

ADORMA 10 mg

57/090/12-C

DR: O RP: 57/887/92-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Zolpidemi tartras 10 mg
(odp. Zolpidemum 8.038 mg)PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety z jedné strany s půlicí rýhou
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Průhledný protlačovací PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170128

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170129

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti. Benzodiazepiny nebo léčivé přípravky na bázi benzodiazepinů by se měly používat při nespavosti klinicky relevantní závažnosti, pokud je porucha invalidizující nebo vystavuje jedince extrémnímu distresu.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ADORMA 5 mg

57/089/12-C

DR: OE RP: GB

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Zolpidemi tartras 5 mg
(odp. Zolpidemum 4.019 mg)

PP: Červeno-růžové kulaté bikonvexní potahované tablety bez půlicí rýhy

Průhledný protlačovací PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0170126

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170127

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti. Benzodiazepiny nebo léčivé přípravky na bázi benzodiazepinů by se měly používat při nespavosti klinicky relevantní závažnosti, pokud je porucha invalidizující nebo vystavuje jedince extrémnímu distresu.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

AMESOS 20 mg/5 mg TABLETY

58/085/12-C

DR: OK RP: 58/238/09-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 6.94 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Lisinoprilum dihydricum 21.76 mg
(odp. Lisinoprilum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "CF2" na jedné straně, druhá

strana bez vyrazení, průměr 11 mm.
Bílý neprůhledný PVC-PE-PVDC/ALU blistr, krabička
B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0177394
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0177395
IS: Hypotensiva
ATC:C09BB03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Amesos je indikován jako substituční léčba u těch dospělých pacientů, kteří mají krevní tlak přiměřeně upraven lisinopilem a amlodipinem v dávkách odpovídajících obsahu léčivých látek v přípravku.

GEMCITABIN ACCORD 2 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/019/12-C
DR: OW RP: 44/153/96-B/C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Gemcitabini hydrochloridum 2280 mg
(odp. Gemcitabinum 2000 mg)
PP: Bílý až téměř bílý koláč nebo prášek
100 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a 20 mm hliníkovým flip-off uzávěrem fialové barvy,
B: INF PLV SOL 1X2GM VIA kód SÚKL: 0166700
IS: Cytostatica
ATC:L01BC05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou, léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po (neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu pankreatu .

MONTELUKAST ACCORD 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/078/12-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: 7.9 x 7.9 mm velké, béžově zbarvené, čtvercové v rozích zakulacené, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "M10" na jedné straně a hladké na straně druhé.
OPA-Al-PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0174996
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0174997
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0174998

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0174999
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0175000
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0175001
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0175002
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0175003
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0175004
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0175005
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0175006
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0175007
POR TBL FLM 140X10MG BLI kód SÚKL: 0175008
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0175009

IS: Bronchodilantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Indikován k léčbě astmatu, jako doplňková léčba u dospělých pacientů a adolescentů od 15 let věku, s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem. Může také zmírnit symptomy sezónní alergické rýmy. Také indikován k profylaxi astmatu.

QUETIAPINE ACCORD 200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
68/095/12-C

DR: O RP: 68/223/08-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 230.3 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "I2" na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC - Al blistr

B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0161356
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0161357
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0161358
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0161359
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0161360

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním je indikován: K léčbě schizofrenie, včetně: - prevence relapsu u stabilizovaných pacientů se schizofrenií, kteří jsou na udržovací léčbě přípravkem Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním. K léčbě bipolární poruchy: - k léčbě středně těžké až těžké bipolární manické epizody; - k léčbě těžké bipolární depresivní epizody; - k prevenci rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem. Jako přídatná léčba k léčbě depresivních epizod u pacientů s velkou depresivní poruchou (MDD), u kterých byla sub-optimální odpověď na podávání antidepresiv v monoterapii (viz bod 5.1) Před zahájením léčby pacientů s depresivní nemocí musí lékař zvážit bezpečnostní profil přípravku Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním (viz bod 4.4).

QUETIAPINE ACCORD 300 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
68/096/12-C

DR: O RP: 68/224/08-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 345.45 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "Q300" na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC - Al blistr

B: POR TBL PRO 10X300MG BLI kód SÚKL: 0161361
POR TBL PRO 30X300MG BLI kód SÚKL: 0161362
POR TBL PRO 50X300MG BLI kód SÚKL: 0161363
POR TBL PRO 60X300MG BLI kód SÚKL: 0161364
POR TBL PRO 100X300MG BLI kód SÚKL: 0161365

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním je indikován: K léčbě schizofrenie, včetně: - prevence relapsu u stabilizovaných pacientů se schizofrenií, kteří jsou na udržovací léčbě přípravkem Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním. K léčbě bipolární poruchy: - k léčbě středně těžké až těžké bipolární manické epizody; - k léčbě těžké bipolární depresivní epizody; - k prevenci rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem. Jako přídatná léčba k léčbě depresivních epizod u pacientů s velkou depresivní poruchou (MDD), u kterých byla sub-optimální odpověď na podávání antidepresiv v monoterapii (viz bod 5.1) Před zahájením léčby pacientů s depresivní nemocí musí lékař zvážit bezpečnostní profil přípravku Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním (viz bod 4.4).

