

**ALLOPURINOL TEVA 100 mg**

29/598/10-C

DR: OE RP: UK

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Allopurinolum 100 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety, z jedné strany vyryto 4K1, z druhé strany hladké.  
Průhledný PVC/PVdC/Al blistr.B: POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0147130  
POR TBL NOB 25X100MG BLI kód SÚKL: 0147131  
POR TBL NOB 28X100MG BLI kód SÚKL: 0147132  
POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0147133  
POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0147134  
POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0147135  
POR TBL NOB 90X100MG BLI kód SÚKL: 0147136  
POR TBL NOB 98X100MG BLI kód SÚKL: 0147137  
POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0147138  
POR TBL NOB 500X100MG BLI kód SÚKL: 0147139  
POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0147140

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M04AA01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí:

Hyperurikémie nekontrolovaná dietou včetně sekundární hyperurikémie různého původu a při klinických komplikacích hyperurikemických stavů. Prevence vzniku a recidivy smíšených oxalátových kamenů u pacientů s hyperurikémií, pokud dostatečný přívod tekutin, dieta a podobná opatření selhala.

Děti a dospívající:

Sekundární hyperurikémie různého původu. Akutní urátová nefropatie při léčbě leukémie. Dědičné metabolické choroby, Lesch-Nyhanův syndrom a deficit adenin-fosforibosyltransferázy.

---

**ALLOPURINOL TEVA 200 mg**

29/599/10-C

DR: OE RP: F

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Allopurinolum 200 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety, z jedné strany vyryto 3K1, z druhé strany hladké.  
Průhledný PVC/PVdC/Al blistr.B: POR TBL NOB 20X200MG BLI kód SÚKL: 0147141  
POR TBL NOB 28X200MG BLI kód SÚKL: 0147142  
POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0147143  
POR TBL NOB 50X200MG BLI kód SÚKL: 0147144  
POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0147145  
POR TBL NOB 100X200MG BLI kód SÚKL: 0147146  
POR TBL NOB 50X200MG BLI kód SÚKL: 0147147

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M04AA01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí:

Hyperurikémie nekontrolovaná dietou včetně sekundární hyperurikémie různého

původu a při klinických komplikacích hyperurikemických stavů. Prevence vzniku a recidivy smíšených oxalátových kamenů u pacientů s hyperurikémií, pokud dostatečný přívod tekutin, dieta a podobná opatření selhala.

Děti a dospívající:

Sekundární hyperurikémie různého původu. Akutní urátová nefropatie při léčbě leukémie. Dědičné metabolické choroby, Lesch-Nyhanův syndrom a deficit adenin-fosforibosyltransferázy.

---

**ALLOPURINOL TEVA 300 mg**

29/600/10-C

DR: OE RP: UK

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Allopurinolum 300 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety, z jedné strany vyryto 2K1, z druhé strany hladké. Průhledný PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X300MG BLI kód SÚKL: 0147148

POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0147149

POR TBL NOB 30X300MG BLI kód SÚKL: 0147150

POR TBL NOB 50X300MG BLI kód SÚKL: 0147151

POR TBL NOB 60X300MG BLI kód SÚKL: 0147152

POR TBL NOB 90X300MG BLI kód SÚKL: 0147153

POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0147154

POR TBL NOB 100X300MG BLI kód SÚKL: 0147155

POR TBL NOB 500X300MG BLI kód SÚKL: 0147156

POR TBL NOB 50X300MG BLI kód SÚKL: 0147157

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M04AA01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí:

Hyperurikémie nekontrolovaná dietou včetně sekundární hyperurikémie různého původu a při klinických komplikacích hyperurikemických stavů. Prevence vzniku a recidivy smíšených oxalátových kamenů u pacientů s hyperurikémií, pokud dostatečný přívod tekutin, dieta a podobná opatření selhala.

Děti a dospívající:

Sekundární hyperurikémie různého původu. Akutní urátová nefropatie při léčbě leukémie. Dědičné metabolické choroby, Lesch-Nyhanův syndrom a deficit adenin-fosforibosyltransferázy.

---

**IMIPENEM/CILASTATIN HOSPIRA 500 mg/500 mg 15/580/10-C**

DR: O RP: 15/104/87-A/C

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

S: Imipenemum monohydricum 530 mg

(odp. Imipenemum 500 mg)

Cilastatinum natricum 530 mg

(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Téměř bílý až žlutavě bílý hygroskopický prášek.

