

**DIENILLE POTAHOVANÁ TABLETA**

17/094/09-C

DR: O      RP: 17/407/00-C  
D: LADEEPHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko  
S: Dienogestum            2 mg  
Ethinylestradiolum      0.03 mg  
PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PVDC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0126919  
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0126920  
IS: Anticoncipientia  
ATC:G03AA  
PE: 36  
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Hormonální antikoncepce.

Pro léčbu mírného a středně závažného akné, které je nereaguje na lokální léčbu, a to pouze u žen, které požadují orální antikoncepci pro plánované rodičovství a které na kombinovanou perorální antikoncepci nemají žádné kontraindikace.

**DIENORETTE POTAHOVANÁ TABLETA**

17/069/09-C

DR: O      RP: 17/407/00-C  
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko  
S: Dienogestum            2 mg  
Ethinylestradiolum      0.03 mg  
PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.  
PVC/PVDC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0126916  
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0126917  
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0126918  
IS: Anticoncipientia  
ATC:G03AA  
PE: 36  
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Hormonální antikoncepce.

**METOPROLOL POLPHARMA 100 mg**

58/078/09-C

DR: O      RP: 58/015/98-C  
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko  
S: Metoprololi succinas            95 mg  
(odp. Metoprololi tartras        100 mg)  
PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta velikosti přibližně 16 x 8 mm, s půlicí rýhou  
na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.  
B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0126067  
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0126068  
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0126069  
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0126070  
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0126071  
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0126072  
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0126073

POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0126074  
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0126075  
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0126076  
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0126077

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze, angina pectoris, srdeční arytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, profylaktická léčba pro zajištění prevence úmrtí a opětovného infarktu po akutní fázi srdečního infarktu, palpitace způsobené funkční srdeční poruchou, profylaxe migrény, stabilizované symptomatické srdeční selhání (NYHA II-IV, levostranná ventrikulární ejekční frakce < 40%) v kombinaci s ostatními terapiemi srdečního selhání (viz bod 5.1).

---

**METOPROLOL POLPHARMA 200 mg**

58/079/09-C

DR: O RP: 58/629/98-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko

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

PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta velikosti přibližně 19 x 10 mm, s půlčí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0126078  
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0126079  
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0126080  
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0126081  
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0126082  
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0126083  
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0126084  
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0126085  
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0126086  
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0126087  
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0126088

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze, angina pectoris, srdeční arytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, profylaktická léčba pro zajištění prevence úmrtí a opětovného infarktu po akutní fázi srdečního infarktu, palpitace způsobené funkční srdeční poruchou, profylaxe migrény, stabilizované symptomatické srdeční selhání (NYHA II-IV, levostranná ventrikulární ejekční frakce < 40%) v kombinaci s ostatními terapiemi srdečního selhání (viz bod 5.1).

---

**METOPROLOL POLPHARMA 25 mg**

58/076/09-C

DR: O RP: 58/117/01-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko

- S: Metoprololi succinas 23.75 mg  
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)
- PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta velikosti přibližně 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: 0126045  
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0126046  
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0126047  
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0126048  
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0126049  
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0126050  
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0126051  
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0126052  
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0126053  
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0126054  
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0126055
- IS: Hypotensiva  
ATC: C07AB02  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
ZI: Hypertenze, angina pectoris, srdeční arytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, profylaktická léčba pro zajištění prevence úmrtí a opětovného infarktu po akutní fázi srdečního infarktu, palpitace způsobené funkční srdeční poruchou, profylaxe migrény, stabilizované symptomatické srdeční selhání (NYHA II-IV, levostranná ventrikulární ejekční frakce < 40%) v kombinaci s ostatními terapiemi srdečního selhání (viz bod 5.1).

---

**METOPROLOL POLPHARMA 50 mg**

58/077/09-C

- DR: O RP: 58/628/01-C
- D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,  
Polsko
- S: Metoprololi succinas 47.5 mg  
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)
- PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta velikosti přibližně 11 x 6 mm, s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PE/PVdC/Al blistr.
- B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0126056  
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0126057  
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0126058  
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0126059  
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0126060  
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0126061  
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0126062  
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0126063  
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0126064  
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0126065  
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0126066
- IS: Hypotensiva  
ATC: C07AB02  
PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 C.

