

**CITALOPRAM BLUEFISH 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/013/10-C**

DR: O RP: 30/122/91-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Citaloprami hydrobromidum 12.49 mg  
(odp. Citalopramum 10 mg)

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

B: POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0157185  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157186  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157187  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157188  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157189

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB04

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné depresivní epizody.

-----  
**CITALOPRAM BLUEFISH 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/014/10-C**

DR: O RP: 30/122/91-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Citaloprami hydrobromidum 24.98 mg  
(odp. Citalopramum 20 mg)

PP: Bílé, oválné, potahované tablety s půlicí rýhou o průměru 8 mm. Tablety 20 mg lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0157190  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157191  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157192  
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157193  
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157194

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB04

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné depresivní epizody.

-----  
**DIAPREL MR 60 mg**

18/022/10-C

DR: S

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Gliclazidum 60 mg

PP: Bílá podlouhlá tableta, s půlicí rýhou a s vyraženým značením "DIA 60" na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
Průhledný PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL RET 7X60MG BLI kód SÚKL: 0139386  
POR TBL RET 10X60MG BLI kód SÚKL: 0139387  
POR TBL RET 14X60MG BLI kód SÚKL: 0139388  
POR TBL RET 15X60MG BLI kód SÚKL: 0139389  
POR TBL RET 20X60MG BLI kód SÚKL: 0139390  
POR TBL RET 28X60MG BLI kód SÚKL: 0139391

POR TBL RET 30X60MG BLI kód SÚKL: 0139392  
POR TBL RET 56X60MG BLI kód SÚKL: 0139393  
POR TBL RET 60X60MG BLI kód SÚKL: 0139394  
POR TBL RET 84X60MG BLI kód SÚKL: 0139395  
POR TBL RET 90X60MG BLI kód SÚKL: 0139396  
POR TBL RET 100X60MG BLI kód SÚKL: 0139397  
POR TBL RET 112X60MG BLI kód SÚKL: 0139398  
POR TBL RET 120X60MG BLI kód SÚKL: 0139399  
POR TBL RET 180X60MG BLI kód SÚKL: 0139400  
POR TBL RET 500X60MG BLI kód SÚKL: 0139401

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Diabetes mellitus II. typu u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

---

**DOBEDIPIIL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/028/10-C

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

D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg  
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

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

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0147672  
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0147673  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0147674  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147675  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147676  
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147677  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0147678  
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0147679  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0147680  
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0147681  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147682  
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0147683  
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0147684  
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0147685  
POR TBL FLM 126X10MG BLI kód SÚKL: 0147686  
POR TBL FLM 154X10MG BLI kód SÚKL: 0147687  
POR TBL FLM 182X10MG BLI kód SÚKL: 0147688  
POR TBL FLM 196X10MG BLI kód SÚKL: 0147689

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Dovedipil potahované tablety jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

---

**DOBEDIPIIL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

06/027/10-C

DR: O      RP: 06/121/98-C  
D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo  
S: Donepezili hydrochloridum      5 mg  
(odp. Donepezilum                      4.56 mg)  
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.  
PVC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0147654  
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0147655  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0147656  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147657  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147658  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147659  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0147660  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0147661  
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0147662  
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0147663  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0147664  
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0147665  
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0147666  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0147667  
POR TBL FLM 126X5MG BLI kód SÚKL: 0147668  
POR TBL FLM 154X5MG BLI kód SÚKL: 0147669  
POR TBL FLM 182X5MG BLI kód SÚKL: 0147670  
POR TBL FLM 196X5MG BLI kód SÚKL: 0147671  
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)  
ATC: N06DA02  
PE: 18  
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.  
ZI: Dobedipil potahované tablety jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

