

**CLOPIDOGREL AUROBINDO 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY 16/230/11-C**

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Clopidogreli sulfas 97.875 mg  
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami s označením "E" na jedné straně a "34" na druhé straně.

1. PVC/Aclar//Al blistr

2. HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem obsahující sáček silikagelu

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142945

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142946

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0142947

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0142948

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0142949

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0142950

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0142951

POR TBL FLM 30X75MG TBC kód SÚKL: 0142952

POR TBL FLM 1000X75MG TBC kód SÚKL: 0142953

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 18 - PVC/Aclar//Al blistr

24 - . HDPE lahvička

ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Lahvičky HDPE s 1000 tabletami mají po prvním otevření použitelnost 12 měsíců.

Klopidogrel je indikován u dospělých pacientů k prevenci atherotrombotických příhod:

U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před méně než 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA).

Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

**COMBISO 10 mg/6,25 mg**

58/246/11-C

DR: O RP: 58/359/03-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 10 mg  
Hydrochlorothiazidum 6.25 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 7 mm.

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153456

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0153457

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0153458

POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0153459

IS: Hypotensiva

ATC: C07BB07

PE: 24

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

ZI: Mírná až středně těžká hypertenze.

-----

**COMBISO 2,5 mg/6,25 mg**

58/244/11-C

DR: O      RP: 58/357/03-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg

Hydrochlorothiazidum 6.25 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 7 mm.

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153448

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0153449

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0153450

POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0153451

IS: Hypotensiva

ATC: C07BB07

PE: 24

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

ZI: Mírná až středně těžká hypertenze.

-----

**COMBISO 5 mg/6,25 mg**

58/245/11-C

DR: O      RP: 58/358/03-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

Hydrochlorothiazidum 6.25 mg

PP: Světle růžové kulaté bikonvexní tablety o průměru 7 mm.

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153452

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0153453

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0153454

POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0153455

IS: Hypotensiva

ATC: C07BB07

PE: 24

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

ZI: Mírná až středně těžká hypertenze.

-----

**GENTADEX 5 mg/ml + 1 mg/ml**

64/039/11-C

DR: L

D: URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG, SAARBRÜCKEN, Německo

S: Dexamethasoni natrii phosphas 5 mg

Gentamicini sulfas 25 mg

(odp. Gentamicinum 15 mg)

PP: Čirý bezbarvý až slabě žlutý roztok.

Polyethylenová lahvička (o objemu 10 ml) s polyethylenovou kapací vložkou a šroubovacím uzávěrem, krabička.

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0147612

IS: Ophthalmologica

ATC: S01CA01

PE: 36

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

Po prvním otevření doba použitelnosti 4 týdny.

ZI: Gentadex se používají k léčbě zánětu přední části oka s infekcí způsobenou bakteriemi citlivými na gentamicin. Mezi ně patří konjunktivitida, keratitida a blefaritida, hordeolum a sekundárně infikované alergické záněty, u nichž lze akceptovat příslušné riziko použití steroidů ke zmenšení otoku a zmírnění zánětu.

---

### **MONTELUKAST MYLAN 4 mg**

14/234/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C

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

S: Montelukastum natricum 4.15 mg  
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní žvýkáci tablety s označením "M" na jedné straně a "MS1" na druhé straně.

1. Al/Al blistr, papírová krabička

2. Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP víčkem, uvnitř lahvičky s absorpční vatou a vysoušedlem, papírová krabička

