

**AMOKSIKLAV DISTAB 1000 mg**

15/470/10-C

DR: L

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Amoxicillinum trihydricum 1005 mg  
(odp. Amoxicillinum 875 mg)  
Kalii clavulanas 149 mg  
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Žlutohnědé mramorované osmiúhelníkové tablety, aromatické vůně a chuti tropického ovoce.

Al/Al blistr.

B: POR TBL DIS+SUS 10 BLI kód SÚKL: 0011588

POR TBL DIS+SUS 14 BLI kód SÚKL: 0011589

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Přípravek AMOKSIKLAV DISTAB 1000 MG je vhodný pro léčbu: infekcí horních cest dýchacích (včetně ORL infekcí), např. sinusitis acuta, otitis media, infekcí dolních cest dýchacích, např. pneumonie, akutní exacerbace chronické bronchitidy, infekcí ledvin a dolního močového ústrojí, infekcí kůže a měkkých tkání.

---

**AMOKSIKLAV DISTAB 625 mg**

15/469/10-C

DR: L

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Amoxicillinum trihydricum 574 mg  
(odp. Amoxicillinum 500 mg)  
Kalii clavulanas 149 mg  
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Žlutohnědé mramorované osmiúhelníkové tablety, aromatické vůně a chuti tropického ovoce.

Al/Al blistr.

B: POR TBL DIS+SUS 10 BLI kód SÚKL: 0011590

POR TBL DIS+SUS 14 BLI kód SÚKL: 0011591

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Přípravek AMOKSIKLAV DISTAB 625 MG je vhodný pro léčbu: infekcí horních cest dýchacích (včetně ORL infekcí), např. sinusitis acuta, otitis media, infekcí dolních cest dýchacích, např. pneumonie, akutní exacerbace chronické bronchitidy, infekcí ledvin a dolního močového ústrojí, infekcí kůže a měkkých tkání.

---

**GRECA 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

44/558/10-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "E25", druhá strana hladká.

Bílý neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.  
B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0147502  
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147503  
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147504  
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147505  
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147506  
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0147507  
IS: Cytostatica  
ATC: L02BG06  
PE: 30  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.  
ZI: Exemestan je indikován pro adjuvantní léčbu estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Jeho podávání následuje po 2-3 letech adjuvantní léčby tamoxifenem. Exemestan je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem. Účinnost nebyla zjišťována u pacientek s negativním estrogen receptorovým statutem.

---

**LORAMYC 50 mg**

26/532/10-C

DR: S  
D: BIOALLIANCE PHARMA, PARIS, Francie  
S: Miconazolum 50 mg  
PP: Bílé až nažloutlé tablety na jedné straně vypuklé, na druhé ploché straně vyraženo "L".  
HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem, který obsahuje vysoušedlo.  
B: ORM TBL ADH 14X50MG TBC kód SÚKL: 0160681  
IS: Antimycotica (lokální i celková)  
ATC: A01AB09  
PE: 36  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Léčba orofaryngeální kandidózy u pacientů se sníženou imunitou.

---

**METFORMIN PFIZER 1000 mg, POTAHOVANÉ TABLETY 18/538/10-C**

DR: O RP: 18/155/02-C  
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika  
S: Metformini hydrochloridum 1000 mg  
(odp. Metforminum 780 mg)  
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou mezi "6 a "2" na jedné straně a vyraženým značením "A" na druhé straně. Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.  
Průhledné PVC/PVdC/Al blistry.  
B: POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0159897  
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0159898  
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0159899  
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0159900  
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0159901  
POR TBL FLM 70X1000MG BLI kód SÚKL: 0159902  
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0159903  
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0159904  
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0159905

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0159906

POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0159907

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

- U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin Pfizer užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulinem.
- U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin Pfizer smějí používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulinem. U diabetiků druhého typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metforminem hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz odstavec 5.1).

-----  
**METFORMIN PFIZER 500 mg, POTAHOVANÉ TABLETY** 18/536/10-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Metformini hydrochloridum 500 mg  
(odp. Metforminum 390 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "60" na druhé straně.

Průhledné PVC/PVdC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0159861

POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0159862

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0159863

POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0159864

POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0159865

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0159866

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0159867

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0159868

POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0159869

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0159870

POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0159871

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0159872

POR TBL FLM 98X500MG BLI kód SÚKL: 0159873

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0159874

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0159875

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0159876

POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0159877

POR TBL FLM 400X500MG BLI kód SÚKL: 0159878

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

- U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin Pfizer užívat

samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem.

- U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin Pfizer smějí používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. U diabetiků druhého typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metforminem hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz odstavec 5.1).

---

**METFORMIN PFIZER 850 mg, POTAHOVANÉ TABLETY** 18/537/10-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Metformini hydrochloridum 850 mg  
(odp. Metforminum 663 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "61" na druhé straně.

Průhledné PVC/PVdC/Al blistry.

- B: POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0159879  
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0159880  
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0159881  
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0159882  
POR TBL FLM 42X850MG BLI kód SÚKL: 0159883  
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0159884  
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0159885  
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0159886  
POR TBL FLM 70X850MG BLI kód SÚKL: 0159887  
POR TBL FLM 80X850MG BLI kód SÚKL: 0159888  
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0159889  
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0159890  
POR TBL FLM 98X850MG BLI kód SÚKL: 0159891  
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0159892  
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0159893  
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0159894  
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0159895  
POR TBL FLM 400X850MG BLI kód SÚKL: 0159896

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

- U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin Pfizer užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem.
  - U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin Pfizer smějí používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. U diabetiků druhého typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metforminem hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz odstavec 5.1).
-

**XAFLON 250 mg**

42/451/10-C

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

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

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

PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průhledný PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X250MG BLI kód SÚKL: 0139260

POR TBL FLM 5X250MG BLI kód SÚKL: 0139261

POR TBL FLM 7X250MG BLI kód SÚKL: 0139262

POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0139263

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 48

ZS: Uchovávejte blistr v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní bakteriální exacerbace chronické bakteriální bronchitidy, komunitní pneumonie, nekomplikované infekce močového ústrojí, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání.

---

**XAFLON 500 mg**

42/452/10-C

DR: O RP: 42/175/01-C

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Levofloxacinum hemihydricum 512.46 mg  
(odp. Levofloxacinum 500 mg)

PP: Oranžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průhledný PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X500MG BLI kód SÚKL: 0139264

POR TBL FLM 5X500MG BLI kód SÚKL: 0139265

POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0139266

POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0139267

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 48

ZS: Uchovávejte blistr v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní bakteriální exacerbace chronické bakteriální bronchitidy, komunitní pneumonie, nekomplikované infekce močového ústrojí, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání.