

ANXILA 10 mg

30/931/10-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al PVC/Al blistr, krabička

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, krabička

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0158780
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0158781
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0158782
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158783
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0158784
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0158785
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0158786
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0158787
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158788
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0158789
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0158790

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Depresivní epizody.

Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.

Sociální úzkostné poruchy (sociální fobie).

Generalizované úzkostné poruchy.

Obsedantně kompulzivní poruchy.

ANXILA 20 mg

30/932/10-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Escitaloprami oxalas 25.56 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al PVC/Al blistr, krabička

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, krabička

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158791
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0158792
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0158793
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0158794
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0158795
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0158796
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0158797
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0158798
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0158799
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0158800
POR TBL FLM 250X20MG TBC kód SÚKL: 0158801

IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Depresivní epizody.
Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.
Sociální úzkostné poruchy (sociální fobie).
Generalizované úzkostné poruchy.
Obsedantně kompulzivní poruchy.

ANXILA 5 mg

30/930/10-C

DR: O RP: 30/275/02-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Escitaloprami oxalas 6.39 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami.
OPA/Al PVC/Al blistr, krabička
Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, krabička
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0158769
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0158770
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0158771
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0158772
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0158773
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0158774
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0158775
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0158776
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0158777
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0158778
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0158779

IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Depresivní epizody.
Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.
Sociální úzkostné poruchy (sociální fobie).
Generalizované úzkostné poruchy.
Obsedantně kompulzivní poruchy.

DINORTES 40 mg TABLETY

58/928/10-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1
D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Telmisartanum 40 mg
PP: Bílé, oválné tablety.
Al-Al blistr.
B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0148960
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148962
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148964
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148966
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0148968

POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148970

POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0148972

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s:

i) projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění

ii) diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů

DINORTES 80 mg TABLETY

58/929/10-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

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

S: Telmisartanum 80 mg

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0148974

POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0148976

POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148978

POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0148980

POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0148982

POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0148984

POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0148986

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s:

i) projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění

ii) diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů

ESCITALOPRAM ORION 10 mg

30/923/10-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg

(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "F" na jedné straně a "54" na straně druhé s půlicí rýhou mezi "5" a "4". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čirý PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0160234

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0160235

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0160236

POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0160237

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0160238

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0160239

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0160240

POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0160241

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0160242

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0160243

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0160244
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0160245
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0160246
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0160247
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0160248
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0160249
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0160250
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0160251
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0160252
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0160253

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ORION 15 mg

30/924/10-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Escitaloprami oxalas 19.155 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "F" na jedné straně a "55" na straně druhé s půlící rýhou mezi "5" a "5". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čirý PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0160254
POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0160255
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0160256
POR TBL FLM 15X15MG BLI kód SÚKL: 0160257
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0160258
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0160259
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0160260
POR TBL FLM 49X15MG BLI kód SÚKL: 0160261
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0160262
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0160263
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0160264
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0160265
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0160266
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0160267
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0160268
POR TBL FLM 200X15MG BLI kód SÚKL: 0160269
POR TBL FLM 500X15MG BLI kód SÚKL: 0160270
POR TBL FLM 30X15MG TBC kód SÚKL: 0160271
POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0160272
POR TBL FLM 500X15MG TBC kód SÚKL: 0160273

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ORION 20 mg

30/925/10-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Escitaloprami oxalas 25.54 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "F" na jedné straně a "56" na straně druhé s půlicí rýhou mezi "5" a "6". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čirý PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0160274
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0160275
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0160276
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0160277
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0160278
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0160279
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0160280
POR TBL FLM 49X20MG BLI kód SÚKL: 0160281
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0160282
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0160283
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0160284
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0160285
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0160286
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0160287
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0160288
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0160289
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0160290
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0160291
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0160292
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0160293

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ORION 5 mg

30/922/10-C

DR: O RP: 30/275/02-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Escitaloprami oxalas 6.385 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "F" na jedné

straně a "53" na straně druhé.

Čirý PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička.

- B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0160214
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0160215
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0160216
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0160217
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0160218
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160219
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0160220
POR TBL FLM 49X5MG BLI kód SÚKL: 0160221
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0160222
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0160223
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0160224
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0160225
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0160226
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0160227
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0160228
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0160229
POR TBL FLM 500X5MG BLI kód SÚKL: 0160230
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0160231
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0160232
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0160233

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

IBANDRONAT APOTEX 150 mg

87/940/10-C

DR: OC RP: 03/265/003,004-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Natrii ibandronas propylenglycolum 196 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "IBA 150" na druhé straně.

