

**APO-METFORMIN 1000 mg**

18/089/10-C

DR: O      RP: 18/155/02-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Metformini hydrochloridum      1000 mg  
(odp. Metforminum                      780 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X1000MG BLI kód SÚKL: 0139150

POR TBL FLM 9X1000MG BLI kód SÚKL: 0139151

POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0139152

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0139153

POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0139154

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0139155

POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0139156

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0139157

POR TBL FLM 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0139158

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0139159

POR TBL FLM 84X1000MG BLI kód SÚKL: 0139160

POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0139161

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0139162

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0139163

POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0139164

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0139165

POR TBL FLM 300X1000MG BLI kód SÚKL: 0139166

POR TBL FLM 500X1000MG BLI kód SÚKL: 0139167

POR TBL FLM 600X1000MG BLI kód SÚKL: 0139168

POR TBL FLM 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0139169

POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0139170

POR TBL FLM 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0139171

POR TBL FLM 21X1000MG TBC kód SÚKL: 0139172

POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0139173

POR TBL FLM 40X1000MG TBC kód SÚKL: 0139174

POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0139175

POR TBL FLM 56X1000MG TBC kód SÚKL: 0139176

POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0139177

POR TBL FLM 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0139178

POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0139179

POR TBL FLM 120X1000MG TBC kód SÚKL: 0139180

POR TBL FLM 180X1000MG TBC kód SÚKL: 0139181

POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0139182

POR TBL FLM 300X1000MG TBC kód SÚKL: 0139183

POR TBL FLM 400X1000MG TBC kód SÚKL: 0139184

POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0139185

POR TBL FLM 600X1000MG TBC kód SÚKL: 0139186

POR TBL FLM 1000X1000MG TBC kód SÚKL: 0139187

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

-----  
**APO-METFORMIN 500 mg**

18/087/10-C

DR: O      RP: 18/824/96-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Metformini hydrochloridum      500 mg  
(odp. Metforminum                      390 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.

1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X500MG BLI kód SÚKL: 0139074

POR TBL FLM 9X500MG BLI kód SÚKL: 0139075

POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0139076

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0139077

POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0139078

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0139079

POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0139080

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0139081

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0139082

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0139083

POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0139084

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0139085

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0139086

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0139087

POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0139088

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0139089

POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0139090

POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0139091

POR TBL FLM 600X500MG BLI kód SÚKL: 0139092

POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0139093

POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0139094

POR TBL FLM 20X500MG TBC kód SÚKL: 0139095

POR TBL FLM 21X500MG TBC kód SÚKL: 0139096

POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0139097

POR TBL FLM 40X500MG TBC kód SÚKL: 0139098

POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0139099

POR TBL FLM 56X500MG TBC kód SÚKL: 0139100

POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0139101

POR TBL FLM 90X500MG TBC kód SÚKL: 0139102

POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0139103

POR TBL FLM 120X500MG TBC kód SÚKL: 0139104

POR TBL FLM 180X500MG TBC kód SÚKL: 0139105

POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0139106

POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0139107

POR TBL FLM 400X500MG TBC kód SÚKL: 0139108

POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0139109

POR TBL FLM 600X500MG TBC kód SÚKL: 0139110

POR TBL FLM 1000X500MG TBC kód SÚKL: 0139111  
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)  
ATC: A10BA02  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

