

BATIDOR 20 mg/ml + 5 mg/ml

64/351/11-C

DR: OW RP: 64/634/99-C

D: DR. GERHARD MANN, CHEM.- PHARM. FABRIK GMBH, BERLÍN, Německo

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý, sterilní oční roztok (kapky).

LDPE lahvička s LDPE kapátkem a polypropylenovým uzávěrem, obsahující 5 ml roztoku.

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0157548

OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0157549

OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0157550

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem nebo s pseudoexfoliativním glaukomem, pokud je monoterapie místním beta blokátorem nedostatečná.

EUTHYROX 112 MIKROGRAMŮ

56/461/11-C

DR: S

D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo

S: Levothyroxinum natricum 0.112 mg

PP: Téměř bílé, kulaté, ploché tablety se skosenými hranami, s dělicí rýhou na obou stranách, na jedné straně s označením EM112.

Blistr skládající se z propylenového filmu a hliníkové krycí fólie nebo z PVC filmu s hliníkovou krycí fólií.

B: POR TBL NOB 100X112RG I BLI kód SÚKL: 0147456

POR TBL NOB 100X112RG II BLI kód SÚKL: 0147458

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H03AA01

PE: 36

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

ZI: Léčba benigní eutyroidní strumy. Profylaxe recidivy po strumektomii v závislosti na pooperačním hormonálním stavu. Substituční léčba hypothyreózy. Supresní léčba karcinomu štítné žlázy.

EUTHYROX 137 MIKROGRAMŮ

56/462/11-C

DR: S

D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo

S: Levothyroxinum natricum 0.137 mg

PP: Téměř bílé, kulaté, ploché tablety se skosenými hranami, s dělicí rýhou na obou stranách, na jedné straně s označením EM 137.

Blistr skládající se z propylenového filmu a hliníkové krycí fólie nebo z PVC filmu s hliníkovou krycí fólií.

B: POR TBL NOB 100X137RG I BLI kód SÚKL: 0147464

POR TBL NOB 100X137RG II BLI kód SÚKL: 0147466
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba benigní eutyroidní strumy. Profylaxe recidivy po strumektomii v závislosti na pooperačním hormonálním stavu. Substituční léčba hypothyreózy. Supresní léčba karcinomu štítné žlázy.

EUTHYROX 200 MIKROGRAMŮ

56/463/11-C

DR: S
D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo
S: Levothyroxinum natricum 0.2 mg
PP: Téměř bílé, kulaté, ploché tablety se skosenými hranami, s dělicí rýhou na obou stranách, na jedné straně s označením EM 200.
Blistr skládající se z propylenového filmu a hliníkové krycí fólie nebo z PVC filmu s hliníkovou krycí fólií.
B: POR TBL NOB 100X200RG I BLI kód SÚKL: 0147460
POR TBL NOB 100X200RG II BLI kód SÚKL: 0147462
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba benigní eutyroidní strumy. Profylaxe recidivy po strumektomii v závislosti na pooperačním hormonálním stavu. Substituční léčba hypothyreózy. Supresní léčba karcinomu štítné žlázy.

EUTHYROX 88 MIKROGRAMŮ

56/460/11-C

DR: S
D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo
S: Levothyroxinum natricum 0.088 mg
PP: Téměř bílé, kulaté, ploché tablety se skosenými hranami, s dělicí rýhou na obou stranách, na jedné straně s označením EM 88.
Blistr skládající se z propylenového filmu a hliníkové krycí fólie nebo z PVC filmu s hliníkovou krycí fólií.
B: POR TBL NOB 100X88RG I BLI kód SÚKL: 0147452
POR TBL NOB 100X88RG II BLI kód SÚKL: 0147454
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba benigní eutyroidní strumy. Profylaxe recidivy po strumektomii v závislosti na pooperačním hormonálním stavu. Substituční léčba hypothyreózy. Supresní léčba karcinomu štítné žlázy.

GLUCIENT 500 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 18/485/11-C

DR: O RP: 18/166/04-C

D: CONSILIENT HEALTH LIMITED, DUBLIN, Irsko
S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)
PP: Bílé podlouhlé konvexní tablety, na jedné straně s vytištěným značením "XR".
PVC/PVDC/Al blistry.
B: POR TBL PRO 28X500MG BLI kód SÚKL: 0165288
POR TBL PRO 30X500MG BLI kód SÚKL: 0165289
POR TBL PRO 56X500MG BLI kód SÚKL: 0165290
POR TBL PRO 60X500MG BLI kód SÚKL: 0165291
POR TBL PRO 100X500MG BLI kód SÚKL: 0165292
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu u dospělých.

IBANDRONIC ACID GENTHON 150 mg

87/465/11-C

DR: OC RP: 03/265/003, 004-EU1
D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko
S: Acidum ibandronicum 150 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 14mm) bikonvexní potahované tablety označené
"19BE" na jedné straně a "150" na druhé straně.
OPA/Al/PVC blistr, krabička
PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0160434
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0160435
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0160436
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0160437
POR TBL FLM 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0160438
POR TBL FLM 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0160439
POR TBL FLM 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0160440
POR TBL FLM 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0160441
POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0160442
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0160443
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

IBANDRONIC ACID GENTHON 50 mg

87/464/11-C

DR: OC RP: 96/012/009-EU1
D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko
S: Acidum ibandronicum 50 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 56.25 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 9 mm) bikonvexní potahované tablety označené
"19BE" na jedné straně a "50" na druhé straně.

OPA/Al/PVC blistr, krabička.

PVC/PVdC/Al blistr. krabička.

- B: POR TBL FLM 7X50MG I BLI kód SÚKL: 0158512
POR TBL FLM 7X50MG II BLI kód SÚKL: 0158513
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0158514
POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0158515
POR TBL FLM 14X50MG I BLI kód SÚKL: 0158516
POR TBL FLM 14X50MG II BLI kód SÚKL: 0158517
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0158518
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0158519
POR TBL FLM 21X50MG I BLI kód SÚKL: 0158520
POR TBL FLM 21X50MG II BLI kód SÚKL: 0158521
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0158522
POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0158523
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0158524
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0158525
POR TBL FLM 42X50MG II BLI kód SÚKL: 0158526
POR TBL FLM 42X50MG I BLI kód SÚKL: 0158527
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0158528
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0158529
POR TBL FLM 56X50MG II BLI kód SÚKL: 0158530
POR TBL FLM 56X50MG I BLI kód SÚKL: 0158531
POR TBL FLM 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0158532
POR TBL FLM 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0158533
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0158534
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0158535
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0158536
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0158537
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0158538
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0158539
POR TBL FLM 126X50MG I BLI kód SÚKL: 0158540
POR TBL FLM 126X50MG II BLI kód SÚKL: 0158541
POR TBL FLM 168X50MG II BLI kód SÚKL: 0158542
POR TBL FLM 168X50MG I BLI kód SÚKL: 0158543
POR TBL FLM 210X50MG I BLI kód SÚKL: 0158544
POR TBL FLM 210X50MG II BLI kód SÚKL: 0158545
POR TBL FLM 1X50MG I BLI kód SÚKL: 0186016
POR TBL FLM 1X50MG II BLI kód SÚKL: 0186017

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ibandronic acid Synthron 50 mg je indikován pro prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

IRINOCOL 20 mg/ml

44/471/11-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg

PP: Čirý, žlutý roztok s pH 3,0-4,0 a osmolaritě 265-320 mOsmol/kg
I- 2 ml lahvička z hnědého skla, s pryžovou zátkou a s hliníkovým uzávěrem s flip-off polypropylenovým diskem.
II- 6 ml lahvička z hnědého skla, s pryžovou zátkou a s hliníkovým uzávěrem s flip-off polypropylenovým diskem.
B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0165506
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0165507
IS: Cytostatica
ATC: L01XX19
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.
ZI: Léčba pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem. V kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění V monoterapii u pacientů s progresí, u kterých selhala léčba standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil. Irinotekan v kombinaci s cetuximabem je určen pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR) po selhání cytotoxické terapie zahrnující irinotekan. Irinotekan v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován jako lék volby u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

OLANZAPIN BLUEFISH 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

68/479/11-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Olanzapinum 10 mg
PP: Žlutá až světle žlutá kulatá bikonvexní tableta s průměrem 9,1mm a označením "10" na jedné straně.
Alu/Alu-papír blistr.
B: POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165503
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165504
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165505
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Dospělí - Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku léčby odpovíděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN BLUEFISH 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

68/478/11-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Olanzapinum 5 mg
PP: Žlutá až světle žlutá kulatá bikonvexní tableta s průměrem 6,4 mm a označením "5" na jedné straně.

Alu/Alu -papír blistr.
B: POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165501
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165502
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Dospělí - Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

OPTODROP 2,0%

64/469/11-C

DR: O RP: 64/567/97-C
D: ALICE LOREN CO., LTD, BROMLEY, KENT, Velká Británie
S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
PP: Slabě opalizující téměř bezbarvý roztok.
Bílá LDPE lahvička 5 ml, bílé LDPE kapátko, bílý HDPE uzávěr.
B: OPH GTT SOL 1X5ML UGT kód SÚKL: 0156256
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EC03
PE: 24, po prvním otevření max. 4 týdny
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: OPTODROP je indikován:
- jako přídatná terapie k beta-blokátorům
- jako monoterapie u pacientů nereagujících na léčbu beta-blokátory nebo u nichž jsou beta-blokátory při léčbě zvýšeného nitroočního tlaku kontraindikovány při:
- oční hypertenzi
- glaukomu s otevřeným úhlem
- pseudoexfoliativním glaukomu

OPTODROP-COMBI 2,0+0,5%

64/470/11-C

DR: O RP: 64/634/99-C
D: ALICE LOREN CO., LTD, BROMLEY, KENT, Velká Británie
S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg)
PP: Slabě opalizující, téměř bezbarvý, mírně viskózní roztok.
Bílá LDPE lahvička 5 ml, bílé LDPE kapátko, bílý HDPE uzávěr.
B: OPH GTT SOL 1X5ML UGT kód SÚKL: 0156257
IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51
PE: 24, po prvním otevření max. 4 týdny
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: OPTODROP COMBI je indikován k léčbě zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů trpících glaukomem s otevřeným úhlem nebo pseudoexfoliativním glaukomem, kdy lokální monoterapie beta-blokátorem není účinná.

TANYDON 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/475/11-C

DR: OC RP: 98/090/009-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 20 mg

PP: Žluté potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým označením "20" na jedné straně a "T" na druhé straně.

Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie).

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159525

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159526

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0159527

POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0186006

POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0186007

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0186008

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0186009

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0186010

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence. Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: i) s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

TANYDON 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/476/11-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Žluté potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým označením "40" na jedné straně a "T" na druhé straně.

Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie).

B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159528

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0159529

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0159530

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0186001

POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0186002

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0186003

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0186004

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0186005

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence. Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: i) s manifestním

aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

TANYDON 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/477/11-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Žluté potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým označením "80" na jedné straně a "T" na druhé straně.

Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie).

B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0159531

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0159532

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0159533

POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0186011

POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0186012

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0186013

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0186014

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0186015

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence. Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: i) s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

ZOPICLONE BRIL 3,75mg POTAHOVANÉ TABLETY

57/458/11-C

DR: OE RP: UK

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Zopiclonum 3.75 mg

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.
PVC/PVDC/Al blister

B: POR TBL FLM 28X3.75MG BLI kód SÚKL: 0141972

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF01

PE: 24

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

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti u dospělých pacientů (pouze v případě, kdy je porucha těžká, invalidizující nebo vystavuje jedince extrémnímu stresu).

ZOPICLONE BRIL 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

57/459/11-C

DR: OE RP: UK

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Zopiclonum 7.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BL", na druhé straně hladké.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0141973

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF01

PE: 24

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

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti u dospělých pacientů (pouze v případě, kdy je porucha těžká, invalidizující nebo vystavuje jedince extrémnímu stresu).