PVC/PVDC - Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0161376

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0161377

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku femuru nebyla stanovena.

LOSECPRO 20 mg

09/927/10-C

DR: S
D: BAYER S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Omeprazolium magnesicum 20.6 mg
(odp. Omeprazolium 20 mg)
PP: Růžové podlouhlé bikonvexní enterosolventní tablety s vyraženým označením 20 mg na jedné straně a s logem parietální buňky (☺ nebo ☹) na straně druhé.
PA-ALU-PVC/ALU blistr
B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0153506
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153507
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC01
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba příznaků refluxu (tj. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých.

ORAMELLOX 15 mg

29/946/10-C

DR: OE RP: PL
D: ALPEX PHARMA (UK) LIMITED, BIGGLESWADE, Velká Británie
S: Meloxicamum 15 mg
PP: Kulaté světle žluté ploché tablety dispergovatelné v ústech s půlicí rýhou, z jedné strany označené AX5. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. Blistr (Al/PA-Al-PVC), krabička
2. PE lahvička, PP bezpečnostní šroubovací uzávěr s vysoušedlem, krabička.
B: POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0160704
POR TBL DIS 30X15MG TBC kód SÚKL: 0160705
POR TBL DIS 200X15MG TBC kód SÚKL: 0160706
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AC06
PE: 12
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbace osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

ORAMELLOX 7,5 mg

29/945/10-C

DR: OE RP: PL
D: ALPEX PHARMA (UK) LIMITED, BIGGLESWADE, Velká Británie
S: Meloxicamum 7.5 mg
PP: Kulaté světle žluté ploché tablety dispergovatelné v ústech, z jedné strany označené AX 6.
1. Blistr (Al/PA-Al-PVC), krabička
2. PE lahvička, PP bezpečnostní šroubovací uzávěr s vysoušedlem, krabička.
B: POR TBL DIS 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0160701
POR TBL DIS 30X7.5MG TBC kód SÚKL: 0160702
POR TBL DIS 200X7.5MG TBC kód SÚKL: 0160703
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AC06
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbace osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická

léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

**OXYCODON LANNACHER 10 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM** 65/934/10-C

DR: O RP: 65/257/00-C

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum 10 mg
(odp. Oxycodonum 8.97 mg)

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

B: POR TBL PRO 7X10MG BLI kód SÚKL: 0145875
POR TBL PRO 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145876
POR TBL PRO 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145877
POR TBL PRO 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145878
POR TBL PRO 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145879
POR TBL PRO 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145880
POR TBL PRO 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145881
POR TBL PRO 56X10MG BLI kód SÚKL: 0145882
POR TBL PRO 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145883
POR TBL PRO 72X10MG BLI kód SÚKL: 0145884
POR TBL PRO 98X10MG BLI kód SÚKL: 0145885
POR TBL PRO 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145886
POR TBL PRO 30X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145887
POR TBL PRO 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145888
POR TBL PRO 56X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145889
POR TBL PRO 60X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145890
POR TBL PRO 72X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145891
POR TBL PRO 98X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145892
POR TBL PRO 100X1X10MG BLI kód SÚKL: 0145893

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silné bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

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

**OXYCODON LANNACHER 20 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM** 65/935/10-C

DR: O RP: 65/258/00-C

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum 20 mg
(odp. Oxycodonum 17.93 mg)

PP: Světle růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PVC - Al blistr.

B: POR TBL PRO 7X20MG BLI kód SÚKL: 0145894
POR TBL PRO 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145895
POR TBL PRO 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145896
POR TBL PRO 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145897

POR TBL PRO 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145898
POR TBL PRO 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145899
POR TBL PRO 50X20MG BLI kód SÚKL: 0145900
POR TBL PRO 56X20MG BLI kód SÚKL: 0145901
POR TBL PRO 60X20MG BLI kód SÚKL: 0145902
POR TBL PRO 72X20MG BLI kód SÚKL: 0145903
POR TBL PRO 98X20MG BLI kód SÚKL: 0145904
POR TBL PRO 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145905
POR TBL PRO 30X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145906
POR TBL PRO 50X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145907
POR TBL PRO 56X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145908
POR TBL PRO 60X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145909
POR TBL PRO 72X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145910
POR TBL PRO 98X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145911
POR TBL PRO 100X1X20MG BLI kód SÚKL: 0145912

