

**ATORVASTATIN ACTAVIS 80 mg**

31/186/12-C

DR: O      RP: 31/397/03-C

D: ACTAVIS GROUP HF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Atorvastatinum calcicum      82.88 mg  
(odp. Atorvastatinum      80 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety o rozměrech 9,2 x 18,4 mm.

1) Al/Al blistr

2) HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem

B: POR TBL FLM 4X80MG BLI kód SÚKL: 0178410

POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0178411

POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0178412

POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0178413

POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0178414

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0178415

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0178416

POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0178417

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0178418

POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0178419

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0178420

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0178421

POR TBL FLM 200X80MG BLI kód SÚKL: 0178422

POR TBL FLM 500X80MG BLI kód SÚKL: 0178423

POR TBL FLM 10X80MG TBC kód SÚKL: 0178424

POR TBL FLM 20X80MG TBC kód SÚKL: 0178425

POR TBL FLM 30X80MG TBC kód SÚKL: 0178426

POR TBL FLM 50X80MG TBC kód SÚKL: 0178427

POR TBL FLM 100X80MG TBC kód SÚKL: 0178428

POR TBL FLM 200X80MG TBC kód SÚKL: 0178429

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

**CISATRACURIUM ACTAVIS 2 mg/ml**

63/184/12-C

DR: O      RP: 63/140/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Cisatracurii besilas      26.8 mg  
(odp. Cisatracurium      20 mg) v 10 mlPP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý nebo zelenožlutý roztok.  
Ampule z bezbarvého skla typu I.

B: INJ+INF SOL 5X2.5ML/5MG AMP kód SÚKL: 0170303

INJ+INF SOL 10X2.5ML/5MG AMP kód SÚKL: 0170304

INJ+INF SOL 5X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0170305

INJ+INF SOL 10X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0170306

INJ+INF SOL 5X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0170307

INJ+INF SOL 10X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0170308

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AC11

PE: 24

- ZS: Uchovávejte v chladničce (2° - 8°C). Chraňte před mrazem. Ampule uchovávejte ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
- ZI: Chirurgické a jiné výkony a v rámci intenzivní péče u dospělých a dětí ve věku 1 měsíc a starších. Používá se jako doplněk celkové anestezie nebo sedace na jednotce intenzivní péče, k relaxaci kosterního svalstva a k usnadnění endotracheální intubace a mechanické ventilace.

---

**DORETA 75 mg/650 mg**

65/185/12-C

- DR: OW      RP: 65/237/02-C
- D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
- S: Paracetamolum                      650 mg  
Tramadolihydrochloridum        75 mg
- PP: Světle oranžové ovální bikonvexní potahované tablety, z obou stran s půlicí rýhou, o rozměrech 20 mm x 8 mm.  
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.  
Blistr (bílý PVC/PVDC//Al), krabička.
- B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0179325  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0179326  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0179327  
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0179328  
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0179329  
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0179330  
POR TBL FLM 70 BLI kód SÚKL: 0179331  
POR TBL FLM 80 BLI kód SÚKL: 0179332  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0179333  
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0179334
- IS: Analgetica - anodyna
- ATC: N02AX52
- PE: 24
- ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Symptomatická léčbě středně silné až silné bolesti u dospělých a dospívajících ve věku 12 let a starších. Užívání přípravku Doreta by mělo být omezeno na pacienty, u kterých středně silná až silná bolest vyžaduje kombinaci tramadolu a paracetamolu.

---

**FAMCICLOVIR PHARMATHEN 125 mg POTAHOVANÉ TABLETY 42/181/12-C**

- DR: OE      RP: GB
- D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
- S: Famciclovirum 125 mg
- PP: Bílé kulaté potahované tablety s vyraženým logem P na jedné straně a 125 na straně druhé.  
PVC/PCTFE (Aclar)//Al blistr.
- B: POR TBL FLM 10X125MG BLI kód SÚKL: 0157090
- IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
- ATC: J05AB09
- PE: 36
- ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
- ZI: Infekce vyvolané virem Varicella Zoster (VZV) - herpes zoster " k léčbě herpes zoster a herpes zoster ophthalmicus u imunokompetentních dospělých " k léčbě herpes zoster u imunokompromitovaných dospělých Infekce vyvolané virem Herpes Simplex (HSV) -

herpes genitalis " k léčbě prvních a opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompetentních dospělých " k léčbě opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompromitovaných dospělých " k potlačení recidivujícího herpes genitalis u imunokompetentních a imunokompromitovaných dospělých.

---

**FAMCICLOVIR PHARMATHEN 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 42/182/12-C**

DR: O      RP: 42/057/02-C

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

S: Famciclovirum 250 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s vyraženým logem P na jedné straně a 250 na straně druhé.

PVC/PCTFE (Aclar)//Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X250MG BLI kód SÚKL: 0157091

POR TBL FLM 21X250MG BLI kód SÚKL: 0157092

POR TBL FLM 56X250MG BLI kód SÚKL: 0157093

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB09

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Infekce vyvolané virem Varicella Zoster (VZV) - herpes zoster " k léčbě herpes zoster a herpes zoster ophthalmicus u imunokompetentních dospělých " k léčbě herpes zoster u imunokompromitovaných dospělých Infekce vyvolané virem Herpes Simplex (HSV) - herpes genitalis " k léčbě prvních a opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompetentních dospělých " k léčbě opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompromitovaných dospělých " k potlačení recidivujícího herpes genitalis u imunokompetentních a imunokompromitovaných dospělých.

---

**FAMCICLOVIR PHARMATHEN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 42/183/12-C**

DR: OE      RP: GB

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

S: Famciclovirum 500 mg

PP: Bílé oválné potahované tablety s vyraženým logem P na jedné straně a 500 na straně druhé.

PVC/PCTFE (Aclar)//Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0157094

POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0157095

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0157096

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0157097

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB09

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Infekce vyvolané virem Varicella Zoster (VZV) - herpes zoster " k léčbě herpes zoster a herpes zoster ophthalmicus u imunokompetentních dospělých " k léčbě herpes zoster u imunokompromitovaných dospělých Infekce vyvolané virem Herpes Simplex (HSV) - herpes genitalis " k léčbě prvních a opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompetentních dospělých " k léčbě opakujících se výskytů herpes genitalis u imunokompromitovaných dospělých " k potlačení recidivujícího herpes genitalis u

imunokompetentních a imunokompromitovaných dospělých.

-----  
**NICORETTE MINT AROMA 2 mg LISOVANÉ PASTILKY** 87/167/12-C

DR: O RP: 87/163/04-C

D: MCNEIL AB, HELSINGBORG, Švédsko

S: Nicotini resinas 10 mg  
(odp. Nicotinum 2 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, pastilka, na jedné straně vyraženo "n"  
a na druhé straně "2".

Krabička s 24 pastilkami v blistru z aluminia potaženého polyamidem (OPA) a polyvinylchloridu s 12 pastilkami v jednom blistru. Balení s ochranným pouzdrům nebo bez ochranného pouzdra.

Barevná polypropylenová krabička s uzávěrem, obsahující vysoušedlo silikagel uzavřený papírovým diskem a obsahující 20 pastilek, v balení po jedné krabičce nebo čtyřech krabičkách pastilek.

B: ORM PAS CMP 20X2MG TBC kód SÚKL: 0175926

ORM PAS CMP 80X2MG TBC kód SÚKL: 0175927

ORM PAS CMP 24X2MG BLI kód SÚKL: 0175928

IS: Varia

ATC: N07BA01

PE: 24

ZS: Polypropylenový obal: Pastilky uchovávejte v původním obalu, aby byly chráněny před vlhkostí.

Blistr: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Nicorette Mint 2 mg lisované pastilky jsou určeny k léčbě závislosti na tabáku zmírněním abstinenčních příznaků, včetně neodolatelné touhy po kouření kuřáků ve věku 18 let a starších. Konečným cílem je úplné ukončení kouření.

-----  
**NICORETTE MINT AROMA 4 mg LISOVANÉ PASTILKY** 87/168/12-C

DR: O RP: 87/164/04-C

D: MCNEIL AB, HELSINGBORG, Švédsko

S: Nicotini resinas 20 mg  
(odp. Nicotinum 4 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, pastilka, na jedné straně vyraženo "n"  
a na druhé straně "4".

Krabička s 24 pastilkami v blistru z aluminia potaženého polyamidem (OPA) a polyvinylchloridu s 12 pastilkami v jednom blistru. Balení s ochranným pouzdrům nebo bez ochranného pouzdra.

Barevná polypropylenová krabička s uzávěrem, obsahující vysoušedlo silikagel uzavřený papírovým diskem. a obsahující 20 pastilek, v balení po jedné krabičce nebo čtyřech krabičkách pastilek.

B: ORM PAS CMP 20X4MG TBC kód SÚKL: 0175929

ORM PAS CMP 80X4MG TBC kód SÚKL: 0175930

ORM PAS CMP 24X4MG BLI kód SÚKL: 0175931

IS: Varia

ATC: N07BA01

PE: 24

ZS: Polypropylenový obal: Pastilky uchovávejte v původním obalu, aby byly chráněny před vlhkostí.

- Blistr: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
- ZI: Nicorette Mint 4 mg lisované pastilky jsou určeny k léčbě závislosti na tabáku zmírněním abstinčních příznaků, včetně neodolatelné touhy po kouření kuřáků ve věku 18 let a starších. Konečným cílem je úplné ukončení kouření.

---

**OSOLFENACARE 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/170/12-C

- DR: O      RP: 73/067/05-C
- D: HELM AG, HAMBURG, Německo
- S: Solifenacini succinas 10 mg  
(odp. Solifenacinum 7.6 mg)
- PP: Kulaté světle - růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.
- 1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička
  - 2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička
  - 3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171769  
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171770  
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171771  
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171772  
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171773  
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171774  
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171775  
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171776  
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171777
- IS: Spasmolytica
- ATC: G04BD08
- PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry  
15 - PVC/AClar-ALU blistr
- ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
- ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

---

**OSOLFENACARE 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/169/12-C

- DR: O      RP: 73/066/05-C
- D: HELM AG, HAMBURG, Německo
- S: Solifenacini succinas 5 mg  
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)
- PP: Kulaté světle - žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.
- 1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička
  - 2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička
  - 3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171760  
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171761  
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171762  
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171763  
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171764

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171765  
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171766  
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171767  
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171768

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry

15 - PVC/AClar-ALU blistr

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

-----  
**PIOGLITAZON ZENTIVA 15 mg TABLETY**

18/161/12-C

DR: OC RP: 00/150/001-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 16.54 mg

PP: Bílé, kulaté bikonvexní tablety o průměru 5,13 mm  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0175224

POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0175225

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0175226

POR TBL NOB 50X15MG BLI kód SÚKL: 0175227

POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0175228

POR TBL NOB 60X15MG BLI kód SÚKL: 0175229

POR TBL NOB 84X15MG BLI kód SÚKL: 0175230

POR TBL NOB 90X15MG BLI kód SÚKL: 0175231

POR TBL NOB 98X15MG BLI kód SÚKL: 0175232

POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0175233

POR TBL NOB 112X15MG BLI kód SÚKL: 0175234

POR TBL NOB 120X15MG BLI kód SÚKL: 0175235

POR TBL NOB 196X15MG BLI kód SÚKL: 0175236

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu.

-----  
**PIOGLITAZON ZENTIVA 30 mg TABLETY**

18/162/12-C

DR: OC RP: 00/150/004-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 33.07 mg  
(odp. Pioglitazonum 30 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s vyražením "30" na jedné straně a průměru 7,05 mm.  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X30MG BLI kód SÚKL: 0175237

POR TBL NOB 28X30MG BLI kód SÚKL: 0175238

POR TBL NOB 30X30MG BLI kód SÚKL: 0175239

POR TBL NOB 50X30MG BLI kód SÚKL: 0175240  
POR TBL NOB 56X30MG BLI kód SÚKL: 0175241  
POR TBL NOB 60X30MG BLI kód SÚKL: 0175242  
POR TBL NOB 84X30MG BLI kód SÚKL: 0175243  
POR TBL NOB 90X30MG BLI kód SÚKL: 0175244  
POR TBL NOB 98X30MG BLI kód SÚKL: 0175245  
POR TBL NOB 100X30MG BLI kód SÚKL: 0175246  
POR TBL NOB 112X30MG BLI kód SÚKL: 0175247  
POR TBL NOB 120X30MG BLI kód SÚKL: 0175248  
POR TBL NOB 196X30MG BLI kód SÚKL: 0175249

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II.typu.

---

**PIOGLITAZON ZENTIVA 45 mg TABLETY**

18/163/12-C

DR: OC RP: 00/150/011-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 49.61 mg  
(odp. Pioglitazonum 45 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s vyražením "45" na jedné straně a průměru 8,05 mm.  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X45MG BLI kód SÚKL: 0175250  
POR TBL NOB 28X45MG BLI kód SÚKL: 0175251  
POR TBL NOB 30X45MG BLI kód SÚKL: 0175252  
POR TBL NOB 50X45MG BLI kód SÚKL: 0175253  
POR TBL NOB 56X45MG BLI kód SÚKL: 0175254  
POR TBL NOB 60X45MG BLI kód SÚKL: 0175255  
POR TBL NOB 84X45MG BLI kód SÚKL: 0175256  
POR TBL NOB 90X45MG BLI kód SÚKL: 0175257  
POR TBL NOB 98X45MG BLI kód SÚKL: 0175258  
POR TBL NOB 100X45MG BLI kód SÚKL: 0175259  
POR TBL NOB 112X45MG BLI kód SÚKL: 0175260  
POR TBL NOB 120X45MG BLI kód SÚKL: 0175261  
POR TBL NOB 196X45MG BLI kód SÚKL: 0175262

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II.typu.

---

**QUETIAPIN ACTAVIS 200 mg RETARD**

68/178/12-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 230.26 mg  
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Žluté, bikonvexní, potahované tablety, podlouhlého tvaru o rozměrech 14,3 mm x 7,2

mm, s černým potiskem "243" na jedné straně.

I Al/PVC/PVDC blistr

II OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL PRO 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0175821  
POR TBL PRO 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0175822  
POR TBL PRO 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0175823  
POR TBL PRO 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0175824  
POR TBL PRO 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0175825  
POR TBL PRO 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0175826

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba a prevence relapsu schizofrenie, léčba a prevence rekurence manických i depresivních epizod u bipolární poruchy a přídatná léčba těžkých depresivních epizod u pacientů s depresivní poruchou.

---

### QUETIAPIN ACTAVIS 300 mg RETARD

68/179/12-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 345.39 mg  
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Světle žluté, bikonvexní, potahované tablety, podlouhlého tvaru o rozměrech 17,9 mm x 7,0 mm, s černým potiskem "244" na jedné straně.

I Al/PVC/PVDC blistr

II OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL PRO 10X300MG I BLI kód SÚKL: 0175827  
POR TBL PRO 10X300MG II BLI kód SÚKL: 0175828  
POR TBL PRO 60X300MG II BLI kód SÚKL: 0175829  
POR TBL PRO 60X300MG I BLI kód SÚKL: 0175830  
POR TBL PRO 100X300MG I BLI kód SÚKL: 0175831  
POR TBL PRO 100X300MG II BLI kód SÚKL: 0175832

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba a prevence relapsu schizofrenie, léčba a prevence rekurence manických i depresivních epizod u bipolární poruchy a přídatná léčba těžkých depresivních epizod u pacientů s depresivní poruchou.

---

### QUETIAPIN ACTAVIS 400 mg RETARD

68/180/12-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 460.52 mg  
(odp. Quetiapinum 400 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní, potahované tablety, podlouhlého tvaru o rozměrech 22,1 mm x 8,9 mm, s černým potiskem "245" na jedné straně.

I Al/PVC/PVDC blistr

II OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL PRO 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0175833

POR TBL PRO 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0175834  
POR TBL PRO 60X400MG II BLI kód SÚKL: 0175835  
POR TBL PRO 60X400MG I BLI kód SÚKL: 0175836  
POR TBL PRO 100X400MG I BLI kód SÚKL: 0175837  
POR TBL PRO 100X400MG II BLI kód SÚKL: 0175838

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba a prevence relapsu schizofrenie, léčba a prevence rekurence manických i depresivních epizod u bipolární poruchy a přídatná léčba těžkých depresivních epizod u pacientů s depresivní poruchou.

---

**QUETIAPIN ACTAVIS 50 mg RETARD**

68/177/12-C

DR: O RP: 68/222/08-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Quetiapini fumaras 57.565 mg  
(odp. Quetiapinum 50 mg)

PP: Světle růžové až růžové, bikonvexní, potahované tablety, podlouhlého tvaru o rozměrech 12,4 mm x 6,4 mm, s černým potiskem "305" na jedné straně.

I Al/PVC/PVDC blistr

II OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL PRO 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0175809  
POR TBL PRO 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0175810  
POR TBL PRO 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0175811  
POR TBL PRO 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0175812  
POR TBL PRO 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0175813  
POR TBL PRO 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0175814

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba a prevence relapsu schizofrenie, léčba a prevence rekurence manických i depresivních epizod u bipolární poruchy a přídatná léčba těžkých depresivních epizod u pacientů s depresivní poruchou.

---

**RALNEA 2 mg**

27/187/12-C

DR: O RP: 27/461/07-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg  
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžové, oválné bikonvexní potahované tablety.

OPA/Al/APV//Al blistr, krabička

B: POR TBL PRO 21X2MG BLI kód SÚKL: 0159272  
POR TBL PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0159273  
POR TBL PRO 42X2MG BLI kód SÚKL: 0159274  
POR TBL PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0159275

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 30

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

-----  
**RALNEA 4 mg**

27/188/12-C

DR: O      RP: 27/463/07-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 4.56 mg

(odp. Ropinirolum 4 mg)

PP: Světle hnědavé, oválné bikonvexní potahované tablety.

OPA/Al/APV//Al blistr, krabička

B: POR TBL PRO 21X4MG BLI kód SÚKL: 0159276

POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0159277

POR TBL PRO 42X4MG BLI kód SÚKL: 0159278

POR TBL PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0159279

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 30

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

-----  
**RALNEA 8 mg**

27/189/12-C

DR: O      RP: 27/464/07-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 9.12 mg

(odp. Ropinirolum 8 mg)

PP: Narůžovělé, oválné bikonvexní potahované tablety.

OPA/Al/APV//Al blistr, krabička

B: POR TBL PRO 21X8MG BLI kód SÚKL: 0159280

POR TBL PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0159281

POR TBL PRO 42X8MG BLI kód SÚKL: 0159282

POR TBL PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0159283

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 30

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby

-----  
**SOLIZAB 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/172/12-C

DR: O      RP: 73/067/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 10 mg

(odp. Solifenacinum 7.6 mg)

PP: Kulaté světle - růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička

2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171823  
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171824  
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171825  
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171826  
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171827  
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171828  
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171829  
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171830  
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171831

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry

15 - PVC/AClar-ALU blistr

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

---

**SOLIZAB 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/171/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 5 mg  
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Kulaté světle - žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička

2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171814  
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171815  
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171816  
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171817  
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171818  
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171819  
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171820  
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171821  
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171822

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry

15 - PVC/AClar-ALU blistr

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

---

**SOZABEL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/176/12-C

DR: O RP: 73/067/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo  
S: Solifenacini succinas 10 mg  
(odp. Solifenacinum 7.6 mg)  
PP: Kulaté světle - růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.  
1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička  
2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička  
3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička  
B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171805  
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171806  
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171807  
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171808  
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171809  
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171810  
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171811  
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171812  
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171813  
IS: Spasmolytica  
ATC: G04BD08  
PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry  
15 - PVC/AClar-ALU blistr  
ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.  
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

---

**SOZABEL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/175/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C  
D: HELM AG, HAMBURG, Německo  
S: Solifenacini succinas 5 mg  
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)  
PP: Kulaté světle - žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.  
1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička  
2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička  
3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička  
B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171796  
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171797  
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171798  
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171799  
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171800  
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171801  
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171802  
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171803  
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171804  
IS: Spasmolytica  
ATC: G04BD08  
PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry  
15 - PVC/AClar-ALU blistr

- ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
- ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

-----  
**ZABCARE 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/174/12-C

- DR: O      RP: 73/067/05-C
- D: HELM AG, HAMBURG, Německo
- S: Solifenacini succinas 10 mg  
(odp. Solifenacinum 7.6 mg)
- PP: Kulaté světle - růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.  
1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička  
2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička  
3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171859  
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171860  
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171861  
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171862  
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171863  
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171864  
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171865  
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171866  
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171867
- IS: Spasmolytica
- ATC: G04BD08
- PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry  
15 - PVC/AClar-ALU blistr
- ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.  
PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
- ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

-----  
**ZABCARE 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

73/173/12-C

- DR: O      RP: 73/066/05-C
- D: HELM AG, HAMBURG, Německo
- S: Solifenacini succinas 5 mg  
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)
- PP: Kulaté světle - žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.  
1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička  
2) OPA/ALU/PVD-ALU blistr, krabička  
3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171850  
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171851  
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171852  
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171853  
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171854

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171855  
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171856  
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171857  
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171858

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry

15 - PVC/AClar-ALU blistr

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/AClar-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

---

**ZIPION 15 mg TABLETY**

18/164/12-C

DR: OC RP: 00/150/001-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 16.54 mg  
(odp. Pioglitazonum 15 mg)

PP: Bílé, kulaté bikonvexní tablety o průměru 5,13 mm  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0175186  
POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0175187  
POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0175188  
POR TBL NOB 50X15MG BLI kód SÚKL: 0175189  
POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0175190  
POR TBL NOB 60X15MG BLI kód SÚKL: 0175191  
POR TBL NOB 84X15MG BLI kód SÚKL: 0175192  
POR TBL NOB 90X15MG BLI kód SÚKL: 0175193  
POR TBL NOB 98X15MG BLI kód SÚKL: 0175194  
POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0175195  
POR TBL NOB 112X15MG BLI kód SÚKL: 0175196  
POR TBL NOB 120X15MG BLI kód SÚKL: 0175197  
POR TBL NOB 196X15MG BLI kód SÚKL: 0175198

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu.

---

**ZIPION 30 mg TABLETY**

18/165/12-C

DR: OC RP: 00/150/004-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 33.07 mg  
(odp. Pioglitazonum 30 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s vyražením "30" na jedné straně a průměru 7,05 mm.  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X30MG BLI kód SÚKL: 0175199  
POR TBL NOB 28X30MG BLI kód SÚKL: 0175200

POR TBL NOB 30X30MG BLI kód SÚKL: 0175201  
POR TBL NOB 50X30MG BLI kód SÚKL: 0175202  
POR TBL NOB 56X30MG BLI kód SÚKL: 0175203  
POR TBL NOB 60X30MG BLI kód SÚKL: 0175204  
POR TBL NOB 84X30MG BLI kód SÚKL: 0175205  
POR TBL NOB 90X30MG BLI kód SÚKL: 0175206  
POR TBL NOB 98X30MG BLI kód SÚKL: 0175207  
POR TBL NOB 100X30MG BLI kód SÚKL: 0175208  
POR TBL NOB 112X30MG BLI kód SÚKL: 0175209  
POR TBL NOB 120X30MG BLI kód SÚKL: 0175210  
POR TBL NOB 196X30MG BLI kód SÚKL: 0175211

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu.

-----  
**ZIPION 45 mg TABLETY**

18/166/12-C

DR: OC RP: 00/150/011-EU1

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

S: Pioglitazoni hydrochloridum 49.61 mg  
(odp. Pioglitazonum 45 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s vyražením "45" na jedné straně a průměru 8,05 mm.  
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X45MG BLI kód SÚKL: 0175212  
POR TBL NOB 28X45MG BLI kód SÚKL: 0175213  
POR TBL NOB 30X45MG BLI kód SÚKL: 0175214  
POR TBL NOB 50X45MG BLI kód SÚKL: 0175215  
POR TBL NOB 56X45MG BLI kód SÚKL: 0175216  
POR TBL NOB 60X45MG BLI kód SÚKL: 0175217  
POR TBL NOB 84X45MG BLI kód SÚKL: 0175218  
POR TBL NOB 90X45MG BLI kód SÚKL: 0175219  
POR TBL NOB 98X45MG BLI kód SÚKL: 0175220  
POR TBL NOB 100X45MG BLI kód SÚKL: 0175221  
POR TBL NOB 112X45MG BLI kód SÚKL: 0175222  
POR TBL NOB 196X45MG BLI kód SÚKL: 0175223  
POR TBL NOB 120X45MG BLI kód SÚKL: 0175533

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu.  
-----