-----  
**GLICLAZIDE 60 mg MR SERVIER**

18/023/10-C

DR: S  
D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie  
S: Gliclazidum      60 mg  
PP: Bílá podlouhlá tableta, s půlicí rýhou a s vyraženým značením "DIA 60" na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
Průhledný PVC/Al blistr, krabička  
B: POR TBL RET 7X60MG BLI kód SÚKL: 0139370  
POR TBL RET 10X60MG BLI kód SÚKL: 0139371  
POR TBL RET 14X60MG BLI kód SÚKL: 0139372  
POR TBL RET 15X60MG BLI kód SÚKL: 0139373  
POR TBL RET 20X60MG BLI kód SÚKL: 0139374  
POR TBL RET 28X60MG BLI kód SÚKL: 0139375  
POR TBL RET 30X60MG BLI kód SÚKL: 0139376  
POR TBL RET 56X60MG BLI kód SÚKL: 0139377  
POR TBL RET 60X60MG BLI kód SÚKL: 0139378  
POR TBL RET 84X60MG BLI kód SÚKL: 0139379  
POR TBL RET 90X60MG BLI kód SÚKL: 0139380  
POR TBL RET 100X60MG BLI kód SÚKL: 0139381

POR TBL RET 112X60MG BLI kód SÚKL: 0139382

POR TBL RET 120X60MG BLI kód SÚKL: 0139383

POR TBL RET 180X60MG BLI kód SÚKL: 0139384

POR TBL RET 500X60MG BLI kód SÚKL: 0139385

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Diabetes mellitus II. typu, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti symy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

---

**IRINOTECAN PHARMASWISS 20 mg/ml**

44/018/10-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě zelenožlutý roztok.

Hnědá lahvička ze skla typu I a brombutylová zátka potažená inertním fluoropolymerem.

B: INF CNC SOL 1X40MG/2ML VIA kód SÚKL: 0133599

INF CNC SOL 1X100MG/5ML VIA kód SÚKL: 0133600

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

ZI: Přípravek Irinotecan PharmaSwiss je určen k léčbě pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem: v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění, v monoterapii u pacientů, u nichž léčba zavedeným režimem obsahujícím 5-fluorouracil selhala.

---

**LEVOFLOXACIN LICONSA 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 42/019/10-C**

DR: O RP: 42/174/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg  
(odp. Levofloxacinum 250 mg)

PP: Oranžové, kulaté, bikonvexní, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X250MG BLI kód SÚKL: 0131138

POR TBL FLM 3X250MG BLI kód SÚKL: 0131139

POR TBL FLM 5X250MG BLI kód SÚKL: 0131140

POR TBL FLM 7X250MG BLI kód SÚKL: 0131141

POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0131142

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0131143

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0131144

POR TBL FLM 300X250MG BLI kód SÚKL: 0131145

POR TBL FLM 500X250MG BLI kód SÚKL: 0131146

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, komplikovaná infekce močových cest včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované infekce močových cest.

---

**LEVOFLOXACIN LICONSA 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 42/020/10-C**

DR: O      RP: 42/175/01-C  
D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko  
S: Levofloxacinum hemihydricum      512.46 mg  
(odp. Levofloxacinum      500 mg)  
PP: Oranžové, oválné, bikonvexní, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.  
PVC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 1X500MG BLI kód SÚKL: 0131147  
POR TBL FLM 3X500MG BLI kód SÚKL: 0131148  
POR TBL FLM 5X500MG BLI kód SÚKL: 0131149  
POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0131150  
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0131151  
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0131152  
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0131153  
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0131154  
POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0131155  
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)  
ATC: J01MA12  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, komplikovaná infekce močových cest včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované infekce močových cest.

---

**MOXONIDIN MYLAN 0,2 mg**

58/024/10-C

DR: O      RP: 58/385/96-C  
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie  
S: Moxonidinum 0.2 mg  
PP: Světle růžová, kulatá, potahovaná tableta o průměru 6 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr.  
B: POR TBL FLM 10X200RG BLI kód SÚKL: 0157077  
POR TBL FLM 28X200RG BLI kód SÚKL: 0157078  
POR TBL FLM 30X200RG BLI kód SÚKL: 0157079  
POR TBL FLM 98X200RG BLI kód SÚKL: 0157080  
POR TBL FLM 50X200RG BLI kód SÚKL: 0163404  
POR TBL FLM 100X200RG BLI kód SÚKL: 0163405  
IS: Hypotensiva  
ATC: C02AC05  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
ZI: Léčba mírné až středně těžké hypertenze.

