

Seznam uvedený v článku 18 aktu o přistoupení: přechodná opatření**1. VOLNÝ POHYB ZBOŽÍ**

32001 L 0083: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES ze dne 6. listopadu 2001 o kodexu Společenství týkajícím se humánních léčivých přípravků (Úř. věst. L 311, 28.11.2001, s. 67).

Odchylně od požadavků na jakost, bezpečnost a účinnost stanovených ve směrnici 2001/83/ES zůstávají rozhodnutí o registraci léčivých přípravků, na něž se nevztahuje čl. 3 odst. 1 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 ze dne 31. března 2004, kterým se stanoví postupy Společenství pro registraci humánních a veterinárních léčivých přípravků a dozor nad nimi a kterým se zřizuje Evropská agentura pro léčivé přípravky⁽¹⁾, a jež jsou uvedeny na seznamu (v dodatku k této příloze tak, jak jej poskytlo Chorvatsko), vydaná podle chorvatského práva přede dnem přistoupení v platnosti až do svého prodloužení v souladu s *acquis* Unie nebo do uplynutí čtyř let ode dne přistoupení, podle toho, co nastane dříve.

Rozhodnutí o registraci, na která se vztahuje tato odchylka, nejsou v členských státech vzájemně uznávána, dokud tyto přípravky nebudou registrovány v souladu se směrnicí 2001/83/ES.

Vnitrostátní rozhodnutí o registraci vydaná podle vnitrostátního práva před přistoupením, na která se tato výjimka nevztahuje, a veškerá nová rozhodnutí o registraci musí být ode dne přistoupení v souladu se směrnicí 2001/83/ES.

2. VOLNÝ POHYB OSOB

Smlouva o fungování Evropské unie

31996 L 0071: směrnice Evropského parlamentu a Rady 96/71/ES ze dne 16. prosince 1996 o vysílání pracovníků v rámci poskytování služeb (Úř. věst. L 18, 21.1.1997, s. 1).

32004 L 0038: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2004/38/ES ze dne 29. dubna 2004 o právu občanů Unie a jejich rodinných příslušníků se volně pohybovat a pobývat na území členských států, o změně nařízení (EHS) č. 1612/68 a o zrušení směrnic 64/221/EHS, 68/360/EHS, 72/194/EHS, 73/148/EHS, 75/34/EHS, 75/35/EHS, 90/364/EHS, 90/365/EHS a 93/96/EHS (Úř. věst. L 158, 30.4.2004, s. 77).

32011 R 0492: nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 492/2011 ze dne 5. dubna 2011 o volném pohybu pracovníků uvnitř Unie (Úř. věst. L 141, 27.5.2011, s. 1).

1. Článek 45 a čl. 56 první pododstavec Smlouvy o fungování EU se ve vztahu k volnému pohybu pracovníků a volnému pohybu služeb, zahrnujícímu dočasný pohyb pracovníků vymezený v článku 1 směrnice 96/71/ES, mezi Chorvatskem na jedné straně a všemi stávajícími členskými státy na straně druhé použijí v plném rozsahu pouze podle podmínek přechodných ustanovení uvedených v odstavcích 2 až 13.
2. Odchylně od článků 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011 budou stávající členské státy do konce období dvou let po dni přistoupení uplatňovat vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, upravujících přístup chorvatských státních příslušníků na jejich trhy práce. Stávající členské státy mohou tato opatření dále uplatňovat do konce období pěti let ode dne přistoupení.

Chorvatští státní příslušníci, kteří ke dni přistoupení ve stávajícím členském státě legálně pracují a je jim umožněn vstup na trh práce tohoto členského státu na nepřerušenou dobu 12 měsíců nebo delší, mají přístup na trh práce tohoto členského státu, ale ne na trh práce ostatních členských států uplatňujících vnitrostátní opatření.

Stejných práv požívají chorvatští státní příslušníci, kterým bude na nepřerušenou dobu 12 měsíců nebo delší umožněn vstup na trh práce stávajícího členského státu až po přistoupení.

Chorvatští státní příslušníci uvedení v druhém a třetím pododstavci přestanou požívat práv uvedených ve zmíněných pododstavcích, pokud dobrovolně opustí trh práce daného stávajícího členského státu.

Práv uvedených v druhém a třetím pododstavci nepožívají chorvatští státní příslušníci, kteří ve stávajícím členském státě legálně pracují ke dni přistoupení nebo v průběhu období, po které se uplatňují vnitrostátní opatření, a kterým byl umožněn vstup na trh práce tohoto členského státu na dobu kratší než 12 měsíců.

3. Před koncem období dvou let po dni přistoupení přezkoumá Rada na základě zprávy Komise působení přechodných ustanovení uvedených v odstavci 2.

Po dokončení tohoto přezkoumání a nejpozději na konci období dvou let po dni přistoupení oznámí stávající členské státy Komisi, zda budou dále uplatňovat vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, nebo zda budou napříště uplatňovat články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011. Nebude-li takové oznámení učiněno, uplatňují se články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 136, 30.4.2004, s. 1.

4. Na žádost Chorvatska se může uskutečnit ještě jedno přezkoumání. Použije se postup podle odstavce 3, přičemž přezkoumání bude dokončeno do šesti měsíců od doručení žádosti Chorvatska.
5. Členský stát, který na konci období pěti let uvedeného v odstavci 2 zachovává vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, může v případě vážných narušení svého trhu práce nebo nebezpečí takových narušení po oznámení Komisi dále uplatňovat tato opatření do konce období sedmi let ode dne přistoupení. Nebude-li takové oznámení učiněno, uplatňují se články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011.
6. Členské státy, které během období sedmi let ode dne přistoupení vůči státním příslušníkům Chorvatska na základě odstavců 3, 4 nebo 5 uplatňují články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011 a které během tohoto období vydávají státním příslušníkům Chorvatska pro účely evidence povolení k zaměstnání, vydávají tato povolení automaticky.
7. Členské státy, ve kterých se na základě odstavců 3, 4 nebo 5 ve vztahu k chorvatským státním příslušníkům uplatňují články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011, se mohou do konce období sedmi let ode dne přistoupení rozhodnout pro postup stanovený v druhém a třetím pododstavci tohoto odstavce.

Pokud je ve členském státě uvedeném v prvním pododstavci vážně narušen trh práce nebo se předvídá jeho narušení, které by mohlo vážně ohrozit životní úroveň nebo úroveň zaměstnanosti v dané oblasti nebo povolání, informuje o tom tento členský stát Komisi a ostatní členské státy a současně jim poskytne veškeré náležité údaje. Na základě těchto informací může členský stát požádat Komisi, aby oznámila úplné nebo částečné pozastavení uplatňování článků 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011 za účelem obnovení běžného stavu v dané oblasti nebo povolání. Komise rozhodne o pozastavení a délce jeho trvání a rozsahu nejpozději do dvou týdnů od doručení žádosti a oznámí své rozhodnutí Radě. Každý členský stát může do dvou týdnů od vydání rozhodnutí Komise požádat Radu o zrušení nebo změnu uvedeného rozhodnutí. Rada rozhodne o této žádosti kvalifikovanou většinou do dvou týdnů.

Členský stát uvedený v prvním pododstavci může v naléhavých a výjimečných případech pozastavit uplatňování článků 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011 a následně zašle odůvodněné oznámení Komisi.

8. Po dobu, kdy je podle výše uvedených odstavců 2 až 5 a 7 uplatňování článků 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011 pozastaveno, se na státní příslušníky stávajících členských států v Chorvatsku a na chorvatské státní příslušníky ve stávajících členských státech, pokud jde o právo rodinných příslušníků pracovníků nechat se zaměstnávat, uplatňuje článek 23 směrnice 2004/38/ES za těchto podmínek:

- manžel nebo manželka pracovníka a jejich děti mladší 21 let nebo vyživované, kteří s pracovníkem na území členského státu legálně bydlí ke dni přistoupení, mají po přistoupení okamžitý přístup na trh práce tohoto členského státu. To se nevztahuje na rodinné příslušníky pracovníka, kterému byl legálně umožněn vstup na trh práce členského státu na dobu kratší dvanácti měsíců;
- manžel nebo manželka pracovníka a jejich děti mladší 21 let nebo vyživované, kteří s pracovníkem na území členského státu legálně bydlí ode dne pozdějšího než den přistoupení, ale v době uplatňování výše uvedených přechodných ustanovení, mají přístup na trh práce od okamžiku, kdy v dotyčném členském státě bydlí nejméně po dobu osmácti měsíců, nebo od třetího roku po dni přistoupení, podle toho, co nastane dříve.

Těmito ustanoveními nejsou dotčena výhodnější vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod.