ZI: Hypertenze, angina pectoris, srdeční arytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, profylaktická léčba pro zajištění prevence úmrtí a opětovného infarktu po akutní fázi srdečního infarktu, palpitace způsobené funkční srdeční poruchou, profylaxe migrény, stabilizované symptomatické srdeční selhání (NYHA II-IV, levostranná ventrikulární ejekční frakce < 40%) v kombinaci s ostatními terapiemi srdečního selhání (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPIN PLIVA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/101/09-C

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

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s potiskem "OL" na jedné straně a "10" na straně druhé.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0126650

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0126651

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0126652

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0126653

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0126654

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0126655

POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0126656

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 18

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

ZI: Léčba schizofrenie. Udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární poruchy u pacientů s manickými epizodami, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

---

**OLANZAPIN PLIVA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/099/09-C

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

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

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s potiskem "OL" na jedné straně a "5" na straně druhé.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0126638

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0126639

POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0126640

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0126641

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0126642

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0126643

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 18

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

ZI: Léčba schizofrenie. Udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Léčba středně těžkých až těžkých

manických epizod. Prevence recidivy bipolární poruchy u pacientů s manickými epizodami, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

-----  
**OLANZAPIN PLIVA 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/100/09-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1

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

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s potiskem "OL" na jedné straně a "7,5" na straně druhé.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126644

POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126645

POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126646

POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126647

POR TBL FLM 60X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126648

POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0126649

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 18

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

ZI: Léčba schizofrenie. Udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby vykázali zlepšení. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod. Prevence recidivy bipolární poruchy u pacientů s manickými epizodami, kteří na léčbu olanzapinem reagovali příznivě.

-----  
**OTRIVIN RHINOSTOP**

69/070/09-C

DR: OK

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

S: Xylometazolini hydrochloridum 5 mg

Ipratropii bromidum 6 mg v 10 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Vícedávková HDPE lahvička s mechanickým rozprašovačem.

B: NAS SPR SOL 1X10ML NSA kód SÚKL: 0137719

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AB06

PE: 36

ZS: Chraňte před mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba nosní kongesce a rýmy při běžném nachlazení.

-----  
**PERINDOPRIL 2 mg VULM**

58/095/09-C

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

D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg

(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 6 mm.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0130550

POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0130551

POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0130552

IS: Hypotensiva  
ATC:C09AA04  
PE: 24  
ZS: Bez zvláštních požadavků.  
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. Cévní mozková příhoda: prevence recidivy cévní mozkové příhody v kombinaci s indapamidem u pacientů s cerebrovaskulárním onemocněním v anamnéze.

---

**PERINDOPRIL 4 mg VULM**

58/096/09-C

DR: O      RP: 58/712/92-B/C  
D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika  
S: Perindoprilum erbuminum      4 mg  
(odp. Perindoprilum      3.338 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 8 mm s půlicí rýhou na jedné straně.  
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.  
OPA-ALU-PVC/ALU blister.  
B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0130553  
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0130554  
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0130555

IS: Hypotensiva  
ATC:C09AA04  
PE: 24  
ZS: Bez zvláštních požadavků.  
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. Cévní mozková příhoda: prevence recidivy cévní mozkové příhody v kombinaci s indapamidem u pacientů s cerebrovaskulárním onemocněním v anamnéze.

---

**PERINDOPRIL 8 mg VULM**

58/097/09-C

DR: O      RP: 58/391/03-C  
D: HAMELN RDS A.S, MODRA, Slovenská republika  
S: Perindoprilum erbuminum      8 mg  
(odp. Perindoprilum      6.676 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 10 mm s půlicí rýhou na jedné straně.  
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.  
OPA-ALU-PVC/ALU blister.  
B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0130556  
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0130557  
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0130558

IS: Hypotensiva  
ATC:C09AA04  
PE: 24  
ZS: Bez zvláštních požadavků.  
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. Cévní mozková příhoda: prevence recidivy cévní mozkové příhody v kombinaci s indapamidem u

pacientů s cerebrovaskulárním onemocněním v anamnéze.

---

**QUETIAPINE INVENT FARMA 100 mg POTAHOVANÁ TABLETA 68/091/09-C**

DR: O RP: 68/455/99-C

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg

(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté kulaté tablety.

