

**ADEPEND 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

19/533/10-C

DR: O RP: 19/060/02-C

D: ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH, PURKERSDORF,  
Rakousko

S: Naltrexoni hydrochloridum 50 mg

PP: Podlouhlé béžové potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/aluminium blistr.

B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0160295

POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0160296

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0160297

IS: Antidota, detoxicantia

ATC: N07BB04

PE: 48

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

ZI: Přípravek Adepend 50 mg potahované tablety se užívá jako součást komplexního programu léčby alkoholismu, který má snížit riziko relapsu, jako podpůrná léčba v abstinenci a pro snížení touhy po alkoholu.

**CIRCLET**

17/539/10-C

DR: OA RP: 17/408/07-C

D: N.V. ORGANON, OSS, Nizozemsko

S: Etonogestrelum 11.7 mg

Ethinylestradiolum 2.7 mg

PP: Ohebný, průhledný, bezbarvý až téměř bezbarvý kroužek s vnějším průměrem 54 mm a průměrem v průřezu 4 mm.

Sáček obsahuje jeden Circlet. Sáček je vyrobený z hliníkové fólie s vnitřní vrstvou polyethylenu nízké hustoty (LDPE) a zevní vrstvou polyethylentereftalátu (PET). Je vodotěsný a lze jej opakovaně uzavřít. Sáček je zabalen v potištěné krabičce spolu s příbalovou informací.

B: VAG INS 1 SCC kód SÚKL: 0159822

VAG INS 3 SCC kód SÚKL: 0159823

IS: Anticoncipientia

ATC: G02BB01

PE: 40

ZS: Před výdejem: 36 měsíců, uchovávejte v chladničce (při teplotě 2°C - 8°C).

V době výdeje: Vydávající napíše na krabičku datum výdeje. Přípravek by neměl být zaváděn čtyři měsíce po datu výdeje nebo datu expirace. Vždy je nutné řídit se dřívějším datem.

Po výdeji: 4 měsíce, uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Kontraceptivum. Circlet je určen pro ženy ve fertilním věku. Bezpečnost a účinnost byly prokázány u žen ve věku od 18 do 40 let.

**EMOZUL 20 mg**

09/541/10-C

DR: O RP: 09/077/01-C

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

S: Esomeprazolum magnesicum dihydricum 21.688 mg

(odp. Esomeprazolum 20 mg)

PP: Světle-růžová tvrdá enterosolventní tobolka obsahující bílé až téměř bílé pelety.

1) OPA-ALU-PE+vysoušedlo/ALU-PE blistr

2) HDPE lahvička uzavřená PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0153508

POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153509

POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0153510

POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153511

POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153512

POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0153513

POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153514

POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0153515

POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0153516

POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153517

POR CPS ETD 98X20MG TBC kód SÚKL: 0153518

POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0153519

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (GERD) - léčba a prevence erozivní refluxní ezofagitidy, léčba GERD. Léčba duodenálních vředů a prevence recidivy peptických vředů souvisejících s *Helicobacter pylori*. Prevence a léčba žaludečních vředů souvisejících s léčbou nesteroidními protizánětlivými léky. Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.

---

### EMOZUL 40 mg

09/542/10-C

DR: O RP: 09/078/01-C

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

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 43.376 mg

(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Narůžovělá tvrdá enterosolventní tobolka obsahující bílé až téměř bílé pelety.

1) OPA-ALU-PE+vysoušedlo/ALU-PE blistr

2) HDPE lahvička uzavřená PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0153520

POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0153521

POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0153522

POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0153523

POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0153524

POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0153525

POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0153526

POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0153527

POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0153528

POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0153529

POR CPS ETD 98X40MG TBC kód SÚKL: 0153530

POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0153531

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (GERD) - léčba a prevence erozivní refluxní ezofagitidy, léčba GERD. Léčba duodenálních vředů a prevence recidivy peptických vředů souvisejících s *Helicobacter pylori*. Prevence a léčba žaludečních vředů souvisejících s léčbou nesteroidními protizánětlivými léky. Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.

---

**EXEMESTANE PHAROS GENERICS 25 mg**

44/528/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: PHAROS GENERICS LTD, LIMASSOL, Kypr

S: Exemestatum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "25". PVC-PvdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0122901  
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0122902  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0122903  
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0122904  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0122905  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147864  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147865

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.

---

**GAVISCON SÁČKY**

09/549/10-C

DR: L

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD., HULL, Velká Británie

S: Natrii alginas 5 g  
Natrii hydrogenocarbonas 2.67 g  
Calcii carbonas 1.6 g

PP: Téměř bílá suspenze s peprmintovou vůní a příchutí.  
Sáčky složené z polyesteru, hliníku a polyethylenu v krabičce.