---

**APO-METFORMIN 850 mg**

18/088/10-C

DR: O      RP: 18/825/96-C  
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko  
S: Metformini hydrochloridum 850 mg  
(odp. Metforminum 663 mg)  
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.  
1. PVC/Al blistry.  
2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnící vložkou.  
B: POR TBL FLM 100X1X850MG BLI kód SÚKL: 0139112  
POR TBL FLM 9X850MG BLI kód SÚKL: 0139113  
POR TBL FLM 10X850MG BLI kód SÚKL: 0139114  
POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0139115  
POR TBL FLM 21X850MG BLI kód SÚKL: 0139116  
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0139117  
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0139118  
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0139119  
POR TBL FLM 56X850M BLI kód SÚKL: 0139120  
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0139121  
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0139122  
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0139123  
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0139124  
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0139125  
POR TBL FLM 180X850MG BLI kód SÚKL: 0139126  
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0139127  
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0139128  
POR TBL FLM 500X850MG BLI kód SÚKL: 0139129  
POR TBL FLM 600X850MG BLI kód SÚKL: 0139130  
POR TBL FLM 1000X850MG BLI kód SÚKL: 0139131  
POR TBL FLM 10X850MG TBC kód SÚKL: 0139132  
POR TBL FLM 20X850MG TBC kód SÚKL: 0139133  
POR TBL FLM 21X850MG TBC kód SÚKL: 0139134  
POR TBL FLM 30X850MG TBC kód SÚKL: 0139135  
POR TBL FLM 40X850MG TBC kód SÚKL: 0139136  
POR TBL FLM 50X850MG TBC kód SÚKL: 0139137  
POR TBL FLM 56X850MG TBC kód SÚKL: 0139138  
POR TBL FLM 60X850MG TBC kód SÚKL: 0139139  
POR TBL FLM 90X850MG TBC kód SÚKL: 0139140  
POR TBL FLM 100X850MG TBC kód SÚKL: 0139141  
POR TBL FLM 120X850MG TBC kód SÚKL: 0139142  
POR TBL FLM 180X850MG TBC kód SÚKL: 0139143  
POR TBL FLM 200X850MG TBC kód SÚKL: 0139144  
POR TBL FLM 300X850MG TBC kód SÚKL: 0139145

POR TBL FLM 400X850MG TBC kód SÚKL: 0139146  
POR TBL FLM 500X850MG TBC kód SÚKL: 0139147  
POR TBL FLM 600X850MG TBC kód SÚKL: 0139148  
POR TBL FLM 1000X850MG TBC kód SÚKL: 0139149

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

---

**CLOPIDOGREL STADA 75 mg**

16/060/10-C

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

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Clopidogrelum 75 mg

PP: Načervenalé, kulaté potahované tablety.

1. Al/Al blistr.

2. Al/PVC/PVDC blistr.

3. Al/PVC-PE-PVDC blistr.

B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0141635  
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0141636  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0141639  
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0141641  
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0141642  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0141643  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0141646  
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0141648  
POR TBL FLM 10X75MG I BLI kód SÚKL: 0169001  
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0169002  
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0169003  
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0169004  
POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0169005  
POR TBL FLM 126X75MG I BLI kód SÚKL: 0169006  
POR TBL FLM 154X75MG I BLI kód SÚKL: 0169007  
POR TBL FLM 184X75MG I BLI kód SÚKL: 0169008  
POR TBL FLM 10X75MG II BLI kód SÚKL: 0169009  
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0169010  
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0169011  
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0169012  
POR TBL FLM 98X75MG II BLI kód SÚKL: 0169013  
POR TBL FLM 126X75MG II BLI kód SÚKL: 0169014  
POR TBL FLM 154X75MG II BLI kód SÚKL: 0169015  
POR TBL FLM 184X75MG II BLI kód SÚKL: 0169016  
POR TBL FLM 10X75MG III BLI kód SÚKL: 0169017  
POR TBL FLM 30X75MG III BLI kód SÚKL: 0169018  
POR TBL FLM 56X75MG III BLI kód SÚKL: 0169019  
POR TBL FLM 90X75MG III BLI kód SÚKL: 0169020  
POR TBL FLM 98X75MG III BLI kód SÚKL: 0169021  
POR TBL FLM 126X75MG III BLI kód SÚKL: 0169022  
POR TBL FLM 154X75MG III BLI kód SÚKL: 0169023

POR TBL FLM 184X75MG III BLI kód SÚKL: 0169024  
POR TBL FLM 14X75MG III BLI kód SÚKL: 0169025  
POR TBL FLM 28X75MG III BLI kód SÚKL: 0169026  
POR TBL FLM 84X75MG III BLI kód SÚKL: 0169027  
POR TBL FLM 100X75MG III BLI kód SÚKL: 0169028

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

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

ZI: Klopidogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů:  
o 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 ischemickou chorobou dolních končetin  
o U pacientů s akutním koronárním syndromem:  
- Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA).  
- Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

---

**CLOPIGAMMA 75 mg**

16/061/10-C

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

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Clopidogrelum 75 mg

PP: Načervenalé, kulaté potahované tablety.

1) Al/Al blistr.

2) PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0141656  
POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0141657  
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0141658  
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0141659  
POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0141660  
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0141661  
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0163509  
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0163510

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v originálním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

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 ischemickou chorobou dolních končetin.  
U pacientů s akutním koronárním syndromem:  
- akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA)  
- akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

-----  
**DOCETAXEL HOSPIRA 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU**

44/091/10-C

DR: OWC RP: EU/195/002-001

D: HOSPIRA UK LIMITED, ROYAL LEAMINGTON SPA, Velká Británie

S: Docetaxelum 20 mg v 2 ml

PP: Čirá, bezbarvá až slabě nažloutlá tekutina.