1.PVC/Al blistr

2.Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 20X100MG I BLI kód SÚKL: 0130410  
POR TBL FLM 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0130411  
POR TBL FLM 50X100MG I BLI kód SÚKL: 0130412  
POR TBL FLM 60X100MG I BLI kód SÚKL: 0130413  
POR TBL FLM 90X100MG I BLI kód SÚKL: 0130414  
POR TBL FLM 100X100MG I BLI kód SÚKL: 0130415  
POR TBL FLM 20X100MG II BLI kód SÚKL: 0130416  
POR TBL FLM 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0130417  
POR TBL FLM 50X100MG II BLI kód SÚKL: 0130418  
POR TBL FLM 60X100MG II BLI kód SÚKL: 0130419  
POR TBL FLM 90X100MG II BLI kód SÚKL: 0130420  
POR TBL FLM 100X100MG II BLI kód SÚKL: 0130421

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie.

Léčba středních až těžkých manických epizod. Nebylo prokázáno, že by Quetiapine Invent Farma bránil opakování manických nebo depresivních epizod (viz bod 5.1).

---

**QUETIAPINE INVENT FARMA 200 mg POTAHOVANÁ TABLETA 68/092/09-C**

DR: O RP: 68/456/99-C

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Quetiapini fumaras 230.26 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé kulaté tablety.

1. PVC/Al blistr

2. Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0130422  
POR TBL FLM 20X200MG I BLI kód SÚKL: 0130423  
POR TBL FLM 30X200MG I BLI kód SÚKL: 0130424  
POR TBL FLM 50X200MG I BLI kód SÚKL: 0130425  
POR TBL FLM 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0130426  
POR TBL FLM 90X200MG I BLI kód SÚKL: 0130427  
POR TBL FLM 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0130428  
POR TBL FLM 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0130429  
POR TBL FLM 20X200MG II BLI kód SÚKL: 0130430  
POR TBL FLM 30X200MG II BLI kód SÚKL: 0130431  
POR TBL FLM 50X200MG II BLI kód SÚKL: 0130432  
POR TBL FLM 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0130433

POR TBL FLM 90X200MG II BLI kód SÚKL: 0130434  
POR TBL FLM 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0130435

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie.

Léčba středních až těžkých manických epizod. Nebylo prokázáno, že by Quetiapine Invent Farma bránil opakování manických nebo depresivních epizod (viz bod 5.1).

---

**QUETIAPINE INVENT FARMA 25 mg POTAHOVANÁ TABLETA 68/090/09-C**

DR: O RP: 68/454/99-C

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Quetiapini fumaras 28.783 mg  
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Růžové kulaté tablety.

1. PVC/Al blistr

2. Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 6X25MG I BLI kód SÚKL: 0130398  
POR TBL FLM 20X25MG I BLI kód SÚKL: 0130399  
POR TBL FLM 30X25MG I BLI kód SÚKL: 0130400  
POR TBL FLM 50X25MG I BLI kód SÚKL: 0130401  
POR TBL FLM 60X25MG I BLI kód SÚKL: 0130402  
POR TBL FLM 100X25MG I BLI kód SÚKL: 0130403  
POR TBL FLM 6X25MG II BLI kód SÚKL: 0130404  
POR TBL FLM 20X25MG II BLI kód SÚKL: 0130405  
POR TBL FLM 30X25MG II BLI kód SÚKL: 0130406  
POR TBL FLM 50X25MG II BLI kód SÚKL: 0130407  
POR TBL FLM 60X25MG II BLI kód SÚKL: 0130408  
POR TBL FLM 100X25MG II BLI kód SÚKL: 0130409

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie.

Léčba středních až těžkých manických epizod. Nebylo prokázáno, že by Quetiapine Invent Farma bránil opakování manických nebo depresivních epizod (viz bod 5.1).

---

**QUETIAPINE INVENT FARMA 300 mg POTAHOVANÁ TABLETA 68/093/09-C**

DR: OW RP: 68/454/99-C

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg  
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé podlouhlé tablety.

1. PVC/Al blistr

2. Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X300MG I BLI kód SÚKL: 0130436  
POR TBL FLM 20X300MG I BLI kód SÚKL: 0130437  
POR TBL FLM 30X300MG I BLI kód SÚKL: 0130438  
POR TBL FLM 50X300MG I BLI kód SÚKL: 0130439