20 ml injekční lahvička ze skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a červeným flip-off uzávěrem.

100 ml injekční lahvička ze skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a flip-off uzávěrem barvy královské modři.

B: INF PLV SOL 5X20ML VIA kód SÚKL: 0156404  
INF PLV SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0156405  
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)  
ATC: J01DH51  
PE: 24, po rekonstituci a naředění použít okamžitě  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
ZI: Léčba nozokomiální pneumonie nebo komplikované komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci, komplikované intraabdominální infekce, komplikované urogenitální infekce, komplikované infekce kůže a měkkých tkání

---

**OLANZAPIN ARROW 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY** 68/607/10-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1  
D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko  
S: Olanzapinum 10 mg  
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s "ON" nad "10" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.  
1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry  
2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem  
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0148169  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148170  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148171  
POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0148172  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148173  
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0148174  
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148175  
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0148176  
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0148177  
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0148178  
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0148179  
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0148180  
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0148181

IS: Antipsychotica (neuroleptica)  
ATC: N05AH03  
PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
Blistry: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.  
HDPE lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.  
ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPIN ARROW 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**

68/611/10-C  
DR: OC RP: 99/125/002-EU1  
D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko  
S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žluté, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s označením "02" na jedné straně s logem ">" na straně druhé.

Al/PVC/Al/PA blistry.

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148109

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148110

POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0148111

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148112

POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0148113

POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148114

POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0148115

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 12

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

ZI: Olanzapin je indikován k léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

### **OLANZAPIN ARROW 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/608/10-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Modré oválné bikonvexní potahované tablety s "ON15" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0148182

POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0148183

POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0148184

POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0148185

POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0148186

POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0148187

POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0148188

POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0148189

POR TBL FLM 50X15MG TBC kód SÚKL: 0148190

POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0148191

POR TBL FLM 200X15MG TBC kód SÚKL: 0148192

POR TBL FLM 250X15MG TBC kód SÚKL: 0148193

POR TBL FLM 500X15MG TBC kód SÚKL: 0148194

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů

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

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

HDPE lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPIN ARROW 15 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**

68/612/10-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žluté, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s označením "03" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

Al/PVC/Al/PA blistry.

B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0148116

POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0148117

POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0148118

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0148119

POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0148120

POR TBL DIS 84X15MG BLI kód SÚKL: 0148121

POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0148122

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 12

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

ZI: Olanzapin je indikován k léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPIN ARROW 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/604/10-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s "ON" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148130

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148131

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148132

POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148133

POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148134

POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148135

POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148136

POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148137

POR TBL FLM 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0148138

POR TBL FLM 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0148139

POR TBL FLM 200X2.5MG TBC kód SÚKL: 0148140

POR TBL FLM 250X2.5MG TBC kód SÚKL: 0148141

POR TBL FLM 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0148142

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů

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

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

HDPE lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

**OLANZAPIN ARROW 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/609/10-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Růžová oválná bikonvexní potahovaná tableta označená "ON20" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0148195

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0148196

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148197

POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0148198

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0148199

POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0148200

POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0148201

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0148202

POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0148203

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0148204

POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0148205

POR TBL FLM 250X20MG TBC kód SÚKL: 0148206

POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0148207

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů

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

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

HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

-----  
**OLANZAPIN ARROW 20 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**

68/613/10-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žluté, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s označením "04" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

Al/PVC/Al/PA blistry.

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0148123

POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148124

POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0148125

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0148126

POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0148127

POR TBL DIS 84X20MG BLI kód SÚKL: 0148128

POR TBL DIS 90X20MG BLI kód SÚKL: 0148129

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 12

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

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

-----  
**OLANZAPIN ARROW 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/605/10-C

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

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s "ON" nad "5" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0148143

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0148144

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0148145

POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0148146

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0148147

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0148148

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0148149

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0148150

POR TBL FLM 50X5MG TBC kód SÚKL: 0148151

POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0148152

POR TBL FLM 200X5MG TBC kód SÚKL: 0148153

POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0148154

POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0148155

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

- PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
Blistry: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.  
HDPE lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
- ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

### **OLANZAPIN ARROW 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH**

68/610/10-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žluté, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s označením "01" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

Al/PVC/Al/PA blistry.

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0148102

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0148103

POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0148104

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0148105

POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0148106

POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0148107

POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0148108

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

### **OLANZAPIN ARROW 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

68/606/10-C

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

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s "ON" nad "75" na jedné straně a logem ">" na straně druhé.

1. Al/PVC/Al/polyamidové blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, ochrannou fólií a gelovým vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148156

POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148157

POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148158

POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148159



POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148160  
POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148161  
POR TBL FLM 84X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148162  
POR TBL FLM 90X7.5MG BLI kód SÚKL: 0148163  
POR TBL FLM 50X7.5MG TBC kód SÚKL: 0148164  
POR TBL FLM 100X7.5MG TBC kód SÚKL: 0148165  
POR TBL FLM 200X7.5MG TBC kód SÚKL: 0148166  
POR TBL FLM 250X7.5MG TBC kód SÚKL: 0148167  
POR TBL FLM 500X7.5MG TBC kód SÚKL: 0148168

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24, doba použitelnosti lahvičky po otevření 60 dnů

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

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

HDPE lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

---

**OLMESARTAN MEDOXOMIL TEVA 10 mg**

58/589/10-C

DR: O RP: 58/071/05-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 10 mg

PP: Bílé, kulaté, vypouklé potahované tablety, na jedné straně vyraženo "O" a na druhé "10".

Al -Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153150

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153151

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153152

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153153

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0153154

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153155

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA08

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

---

**OLMESARTAN MEDOXOMIL TEVA 20 mg**

58/590/10-C

DR: O RP: 58/072/05-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg

PP: Bílé, kulaté, vypouklé potahované tablety, na jedné straně vyraženo "O" a na druhé "20".

Al -Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153156

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153157  
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153158  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153159  
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0153160  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153161

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA08

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

---

**OLMESARTAN MEDOXOMIL TEVA 40 mg**

58/591/10-C

DR: O RP: 58/073/05-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

PP: Bílé, oválné potahované tablety, na jedné straně vyraženo "O" a na druhé "40".

Al -Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0153162

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0153163

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0153164

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0153165

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0153166

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0153167

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA08

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

---

**RIGAT 35 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

87/576/10-C

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

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Natrii risedronas 35 mg

(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "M03", druhá strana bez označení.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0156720

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0156721

IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur obratlů. Léčba diagnostikované postmenopauzální osteoporózy s cílem snížit riziko vzniku fraktur celkového proximálního femuru. Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem vzniku fraktur.

---

**SALOFALK 1 G ČÍPKY**

29/586/10-C

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo  
S: Mesalazinum 1 g  
PP: Světle béžové čípky torpédovitého tvaru.  
Strip PVC/PE  
B: RCT SUP 10X1GM STR kód SÚKL: 0140079  
RCT SUP 15X1GM STR kód SÚKL: 0140080  
RCT SUP 20X1GM STR kód SÚKL: 0140081  
RCT SUP 30X1GM STR kód SÚKL: 0140082  
RCT SUP 60X1GM STR kód SÚKL: 0140083  
RCT SUP 90X1GM STR kód SÚKL: 0140084  
RCT SUP 12X1GM STR kód SÚKL: 0169277  
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica  
ATC: A07EC02  
PE: 36  
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Léčba akutní fáze lehké až středně těžké ulcerózní kolitidy postihující rektum (ulcerózní proktitida).

-----  
**TETMODIS 25 mg TABLETY**

27/577/10-C

DR: OE RP: UK  
D: ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH, PURKERSDORF,  
Rakousko  
S: Tetrabenazinum 25 mg  
PP: Žluté, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně.  
Tabletu lze dělit na dvě poloviny.  
Bílé, kulaté HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním šroubovacím PP uzávěrem s pojistným kroužkem a vysoušedlem  
B: POR TBL NOB 112X25MG TBC kód SÚKL: 0134668  
IS: Antiparkinsonica  
ATC: N07XX06  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte v původním vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky pro uchovávání.  
ZI: Přípravek Tetmodis je určen k léčbě hyperkinetických pohybových poruch s Huntingtonovou choreou.

-----  
**VICKS SYMPTOMED COMPLETE CITRÓN**

07/592/10-C

DR: OWE RP: UK  
D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo  
S: Paracetamolium 500 mg  
Guaiifenesinum 200 mg  
Phenylephrini hydrochloridum 10 mg  
PP: Téměř bílý prášek.  
Laminovaný zatavený sáček LDPE 30 g/m<sup>2</sup>-Al 15 um-LDPE 12g/m<sup>2</sup>-papír 40g/m<sup>2</sup> (vnější vrstva)  
B: POR PLV SOL 5 SCC kód SÚKL: 0135575  
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0135576  
IS: Analgetica, antipyretica  
ATC: R05X

PE: 36  
ZS: Při teplotě do 25 °C.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.  
ZI: Krátkodobá úleva od symptomů akutních zánětů horních cest dýchacích a chřipky, jako jsou mírná až střední bolest, horečka, kongesce nosní sliznice a průduškový kašel, kdy je žádoucí podpora expektorace.