Bezbarvá skleněná lahvička (typ I) s ochranným ONCO-TAIN přebalem nebo bez přebalu a s chlorobutylovou elastomerovou zátkou a hliníkovým uzávěrem a flip-off krytem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/20MG VIA kód SÚKL: 0127909

INF CNC SOL 1X8ML/80MG VIA kód SÚKL: 0127910

INF CNC SOL 1X16ML/160MG VIA kód SÚKL: 0127911

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, dlaždicobuněčného karcinomu hlavy a krku, většinou kombinovaná s jinými cytostatiky.

-----  
**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

17/096/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131972

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131973

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131974

POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131975

POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163512

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Perorální kontraceptivum.

-----  
**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,02mg/3 mg 28 POTAHOV. TBL. 17/098/10-C**

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: 21 růžových (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131960

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131961  
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131962  
POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131963  
POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163514

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

---

**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,03 mg/3 mg**

**POTAHOVANÉ TAB 17/097/10-C**

DR: O RP: 17/606/00-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131968

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131969

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131970

POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131971

POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163511

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

---

**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,03mg/3 mg 28**

**POTAHOV. TBL. 17/099/10-C**

DR: O RP: 17/606/00-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: 21 žlutých (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131964

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131965

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131966

POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131967

POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163513

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

---

**CHONDROSTAD 1500 mg**

DR: O RP: 29/118/97-C

29/092/10-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo  
S: Natrii glucosamini sulfatis complexus 1884 mg  
(odp. Glucosamini sulfas 1500 mg  
Natrii chloridum 384 mg)  
(odp. Glucosaminum 1178 mg)

PP: Téměř bílý až nažloutlý stejnorodý prášek.  
Papír/Al/PE sáčky.

B: POR PLV SOL 10X1500MG SCC kód SÚKL: 0152235  
POR PLV SOL 20X1500MG SCC kód SÚKL: 0152236  
POR PLV SOL 30X1500MG SCC kód SÚKL: 0152237  
POR PLV SOL 40X1500MG SCC kód SÚKL: 0152238  
POR PLV SOL 60X1500MG SCC kód SÚKL: 0152239  
POR PLV SOL 90X1500MG SCC kód SÚKL: 0152240  
POR PLV SOL 180X1500MG SCC kód SÚKL: 0152241

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AX05

PE: 36

ZS: Pro velikost balení 10, 20, 30, 40, 60 a 90 sáčků je možný výdej i bez lékařského předpisu.

Pro velikost balení 180 sáčků je výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké osteoartrózy kolene.

-----  
**IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 150 mg/12,5 mg 58/090/10-C**

DR: OC RP: 98/086/011-EU1

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

S: Irbesartanum 150 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Potahovaná tableta meruňkové barvy, oválná, bikonvexní, na jedné straně s vyraženým 150H.

I. Blistr PVC/PVDC/Al.

II. Blistr Al/Al.

III. Lahvička z HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0144772  
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0144773  
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0144774  
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0144775  
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0144776  
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0144777  
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0144778  
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0144779  
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0144780  
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0144781  
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0144782  
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0144783  
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0144784  
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0144785  
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0144786  
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0144787  
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0144788



POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0144789

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0144790

POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0144791

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 24

ZS: Blistr PVC/PVDC/Al - Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Blistr Al/Al, HDPE lahvička - Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato kombinace léčivých látek je indikována u dospělých pacientů, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout samotným irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem (viz bod 5.1).

-----  
**PARACETAMOL IONFARMA 100 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 07/105/10-C**

DR: L

D: IONFARMA, S.L.U., BARCELONA, Španělsko

S: Paracetamol 3 g v 30 ml

PP: Čirý červený perorální roztok.

30 ml-PET lahvička s kapátkovým aplikátorem, který se skládá z LDPE pipety (2 ml), gumového váčku a PP bezpečnostního šroubovacího uzávěru

60 ml-PET lahvička s LDPE nástavcem pro dávkovací stříkačku, HDPE dětský bezpečnostní uzávěr, stříkačka pro perorální podání (5 ml PP pipeta dělená po 0,2 ml, PE píst)

B: POR SOL 1X30ML LAG kód SÚKL: 0142716

POR SOL 1X60ML LAG kód SÚKL: 0142717

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávat lahvičku v krabičce.