POR TBL FLM 60X300MG I BLI kód SÚKL: 0130440  
POR TBL FLM 90X300MG I BLI kód SÚKL: 0130441  
POR TBL FLM 100X300MG I BLI kód SÚKL: 0130442  
POR TBL FLM 120X300MG I BLI kód SÚKL: 0130443  
POR TBL FLM 180X300MG I BLI kód SÚKL: 0130444  
POR TBL FLM 240X300MG I BLI kód SÚKL: 0130445  
POR TBL FLM 10X300MG II BLI kód SÚKL: 0130446  
POR TBL FLM 20X300MG II BLI kód SÚKL: 0130447  
POR TBL FLM 30X300MG II BLI kód SÚKL: 0130448  
POR TBL FLM 50X300MG II BLI kód SÚKL: 0130449  
POR TBL FLM 60X300MG II BLI kód SÚKL: 0130450  
POR TBL FLM 90X300MG II BLI kód SÚKL: 0130451  
POR TBL FLM 100X300MG II BLI kód SÚKL: 0130452  
POR TBL FLM 120X300MG II BLI kód SÚKL: 0130453  
POR TBL FLM 180X300MG II BLI kód SÚKL: 0130454  
POR TBL FLM 240X300MG II BLI kód SÚKL: 0130455

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie.

Léčba středních až těžkých manických epizod. Nebylo prokázáno, že by Quetiapine Invent Farma bránil opakování manických nebo depresivních epizod (viz bod 5.1).

---

**RISEDRONAT MYLAN 35 mg**

87/075/09-C

DR: O RP: 87/090/03-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.17 mg  
(odp. Natrii risedronas 35 mg)  
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 11,2 mm, tloušťce 5,0 mm a označené na jedné straně "35".

Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blistr v papírové krabici.

B: POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0128131

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0146792

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku kyčelních fraktur (viz bod 5.1). Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem vzniku fraktur. (viz bod 5.1)

---

**RISEDRONAT-RATIOPHARM 35 mg**

87/080/09-C

DR: O RP: 87/090/03-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.17 mg  
(odp. Natrii risedronas 35 mg)  
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 11,2 mm, tloušťce 5,0 mm a označené na jedné straně 35.

Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 4X35 MG BLI kód SÚKL: 0128105

POR TBL FLM 8X35 MG BLI kód SÚKL: 0128106

POR TBL FLM 12X35 MG BLI kód SÚKL: 0128107

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku kyčelních fraktur (viz bod 5.1). Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem vzniku fraktur. (viz bod 5.1).

---

### **TIDIAN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

21/073/09-C

DR: O RP: 21/512/97-C

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

S: Topiramatum 100 mg

PP: Kulaté vypouklé potahované tablety žluté barvy s vyražením "T" na jedné straně a "100" na straně druhé.

1. OPA-AI-PVC/AI blistr, papírová skládací krabička.

2. PVC/PVDC/AI blistr, papírová skládací krabička.

B: POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0129945

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0129946

POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0129947

POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0129948

POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0129949

POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146826

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146827

POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146828

POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146829

POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146830

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie nebo doplňková terapie epileptiků s parciálním nástupem záchvatů popřípadě generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty u dospělých a mladistvých od 12 let. Lék druhé volby v profylaxi migrény u dospělých.

---

### **TIDIAN 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

21/074/09-C

DR: OE RP: 21/0108/98-S

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

S: Topiramatum 200 mg

PP: Kulaté vypouklé potahované tablety růžové barvy s vyražením "T" na jedné straně a "200" na straně druhé.

1. OPA-AI-PVC/AI blistr, papírová skládací krabička.

2. PVC/PVDC/AI blistr, papírová skládací krabička.

B: POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0129950

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0129951  
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0129952  
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0129953  
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0129954  
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146831  
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146832  
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146833  
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146834  
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146835

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie nebo doplňková terapie epileptiků s parciálním nástupem záchvatů popřípadě generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty u dospělých a mladistvých od 12 let. Lék druhé volby v profylaxi migrény u dospělých.

---

**TIDIAN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

21/071/09-C

DR: O RP: 21/510/97-C

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

S: Topiramatum 25 mg

PP: Kulaté vypouklé potahované tablety bílé barvy s vyražením "T" na jedné straně a "25" na straně druhé.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr, papírová skládací krabička.

2. PVC/PVDC/Al blistr, papírová skládací krabička.

B: POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0129935  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0129936  
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0129937  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0129938  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0129939  
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146816  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146817  
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146818  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146819  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146820

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie nebo doplňková terapie epileptiků s parciálním nástupem záchvatů popřípadě generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty u dospělých a mladistvých od 12 let. Lék druhé volby v profylaxi migrény u dospělých.