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0165122

POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0165123

POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0165124

POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0165125

POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0165126

POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0165127

POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0165128

POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0165129

POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0165130

POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0165131

POR TBL MND 112X4MG BLI kód SÚKL: 0165132

POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0165133

POR TBL MND 28X4MG TBC kód SÚKL: 0165134

POR TBL MND 56X4MG TBC kód SÚKL: 0165135

POR TBL MND 100X4MG TBC kód SÚKL: 0165136

POR TBL MND 112X4MG TBC kód SÚKL: 0165137

POR TBL MND 200X4MG TBC kód SÚKL: 0165138

POR TBL MND 500X4MG TBC kód SÚKL: 0165139

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

---

### **MONTELUKAST MYLAN 5 mg**

14/235/11-C

DR: O        RP: 14/350/99-C  
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie  
S: Montelukastum natricum 5.19 mg  
(odp. Montelukastum 5 mg)  
PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní žvýkací tablety s označením "M" na jedné straně a "MS2" na druhé straně.  
1. Al/Al blistr, papírová krabička  
2. Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP víčkem, uvnitř lahvičky s absorpční vatou a vysoušedlem, papírová krabička  
B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0165140  
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165141  
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165142  
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165143  
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165144  
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165145  
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165146  
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165147  
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165148  
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165149  
POR TBL MND 112X5MG BLI kód SÚKL: 0165150  
POR TBL MND 200X5MG BLI kód SÚKL: 0165151  
POR TBL MND 28X5MG TBC kód SÚKL: 0165152  
POR TBL MND 56X5MG TBC kód SÚKL: 0165153  
POR TBL MND 100X5MG TBC kód SÚKL: 0165154  
POR TBL MND 112X5MG TBC kód SÚKL: 0165155  
POR TBL MND 200X5MG TBC kód SÚKL: 0165156  
POR TBL MND 500X5MG TBC kód SÚKL: 0165157  
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica  
ATC: R03DC03  
PE: 24  
ZS: Do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

-----

**MYCOFENOR 250 mg TOBOLKY**

59/224/11-C

DR: OC        RP: 96/005/001-EU1  
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko  
S: Mofetilis mycophenolas 250 mg  
PP: Bílý až téměř bílý prášek obsažený v podlouhlé tvrdé želatinové tobolce velikosti "1" s neprůhledným modrým víčkem potištěným černým inkoustem "MCP" a neprůhledným hnědým tělem potištěným černým inkoustem "250".  
PVC/PVDC//Al blistr.  
B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0160503  
POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0160504  
IS: Immunopraeparata  
ATC: L04AA06  
PE: 36  
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.  
ZI: Mycofenor je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogení transplantát ledvin, srdce nebo jater.

**TAMSUDA 0,4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 87/231/11-C**

DR: O      RP: 87/005/05-C

D: BIOORGANICS, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg

Tamsulosinum 0.367 mg

PP: Bílé kulaté tablety o průměru 9 mm bez půlicí rýhy s označením "T9SL" na jedné straně a "0.4" na straně druhé.

1) PVC-PVDC/ALU blistr

2) PVC-Aclar/ALU blistr

3) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL PRO 10X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159355

POR TBL PRO 10X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159356

POR TBL PRO 10X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159357

POR TBL PRO 18X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159358

POR TBL PRO 18X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159359

POR TBL PRO 18X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159360

POR TBL PRO 20X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159361

POR TBL PRO 20X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159362

POR TBL PRO 20X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159363

POR TBL PRO 28X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159364

POR TBL PRO 28X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159365

POR TBL PRO 28X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159366

POR TBL PRO 30X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159367

POR TBL PRO 30X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159368

POR TBL PRO 30X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159369

POR TBL PRO 50X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159370

POR TBL PRO 50X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159371

POR TBL PRO 50X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159372

POR TBL PRO 60X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159373

POR TBL PRO 60X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159374

POR TBL PRO 60X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159375

POR TBL PRO 90X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159376

POR TBL PRO 90X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159377

POR TBL PRO 90X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159378

POR TBL PRO 98X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159379

POR TBL PRO 98X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159380

POR TBL PRO 98X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159381

POR TBL PRO 100X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159382

POR TBL PRO 100X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159383

POR TBL PRO 100X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159384

IS: Varia

ATC: G04CA02

PE: 24

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

ZI: Léčba symptomů onemocnění dolních močových cest na podkladě benigní hyperplazie prostaty (BHP).