---

**VICKS SYMPTOMED FORTE CITRÓN**

07/603/10-C

DR: OE                      RP: UK  
D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo  
S: Paracetamolium                      1 g  
Phenylephrini hydrochloridum 12.2 mg  
(odp. Phenylephrinum                      10 mg)  
PP: Žlutý prášek.  
Vrstvený sáček papír/PE/Al/PE.  
B: POR PLV SOL 5 SCC kód SÚKL: 0129931  
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0129932  
IS: Analgetica,antipyretica  
ATC: N02BE51  
PE: 36  
ZS: Při teplotě do 25 °C.  
P: Přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.  
ZI: K úlevě od symptomů akutních zánětů horních cest dýchacích a chřipky včetně bolesti hlavy, celkových bolestí a potíží, bolesti v krku, kongesce nosní sliznice a horečky.

---

**VICKS SYMPTOMED FORTE ČERNÝ RYBÍZ**

07/602/10-C

DR: OE                      RP: UK  
D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH, Německo  
S: Paracetamolium                      1 g  
Phenylephrini hydrochloridum 12.2 mg  
(odp. Phenylephrinum                      10 mg)  
PP: Purpurový prášek.  
Vrstvený sáček papír/PE/Al/PE  
B: POR PLV SOL 5 SCC kód SÚKL: 0129933  
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0129934  
IS: Analgetica,antipyretica  
ATC: N02BE51  
PE: 36  
ZS: Při teplotě do 25 °C  
P: Přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.  
ZI: K úlevě od symptomů akutních zánětů horních cest dýchacích a chřipky včetně bolesti hlavy, celkových bolestí a potíží, bolesti v krku, kongesce nosní sliznice a horečky.

---

**VICKS TRIACTIN COMPLETE CITRÓN**

07/593/10-C

DR: OWE                      RP: UK  
D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo  
S: Paracetamolium                      500 mg  
Guaiifenesinum                      200 mg  
Phenylephrini hydrochloridum 10 mg  
PP: Téměř bílý prášek.

Laminovaný zatavený sáček.  
LDPE 30 g/m<sup>2</sup>-Al 15 μm-LDPE 12 g/m<sup>2</sup>-papír 40 g/m<sup>2</sup>(vnější vrstva).  
B: POR PLV SOL 5 SCC kód SÚKL: 0135577  
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0135578  
IS: Analgetica,antipyretica  
ATC: R05X  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.  
ZI: Krátkodobá úleva od symptomů akutních zánětů horních cest dýchacích a chřipky, jako jsou mírná až střední bolest, horečka, kongesce nosní sliznice a průduškový kašel, kdy je žádoucí podpora expektorace.

---

**ZAHRON 10 mg**

31/595/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C  
D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko  
S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg  
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)  
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "10" na jedné straně a "15" na straně druhé.  
PA/Al/PVC//Al blistr.  
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157152  
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157153  
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157154  
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157155  
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157156  
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157157  
IS: Hypolipidaemica  
ATC: C10AA07  
PE: 18  
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.  
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo jiné hypolipidemické léčby (např. LDL aferézy), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

---

**ZAHRON 20 mg**

31/596/10-C

DR: O RP: 31/315/03-C  
D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko  
S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg  
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)  
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "20" na jedné straně a "15" na straně druhé.  
PA/Al/PVC//Al blistr.  
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157158  
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157159  
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157160

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157161  
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157162  
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157163

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo jiné hypolipidemické léčby (např. LDL aferézy), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

---

**ZAHRON 40 mg**

31/597/10-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg  
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "40" na jedné straně a "15" na straně druhé.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157164  
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157165  
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157166  
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157167  
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157168  
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157169

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo jiné hypolipidemické léčby (např. LDL aferézy), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

---

**ZAHRON 5 mg**

31/594/10-C

DR: OW RP: 31/314/03-C

D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg  
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "5" na jedné straně a "15" na straně druhé.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0157146

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0157147  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0157148  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0157149  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0157150  
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0157151

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo jiné hypolipidemické léčby (např. LDL aferézy), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

---