---

**MOXONIDIN MYLAN 0,3 mg**

58/025/10-C

DR: O RP: 58/385/96-B/C

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

S: Moxonidinum 0.3 mg

PP: Růžová, kulatá, potahovaná tableta o průměru 6 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X300RG BLI kód SÚKL: 0157081  
POR TBL FLM 28X300RG BLI kód SÚKL: 0157082  
POR TBL FLM 30X300RG BLI kód SÚKL: 0157083  
POR TBL FLM 98X300RG BLI kód SÚKL: 0157084  
POR TBL FLM 50X300RG BLI kód SÚKL: 0163406  
POR TBL FLM 100X300RG BLI kód SÚKL: 0163407

IS: Hypotensiva

ATC: C02AC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba mírné až středně těžké hypertenze.

**MOXONIDIN MYLAN 0,4 mg**

58/026/10-C

DR: O RP: 58/385/99-A/C

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

S: Moxonidinum 0.4 mg

PP: Tmavě růžová, kulatá, potahovaná tableta o průměru 6 mm.  
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X400RG BLI kód SÚKL: 0157085  
POR TBL FLM 28X400RG BLI kód SÚKL: 0157086  
POR TBL FLM 30X400RG BLI kód SÚKL: 0157087  
POR TBL FLM 98X400RG BLI kód SÚKL: 0157088  
POR TBL FLM 50X400RG BLI kód SÚKL: 0163408  
POR TBL FLM 100X400RG BLI kód SÚKL: 0163409

IS: Hypotensiva

ATC: C02AC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba mírné až středně těžké hypertenze.

**PERIDENIL 2 mg**

58/032/10-C

DR: O RP: 58/041/03-C

D: NEOPHARMA LIMITED, ODIHAM, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum monohydricum 2.082 mg  
(odp. Perindoprilum erbuminum 2 mg)  
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.  
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.B: POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0113630  
POR TBL FLM 7X2MG BLI kód SÚKL: 0163394  
POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0163395  
POR TBL FLM 30X2MG BLI kód SÚKL: 0163396  
POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0163397  
POR TBL FLM 90X2MG BLI kód SÚKL: 0163398

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 36

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Srdeční selhání: Léčba srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních záchvatů u pacientů s infarktem myokardu a/nebo revaskularizací v anamnéze.

---

**PERIDENIL 4 mg**

58/033/10-C

DR: O RP: 58/042/03-C

D: NEOPHARMA LIMITED, ODIHAM, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum monohydricum 4.163 mg

(odp. Perindoprilum erbuminum 4 mg)

(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a vyraženým označením "PR" a "4" po stranách půlicí rýhy na jedné straně tablety a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X4MG BLI kód SÚKL: 0113631

POR TBL FLM 7X4MG BLI kód SÚKL: 0163389

POR TBL FLM 28X4MG BLI kód SÚKL: 0163390

POR TBL FLM 30X4MG BLI kód SÚKL: 0163391

POR TBL FLM 84X4MG BLI kód SÚKL: 0163392

POR TBL FLM 90X4MG BLI kód SÚKL: 0163393

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 36

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Srdeční selhání: Léčba srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních záchvatů u pacientů s infarktem myokardu a/nebo revaskularizací v anamnéze.

---

**PERIDENIL 8 mg**

58/034/10-C

DR: O RP: 58/390/03-C

D: NEOPHARMA LIMITED, ODIHAM, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum monohydricum 8.326 mg

(odp. Perindoprilum erbuminum 8 mg)

(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a vyraženým označením "PR" a "8" po stranách půlicí rýhy na jedné straně tablety a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na stejné poloviny.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X8MG BLI kód SÚKL: 0113632

POR TBL FLM 7X8MG BLI kód SÚKL: 0163399

POR TBL FLM 28X8MG BLI kód SÚKL: 0163400

POR TBL FLM 30X8MG BLI kód SÚKL: 0163401

POR TBL FLM 84X8MG BLI kód SÚKL: 0163402

POR TBL FLM 90X8MG BLI kód SÚKL: 0163403

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 36

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Srdeční selhání: Léčba srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních záchvatů u pacientů s infarktem myokardu a/nebo revaskularizací v anamnéze.

---

**RIVASTIGMIN PLIVA 2 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK** 06/010/10-C

DR: OC RP: 98/066/013-EU1

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

S: Rivastigmini tartras 384 mg  
(odp. Rivastigminum 240 mg) v 120 ml

PP: Čirý, žlutý až nazelenalý roztok.