-----  
**TAMSULOSIN +PHARMA 0,4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM  
UVOLŇOVÁNÍM 87/232/11-C**

DR: O      RP: 87/005/05-C  
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko  
S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg  
Tamsulosinum 0.367 mg  
PP: Bílé kulaté tablety o průměru 9 mm bez půlicí rýhy s označením "T9SL" na jedné straně  
a "0.4" na straně druhé.  
1) PVC-PVDC/ALU blistr  
2) PVC-Aclar/ALU blistr  
3) OPA-ALU-PVC/ALU blistr  
B: POR TBL PRO 10X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159319  
POR TBL PRO 10X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159320  
POR TBL PRO 10X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159321  
POR TBL PRO 18X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159322  
POR TBL PRO 18X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159323  
POR TBL PRO 18X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159324  
POR TBL PRO 20X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159325  
POR TBL PRO 20X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159326  
POR TBL PRO 20X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159327  
POR TBL PRO 28X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159328  
POR TBL PRO 28X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159329  
POR TBL PRO 28X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159330  
POR TBL PRO 30X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159331  
POR TBL PRO 30X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159332  
POR TBL PRO 30X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159333  
POR TBL PRO 50X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159334  
POR TBL PRO 50X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159335  
POR TBL PRO 50X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159336  
POR TBL PRO 60X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159337  
POR TBL PRO 60X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159338  
POR TBL PRO 60X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159339  
POR TBL PRO 90X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159340  
POR TBL PRO 90X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159341  
POR TBL PRO 90X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159342  
POR TBL PRO 98X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159343  
POR TBL PRO 98X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159344  
POR TBL PRO 98X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159345  
POR TBL PRO 100X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159346  
POR TBL PRO 100X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159347  
POR TBL PRO 100X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159348  
IS: Varia  
ATC: G04CA02  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Léčba symptomů onemocnění dolních močových cest (LUTS) na podkladě benigní  
hyperplazie prostaty (BPH).

---

**TANYZ ERAS 0,4 mg**

87/229/11-C

DR: O      RP: 87/005/05-C  
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg  
(odp. Tamsulosinum 0.367 mg)  
PP: Bílé kulaté tablety o průměru 9 mm bez půlící rýhy s označením "T9SL" na jedné straně a "0.4" na straně druhé.  
1. PVC-PVDC/Al blistr  
2. PVC-Aclar/Al blistr  
3. OPA- Al-PVC/Al blistr  
B: POR TBL PRO 10X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159289  
POR TBL PRO 10X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159290  
POR TBL PRO 10X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159291  
POR TBL PRO 18X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159292  
POR TBL PRO 18X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159293  
POR TBL PRO 18X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159294  
POR TBL PRO 20X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159295  
POR TBL PRO 20X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159296  
POR TBL PRO 20X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159297  
POR TBL PRO 28X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159298  
POR TBL PRO 28X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159299  
POR TBL PRO 28X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159300  
POR TBL PRO 30X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159301  
POR TBL PRO 30X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159302  
POR TBL PRO 30X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159303  
POR TBL PRO 50X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159304  
POR TBL PRO 50X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159305  
POR TBL PRO 50X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159306  
POR TBL PRO 60X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159307  
POR TBL PRO 60X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159308  
POR TBL PRO 60X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159309  
POR TBL PRO 90X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159310  
POR TBL PRO 90X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159311  
POR TBL PRO 90X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159312  
POR TBL PRO 98X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159313  
POR TBL PRO 98X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159314  
POR TBL PRO 98X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159315  
POR TBL PRO 100X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159316  
POR TBL PRO 100X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159317  
POR TBL PRO 100X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159318  
IS: Varia  
ATC: G04CA02  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.  
ZI: Symptomy onemocnění dolní části močových cest spojené s benigní hyperplazií prostaty (BHP).

-----

**VIOLETTA 60 MIKROGRAMŮ/15 MIKROGRAMŮ POTAHOVANÉ TABLETY**  
17/223/11-C

DR: O RP: 17/123/00-C  
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko  
S: Gestodenum 0.06 mg

Ethinylestradiolum      0.015 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 5,5 mm, na jedné straně  
vyraženo "G43".  
Placebo: zelené kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm bez značení  
PVC/PE/PVDC-Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160688  
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160689  
POR TBL FLM 168 BLI kód SÚKL: 0180288  
POR TBL FLM 364 BLI kód SÚKL: 0180289

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA10

PE: 18

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

ZI: Perorální antikoncepce.

-----