---

**TIDIAN 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

21/072/09-C

DR: O RP: 21/511/97-C

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

S: Topiramatum 50 mg

PP: Kulaté vypouklé potahované tablety oranžové barvy s vyražením "T" na jedné straně a "50" na straně druhé.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr, papírová skládací krabička.

2. PVC/PVDC/Al blistr, papírová skládací krabička.  
B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0129940  
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0129941  
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0129942  
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0129943  
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0129944  
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0146821  
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0146822  
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0146823  
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0146824  
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0146825  
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva  
ATC: N03AX11  
PE: 24  
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Monoterapie nebo doplňková terapie epileptiků s parciálním nástupem záchvatů popřípadě generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty u dospělých a mladistvých od 12 let. Lék druhé volby v profylaxi migrény u dospělých.

---

**TOPIRAMAT VIPHARM 100 mg**

21/107/09-C

DR: O RP: 21/512/97-C  
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko  
S: Topiramatum 100 mg  
PP: Tmavě žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými okraji s vyražením "E" na jedné straně a "23" na straně druhé.  
HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem s těsnicí vložkou, obsahující 1 g silikagelové sáčky jako vysoušedlo.  
B: POR TBL FLM 28X100MG TBC kód SÚKL: 0130755  
POR TBL FLM 30X100MG TBC kód SÚKL: 0146809  
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0146810  
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva  
ATC: N03AX11  
PE: 24  
ZS: Do 30°C v původním pevně uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Léčba epilepsie u dospělých, dospívajících a dětí od 2 let věku: jako monoterapie nebo přechod na monoterapii u pacientů s epilepsií, kteří mají parciální záchvaty s nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů. Jako doplňková léčba pacientů kteří mají parciální záchvaty (s a nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů), primárně generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty asociované se syndromem Lennox Gastaut. Profylaxe migrenózních bolestí hlavy u dospělých, kteří nesnášejí jinou antimigrenózní terapii nebo na ni neodpovídají.

---

**TOPIRAMAT VIPHARM 200 mg**

21/108/09-C

DR: OE RP: GB  
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko  
S: Topiramatum 200 mg  
PP: Růžová kulatá bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými okraji s vyražením "E" na jedné straně a "24" na straně druhé.  
HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem s těsnicí vložkou, obsahující 1 g silikagelové sáčky jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 28X200MG TBC kód SÚKL: 0130758  
POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0146811  
POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0146812

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C v původním pevně uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba epilepsie u dospělých, dospívajících a dětí od 2 let věku: jako monoterapie nebo přechod na monoterapii u pacientů s epilepsií, kteří mají parciální záchvaty s nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů. Jako doplňková léčba pacientů kteří mají parciální záchvaty (s a nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů), primárně generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty asociované se syndromem Lennox Gastaut. Profylaxe migrenózních bolestí hlavy u dospělých, kteří nesnášejí jinou antimigrenózní terapii nebo na ni neodpovídají.

---

**TOPIRAMAT VIPHARM 25 mg**

21/105/09-C

DR: O RP: 21/510/97-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyražením "E" na jedné straně a "22" na straně druhé.

HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem s těsnicí vložkou, obsahující 1 g silikagelové sáčky jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 28X25MG TBC kód SÚKL: 0130749

POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0146805

POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0146806

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C v původním pevně uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba epilepsie u dospělých, dospívajících a dětí od 2 let věku: jako monoterapie nebo přechod na monoterapii u pacientů s epilepsií, kteří mají parciální záchvaty s nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů. Jako doplňková léčba pacientů kteří mají parciální záchvaty (s a nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů), primárně generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty asociované se syndromem Lennox Gastaut. Profylaxe migrenózních bolestí hlavy u dospělých, kteří nesnášejí jinou antimigrenózní terapii nebo na ni neodpovídají.

---

**TOPIRAMAT VIPHARM 50 mg**

21/106/09-C

DR: O RP: 21/511/97-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Topiramatum 50 mg

PP: Světle žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyražením "E" na jedné straně a "33" na straně druhé.

HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem s těsnicí vložkou, obsahující 1 g silikagelové sáčky jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 28X50MG TBC kód SÚKL: 0130752

POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0146807

POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0146808

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C v původním pevně uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba epilepsie u dospělých, dospívajících a dětí od 2 let věku: jako monoterapie nebo přechod na monoterapii u pacientů s epilepsií, kteří mají parciální záchvaty s nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů. Jako doplňková léčba pacientů kteří mají parciální záchvaty (s a nebo bez sekundárně generalizovaných záchvatů), primárně generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty asociované se syndromem Lennox Gastaut. Profylaxe migrenózních bolestí hlavy u dospělých, kteří nesnášejí jinou antimigrenózní terapii nebo na ni neodpovídají.