125 ml lahvičky z hnědého skla s PP dětským bezpečnostním uzávěrem. Spolu s lahvičkou je v balení PP stříkačka pro perorální podání se stupnicí v mg (miligramy) po 0,5 mg dílcích a PE tlakovým adaptérem (PIBA).

B: POR SOL 120ML/240MG LAG kód SÚKL: 0139406

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v lahvičce ve vzpřímené poloze.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

---

**SUFENTANIL ARDEZ 5 mcg/ml** 65/008/10-C

DR: O RP: 65/309/91-C

D: ARDEZ PHARMA, SPOL. S.R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Sufentanili citras 0.015 mg  
(odp. Sufentanilum 0.01 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Ampule z bezbarvého skla, PE pouzdro na ampule, papírová krabička.

B: INJ SOL 5X2ML/10MCG AMP kód SÚKL: 0154712

INJ SOL 5X10ML/50MCG AMP kód SÚKL: 0154713

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N01AH03

PE: 24

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

ZI: Intravenózní podání:

- analgetický doplněk během indukce a udržování balancované celkové anestézie;
- anestetikum pro úvod a udržování anestézie u pacientů při velkých chirurgických výkonech.

Epidurální podání je indikováno:

- tlumení bolesti v pooperačním období po velkém chirurgickém výkonu, ortopedické



- nebo hrudní operaci a při císařském řezu;
- analgetický doplněk společně s epidurálním podáním bupivakainu během porodních bolestí a vaginálního porodu.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

-----  
**SUFENTANIL ARDEZ 50 mcg/ml**

65/009/10-C

DR: O      RP: 65/309/91-C

D: ARDEZ PHARMA, SPOL. S.R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Sufentanili citras      0.375 mg  
(odp. Sufentanilum      0.25 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Ampule z bezbarvého skla, PE pouzdro na ampule, papírová krabička.

B: INJ SOL 5X5ML/250MCG AMP kód SÚKL: 0154714

INJ SOL 5X20ML/1000MCG AMP kód SÚKL: 0154715

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N01AH03

PE: 24

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

ZI: Intravenózní podání:

- analgetický doplněk během indukce a udržování balancované celkové anestézie;
- anestetikum pro úvod a udržování anestézie u pacientů při velkých chirurgických výkonech.

Epidurální podání je indikováno:

- tlumení bolesti v pooperačním období po velkém chirurgickém výkonu, ortopedické nebo hrudní operaci a při císařském řezu;
- analgetický doplněk společně s epidurálním podáním bupivakainu během porodních bolestí a vaginálního porodu.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

-----  
**TESSYRON 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

16/021/10-C

DR: OC      RP: 98/069/001A-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Clopidogreli sulfas      97.857 mg  
(odp. Clopidogrelum      75 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.

Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/PVC/Al blistr, papírová krabička, příbalová informace.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0141306

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141307

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0141308

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0163384

POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0163385

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0163386

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0163387

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0163388

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 12

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25°C v originálním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů.

-----  
**VALSARATIO PLUS H 160 mg/12,5 mg**

58/030/10-C

DR: O RP: 58/021/02-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Cihlově červené podlouhlé potahované tablety.

1. PVC/PE/PVDC//Al blistr.

2. HDPE lékovka s bílým PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0126424

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0126425

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0126426

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0126427

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0126428

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0126429

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0126430

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0126431

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0126432

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0126433

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0126434

POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0126435

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: 1. Do 25°C, původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

2. V původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Valsartio Plus H je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně kontrolován monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

-----  
**VALSARATIO PLUS H 160 mg/25 mg**

58/031/10-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle hnědé podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0126436

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0126437

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0126438

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0126439

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0126440

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0126441

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0126442

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0126443

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0126444

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0126445

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 21

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Valsartio Plus H je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně kontrolován monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

-----  
**VALSARTIO PLUS H 80 mg/12,5 mg**

58/029/10-C

DR: O      RP: 58/573/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Valsartanum                      80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové podlouhlé potahované tablety.

1. PVC/PE/PVDC//Al blistr.

2. HDPE lékovka s bílým PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0126412

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0126413

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0126414

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0126415

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0126416

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0126417

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0126418

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0126419

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0126420

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0126421

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0126422

POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0126423

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: 1. Do 25°C, původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

2. V původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Valsartio Plus H je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně kontrolován monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

-----