

**CARDIORAL 75 mg**

16/256/10-C

DR: OE

D: IBSA SLOVAKIA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Acidum acetylsalicylicum 75 mg

PP: Bílé měkké tobolky.

Pentapharm Aclar / Al blistr, papírová krabička.

B: POR CPS MOL 30X75MG BLI kód SÚKL: 0139024

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Sekundární prevence infarktu myokardu. Prevence kardiovaskulární morbidity u pacientů se stabilní anginou pectoris. Anamnéza nestabilní anginy pectoris, kromě podávání během akutní fáze. Prevence uzávěru štěpu po implantaci aortokoronárního bypassu.

---

**FEXIGRA TABLETY 120 mg**

24/265/10-C

DR: O RP: 24/468/99-C

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Fexofenadini hydrochloridum 120 mg

PP: Broskvově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety, po obou stranách hladké. PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 100X120MG BLI kód SÚKL: 0124900

POR TBL FLM 10X120MG BLI kód SÚKL: 0164034

POR TBL FLM 20X120MG BLI kód SÚKL: 0164035

POR TBL FLM 30X120MG BLI kód SÚKL: 0164036

POR TBL FLM 50X120MG BLI kód SÚKL: 0164037

POR TBL FLM 60X120MG BLI kód SÚKL: 0164038

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX26

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Zmírnění příznaků sezónní alergické rýmy.

---

**FEXIGRA TABLETY 180 mg**

24/266/10-C

DR: O RP: 24/469/99-C

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Fexofenadini hydrochloridum 180 mg

PP: Žlutě zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety, na jedné straně hladké, na straně druhé s půlicí rýhou. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 100X180MG BLI kód SÚKL: 0124901

POR TBL FLM 10X180MG BLI kód SÚKL: 0164029

POR TBL FLM 20X180MG BLI kód SÚKL: 0164030

POR TBL FLM 30X180MG BLI kód SÚKL: 0164031

POR TBL FLM 50X180MG BLI kód SÚKL: 0164032

POR TBL FLM 60X180MG BLI kód SÚKL: 0164033

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX26

PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25° C.  
ZI: Zmírnění příznaků chronické idiopatické kopřivky.

-----  
**MOFIMUTRAL 500 mg**

59/264/10-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1  
D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Mofetilis mycophenolas 500 mg  
PP: Fialově zbarvené, oválné, potahované tablety.  
PVC/PVdC//Al blistr obsahující 10 tablet v jednom blistru.  
B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0141425  
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0141426  
IS: Immunopraeparata  
ATC: L04AA06  
PE: 24  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Mofimutral je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů po alogenní transplantaci ledviny, transplantaci srdce nebo transplantaci jater.

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

17/267/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Drospirenonum 3 mg  
Ethinylestradiolum 0.03 mg  
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "G63", na druhé straně bez označení.  
PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička, v každé krabičce je pouzdro.  
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0152105  
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0152106  
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0163982  
IS: Anticoncipientia  
ATC: G03AA12  
PE: 18  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Orální kontraceptivum.

-----  
**OLPINAT 10 mg**

68/258/10-C

DR: OC RP: 96/022/009-EU1  
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko  
S: Olanzapinum 10 mg  
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.  
OPA/Al/PVC-Al blistry.  
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148690  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148691  
IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

---

**OLPINAT 5 mg**

68/257/10-C

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

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

OPA/Al/PVC-Al blistry.

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0148688

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0148689

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

---

**OXALIPLATIN PLIVA 5 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/255/10-C**

DR: O RP: 44/033/06-C

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

S: Oxaliplatinum 50 mg v 10 ml

PP: Čirá, bezbarvá tekutina.

1 injekční lahvička obsahující 10 ml koncentráту, 20 ml koncentráту nebo 40 ml koncentráту.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s bromobutylovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a polypropylenovým krytem.

B: INF CNC SOL 1X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0133592

INF CNC SOL 1X20ML/100MG VIA kód SÚKL: 0133593

INF CNC SOL 1X40ML/200MG VIA kód SÚKL: 0133594

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba metastazujícího kolorektálního karcinomu, adjuvantní léčba karcinomu tlustého střeva .

---

**PRAMIPEXOLE BLUEFISH 0,18 mg**

27/261/10-C

DR: OC RP: 97/051/003-EU1

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg

(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé, oválné tablety, 9 mm x 4,5 mm s půlicí rýhou. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141429

POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141430

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pramipexole Bluefish je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci.

-----  
**PRAMIPEXOLE BLUEFISH 0,7 mg**

27/260/10-C

DR: OC RP: 97/051/005-EU1

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg  
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)

PP: Bílé, kulaté tablety o průměru 9,5 mm, s půlicí rýhou na obou stranách, s vyraženým "PA" na obou polovinách z jedné strany, druhá strana je hladká.  
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141431

PRO TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141432

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pramipexole Bluefish je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci.

-----  
**TIANEPTIN MYLAN 12,5 mg**

30/259/10-C

DR: O RP: 30/739/96-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Tianeptinum natricum 12.5 mg

PP: Bílé až slabě béžové oválné obalené tablety.  
PVC/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL OBD 30X12.5MG BLI kód SÚKL: 0147690

POR TBL OBD 90X12.5MG BLI kód SÚKL: 0147691

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Tianeptin Mylan je indikován k léčbě depresivních epizod různé závažnosti.

-----  
**ULPRIX 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY**

09/262/10-C

DR: O RP: 09/380/00-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.58 mg  
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Oválná, bikonvexní, světle žlutá enterosolventní tableta.  
1. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a sušidlem.  
2. OPA/Al/PVC-Al blistr.

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0140979

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0140980

POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0140981

POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0140982

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0140983  
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0140984  
POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0140985  
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0140986  
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0140987  
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0140988  
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0140989  
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0140990  
POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0140991  
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0140992

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírné refluxní choroby a souvisejících příznaků ( pálení žáhy, kyselá regurgitace, bolest při polykání) dlouhodobá léčba a prevence recidivy refluxní ezofagitidy, prevence tvorby gastroduodenálních vředů vyvolaných NSAID

---

**ULPRIX 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY**

09/263/10-C

DR: O RP: 09/714/95-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45.16 mg  
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Oválná, bikonvexní, tmavě žlutá enterosolventní tableta.

1. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a sušidlem.

2. OPA/Al/PVC-Al blistr.

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0140993  
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0140994  
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0140995  
POR TBL ENT 20X40MG BLI kód SÚKL: 0140996  
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0140997  
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0140998  
POR TBL ENT 50X40MG BLI kód SÚKL: 0140999  
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0141000  
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0141001  
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0141002  
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0141003  
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0141004  
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0141005  
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0141006

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dvanáctníkovaný a žaludeční vřed, mírná a těžká ezofagitidy, Zollinger-Ellisonův syndrom a jiné stavy patologické sekrece eradikace H.pylori u pacientů s ATB

---