9. Pokud některá ustanovení směrnice 2004/38/ES, která nahrazují ustanovení směrnice Rady 68/360/EHS ze dne 15. října 1968 o odstranění omezení pohybu a pobytu pracovníků členských států a jejich rodinných příslušníků uvnitř Společenství⁽¹⁾, nemohou být oddělena od těch ustanovení nařízení (EU) č. 492/2011, jejichž uplatňování je podle odstavců 2 až 5 a 7 a 8 odloženo, mohou se Chorvatsko a stávající členské státy od těchto ustanovení odchýlit v rozsahu nezbytném pro uplatňování odstavců 2 až 5 a 7 a 8.
10. V případech, kdy jsou na základě výše uvedených přechodných ustanovení stávajícími členskými státy uplatňována vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, může Chorvatsko ponechat v platnosti rovnocenná opatření ve vztahu ke státním příslušníkům daného členského státu nebo členských států.
11. Každý stávající členský stát uplatňující vnitrostátní opatření v souladu s odstavci 2 až 5 a 7 až 9 může v rámci vnitrostátního práva zavést větší svobodu pohybu, než je svoboda pohybu ke dni přistoupení, včetně úplného přístupu na trh práce. Od třetího roku po dni přistoupení se každý stávající členský stát uplatňující vnitrostátní opatření může kdykoli rozhodnout uplatňovat místo nich články 1 až 6 nařízení (EU) č. 492/2011. O tomto rozhodnutí informuje Komisi.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 257, 19.10.1968, s. 13. Směrnice naposledy pozměněná aktem o přistoupení z roku 2003 (Úř. věst. L 236, 23.9.2003, s. 33) a s účinkem od 30. dubna 2006 zrušená směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2004/38/ES (Úř. věst. L 158, 30.4.2004, s. 77).

12. S cílem čelit vážným narušením trhu práce Německa a Rakouska nebo nebezpečí takových narušení v určitých citlivých odvětvích služeb, která mohou vzniknout v některých oblastech při nadnárodní poskytování služeb definovaném v článku 1 směrnice 96/71/ES, se mohou Německo a Rakousko po dobu, kdy uplatňují na základě výše uvedených přechodných ustanovení na volný pohyb chorvatských pracovníků vnitrostátní opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, po oznámení Komisi odchýlit od čl. 56 prvního pododstavce Smlouvy o fungování EU s cílem omezit v rámci poskytování služeb společnostmi usazenými v Chorvatsku dočasný pohyb pracovníků, jejichž právo na přístup k zaměstnání v Německu nebo Rakousku podléhá vnitrostátním opatřením.

Seznam odvětví služeb, na která se může vztahovat tato odchylka, je následující:

— v Německu:

Odvětví	Kód NACE (*), pokud není uvedeno jinak
Stavebnictví včetně souvisejících oborů	45.1 až 4; Činnosti uvedené v příloze směrnice 96/71/ES
Průmyslové čištění	74.70 Průmyslové čištění
Jiné služby	74.87 Pouze činnosti v oblasti dekorace interiérů

(*) NACE: viz 31990 R 3037: Nařízení Rady (EHS) č. 3037/90 ze dne 9. října 1990 o statistické klasifikaci ekonomických činností v Evropském společenství (Úř. věst. L 293, 24.10.1990, s. 1);

— v Rakousku:

Odvětví	Kód NACE (*), pokud není uvedeno jinak
Zahradnické činnosti	01.41
Řezání, tvarování a konečná úprava kamenů pro výtvarné nebo stavební účely	26.7
Výroba kovových konstrukcí a jejich dílů	28.11
Stavebnictví včetně souvisejících oborů	45.1 až 4; Činnosti uvedené v příloze směrnice 96/71/ES
Pátrací a bezpečnostní služby	74.60
Průmyslové čištění	74.70
Domácí pečovatelské služby	85.14
Mimoústavní sociální péče	85.32

(*) NACE: viz 31990 R 3037: Nařízení Rady (EHS) č. 3037/90 ze dne 9. října 1990 o statistické klasifikaci ekonomických činností v Evropském společenství (Úř. věst. L 293, 24.10.1990, s. 1).

Chorvatsko může po oznámení Komisi a v rozsahu, v jakém se Německo a Rakousko v souladu s prvním a druhým pododstavcem tohoto odstavce odchýlí od čl. 56 prvního pododstavce Smlouvy o fungování EU, přijmout rovnocenná opatření.

Uplatňování tohoto odstavce nesmí vést ke zprísnění podmínek dočasného pohybu pracovníků v rámci nadnárodního poskytování služeb mezi Německem nebo Rakouskem a Chorvatskem v porovnání s podmínkami ke dni podpisu smlouvy o přistoupení.

13. Uplatňování odstavců 2 až 5 a 7 až 11 nesmí vést ke zprísnění podmínek přístupu chorvatských státních příslušníků na trhy práce stávajících členských států v porovnání s podmínkami ke dni podpisu smlouvy o přistoupení.

Bez ohledu na uplatňování odstavců 1 až 12 budou stávající členské státy během doby uplatňování vnitrostátních opatření nebo opatření, která vyplývají z dvoustranných dohod, upřednostňovat v přístupu na svůj trh práce pracovníky, kteří jsou státními příslušníky členských států, před pracovníky, kteří jsou státními příslušníky třetích zemí.

Na chorvatské migrující pracovníky a jejich rodinné příslušníky, kteří legálně bydlí a pracují v jiném členském státě, nebo na migrující pracovníky z ostatních členských států a jejich rodinné příslušníky, kteří legálně bydlí a pracují v Chorvatsku, se nebudou vztahovat větší omezení než na migrující pracovníky a jejich rodinné příslušníky z třetích zemí, kteří bydlí a pracují v členském státě nebo v Chorvatsku. Při uplatňování zásady upřednostňování pracovníků z členských států Unie se s migrujícími pracovníky z třetích zemí, kteří bydlí a pracují v Chorvatsku, nesmí zacházet příznivěji než se státními příslušníky Chorvatska.

3. VOLNÝ POHYB KAPITÁLU

Smlouva o Evropské unii a Smlouva o fungování Evropské unie.

Bez ohledu na povinnosti vyplývající ze smluv, na nichž je založena Evropská unie, může Chorvatsko po dobu sedmi let ode dne přistoupení ponechat v platnosti omezení stanovená v zákoně o zemědělské půdě (úřední věstník č. 152/08), ve znění platném ke dni podpisu smlouvy o přistoupení, týkající se nabytí zemědělské půdy státními příslušníky jiného členského státu nebo států, jež jsou smluvní stranou Dohody o Evropském hospodářském prostoru, a právníckými osobami zřízenými podle práva jiného členského státu nebo státu Dohody o Evropském hospodářském prostoru. Se státním příslušníkem členského státu nebo právníckou osobou založenou podle práva jiného členského státu však nesmí být v souvislosti s nabytím zemědělské půdy v žádném případě zacházeno méně příznivě, než jak by bylo s takovým státním příslušníkem nebo osobou zacházeno ke dni podpisu smlouvy o přistoupení, ani se na ně nesmí vztahovat větší omezení než na státní příslušníky nebo právnícké osoby ze třetích zemí.

Na samostatné hospodařící zemědělce, kteří jsou státními příslušníky jiného členského státu a kteří se chtějí usadit a bydlet v Chorvatsku, se nebude vztahovat první odstavec ani jiná pravidla a postupy než ty, které se vztahují na státní příslušníky Chorvatska.

Obecné přezkoumání těchto přechodných opatření se uskuteční do konce třetího roku po dni přistoupení. K tomuto účelu předloží Komise zprávu Radě. Rada může na návrh Komise jednomyslně rozhodnout o zkrácení nebo ukončení přechodného období uvedeného v prvním odstavci.

Bude-li dostatečně prokázáno, že po uplynutí přechodného období nastanou vážná narušení nebo hrozba vážných narušení trhu se zemědělskou půdou v Chorvatsku, rozhodne Komise na žádost Chorvatska o prodloužení přechodného období o tři roky. Toto prodloužení může být omezeno na vybrané zvláště postižené zeměpisné oblasti.

4. ZEMĚDĚLSTVÍ

I. PŘECHODNÁ OPATŘENÍ PRO CHORVATSKO

- 32001 L 0113: směrnice Rady 2001/113/ES ze dne 20. prosince 2001 o ovocných džemech, rosolech a marmeládách a kaštanovém krému určených k lidské spotřebě (Úř. věst. L 10, 12.1.2002, s. 67).

Odchylně od povinnosti stanovené v článku 8 mohou být výrobky označené jako „domácí marmelada“ a „ekstra domácí marmelada“ uváděny na chorvatský trh do vyčerpání zásob existujících ke dni přistoupení.

- 32006 R 0510: nařízení Rady (ES) č. 510/2006 ze dne 20. března 2006 o ochraně zeměpisných označení a označení původu zemědělských produktů a potravin (Úř. věst. L 93, 31.3.2006, s. 12 a Úř. věst. L 335 M, 13.12.2008, s. 213).

a) V čl. 5 odst. 8 se druhý pododstavec nahrazuje tímto:

„Bulharsko, Rumunsko a Chorvatsko přijmou uvedené právní a správní předpisy nejpozději do jednoho roku ode dne přistoupení.“

b) V čl. 5 odst. 11 se první pododstavec nahrazuje tímto:

„11. V případě Bulharska, Rumunska a Chorvatska může vnitrostátní ochrana zeměpisných označení a označení původu, která platí ke dni jejich přistoupení, trvat dvanáct měsíců ode dne přistoupení.“

- 32007 R 1234: nařízení Rady (ES) č. 1234/2007 ze dne 22. října 2007, kterým se stanoví společná organizace zemědělských trhů a zvláštní ustanovení pro některé zemědělské produkty (jednotné nařízení o společné organizaci trhů) (Úř. věst. L 299, 16.11.2007, s. 1).

a) V článku 118m se doplňuje nový odstavec, který zní:

„5. Odchylně od odstavců 1 až 4 smí Chorvatsko uvádět na trh v Chorvatsku nebo vyvážet do třetích zemí vína označená jako „Mlado vino portugizac“ až do vyčerpání zásob existujících ke dni přistoupení. Chorvatsko zřídí počítačovou databanku informací o zásobách existujících ke dni přistoupení a zajistí, aby tyto zásoby byly ověřeny a ohlášeny Komisi.“

b) V článku 118s se doplňuje nový odstavec, který zní:

„5. V případě Chorvatska je ochrana názvů vín zveřejněných v Úř. věst. C 116 dne 14. dubna 2011 podle tohoto nařízení podmíněna kladným výsledkem řízení o námitce. Komise je zapíše do rejstříku uvedeného v článku 118n.

Odstavce 2, 3 a 4 tohoto článku se použijí s těmito úpravami: Lhůta uvedená v odstavci 3 činí jeden rok ode dne přistoupení Chorvatska. Lhůta uvedená v odstavci 4 činí čtyři roky ode dne přistoupení Chorvatska.“

4. 32009 R 0073: nařízení Rady (ES) č. 73/2009 ze dne 19. ledna 2009, kterým se stanoví společná pravidla pro režimy přímých podpor v rámci společné zemědělské politiky a kterým se zavádějí některé režimy podpor pro zemědělce a kterým se mění nařízení (ES) č. 1290/2005, (ES) č. 247/2006, (ES) č. 378/2007 a zrušuje nařízení (ES) č. 1782/2003 (Úř. věst. L 30, 31.1.2009, s. 16).

a) Odchylně od povinnosti dodržovat povinné požadavky na hospodaření uvedené v příloze II nařízení (ES) č. 73/2009, která je stanovena v čl. 4 odst. 1 daného nařízení, zahrnou zemědělci v Chorvatsku, kteří jsou příjemci přímých plateb, do oblastí působnosti podmíněnosti povinné požadavky na hospodaření stanovené v bodech A, B a C přílohy II podle tohoto harmonogramu: od 1. ledna 2014 pro bod A, od 1. ledna 2016 pro bod B a od 1. ledna 2018 pro bod C.

b) V hlavě V nařízení (ES) č. 73/2009 se za kapitolu 1 vkládá nový název kapitoly a nový článek, které znějí:

„KAPITOLA 1a

Režim jednotné platby

Článek 121a

Režim jednotné platby v Chorvatsku

Pro Chorvatsko je použití článků 4, 5, 23, 24 a 25 nepovinné až do 31. prosince 2013, pokud se uvedená ustanovení týkají povinných požadavků na hospodaření. Od 1. ledna 2014 musí zemědělec, který je v Chorvatsku příjemcem plateb v rámci režimu jednotné platby, splňovat povinné požadavky na hospodaření uvedené v příloze II podle tohoto harmonogramu:

a) požadavky uvedené v bodě A přílohy II se použijí ode dne 1. ledna 2014;

b) požadavky uvedené v bodě B přílohy II se použijí ode dne 1. ledna 2016;

c) požadavky uvedené v bodě C přílohy II se použijí ode dne 1. ledna 2018.“

II. PŘECHODNÁ CELNÍ KVÓTA PRO SUROVÝ TŘTINOVÝ CUKR URČENÝ K RAFINACI

Chorvatsku je na období až tří hospodářských let po přistoupení vyhrazena roční autonomní erga omnes dovozní kvóta ve výši 40 000 tun surového třtinového cukru určeného k rafinaci s dovozním clem 98,00 EUR za tunu. Pokud jednání s dalšími členskými zeměmi Světové obchodní organizace podle článku XXIV.6 Všeobecné dohody o clech a obchodu o kompenzačním vyrovnání po přistoupení Chorvatska povedou před skončením přechodného období k otevření kompenzačních kvót pro cukr, bude kvóta ve výši 40 000 tun přidělena Chorvatsku otevřením kompenzačních kvót pro cukr zcela nebo částečně ukončena. Komise přijme nezbytná prováděcí opatření postupem podle čl. 195 odst. 2 nařízení Rady (ES) č. 1234/2007 ve spojení s čl. 13 odst. 1 písm. b) nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 182/2011.

III. DOČASNÁ OPATŘENÍ TÝKAJÍCÍ SE PŘÍMÝCH PATEB PRO CHORVATSKO

Proplacení přímých plateb poskytnutých zemědělcům na rok 2013 bude podmíněno tím, že Chorvatsko bude před přistoupením uplatňovat pravidla, která budou shodná s pravidly stanovenými pro tyto přímé platby v nařízení Rady (ES) č. 73/2009 a v nařízení Komise (ES) č. 1120/2009 ze dne 29. října 2009, kterým se stanoví prováděcí pravidla k režimu jednotné platby podle hlavy III nařízení Rady (ES) č. 73/2009, kterým se stanoví společná pravidla pro režimy přímých podpor v rámci společné zemědělské politiky a kterým se zavádějí některé režimy podpor pro zemědělce ⁽¹⁾, nařízení Komise (ES) č. 1121/2009 ze dne 29. října 2009, kterým se stanoví prováděcí pravidla k nařízení Rady (ES) č. 73/2009, pokud jde o režimy podpory pro zemědělce stanovené v hlavě IV a V uvedeného nařízení ⁽²⁾, a nařízení Komise (ES) č. 1122/2009 ze dne 30. listopadu 2009, kterým se stanoví prováděcí pravidla k nařízení Rady (ES) č. 73/2009, pokud jde o podmíněnost, modulaci a integrovaný administrativní a kontrolní systém v rámci režimů přímých podpor pro zemědělce stanovených v uvedeném nařízení, a k nařízení Rady (ES) č. 1234/2007, pokud jde o podmíněnost v rámci režimu přímé podpory pro odvětví vína ⁽³⁾.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 316, 2.12.2009, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 316, 2.12.2009, s. 27.

⁽³⁾ Úř. věst. L 316, 2.12.2009, s. 65.

5. BEZPEČNOST POTRAVIN, VETERINÁRNÍ A ROSTLINOLÉKAŘSKÁ POLITIKA

I. NOSNICE

31999 L 0074: směrnice Rady 1999/74/ES ze dne 19. července 1999, kterou se stanoví minimální požadavky na ochranu nosnic (Úř. věst. L 203, 3.8.1999, s. 53).

Odchylně od článku 6 směrnice Rady 1999/74/ES, pokud jde o Chorvatsko, mohou být nosnice ke dni přistoupení chovány v klecích, které nejsou v souladu se strukturálními požadavky stanovenými v tomto článku. Chorvatsko zajistí, aby bylo používání těchto klecí ukončeno do dvanácti měsíců po přistoupení.

Veje z nezdokonalených klecí smějí být uváděna pouze na chorvatský vnitrostátní trh. Tato vejce a jejich obaly musí být zřetelně opatřeny zvláštním označením umožňujícím provádění nezbytných kontrol. Přesný popis tohoto zvláštního označení musí být Komisi sdělen nejpozději jeden rok přede dnem přistoupení.

II. ZAŘÍZENÍ (MASO, MLÉKO, RYBY A VEDLEJŠÍ PRODUKTY ŽIVOČIŠNÉHO PŮVODU)

32004 R 0852: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 852/2004 ze dne 29. dubna 2004 o hygieně potravin (Úř. věst. L 139, 30.4.2004, s. 1).

32004 R 0853: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 853/2004 ze dne 29. dubna 2004, kterým se stanoví zvláštní hygienická pravidla pro potraviny živočišného původu (Úř. věst. L 139, 30. 4.2004, s. 55).

32009 R 1069: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1069/2009 ze dne 21. října 2009 o hygienických pravidlech pro vedlejší produkty živočišného původu a získané produkty, které nejsou určeny k lidské spotřebě, a o zrušení nařízení (ES) č. 1774/2002 (nařízení o vedlejších produktech živočišného původu) (Úř. věst. L 300, 14.11.2009, s. 1).

1. Strukturální požadavky stanovené v:

a) nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 852/2004:

— kapitole II přílohy II;

b) nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 853/2004:

— oddíle I kapitolách II a III přílohy III,

— oddíle II kapitolách II a III přílohy III,

— oddíle V kapitole I přílohy III;

c) nařízení Komise (EU) č. 142/2011 ze dne 25. února 2011, kterým se provádí nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1069/2009 o hygienických pravidlech pro vedlejší produkty živočišného původu a získané produkty, které nejsou určeny k lidské spotřebě, a provádí směrnice Rady 97/78/ES, pokud jde o určité vzorky a předměty osvobozené od veterinárních kontrol na hranici podle uvedené směrnice (1):

— kapitole I přílohy IV,

— kapitolách I, II a III přílohy IX,

— kapitolách I a II přílohy X a

— příloze XIII

se až do 31. prosince 2015 nevztahují na některá zařízení v odvětví masa, mléka, ryb a vedlejších produktů živočišného původu v Chorvatsku, s výhradou níže stanovených podmínek.

2. Dokud se na zařízení zmíněná v odstavci 1 vztahuje uvedený odstavec, smějí být produkty pocházející z těchto zařízení uváděny pouze na chorvatský vnitrostátní trh nebo na trhy třetích zemí v souladu s příslušnými právními předpisy Unie nebo použity k dalšímu zpracování v zařízeních v Chorvatsku, na které se rovněž vztahuje odstavec 1, bez ohledu na datum uvedení na trh.

3. Potraviny ze zařízení uvedených v odstavci 1 musí být opatřeny odlišným označením zdravotní nezávadnosti nebo identifikačním označením, než jsou označení stanovená v článku 5 nařízení (ES) č. 853/2004. Přesný popis odlišného označení zdravotní nezávadnosti nebo odlišného identifikačního označení musí být Komisi sdělen nejpozději jeden rok přede dnem přistoupení.

4. Odstavce 2 a 3 se vztahují rovněž na všechny produkty pocházející z integrovaných zařízení na produkci masa, mléka nebo ryb, pokud se na část zařízení vztahuje odstavec 1.

5. Chorvatsko průběžně monitoruje provádění vnitrostátního programu modernizace zařízení a předkládá Komisi roční plán pokroku v této oblasti. Chorvatsko zajistí, aby byl pro každé z těchto zařízení vypracován individuální plán modernizace se stanovením lhůt pro nápravu podle strukturálních požadavků a aby byl tento plán na požádání poskytnut Komisi.

(1) Úř. věst. L 54, 26.2.2011, s. 1.

6. Komise vypracuje v dostatečném předstihu před přistoupením seznam zařízení, na která se vztahuje odstavec 1. Tento seznam, obsahující název a adresu každého podniku, zveřejní.
7. Chorvatsko zajistí, aby každé zařízení, které v době přistoupení nebude dosahovat plného souladu s *acquis* Unie v oblasti bezpečnosti potravin, s výjimkou zařízení, na která se vztahuje toto přechodné opatření, ukončilo činnost.
8. Prováděcí pravidla k zajištění řádného fungování přechodné úpravy s ohledem na nařízení (ES) č. 852/2004 a (ES) č. 853/2004 mohou být přijata postupem podle čl. 12 druhého pododstavce nařízení (ES) č. 852/2004 a čl. 9 druhého pododstavce nařízení (ES) č. 853/2004.
9. Prováděcí pravidla k zajištění řádného fungování přechodné úpravy s ohledem na nařízení (ES) č. 1069/2009 mohou být přijata postupem podle čl. 52 odst. 4 uvedeného nařízení.

III. UVÁDĚNÍ OSIVA NA TRH

32002 L 0053: směrnice Rady 2002/53/ES ze dne 13. června 2002 o Společném katalogu odrůd druhů zemědělských rostlin (Úř. věst. L 193, 20.7.2002, s. 1).

32002 L 0055: směrnice Rady 2002/55/ES ze dne 13. června 2002 o uvádění osiva zeleniny na trh (Úř. věst. L 193, 20.7.2002, s. 33).

Chorvatsko může do 31. prosince 2014 odložit uplatňování čl. 4 odst. 1 směrnice 2002/53/ES a čl. 4 odst. 1 směrnice 2002/55/ES, pokud jde o uvádění na chorvatský trh osiva odrůd zapsaných v jeho vnitrostátních katalogích odrůd druhů zemědělských rostlin a odrůd druhů zeleniny, které nebyly úředně schváleny v souladu s uvedenými směrnicemi. V průběhu tohoto období nesmí být toto osivo uváděno na trh na území ostatních členských států.

IV. NEUMSKÝ KORIDOR

31997 L 0078: směrnice Rady 97/78/ES ze dne 18. prosince 1997, kterou se stanoví základní pravidla pro veterinární kontroly produktů ze třetích zemí dovážených do Společenství (Úř. věst. L 24, 30.1.1998, s. 9).

Článek 1 se nahrazuje tímto:

„Článek 1

1. Veterinární kontroly produktů ze třetích zemí vstupujících na jedno z území uvedených v příloze I provádějí členské státy v souladu s touto směrnicí a s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 882/2004 ze dne 29. dubna 2004 o úředních kontrolách za účelem ověření dodržování právních předpisů týkajících se krmiv a potravin a pravidel o zdraví zvířat a dobrých životních podmínkách zvířat (*).
2. Odchylně od odstavce 1 mohou být zásilky produktů přivážené z území Chorvatska a přepravované přes území Bosny a Hercegoviny neumským koridorem před opětovným vstupem na území Chorvatska ve vstupních místech Klek nebo Zaton Doli osvobozeny od veterinárních kontrol, s výhradou splnění těchto požadavků:
 - a) Chorvatsko zřídí nejpozději ke dni přistoupení vstupní místa na severní a jižní straně neumského koridoru vybavená materiálem i personálem a připravená pro zajištění souladu s požadavky tohoto odstavce;
 - b) Chorvatsko zajistí, aby:
 - i) se pro přepravu zásilek používala pouze uzavřená vozidla;
 - ii) vozidla přepravující zásilky byla před průjezdem neumským koridorem zaplombována plombami opatřenými jedinečným sériovým číslem;
 - iii) byl vytvořen rejstřík uvádějící přiřazení číslovaných plomb k jednotlivým vozidlům, což umožní nezbytné kontroly;
 - iv) se datum a čas, kdy vozidla přepravující zásilky opouštějí území Chorvatska a kdy na ně opětovně vstupují, zaznamenával, a bylo tak možno vypočítat celkovou dobu průjezdu;
 - c) Chorvatsko zajistí, aby zásilky nemohly opětovně vstoupit na jeho území, jestliže:
 - i) plomba vozidla byla během průjezdu neumským koridorem poškozena nebo nahrazena, nebo
 - ii) celková doba průjezdu značně překračuje přijatelnou dobu průjezdu s ohledem na jeho celkovou délku, dokud příslušný orgán neposoudí rizika pro zdraví zvířat a veřejné zdraví a nepřijme na základě tohoto hodnocení účinná, přiměřená a cílená opatření;

- d) Chorvatsko pravidelně a podle potřeby informuje Komisi o každém nedodržení požadavků podle písmene b) a o opatřeních přijatých podle písmene c);
- e) v případě potřeby je postupem podle článku 29 přijato rozhodnutí o pozastavení nebo zrušení odchylky od odstavce 1 tohoto článku;
- f) v případě potřeby mohou být postupem podle článku 29 přijata podrobná prováděcí pravidla k tomuto odstavci.

(*) Úř. věst. L 165, 30.4.2004, s. 1.“

6. RYBOLOV

32006 R 1967: nařízení Rady (ES) č. 1967/2006 ze dne 21. prosince 2006 o opatřeních pro řízení udržitelného využívání rybolovných zdrojů ve Středozemním moři, o změně nařízení (EHS) č. 2847/93 a o zrušení nařízení (ES) č. 1626/94 (Úř. věst. L 409, 30.12.2006, s. 11. Opravené znění v Úř. věst. L 36, 8.2.2007, s. 6).

- a) Odchylně od čl. 13 odst. 1 a 2 směřjí pravidla registrovaná a provozovaná výhradně v oblasti Západní Istrie do 30. června 2014 přechodně používat vlečné sítě pro lov při dně v hloubkách nedosahujících 50 metrů a v minimální vzdálenosti 1,5 námořních mil od pobřeží.

Tato odchylka platí pro oblast označovanou jako Západní Istrie, vymezenou přímkami, jež jsou vedeny severním a západním směrem z bodu o zeměpisných souřadnicích $\varphi=44,52135$ a $\lambda=14,29244$.

Pokud jde pravidla o celkové délce nepřesahující 15 metrů, smí Chorvatsko v hloubkách přesahujících 50 metrů do 30. června 2014 přechodně používat vlečné sítě pro lov při dně v minimální vzdálenosti 1 námořní míle od pobřeží, přičemž všechna ostatní prostorová a časová omezení uplatňovaná ke dni přistoupení jsou zachována.

- b) Odchylně od čl. 17 odst. 1 se omezenému počtu nejvýše 2 000 plavidel spadajících do zvláštní kategorie neziskového rybolovu označené jako „drobný rybolov pro osobní potřebu“ umožňuje do 31. prosince 2014 používat tenatové sítě na chytání ryb za žábry, při maximální délce těchto sítí nepřesahující 200 metrů, za podmínky, že všechna ostatní omezení platná ke dni přistoupení zůstanou zachována. Nejpozději ke dni svého přistoupení Chorvatsko předloží Komisi seznam plavidel, na něž se toto přechodné období vztahuje, s uvedením vlastností těchto plavidel a jejich kapacity vyjádřené prostřednictvím hrubé prostornosti v GT a výkonu motoru v kW.

7. DOPRAVNÍ POLITIKA

1. 31992 R 3577: nařízení Rady (EHS) č. 3577/92 ze dne 7. prosince 1992 o uplatňování zásady volného pohybu služeb v námořní dopravě v členských státech (námořní kabotáž) (Úř. věst. L 364, 12.12.1992, s. 7).

V článku 6 se doplňují nové odstavce, které znějí:

„4. Odchylně od čl. 4 odst. 1 druhého pododstavce mohou být zakázky na veřejné služby uzavřené přede dnem přistoupení Chorvatska nadále uplatňovány až do 31. prosince 2016.

5. Odchylně od čl. 1 odst. 1 jsou do 31. prosince 2014 výletní plavby provozované mezi chorvatskými přístavy loděmi menšími než 650 GT (hrubá prostornost) vyhrazeny lodím registrovaným v Chorvatsku, plujícím pod chorvatskou vlajkou a provozovaným společnostmi lodní dopravy, jež byly zřízeny podle chorvatského práva a jejichž hlavní sídlo ekonomické činnosti se nachází v Chorvatsku, kde je rovněž vykonávána faktická kontrola.

6. Odchylně od čl. 1 odst. 1 může Komise po dobu přechodného období do 31. prosince 2014 na základě odůvodněné žádosti některého z členských států do 30 pracovních dnů od obdržení žádosti rozhodnout, že lodě využívající výjimky uvedené v odstavci 5 tohoto článku nesmějí provozovat výletní plavby mezi přístavy určitých oblastí členského státu jiného než je Chorvatsko, pokud se prokáže, že poskytování těchto služeb vážně narušuje nebo by mohlo vážně narušit vnitřní dopravní trh v dotčených oblastech. Pokud Komise nepřijme do 30 pracovních dnů žádné rozhodnutí, je příslušný členský stát oprávněn uplatňovat ochranná opatření, dokud Komise nerozhodne. V případě nouze může daný členský stát jednostranně přijmout vhodná prozatímní opatření, která mohou zůstat v platnosti nejdéle tři měsíce. Tento členský stát o tom Komisi neprodleně uvědomí. Komise může daná opatření zrušit nebo je potvrdit do doby, než přijme konečné rozhodnutí. Členské státy jsou průběžně informovány.“

2. 32009 R 1072: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1072/2009 ze dne 21. října 2009 o společných pravidlech pro přístup na trh mezinárodní silniční nákladní dopravy (prepracované znění) (Úř. věst. L 300, 14.11.2009, s. 72).

Odchylně od článku 8 nařízení (ES) č. 1072/2009 platí:

— podniky usazené v Chorvatsku jsou na období dvou let ode dne přistoupení Chorvatska vyloučeny z kabotáže v ostatních členských státech;

- během období dvou let ode dne přistoupení Chorvatska mohou jiné členské státy oznámit Komisi, zda hodlají přechodné období uvedené v první odrážce prodloužit, a to nejvýše o dva roky, nebo zda na podniky usazené v Chorvatsku hodlají uplatňovat článek 8. Není-li takové oznámení učiněno, použije se článek 8;
- kterýkoli ze stávajících členských států může kdykoli během období dvou let ode dne přistoupení Chorvatska oznámit Komisi, že hodlá na podniky usazené v Chorvatsku uplatňovat článek 8;
- kabotáž mohou v Chorvatsku provozovat pouze dopravci usazení v členských státech, v nichž se na podniky usazené v Chorvatsku uplatňuje článek 8;
- kterýkoli členský stát uplatňující článek 8 může v případě závažného narušení svého vnitrostátního trhu či jeho částí způsobeného či zhoršeného kabotáží, jako je podstatný převis nabídky nad poptávkou, ohrožení finanční stability či ohrožení přežití významného počtu podniků silniční nákladní dopravy, během období čtyř let ode dne přistoupení Chorvatska požádat Komisi, aby uplatňování článku 8 na podniky usazené v Chorvatsku zcela či částečně pozastavila. V tom případě se použije článek 10.

Členské státy uplatňující přechodné opatření uvedené v prvním odstavci první a druhé odrážce mohou na základě dvoustranných dohod s Chorvatskem postupně vzájemně vyměňovat povolení kabotáže.

Přechodná opatření uvedená v prvním a druhém odstavci nesmějí vést k většímu omezení přístupu chorvatských dopravců ke kabotáži v kterémkoli členském státě, než jaké existuje v okamžiku podpisu smlouvy o přistoupení.

8. DANĚ

1. 31992 L 0079: směrnice Rady 92/79/EHS ze dne 19. října 1992 o sblížení daní z cigaret (Úř. věst. L 316, 31.10.1992, s. 8).

V čl. 2 odst. 2 se doplňuje nový pododstavec, který zní:

„Pro dosažení úrovní požadovaných v prvním a druhém pododstavci se Chorvatsku povoluje přechodné období do 31. prosince 2017. Od 1. ledna 2014 však spotřební daň nesmí být nižší než 77 EUR z 1 000 kusů cigaret bez ohledu na váženou průměrnou maloobchodní prodejní cenu.“

2. 32006 L 0112: směrnice Rady 2006/112/ES ze dne 28. listopadu 2006 o společném systému daně z přidané hodnoty (Úř. věst. L 347, 11.12.2006, s. 1).

a) V článku 13 se odstavec 2 nahrazuje tímto:

„2. Členské státy mohou činnosti veřejnoprávních subjektů, které jsou osvobozeny od daně podle článků 132, 135, 136 a 371, článků 374 až 377, čl. 378 odst. 2, čl. 379 odst. 2 nebo článků 380 až 390c, považovat za činnosti, které tyto subjekty vykonávají jako orgány veřejné moci.“

b) V čl. 80 odst. 1 se písmeno b) nahrazuje tímto:

„b) je-li protiplnění nižší než obvyklá cena, dodavatel či poskytovatel není oprávněn k plnému odpočtu podle článků 167 až 171 a 173 až 177 a na dodání nebo poskytnutí se vztahuje osvobození podle článků 132, 135, 136, 371, 375, 376 a 377, čl. 378 odst. 2, čl. 379 odst. 2 nebo článků 380 až 390c;“

c) V článku 136 se písmeno a) nahrazuje tímto:

„a) dodání zboží použitého výlučně na činnost, která je osvobozena od daně podle článků 132, 135, 371, 375, 376 a 377, čl. 378 odst. 2, čl. 379 odst. 2 a článků 380 až 390c, pokud u tohoto zboží nevznikl nárok na odpočet daně;“

d) V článku 221 se odstavec 3 nahrazuje tímto:

„3. Členské státy mohou zprostit osoby povinné k dani povinnosti podle čl. 220 odst. 1 nebo článku 220a vystavovat faktury za dodání zboží nebo poskytnutí služeb, která se uskutečnila na jejich území a která jsou na základě článků 110 a 111, čl. 125 odst. 1, článku 127, čl. 128 odst. 1, článku 132, čl. 135 odst. 1 písm. h) až l), článků 136, 371, 375, 376 a 377, čl. 378 odst. 2, čl. 379 odst. 2 a článků 380 až 390c osvobozena od daně, a to s nárokem na odpočet daně odvedené na předchozím stupni i bez něj.“

e) Vkládá se nový článek, který zní:

„Článek 390c

Chorvatsko může za podmínek platných v tomto členském státě ke dni jeho přistoupení pokračovat v osvobození od daně u těchto plnění:

- a) dodání stavebního pozemku, s budovami, které na něm stojí, či bez nich, jak je uvedeno v čl. 135 odst. 1 písm. j) a v části B bodě 9 přílohy X, do 31. prosince 2014, přičemž toto období nelze prodloužit;
- b) mezinárodní přepravy osob uvedené v části B bodě 10 přílohy X, dokud stejné osvobození od daně uplatňuje některý z členských států, které byly členy Unie před přistoupením Chorvatska.“

f) Článek 391 se nahrazuje tímto:

„Článek 391

Členské státy, které osvobodí od daně plnění uvedená v člincích 371, 375, 376 nebo 377, v čl. 378 odst. 2, v čl. 379 odst. 2 nebo v člincích 380 až 390c, mohou poskytovat osobám povinným k dani možnost rozhodnout se pro zdanění těchto plnění.“

g) Název přílohy X se nahrazuje (a to i v obsahu) tímto:

„SEZNAM PLNĚNÍ, NA NĚŽ SE VZTAHUJÍ ODCHYLKY UVEDENÉ V ČLÁNCÍCH 370 A 371 A ČLÁNCÍCH 375 AŽ 390c“.

9. SVOBODA, BEZPEČNOST A PRÁVO

32006 R 0562: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 562/2006 ze dne 15. března 2006, kterým se stanoví kodex Společenství o pravidlech upravujících přeshraniční pohyb osob (Schengenský hraniční kodex) (Úř. věst. L 105, 13.4.2006, s. 1).

Vkládá se nový článek, který zní:

„Článek 19a

Odchylně od ustanovení tohoto nařízení vztahujících se k vytvoření hraničních přechodů a do vstupu v platnost rozhodnutí Rady o plném uplatňování ustanovení schengenského *acquis* v Chorvatsku podle čl. 4 odst. 2 aktu o přistoupení nebo do změny tohoto nařízení tak, aby obsahovalo ustanovení o kontrole hranic na společných hraničních přechodech, podle toho, co nastane dříve, může Chorvatsko zachovat společné hraniční přechody na hranici s Bosnou a Hercegovinou. Na těchto společných hraničních přechodech vykonává pohraniční stráž jedné strany vstupní a výstupní kontroly na území druhé strany. Veškeré vstupní a výstupní kontroly vykonávané chorvatskou pohraniční stráží musí být prováděny v souladu s *acquis* Unie, včetně povinností členských států, pokud jde o mezinárodní ochranu a zásadu nenavrácení. Příslušné dvoustranné dohody ustanovující dané společné hraniční přechody se v případě nutnosti za tímto účelem pozmění.“

10. ŽIVOTNÍ PROSTŘEDÍ

I. HORIZONTÁLNÍ PRÁVNÍ PŘEDPISY

1. 32003 L 0087: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2003/87/ES ze dne 13. října 2003 o vytvoření systému pro obchodování s povolenkami na emise skleníkových plynů ve Společenství a o změně směrnice Rady 96/61/ES (Úř. věst. L 275, 25.10.2003, s. 32).

- a) Pro začlenění veškerých letů mezi dvěma letišti umístěnými na chorvatském území a veškerých letů mezi letištěm umístěným na chorvatském území a letištěm umístěným v zemi mimo EHP (dále jen „dodatečné činnosti v oblasti letectví“) platí:
 - i) Odchylně od čl. 3c odst. 2 období uvedené v čl. 13 odst. 1 a počínající dnem 1. ledna 2013 začne v souvislosti s dodatečnými činnostmi v oblasti letectví dnem 1. ledna 2014.
 - ii) Odchylně od čl. 3c odst. 4 rozhodne Komise postupem uvedeným ve zmíněném odstavci o historických emisích z letectví pro dodatečné činnosti v oblasti letectví do šesti měsíců ode dne přistoupení.
 - iii) Odchylně od čl. 3d odst. 2 od 1. ledna 2014 odpovídá procentní podíl povolenek, jež se mají vydražit pro dodatečné činnosti v oblasti letectví, podílu povolenek zbylých po výpočtu množství povolenek, jež mají být přiděleny zdarma podle čl. 3e odst. 3 písm. d), a množství povolenek, jež mají být vyčleněny do zvláštní rezervy podle článku 3f.
 - iv) Odchylně od čl. 3d odst. 3 o emisích způsobených dodatečnými činnostmi v oblasti letectví rozhoduje Komise na základě nejlepších dostupných údajů za referenční rok 2010. Množství povolenek, jež mají vydražit členské státy, jejichž emise způsobené letectvím zahrnují emise z letů počínajících na chorvatských letištích, se od 1. července 2013 upraví tak, aby dražební práva související s těmito emisemi byla přidělena Chorvatsku.

- v) Odchylně od čl. 3e odst. 1 je sledovaným rokem pro dodatečné činnosti v oblasti letectví rok 2012 a žádosti o přidělení povolenek se u příslušných chorvatských orgánů podávají do 31. března 2013.
 - vi) Odchylně od čl. 3e odst. 2 předloží Chorvatsko Komisi žádosti související s dodatečnými činnostmi v oblasti letectví do 1. července 2013.
 - vii) Odchylně od čl. 3e odst. 3 přijme Komise rozhodnutí o záležitostech uvedených v písmenech a) až e) zmíněného odstavce v souvislosti s dodatečnými činnostmi v oblasti letectví do 30. září 2013.
 - viii) Odchylně od čl. 3e odst. 3 písm. d) se u dodatečných činností v oblasti letectví počet povolenek, jež mají být přiděleny zdarma, vypočte vynásobením referenční hodnoty uvedené v písmeni e) a součtu tunokilometrů uvedených v žádostech předložených Komisi v souladu s čl. 3e odst. 2, který se upraví tak, aby zohledňoval průměrnou změnu tunokilometrové aktivity zahrnuté do EU ETS oproti hodnotám pro rok 2010. V případě potřeby Komise na referenční hodnotu uplatní jednotný opravný koeficient.
 - ix) Odchylně od čl. 3e odst. 3 je pro dodatečné činnosti v oblasti letectví referenční hodnota uvedená v písmeni e) uvedeného odstavce stejná jako hodnota vypočtená pro činnosti v oblasti letectví zahrnuté do systému EU pro obchodování s emisemi počínaje dnem 1. ledna 2012.
 - x) Odchylně od čl. 3e odst. 5 je dnem vydání povolenek k dodatečným činnostem v oblasti letectví 28. únor 2014.
 - xi) Odchylně od článku 3f, pokud jde o dodatečné činnosti v oblasti letectví, se každý odkaz na druhý kalendářní rok období počínajícího v roce 2013 považuje za odkaz na rok 2014 a každý odkaz na třetí kalendářní rok daného období za odkaz na rok 2015.
 - xii) Odchylně od čl. 14 odst. 3 se v souvislosti s dodatečnými činnostmi v oblasti letectví použije pro účely daného ustanovení datum 1. července 2013.
 - xiii) Odchylně od čl. 18a odst. 1 budou v průběhu roku 2014 Chorvatsku přiděleny správní kompetence provozovatelů letadel poté, co provozovatel splní své povinnosti za rok 2013, ledaže se předchozí orgány správy a Chorvatsko dohodnou na jiném datu na žádost provozovatele letadla podanou do šesti měsíců ode dne, kdy Komise zveřejnila aktualizovaný seznam operátorů zohledňující přístup k Chorvatsku. V takovém případě dojde k přidělení nejpozději v roce 2020 s ohledem na obchodovací období, jež začíná v roce 2021.
 - xiv) Odchylně od bodu 6 přílohy I budou dodatečné činnosti v oblasti letectví zahrnuty od 1. ledna 2014.
- b) Aniž jsou dotčeny výše uvedené odchylky, uvede Chorvatsko v účinnost právní a správní předpisy nezbytné k zajištění souladu se směrnicí ke dni přistoupení a po celý rok 2013.
2. 32010 R 0920: nařízení Komise (EU) č. 920/2010 ze dne 7. října 2010 o standardizovaném a bezpečném systému registrů podle směrnice Evropského parlamentu a Rady 2003/87/ES a rozhodnutí Evropského parlamentu a Rady č. 280/2004/ES (Úř. věst. L 270, 14.10.2010, s. 1):

Články 16, 29, 41, 46 a 54 a příloha VIII, pokud jde o činnosti v oblasti letectví, se v Chorvatsku použijí ode dne 1. ledna 2014.

II. KVALITA OVZDUŠÍ

32008 L 0050: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2008/50/ES ze dne 21. května 2008 o kvalitě vnějšího ovzduší a čistším ovzduším pro Evropu (Úř. věst. L 152, 11.6.2008, s. 1).

- a) Odchylně od přílohy XIV je referenčním rokem pro účely bodu A prvního pododstavce druhý rok po skončení roku, v němž Chorvatsko přistoupí. Průměrný ukazatel expozice pro daný referenční rok bude klouzavá koncentrace za rok přistoupení a první dva roky následující po roce přistoupení.
- b) Odchylně od bodu B přílohy XIV je cíl snížení expozice vypočten ve vztahu k průměrnému ukazateli expozice za referenční rok, který odpovídá druhému roku po skončení roku, v němž Chorvatsko přistoupí.

III. NAKLÁDÁNÍ S ODPADY

31999 L 0031: směrnice Rady 1999/31/ES ze dne 26. dubna 1999 o skládkách odpadů (Úř. věst. L 182, 16.7.1999, s. 1).

- a) Odchylně od čl. 5 odst. 2 prvního pododstavce písm. a), b) a c) se požadavek na snížení množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů ukládaných na skládky na 75 %, 50 % a 35 % (hmotnostních) z celkového množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů vyprodukovaných v roce 1997 v Chorvatsku uplatní v souladu s níže uvedenými lhůtami.

Chorvatsko zajistí postupné snižování množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů ukládaných na skládky podle tohoto harmonogramu:

- i) do 31. prosince 2013 se podíl biologicky rozložitelných komunálních odpadů ukládaných na skládky sníží na 75 % (hmotnostních) z celkového množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů vyprodukovaných v roce 1997,
 - ii) do 31. prosince 2016 se podíl biologicky rozložitelných komunálních odpadů ukládaných na skládky sníží na 50 % (hmotnostních) z celkového množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů vyprodukovaných v roce 1997,
 - iii) do 31. prosince 2020 se podíl biologicky rozložitelných komunálních odpadů ukládaných na skládky sníží na 35 % (hmotnostních) z celkového množství biologicky rozložitelných komunálních odpadů vyprodukovaných v roce 1997.
- b) Odchylně od čl. 14 písm. c) musí všechny stávající skládky v Chorvatsku splňovat požadavky směrnice, s výjimkou požadavků stanovených v bodě 1 přílohy I, k 31. prosinci 2018.

Chorvatsko zajistí postupné snižování množství odpadu uloženého na stávajících skládkách, které nejsou v souladu se směrnicí, podle těchto maximálních ročních množství:

- do 31. prosince 2013: 1 710 000 tun,
- do 31. prosince 2014: 1 410 000 tun,
- do 31. prosince 2015: 1 210 000 tun,
- do 31. prosince 2016: 1 010 000 tun,
- do 31. prosince 2017: 800 000 tun.

Chorvatsko předloží Komisi do 31. prosince každého roku, počínaje rokem přistoupení, zprávu o postupném provádění uvedené směrnice a o dosahování přechodných cílů.

IV. JAKOST VOD

1. 31991 L 0271: směrnice Rady 91/271/EHS ze dne 21. května 1991 o čištění městských odpadních vod (Úř. věst. L 135, 30.5.1991, s. 40).

Odchylně od článků 3, 4, 5, 6 a 7 se požadavky na stokové soustavy a čištění městských odpadních vod v Chorvatsku plně uplatňují od 1. ledna 2024 v souladu s těmito přechodnými cíli:

- a) do 31. prosince 2018 bude souladu s uvedenou směrnicí dosaženo pro aglomerace s populačním ekvivalentem vyšším než 15 000, s výjimkou těchto pobřežních aglomerací:

Bibinje – Sukošan,

Biograd,

Jelsa – Vrboska,

Makarska,

Mali Lošinj,

Malinska – Njivice,

Nin,

Pirovac – Tisno – Jezera,

Pula – sjever,

Vela Luka,

Vir;

- b) do 31. prosince 2020 bude souladu s uvedenou směrnicí dosaženo pro aglomerace s populačním ekvivalentem vyšším než 10 000, jejichž odpadní vody jsou vypouštěny do citlivých oblastí, jakož i pro čistírny odpadních vod, které se nacházejí v příslušných povodích Dunaje a nad dalšími citlivými oblastmi a přispívají ke znečištění těchto oblastí, a pro 11 pobřežních aglomerací uvedených v písmeni a);

- c) do 31. prosince 2023 bude souladu s uvedenou směrnicí dosaženo pro aglomerace s populačním ekvivalentem vyšším než 2 000.

2. 31998 L 0083: směrnice Rady 98/83/ES ze dne 3. listopadu 1998 o jakosti vody určené k lidské spotřebě (Úř. věst. L 330, 5.12.1998, s. 32).

Odchylně od částí A a C přílohy I se mikrobiologické ukazatele a indikační ukazatele v nich stanovené vztahují na Chorvatsko od 1. ledna 2019, pokud jde o následující oblasti zásobované vodou:

Oblast zásobovaná vodou	Oblast č.	Obyvatelstvo	kód NUTS
DA BJELOVAR	107	51 921	HR02
DA DARUVAR	125	25 608	HR02
DA ĐURĐEVAC	204	30 079	HR01
DA GORSKI KOTAR	306	26 430	HR03
DA HRVATSKO ZAGORJE	101	143 093	HR01
DA ISTOČNA SLAVONIJA – SLAVONSKI BROAD	129	124 349	HR02
DA ISTRA	301	97 046	HR03
DA JASTREBARSKO-KLINČA SELA	114	23 213	HR01
DA KARLOVAC-DUGA RESA	116	91 511	HR02
DA KNIN	404	17 187	HR03
DA KOPRIVNICA	203	58 050	HR01
DA KRIŽEVCI	103	36 338	HR01
DA LAPAC	311	1 880	HR03
DA LIČKA JESENICA	118	13 893	HR02
DA NAŠICE	210	37 109	HR02
DA NERETVA-PELJEŠAC-KORČULA- LASTOVO-MLJET	407	58 246	HR03
DA OGULIN	117	25 192	HR02
DA OPATIJA-RIJEKA-KRK	304	238 088	HR03
DA OTOČAC	309	15 434	HR03
DA OZALJ	113	11 458	HR02
DA PETRINJA-SISAK	121	84 528	HR02
DA PISAROVINA	115	3 910	HR01
DA PITOMAČA	205	10 465	HR02
DA POŽEŠTINE	128	70 302	HR02
DA SVETI IVAN ZELINA	102	17 790	HR01
DA UDBINA-KORENICA	310	6 747	HR03
DA VARAŽDIN	201	184 769	HR01
DA VELIKA GORICA	503	75 506	HR01
DA ZAGREB	501	831 047	HR01
DA ZAPREŠIĆ	502	50 379	HR01
DA ZRMANJA-ZADAR	401	158 122	HR03
DA ŽRNOVNICA	307	20 160	HR03

V. INTEGROVANÁ PREVENČE A OMEZOVÁNÍ ZNEČIŠTĚNÍ (IPOZ)

1. 31999 L 0013: směrnice Rady 1999/13/ES ze dne 11. března 1999 o omezování emisí těkavých organických sloučenin vznikajících při používání organických rozpouštědel při některých činnostech a v některých zařízeních (Úř. věst. L 85, 29.3.1999, s. 1).

a) Odchylně od článku 5 a příloh IIA a IIB se mezní hodnoty emisí těkavých organických sloučenin vznikajících při používání organických rozpouštědel při některých činnostech a v některých zařízeních vztahují v Chorvatsku na následující zařízení od stanovených dat:

i) ode dne 1. ledna 2014:

1. ČATEKS, dioničko društvo za proizvodnju tkanine, umjetne kože, kućanskog rublja i proizvoda za šport i rekreaciju (ČATEKS d.d.), Čakovec, Ulica Zrinsko-Frankopanska 25,
2. Drvna industrija KLANA d.d. (DI KLANA d.d.), Klana, Klana 264;

ii) ode dne 1. ledna 2015:

1. HEMPEL društvo s ograničenom odgovornošću Prerađivačka kemijska industrija (HEMPEL d.o.o.), Umag, Novigradska ulica 32,
2. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEX-PACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Zadar (závod Zadar, umístění: Zadar, Murvica bb),
3. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEX-PACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Umag (závod Umag, umístění: Umag, Ungarija bb);

iii) ode dne 1. ledna 2016:

1. PALMA društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju pogrebnih potrepština (PALMA d.o.o.), Jastrebarsko, Donja Reka 24,
2. FERRO-PREIS društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju lijevanih, kovanih i prešanih metalnih proizvoda (FERRO-PREIS d.o.o.), Čakovec, Dr. Tome Bratkovića 2,
3. AD PLASTIK dioničko društvo za proizvodnju dijelova i pribora za motorna vozila i proizvoda iz plastičnih masa (AD PLASTIK d.d.), Solin, Matoševa ulica 8 – umístění: Zagreb, Jankomir 5,
4. REMONT ŽELJEZNIČKIH VOZILA BJELOVAR društvo s ograničenom odgovornošću (RŽV d.o.o.), Bjelovar, Trg kralja Tomislava 2,
5. FEROKOTAO d.o.o. za proizvodnju transformatorskih kotlova i ostalih metalnih konstrukcija (FERO-KOTAO d.o.o.), Kolodvorska bb, Donji Kraljevec,
6. SAME DEUTZ-FAHR Žetelice, društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i usluge (SAME DEUTZ-FAHR Žetelice d.o.o.), Županja, Industrijska 5,
7. CMC Sisak d.o.o. za proizvodnju i usluge (CMC Sisak d.o.o.), Sisak, Braće Kavurića 12,
8. METALSKA INDUSTRIJA VARAŽDIN dioničko društvo (MIV d.d.), Varaždin, Fabijanska ulica 33,
9. CHROMOS BOJE I LAKOVI, dioničko društvo za proizvodnju boja i lakova (CHROMOS BOJE I LAKOVI, d.d.), Zagreb, Radnička cesta 173/d,
10. CHROMOS-SVJETLOST, Tvornica boja i lakova, društvo s ograničenom odgovornošću (CHROMOS-SVJETLOST d.o.o.), Lužani, Mijata Stojanovića 13,
11. MURAPLAST društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i preradu plastičnih masa (MURAPLAST d.o.o.), Kotoriba, Industrijska zona bb,
12. ISTRAPLASTIKA dioničko društvo za proizvodnju ambalaže (ISTRAPLASTIKA d.d.), Pazin, Dubravica 2/a,
13. GRUDINA društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i usluge (GRUDINA d.o.o.), Županja, Aleja Matice hrvatske 21,
14. SLAVICA - KEMIJSKA ČISTIONICA, vlasnik Slavica Hinek, Beli Manastir, J. J. Strossmayera 17,
15. MIDA d.o.o. za usluge i ugostiteljstvo (MIDA d.o.o.), Osijek, Ivana Gundulića 206,
16. EXPRESS KEMIJSKA ČISTIONICA, vlasnik Ivanka Drčec, Križevci, Ulica Petra Preradovića 14,
17. Kemijska čistionica „BISER“, vlasnik Gojko Miletić, Dubrovnik, Nikole Tesle 20,
18. Kemijska čistionica „ELEGANT“, vlasnik Frane Miletić, Dubrovnik, Andrije Hebranga 106,
19. KOLAR obrt za kemijsko čišćenje odjeće, vlasnik Svjetlana Kolar, Žakanje, Kamanje 70/a,

