/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní tablety.

Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0128075

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0128076

POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0128077

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0128078

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

**OLANZAPINE APOTEX 5 mg**

68/799/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žluté válcovité bikonvexní tablety.

Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0128059

POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0128060

POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0128061

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0128062

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPINE APOTEX 7,5 mg**

68/800/09-C

DR: O RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Žluté válcovité bikonvexní tablety.  
Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128063

POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128064

POR TBL NOB 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128065

POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0128066

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, kteří na léčbu manické epizody olanzapinem reagovali příznivě, je olanzapin indikován k prevenci recidivy bipolární afektivní poruchy (viz bod 5.1).

---

**ZIPRASIDON-RATIOPHARM 40 mg**

68/817/09-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Ziprasidoni hydrochloridum 43.44 mg  
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 4, spodní i horní část tobolky modré barvy.

1. OPA-Al-PVC/Al blistry.

2. HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0141309

POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0141310

POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0141311

POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0141312

POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0141313

POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0141314

POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0141315

POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0141316

POR CPS DUR 98X40MG BLI kód SÚKL: 0141317

POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0141318

POR CPS DUR 100X40MG TBC kód SÚKL: 0141319

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla stanovena).

---

**ZIPRASIDON-RATIOPHARM 60 mg**

68/818/09-C

DR: O RP: 68/173/00-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Ziprasidoni hydrochloridum 65.16 mg  
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 3, spodní i horní část tobolky bílé barvy.

1. OPA-Al-PVC/Al blistry.

2. HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X60MG BLI kód SÚKL: 0141320  
POR CPS DUR 20X60MG BLI kód SÚKL: 0141321  
POR CPS DUR 28X60MG BLI kód SÚKL: 0141322  
POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0141323  
POR CPS DUR 50X60MG BLI kód SÚKL: 0141324  
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0141325  
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0141326  
POR CPS DUR 90X60MG BLI kód SÚKL: 0141327  
POR CPS DUR 98X60MG BLI kód SÚKL: 0141328  
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0141329  
POR CPS DUR 100X60MG TBC kód SÚKL: 0141330

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla stanovena).

---

**ZIPRASIDON-RATIOPHARM 80 mg**

68/819/09-C

DR: O RP: 68/174/00-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Ziprasidoni hydrochloridum 86.88 mg  
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2, spodní část bílé barvy, svrchní část modré barvy.

1. OPA-Al-PVC/Al blistry.

2. HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X80MG BLI kód SÚKL: 0141331  
POR CPS DUR 20X80MG BLI kód SÚKL: 0141332  
POR CPS DUR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0141333  
POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0141334  
POR CPS DUR 50X80MG BLI kód SÚKL: 0141335



POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0141336  
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0141337  
POR CPS DUR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0141338  
POR CPS DUR 98X80MG BLI kód SÚKL: 0141339  
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0141340  
POR CPS DUR 100X80MG TBC kód SÚKL: 0141341

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla stanovena).

---

**ZIPSI 40 mg**

68/804/09-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Ziprasidoni hydrochloridum 43.44 mg  
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 4 s modrou spodní a svrchní částí.  
OPA-Al-PVC/Al blistry.

HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem (silikagel).

B: POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0141151  
POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0141152  
POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0141153  
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0141154  
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0141155  
POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0141156  
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0141157  
POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0141158  
POR CPS DUR 98X40MG BLI kód SÚKL: 0141159  
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0141160  
POR CPS DUR 100X40MG TBC kód SÚKL: 0141161

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována).

---

**ZIPSI 60 mg**

68/805/09-C

DR: O RP: 68/173/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Ziprasidoni hydrochloridum 65.16 mg  
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 3 s bílou spodní a svrchní částí.  
OPA-Al-PVC/Al blistry.

HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem

(silikagel).

- B: POR CPS DUR 14X60MG BLI kód SÚKL: 0141162  
POR CPS DUR 20X60MG BLI kód SÚKL: 0141163  
POR CPS DUR 28X60MG BLI kód SÚKL: 0141164  
POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0141165  
POR CPS DUR 50X60MG BLI kód SÚKL: 0141166  
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0141167  
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0141168  
POR CPS DUR 90X60MG BLI kód SÚKL: 0141169  
POR CPS DUR 98X60MG BLI kód SÚKL: 0141170  
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0141171  
POR CPS DUR 100X60MG TBC kód SÚKL: 0141172

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována).

---

**ZIPSI 80 mg**

68/806/09-C

DR: O RP: 68/174/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Ziprasidoni hydrochloridum 86.88 mg  
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se spodní částí bílé barvy a svrchní částí modré barvy.

OPA-Al-PVC/Al blistry.

HDPE lahvičky s bezpečnostním LDPE víčkem s pojistným kroužkem a vysoušečem (silikagel).

- B: POR CPS DUR 14X80MG BLI kód SÚKL: 0141173  
POR CPS DUR 20X80MG BLI kód SÚKL: 0141174  
POR CPS DUR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0141175  
POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0141176  
POR CPS DUR 50X80MG BLI kód SÚKL: 0141177  
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0141178  
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0141179  
POR CPS DUR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0141180  
POR CPS DUR 98X80MG BLI kód SÚKL: 0141181  
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0141182  
POR CPS DUR 100X80MG TBC kód SÚKL: 0141183

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována).

---