---

**TORVAZIN 10 mg**

31/059/09-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg  
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0135907  
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0138077  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0138078  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0138079  
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0138080  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0138081  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0138082  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0138083  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0138084  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0138085  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0138086  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0138087  
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0138088  
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0138089  
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0138090  
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0138091  
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0138092  
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0138093  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0138094  
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0138095

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---

**TORVAZIN 20 mg**

31/060/09-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg

(odp. Atorvastatinum 20 mg)  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.  
B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0135906  
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0138096  
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0138097  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0138098  
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0138099  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0138100  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0138101  
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0138102  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0138103  
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0138104  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0138105  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0138106  
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0138107  
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0138108  
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0138109  
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0138110  
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0138111  
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0138112  
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0138113  
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0138114  
IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.  
ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

-----  
**TORVAZIN 40 mg**

31/061/09-C

DR: O RP: 31/235/99-C  
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg  
(odp. Atorvastatinum 40 mg)  
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.  
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.  
B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135905  
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0138115  
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0138116  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0138117  
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0138118  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0138119  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0138120  
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0138121  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0138122  
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0138123  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0138124

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0138125  
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0138126  
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0138127  
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0138128  
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0138129  
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0138130  
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0138131  
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0138132  
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0138133

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

-----  
**VENLAFAXIN RETARD ACTAVIS 150 mg**

30/083/09-C

DR: O RP: 30/687/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Venlafaxini hydrochloridum 169.74 mg  
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "0" se žlutohnědým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0131797

POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0131798

POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0131799

POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0131800

POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0131801

POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0131802

POR CPS PRO 50X150MG TBC kód SÚKL: 0131803

POR CPS PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0131804

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné epizody deprese, krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy/sociální fobie.

-----  
**VENLAFAXIN RETARD ACTAVIS 37,5 mg**

30/081/09-C

DR: O RP: 30/336/03-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Venlafaxini hydrochloridum 42.435 mg  
(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "3" s oranžovým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem.(vysoušedlo).



B: POR CPS PRO 20X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131781  
POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131782  
POR CPS PRO 30X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131783  
POR CPS PRO 50X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131784  
POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131785  
POR CPS PRO 100X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131786  
POR CPS PRO 50X37.5MG TBC kód SÚKL: 0131787  
POR CPS PRO 100X37.5MG TBC kód SÚKL: 0131788

IS: Antidepressiva

ATC:N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné epizody deprese, krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy/sociální fobie.

-----  
**VENLAFAXIN RETARD ACTAVIS 75 mg**

30/082/09-C

DR: O RP: 30/686/99-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.87 mg  
(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "1" se žlutým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0131789  
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0131790  
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0131791  
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0131792  
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0131793  
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0131794  
POR CPS PRO 50X75MG TBC kód SÚKL: 0131795  
POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0131796

IS: Antidepressiva

ATC:N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné epizody deprese, krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy/sociální fobie.

-----  
**VOREDANIN 10 mg**

31/087/09-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg  
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0135902  
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0137906  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0137907  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137908

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137909  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0137910  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137911  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137912  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0137913  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0137914  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0137915  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137916  
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0137917  
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0137918  
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0137919  
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0137920  
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0137921  
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0137922  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0137923  
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0137924

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

-----  
**VOREDANIN 20 mg**

31/088/09-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg  
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0135903  
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0137925  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0137926  
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0137927  
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0137928  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0137929  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0137930  
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0137931  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0137932  
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0137933  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0137934  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0137935  
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0137936  
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0137937  
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0137938  
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0137939  
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0137940  
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0137941  
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0137942

POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0137943  
IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.  
ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---

**VOREDANIN 40 mg**

31/089/09-C

DR: O      RP: 31/235/99-C  
D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko  
S: Atorvastatinum calcicum      41.44 mg  
(odp. Atorvastatinum      40 mg)  
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.  
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.  
B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135904  
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0137944  
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0137945  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0137946  
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0137947  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0137948  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0137949  
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0137950  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0137951  
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0137952  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0137953  
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0137954  
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0137955  
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0137956  
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0137957  
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0137958  
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0137959  
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0137960  
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0137961  
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0137962

IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA05  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.  
ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

---