Po prvním otevření uchovávat lahvičku v krabičce.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba horečky s dobou trvání kratší než 3 dny a léčba mírné až středně silné bolesti.

-----  
**SILDENAFIL MEDANA 100 mg**

83/017/10-C

DR: OC RP: 98/077/011-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Sildenafil citras 140.48 mg  
(odp. Sildenafilum 100 mg)

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 10 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0144679

POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0144680

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo

udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

-----  
**SILDENAFIL MEDANA 25 mg**

83/015/10-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Sildenafil citras 35.12 mg  
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0144675  
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0144676

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

-----  
**SILDENAFIL MEDANA 50 mg**

83/016/10-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Sildenafil citras 70.24 mg  
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 8 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0144677  
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0144678

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

-----  
**SOFTINE 0,03 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

17/122/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg  
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131932  
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131933  
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131934  
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131935  
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163736

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Perorální antikoncepce.

-----  
**SOFTINELLE 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 17/121/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg  
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131928  
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131929  
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131930  
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131931  
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163735

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce

-----  
**XORUCIN 10 mg** 44/103/10-C

DR: O RP: 44/369//00-C

D: ESP PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Doxorubicini hydrochloridum 10 mg

PP: Červený kompaktní celek nebo fragmenty porézního vzhledu.  
Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s nominálním plnicím objemem 8 ml,  
bromobutylová pryžová zátka se silikátovou náplní (typ I), oranžový hliníkový pertl s  
polypropylenovým diskem.

B: INJ PLV SOL 1X10MG VIA kód SÚKL: 0133590

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Xorucin je indikován k léčbě těchto onemocnění:

- malobuněčný bronchogenní karcinom (SCLC)
- karcinom prsu
- pokročilý karcinom ovaria
- intravezikální prevence s cílem zabránit rozsevu povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci (TUR) karcinomu močového měchýře u pacientů s velkým rizikem recidivy
- systémová léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře
- neoadjuvantní a adjuvantní léčba osteosarkomu
- pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých
- Ewingův sarkom
- Hodgkinův lymfom
- Vysoce maligní non-hodgkinský lymfom
- Indukční a konsolidační léčba akutní lymfatické leukémie
- Akutní myeloblastická leukémie
- Pokročilý mnohočetný myelom

- Pokročilý nebo rekurentní karcinom endometria
  - Wilmsův tumor (ve II. stádiu u vysoce maligních variant, u všech pokročilých stádií [III – IV])
  - Pokročilý papilární/folikulární karcinom štítné žlázy
  - Anaplastický karcinom štítné žlázy
  - Pokročilý neuroblastom
  - Pokročilý karcinom žaludku
- Doxorubicin se často používá v kombinačních chemoterapeutických režimech s jinými cytostatiky.

---

**XORUCIN 50 mg**

44/104/10-C

DR: O      RP: 44/369//00-C

D: ESP PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Doxorubicini hydrochloridum 50 mg

PP: Červený kompaktní celek nebo fragmenty porézního vzhledu.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s nominálním plnicím objemem 50 ml, bromobutylová pryžová zátka se silikátovou náplní (typ I), oranžový hliníkový pertl s polypropylenovým diskem.

B: INJ PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0133591

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Xorucin je indikován k léčbě těchto onemocnění:

- malobuněčný bronchogenní karcinom (SCLC)
- karcinom prsu
- pokročilý karcinom ovaria
- intravezikální prevence s cílem zabránit rozsevu povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci (TUR) karcinomu močového měchýře u pacientů s velkým rizikem recidivy
- systémová léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře
- neoadjuvantní a adjuvantní léčba osteosarkomu
- pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých
- Ewingův sarkom
- Hodgkinův lymfom
- Vysoce maligní non-hodgkinský lymfom
- Indukční a konsolidační léčba akutní lymfatické leukémie
- Akutní myeloblastická leukémie
- Pokročilý mnohočetný myelom
- Pokročilý nebo rekurentní karcinom endometria
- Wilmsův tumor (ve II. stádiu u vysoce maligních variant, u všech pokročilých stádií [III – IV])
- Pokročilý papilární/folikulární karcinom štítné žlázy
- Anaplastický karcinom štítné žlázy
- Pokročilý neuroblastom
- Pokročilý karcinom žaludku

Doxorubicin se často používá v kombinačních chemoterapeutických režimech s jinými cytostatiky.

---