B: POR SUS 2X10ML SCC kód SÚKL: 0158461  
POR SUS 4X10ML SCC kód SÚKL: 0158462  
POR SUS 6X10ML SCC kód SÚKL: 0158463  
POR SUS 8X10ML SCC kód SÚKL: 0158464  
POR SUS 10X10ML SCC kód SÚKL: 0158465  
POR SUS 12X10ML SCC kód SÚKL: 0158466  
POR SUS 14X10ML SCC kód SÚKL: 0158467  
POR SUS 16X10ML SCC kód SÚKL: 0158468  
POR SUS 18X10ML SCC kód SÚKL: 0158469  
POR SUS 20X10ML SCC kód SÚKL: 0158470

POR SUS 22X10ML SCC kód SÚKL: 0158471  
POR SUS 24X10ML SCC kód SÚKL: 0158472  
POR SUS 26X10ML SCC kód SÚKL: 0158473  
POR SUS 28X10ML SCC kód SÚKL: 0158474  
POR SUS 30X10ML SCC kód SÚKL: 0158475  
POR SUS 32X10ML SCC kód SÚKL: 0158476  
POR SUS 36X10ML SCC kód SÚKL: 0158477

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BX

PE: 24

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

Chraňte před chladem a mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba příznaků gastroezofageálního refluxu, jako jsou regurgitace žaludeční kyseliny, pálení žáhy a poruchy trávení spojené s refluxem, například po jídle nebo během těhotenství, nebo u nemocných s příznaky spojenými s refluxním zánětem jícnu.

---

**IRBESARTAN +PHARMA 150 mg**

58/544/10-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílá až téměř bílá, bikonvexní, oválná potahovaná tableta (o rozměrech přibližně 6,5 x 12,5 mm) s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC//PE/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0152180

POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0152181

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

---

**IRBESARTAN +PHARMA 300 mg**

58/545/10-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílá až téměř bílá, bikonvexní, oválná potahovaná tableta (o rozměrech přibližně 8 x 15,5 mm) s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC//PE/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0152182

POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0152183

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

-----  
**IRBESARTAN +PHARMA 75 mg**

58/543/10-C

DR: OC RP: 97/046/016-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílá až téměř bílá, bikonvexní, oválná potahovaná tableta.  
PVC//PE/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0152178

POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0152179

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

-----  
**PANTOPRAZOL PLIVA 40 mg I.V.**

09/526/10-C

DR: O RP: 09/832/99-C

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

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45.1 mg  
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý homogenní porézní koláč lyofilizátu.

Roztok rekonstituovaný 10ml 0,9% roztoku NaCl má pH přibližně 10 a osmolalitu přibližně 382 mosmol/kg. Roztok rekonstituovaný dalšími 100ml 0,9% roztoku NaCl nebo 5% roztoku glukosy má pH přibližně 9 resp. 8,5.

15ml lahvička z bezbarvého skla typu I, těsně uzavřená šedou chlorbutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem, obsahující 40mg prášku pro přípravu injekčního roztoku.

B: INJ PLV SOL 1X40MG VIA kód SÚKL: 0138221

INJ PLV SOL 5X40MG VIA kód SÚKL: 0138222

INJ PLV SOL 10X40MG VIA kód SÚKL: 0138223

INJ PLV SOL 20X40MG VIA kód SÚKL: 0138224

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Refluxní esophagitida žaludeční a duodenální vředy Zollinger-Ellisonův syndrom a další patologické stavy vyznačující se nadměrnou sekrecí.

-----  
**ZENBREST 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/527/10-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "ANA" a "1" na jedné straně.  
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0158952

POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0158953

POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0158954

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0158955

POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0158956

POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0158957  
POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0158958  
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0158959  
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0158960  
POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0158961  
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0158962  
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0158963  
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0158964  
POR TBL FLM 28X1MG H BLI kód SÚKL: 0158965  
POR TBL FLM 50X1MG H BLI kód SÚKL: 0158966  
POR TBL FLM 84X1MG H BLI kód SÚKL: 0158967  
POR TBL FLM 98X1MG H BLI kód SÚKL: 0158968  
POR TBL FLM 300X1MG H BLI kód SÚKL: 0158969  
POR TBL FLM 500X1MG H BLI kód SÚKL: 0158970

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po menopauze. Účinnost nebyla prokázána u pacientek s negativními estrogenními receptory, ledaže u nich byla zjištěna předchozí pozitivní klinická reakce na tamoxifen.

---