QUETIAPINE ACCORD 400 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
68/097/12-C

DR: O RP: 68/225/08-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 460.6 mg
(odp. Quetiapinum 400 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "I4" na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC - Al blistr

B: POR TBL PRO 10X400MG BLI kód SÚKL: 0161366
POR TBL PRO 30X400MG BLI kód SÚKL: 0161367
POR TBL PRO 50X400MG BLI kód SÚKL: 0161368
POR TBL PRO 60X400MG BLI kód SÚKL: 0161369
POR TBL PRO 100X400MG BLI kód SÚKL: 0161370

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním je indikován: K léčbě schizofrenie, včetně: - prevence relapsu u stabilizovaných pacientů se schizofrenií, kteří jsou na udržovací léčbě přípravkem Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním. K léčbě bipolární poruchy: - k léčbě středně těžké až těžké bipolární manické epizody; - k léčbě těžké bipolární depresivní epizody; - k prevenci rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem. Jako přídatná léčba k léčbě depresivních epizod u pacientů s velkou depresivní poruchou (MDD), u kterých byla sub-optimální odpověď na podávání antidepresiv v monoterapii (viz bod 5.1) Před zahájením léčby pacientů s depresivní nemocí musí lékař zvážit bezpečnostní profil přípravku Quetiapine Accord tablety s prodlouženým uvolňováním (viz bod 4.4).

TELMISARTAN MYLAN 40 mg

58/091/12-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé oválné bikonvexní tablety o velikosti 12x5,9mm s vyraženým "TN40" na jedné straně a "M" na druhé straně.

1. HDPE lahvička s PP uzávěrem

2. Blistr OPA/Al/PVC/Aluminium, krabička

B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0170006

POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0170007

POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0170008

POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0170009

POR TBL NOB 60X40MG BLI kód SÚKL: 0170010

POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0170011

POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0170012

POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0170013

POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0170014

POR TBL NOB 56X40MG TBC kód SÚKL: 0170015

POR TBL NOB 60X40MG TBC kód SÚKL: 0170016

POR TBL NOB 84X40MG TBC kód SÚKL: 0170017

POR TBL NOB 90X40MG TBC kód SÚKL: 0170018

POR TBL NOB 98X40MG TBC kód SÚKL: 0170019

POR TBL NOB 280X40MG TBC kód SÚKL: 0170020

POR TBL NOB 500X40MG TBC kód SÚKL: 0170021

POR TBL NOB 1000X40MG TBC kód SÚKL: 0170022

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Prevence kardiovaskulárních onemocnění: Snížení kardiovaskulární morbidita u pacientů s: " projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění (při anamnéze koronárního srdečního onemocnění, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních arterií) nebo "diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů.

TELMISARTAN MYLAN 80 mg

58/092/12-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Telmisartanum 80 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé oválné bikonvexní tablety o velikosti 16,2x7,95mm s vyraženým "TN80" na jedné straně a "M" na druhé straně.
1. HDPE lahvička s PP uzávěrem
2. Blistr OPA/Al/PVC/Aluminium, krabička
B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0170023
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0170024
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0170025
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0170026
POR TBL NOB 60X80MG BLI kód SÚKL: 0170027
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0170028
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0170029
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0170030
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0170031
POR TBL NOB 56X80MG TBC kód SÚKL: 0170032
POR TBL NOB 60X80MG TBC kód SÚKL: 0170033
POR TBL NOB 84X80MG TBC kód SÚKL: 0170034
POR TBL NOB 90X80MG TBC kód SÚKL: 0170035
POR TBL NOB 98X80MG TBC kód SÚKL: 0170036
POR TBL NOB 280X80MG TBC kód SÚKL: 0170037
POR TBL NOB 500X80MG TBC kód SÚKL: 0170038
POR TBL NOB 1000X80MG TBC kód SÚKL: 0170039
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Prevence kardiovaskulárních onemocnění: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s: " projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění (při anamnéze koronárního srdečního onemocnění, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních arterií) nebo "diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů.

VALSARTAN PFIZER 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/088/12-C

DR: O RP: 58/282/01-C
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Valsartanum 160 mg
PP: Šedo-oranžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým označením "I" na jedné straně a vyraženou číslicí "75" s půlicí rýhou na straně druhé oddělující vyražené označením "7" a "5".
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
1) průhledný PVC/Aclar - Aluminium blistr
2) HDPE lahvička s PP uzávěrem
B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0171614
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0171956
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0171957
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0171958
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0171959
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0171960

POR TBL FLM 90X160MG TBC kód SÚKL: 0171961
POR TBL FLM 1000X160MG TBC kód SÚKL: 0171962

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg) Léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.
Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg) Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Nedávno prodělaný infarkt myokardu (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN PFIZER 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/086/12-C

DR: O RP: 58/176/03-C

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

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým označením "I" na jedné straně a vyraženou číslicí "73" s půlicí rýhou na straně druhé oddělující vyražené označením "7" a "3".

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) průhledný PVC/Aclar - Aluminium blistr

2) HDPE lahvička s PP uzávěrem

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0171612

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0171943

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0171944

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0171945

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0171946

POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0171947

POR TBL FLM 1000X40MG TBC kód SÚKL: 0171948

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg) Léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.
Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg) Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Nedávno prodělaný infarkt myokardu (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN PFIZER 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/087/12-C

DR: O RP: 58/281/01-C

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

S: Valsartanum 80 mg

PP: Světle červené kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým označením "I" na jedné straně a vyraženou číslicí "74" s půlicí rýhou na straně druhé oddělující vyražené označením "7" a "4".

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) průhledný PVC/Aclar - Aluminium blistr

2) HDPE lahvička s PP uzávěrem

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0171613

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0171949

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0171950

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0171951

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0171952

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0171953

POR TBL FLM 90X80MG TBC kód SÚKL: 0171954

POR TBL FLM 1000X80MG TBC kód SÚKL: 0171955

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg) Léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.

Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg) Léčba esenciální hypertenze u dospělých a

hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Nedávno prodělaný infarkt

myokardu (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů

se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí

levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body

4.4 a 5.1). Srdeční selhání (pouze 40 mg, 80 mg a 160 mg) Léčba symptomatického

srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu

konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE,

pokud nemohou být použity betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).