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silné bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

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

**OXYCODON LANNACHER 40 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 65/936/10-C**

DR: O RP: 65/259/00-C

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg
(odp. Oxycodonum 35.86 mg)

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

B: POR TBL PRO 7X40MG BLI kód SÚKL: 0145913
POR TBL PRO 10X40MG BLI kód SÚKL: 0145914
POR TBL PRO 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145915
POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0145916
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145917
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145918
POR TBL PRO 50X40MG BLI kód SÚKL: 0145919
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0145920
POR TBL PRO 60X40MG BLI kód SÚKL: 0145921
POR TBL PRO 72X40MG BLI kód SÚKL: 0145922
POR TBL PRO 98X40MG BLI kód SÚKL: 0145923
POR TBL PRO 100X40MG BLI kód SÚKL: 0145924
POR TBL PRO 30X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145925
POR TBL PRO 50X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145926
POR TBL PRO 56X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145927
POR TBL PRO 60X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145928
POR TBL PRO 72X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145929
POR TBL PRO 98X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145930

POR TBL PRO 100X1X40MG BLI kód SÚKL: 0145931

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silné bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

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

**OXYCODON LANNACHER 5 mg TABLETA S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 65/933/10-C**

DR: OE RP: FI

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum 5 mg
(odp. Oxycodonum 4.48 mg)

PP: Světle šedé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PVC - Al blistr.

B: POR TBL PRO 7X5MG BLI kód SÚKL: 0145856
POR TBL PRO 10X5MG BLI kód SÚKL: 0145857
POR TBL PRO 14X5MG BLI kód SÚKL: 0145858
POR TBL PRO 20X5MG BLI kód SÚKL: 0145859
POR TBL PRO 28X5MG BLI kód SÚKL: 0145860
POR TBL PRO 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145861
POR TBL PRO 50X5MG BLI kód SÚKL: 0145862
POR TBL PRO 56X5MG BLI kód SÚKL: 0145863
POR TBL PRO 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145864
POR TBL PRO 72X5MG BLI kód SÚKL: 0145865
POR TBL PRO 98X5MG BLI kód SÚKL: 0145866
POR TBL PRO 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145867
POR TBL PRO 30X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145868
POR TBL PRO 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145869
POR TBL PRO 56X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145870
POR TBL PRO 60X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145871
POR TBL PRO 72X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145872
POR TBL PRO 98X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145873
POR TBL PRO 100X1X5MG BLI kód SÚKL: 0145874

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silné bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

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

**OXYCODON LANNACHER 80 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 65/937/10-C**

DR: O RP: 65/260/00-C

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum 80 mg
(odp. Oxycodonum 71.72 mg)
PP: Světle zelené, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PVC - Al blistr.
B: POR TBL PRO 7X80MG BLI kód SÚKL: 0145932
POR TBL PRO 10X80MG BLI kód SÚKL: 0145933
POR TBL PRO 14X80MG BLI kód SÚKL: 0145934
POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0145935
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0145936
POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0145937
POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0145938
POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0145939
POR TBL PRO 60X80MG BLI kód SÚKL: 0145940
POR TBL PRO 72X80MG BLI kód SÚKL: 0145941
POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0145942
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0145943
POR TBL PRO 30X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145944
POR TBL PRO 50X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145945
POR TBL PRO 56X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145946
POR TBL PRO 60X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145947
POR TBL PRO 72X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145948
POR TBL PRO 98X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145949
POR TBL PRO 100X1X80MG BLI kód SÚKL: 0145950

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silné bolesti, které lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

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

QUETIAPIN REG EUROPE 100 mg

68/918/10-C

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

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Quetiapini fumaras 115.1 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "APO" na straně jedné a na straně druhé "QUE" v horní části a "100" ve spodní části tablety.

I PVC/PVDC/Al blistry

II HDPE lahvičky s modrým PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0156411
POR TBL FLM 30X100MG TBC kód SÚKL: 0156412
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0156413

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapin Reg Europe je indikován na léčbu:
Schizofrenie.

Bipolární poruchy zahrnující:

- středně těžké až těžké manické epizody
- středně těžké až těžké depresivní epizody
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapiinem.

QUETIAPIN REG EUROPE 150 mg

68/919/10-C

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

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Quetiapini fumaras 172.6 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "APO" na straně jedné a na straně druhé "QUE" v horní části a "150" ve spodní části tablety.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0156414

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapin Reg Europe je indikován na léčbu:
Schizofrenie.

Bipolární poruchy zahrnující:

- středně těžké až těžké manické epizody
- středně těžké až těžké depresivní epizody
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapiinem.

QUETIAPIN REG EUROPE 200 mg

68/920/10-C

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

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Quetiapini fumaras 230.1 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "APO" na straně jedné a na straně druhé "QUE" v horní části a "200" ve spodní části tablety.

I PVC/PVDC/Al blistry

II HDPE lahvičky s modrým PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0156415

POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0156416

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0156417

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapin Reg Europe je indikován na léčbu:
Schizofrenie.

Bipolární poruchy zahrnující:

- středně těžké až těžké manické epizody
- středně těžké až těžké depresivní epizody
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapiinem.

QUETIAPIN REG EUROPE 25 mg

68/917/10-C

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

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Quetiapini fumaras 28.8 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, s vyraženým "APO" na straně jedné a na straně druhé "QUE" v horní části a "25" ve spodní části tablety.

I PVC/PVDC/Al blistry

II HDPE lahvičky s modrým PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0156406

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0156407

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0156408

POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0156409

POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0156410

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapin Reg Europe je indikován na léčbu:

Schizofrenie.

Bipolární poruchy zahrnující:

- středně těžké až těžké manické epizody
- středně těžké až těžké depresivní epizody
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem.

QUETIAPIN REG EUROPE 300 mg

68/921/10-C

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

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Quetiapini fumaras 345.2 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "APO" na straně jedné a "QUE 300" na straně druhé .

I PVC/PVDC/Al blistry

II HDPE lahvičky s modrým PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0156418

POR TBL FLM 30X300MG TBC kód SÚKL: 0156419

POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0156420

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapin Reg Europe je indikován na léčbu:

Schizofrenie.

Bipolární poruchy zahrnující:

- středně těžké až těžké manické epizody
- středně těžké až těžké depresivní epizody
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem.

SILDENAFIL MYLAN 100 mg

83/939/10-C

DR: OC RP: 98/077/010-12 EU1

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

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

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "M" na jedné straně a "SL" nad "100" na druhé straně.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0157896

POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0157897

POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0157898

POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0157899

POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0157900

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění uspokojivého pohlavního styku. Pro dosažení účinku sildenafilu je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL MYLAN 50 mg

83/938/10-C

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

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

S: Sildenafil citras 70.241 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "M" na jedné straně a "SL" nad "50" na druhé straně.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0157890

POR TBL FLM 2X50MG BLI kód SÚKL: 0157891

POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0157892

POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0157893

POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0157894

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění uspokojivého pohlavního styku. Pro dosažení účinku sildenafilu je nezbytné sexuální dráždění.

VIMOVO 500 mg/20 mg TABLETY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM 29/947/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA CZECH REPUBLIC S.R.O., Česká republika

S: Naproxenum 500 mg
Esomeprazolom magnesicum trihydricum 22.3 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)

PP: Žluté oválné bikonvexní tablety s černým potiskem "500/20".

1. ALU/ALU blistr.

2. HDPE lahvička obsahující vysoušedlo silikagel buď s dětským bezpečnostním PP uzávěrem nebo (nemocniční balení) PP uzávěrem s ALU těsnící fólií.

B: POR TBL RET 6 TBC kód SÚKL: 0159505
POR TBL RET 20 TBC kód SÚKL: 0159506
POR TBL RET 30 TBC kód SÚKL: 0159507
POR TBL RET 60 TBC kód SÚKL: 0159508
POR TBL RET 100 TBC kód SÚKL: 0159509
POR TBL RET 180 TBC kód SÚKL: 0159510
POR TBL RET 500 TBC kód SÚKL: 0159511
POR TBL RET 10 BLI kód SÚKL: 0159512
POR TBL RET 20 BLI kód SÚKL: 0159513
POR TBL RET 30 BLI kód SÚKL: 0159514
POR TBL RET 60 BLI kód SÚKL: 0159515
POR TBL RET 100 BLI kód SÚKL: 0159516

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE52

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba osteoartrózy, revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy u pacientů s rizikem rozvoje žaludečních a/nebo duodenálních vředů při podávání nesteroidních antirevmatik/antiflogistik (NSAIDs), u kterých léčba nižšími dávkami naproxenu nebo jinými NSAIDs není dostatečně účinná.