20. MM d.o.o. za trgovinu i usluge (MM d.o.o.), Draganić, Lug 112,
 21. KEMIJSKA ČISTIONA „AGATA“, vlasnik Branko Szabo, Virovitica, S. Radića 66,
 22. Obrt za kemijsko čišćenje odjeća „KEKY“, vlasnik Jovita Malek-Milovanović, Pula, Dubrovačke bratovštine 29,
 23. LORNA d.o.o. za pranje i kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda (LORNA d.o.o.), Pula, Valdebečki put 3,
 24. KEMIJSKA ČISTIONICA I KOPIRANJE KLJUČEVA „ŠUPER“, vlasnik Ivan Šuper, Virovitica, J.J. Strossmayera 5,
 25. KEMIJSKO ČIŠĆENJE ŠTEFANEC kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda, vlasnik Nadica Štefanec, Koprivnica, Ledinska 1a,
 26. ARIES društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju glazbala i usluge (ARIES d.o.o.), Varaždin, Creska 3,
 27. OBRT ZA PRANJE I ČIŠĆENJE TEKSTILA I ODJEĆE ĐORĐEVIĆ, vlasnik Javorka Đorđević, Makarska, Ante Starčevića 2,
 28. OBRT ZA USLUGE PRANJA I KEMIJSKOG ČIŠĆENJA „KORDIĆ“, vlasnik Pero Kordić, Makarska, Kipara Rendića 2,
 29. Kemijsko čišćenje tekstila i krznenih proizvoda ČISTIONICA GALEB, vlasnik Stipan Radović, Zadar, Varoška 6,
 30. KEMIJSKA ČISTIONICA, vlasnik Krešimir Borovec, Varaždin, Juraja Habledića 2,
 31. KEMIJSKA ČISTIONICA „VBM“, vlasnik Biserka Posavec, Maruševac, Biljevec 47,
 32. OBRT ZA KEMIJSKO ČIŠĆENJE I PRANJE RUBLJA „PLITVICE“, vlasnik Momirka Ninić, Pula, Rizzijeva 34,
 33. „ANA“ KEMIJSKA ČISTIONA, vlasnik Saša Dadić, Pula, Zagrebačka 18,
 34. Kemijska čistionica, vlasnik Gordana Bralić, Trogir, Put Demunta 16,
 35. „ECONOMATIC“ – PRAONICA RUBLJA, vlasnik Marino Bassanese, Umag, Savudrijska cesta 9,
 36. SERVIS ZA ČIŠĆENJE „SJAJ“, vlasnik Danijela Brković, Virovitica, Golo Brdo 2A.
- b) Odchylně od čl. 5 odst. 3 písm. b) povinnost provozovatele příslušnému orgánu uspokojivým způsobem prokázat, že je používána nejlepší dostupná technika, pokud jde o natírání při stavbě lodí, platí v Chorvatsku ve vztahu k následujícím zařízením ode dne 1. ledna 2016:

1. BRODOTROGIR d.d., Trogir, Put brodograditelja 16,
 2. NCP-NAUTIČKI CENTAR PRGIN-REMONTNO BRODOGRADILIŠTE ŠIBENIK d.o.o. za remont i proizvodnju brodova (NCP – REMONTNO BRODOGRADILIŠTE ŠIBENIK d.o.o.), Šibenik, Obala Jerka Šižgorića 1,
 3. BRODOGRADILIŠTE VIKTOR LENAC dioničko društvo (BRODOGRADILIŠTE VIKTOR LENAC d.d.), Rijeka, Martinšćica bb,
 4. MAJ BRODOGRADILIŠTE d.d., Rijeka, Liburnijska 3,
 5. BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE društvo s ograničenom odgovornošću (BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE d.o.o.), Split, Put Supavla 21,
 6. ULJANIK Brodogradilište, d.d., Pula, Flaciusova 1.
2. 32001 L 0080: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/80/ES ze dne 23. října 2001 o omezení emisí některých znečišťujících látek do ovzduší z velkých spalovacích zařízení (Úř. věst. L 309, 27.11.2001, s. 1).

Odchylně od čl. 4 odst. 1 a 3 se mezní hodnoty emisí pro oxid siřičitý, oxidy dusíku a tuhé znečišťující látky vztahují na následující zařízení v Chorvatsku ode dne 1. ledna 2018:

1. BELIŠĆE d.d., Belišće: parní kotel K3+K4 (240 MW),
2. DIOKI d.d., Zagreb: parní kotel SG 6401C (86 MW),
3. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Plomin 1: parní kotel (338 MW),
4. TE PLOMIN d.o.o., Plomin, TE Plomin 2: parní kotel (544 MW),
5. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Rijeka: parní kotel (800 MW),

6. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Sisak – blok 1: parní kotle 1A+1B (548 MW),
 7. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE Sisak – blok 2: parní kotle 2A+2B (548 MW),
 8. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE-TO Zagreb: sestává z bloku C parního kotle K3, horkovodních kotlů VK 3, VK 4, VK 5, VK 6 a parního kotle PK 3 (celkem: 828 MW),
 9. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, EL-TO Zagreb: sestává z bloku 30 MW s parními kotly K4 (K8) a K5 (K9), bloku 12 MW s parním kotlem K3 (K6), horkovodních kotlů WK 1 a WK 3 a parního kotle K2 (K7) (celkem: 510 MW),
 10. HEP-Proizvodnja d.o.o., Zagreb, TE-TO Osijek: parní kotle K1+K2 (celkem: 196 MW).
3. 32008 L 0001: směrnice Evropského parlamentu a Rady 2008/1/ES ze dne 15. ledna 2008 o integrované prevenci a omezování znečištění (kodifikované znění) (Úř. věst. L 24, 29.1.2008, s. 8).

Odchylně od čl. 5 odst. 1 požadavky na udělení povolení pro stávající zařízení v Chorvatsku platí pro následující zařízení ode dne uvedeného pro každé zařízení, pokud jde o povinnost provozovat tato zařízení v souladu s mezními hodnotami emisí, odpovídajícími ukazateli nebo technickými opatřeními založenými na nejlepších dostupných technikách podle čl. 2 bodu 12:

a) ode dne 1. ledna 2014:

1. NAŠICECEMENT Tvornica cementa, dioničko društvo (NAŠICECEMENT d.d. Našice), Našice, Tajnovac 1, IPOZ činnost 3.1,
2. LIPIK GLAS za proizvodnju stakla društvo s ograničenom odgovornošću (LIPIK GLAS d.o.o.), Lipik, Staklanska b.b., IPOZ činnost 3.3,
3. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 18 (farma č. 18, umístění: Čakovec, Totovec), IPOZ činnost 6.6.a,
4. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Forkuševci, IPOZ činnost 6.6.c,
5. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma V. Branjevina, IPOZ činnost 6.6.c,
6. Drvna industrija KLANA d.d. (DI KLANA d.d.), Klana, Klana 264, IPOZ činnost 6.7,
7. ČATEKS, dioničko društvo za proizvodnju tkanine, umjetne kože, kućanskog rublja i proizvoda za šport i rekreaciju (ČATEKS d.d.), Čakovec, Ulica Zrinsko-Frankopanska 25, IPOZ činnost 6.7;

b) ode dne 1. ledna 2015:

1. CIMOS LJEVAONICA ROČ d.o.o. proizvodnja aluminijskih odljevaka (CIMOS LJEVAONICA ROČ d.o.o.), Roč, Stanica Roč 21, IPOZ činnost 2.5.b,
2. P. P. C. BUZET društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju, trgovinu i usluge (P. P. C. BUZET d.o.o.), Buzet, Most 24, IPOZ činnost 2.5.b,
3. Vetropack Straža tvornica stakla d.d. Hum na Sutli (Vetropack Straža d.d. Hum na Sutli), Hum na Sutli, Hum na Sutli 203, IPOZ činnost 3.3,
4. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – pogon mesa (zpracování masa), IPOZ činnost 6.4.a,
5. SLADORANA TVORNICA ŠEČERA dioničko društvo (SLADORANA d.d.), Županja, Šečerana 63, IPOZ činnost 6.4.b,
6. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 19 (farma č. 19, umístění: Donji Martijanec, Vrbanovec), IPOZ činnost 6.6.a,
7. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Slaščak, IPOZ činnost 6.6.b,
8. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Magadenovac, IPOZ činnost 6.6.c,
9. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Umag (závod Umag, umístění: Umag, Ungarija bb), IPOZ činnost 6.7,
10. ALUFLEXPACK, proizvodno, trgovačko, export-import društvo s ograničenom odgovornošću (ALUFLEXPACK, d.o.o.), Zadar, Murvica bb – pogon Zadar (závor Zadar, umístění: Zadar, Murvica bb), IPOZ činnost 6.7,

11. HEMPEL društvo s ograničenom odgovornošću Prerađivačka kemijska industrija (HEMPEL d.o.o.), Umag, Novigradska ulica 32, IPOZ činnost 6.7,
12. BELIŠĆE dioničko društvo za proizvodnju papira, kartonske ambalaže, strojeva, primarnu i finalnu preradu drva i suhu destilaciju drva (BELIŠĆE d.d.), Belišće, Trg Ante Starčevića 1 – kromě parních kotlů K3 a K4 (přechodné období do 31. prosince 2017, viz níže), IPOZ činnost 6.1.b,
13. MAZIVA-ZAGREB d.o.o. za proizvodnju i trgovinu mazivima i srodnim proizvodima (MAZIVA-ZAGREB d.o.o.), Zagreb, Radnička cesta 175, IPOZ činnost 1.2;

c) ode dne 1. července 2015:

GAVRILOVIĆ Prva hrvatska tvornica salame, sušena mesa i masti M. Gavrilovića potomci, d.o.o. (GAVRILOVIĆ d.o.o.), Petrinja, Gavrilovićev trg 1 – pogon klaonice: papkari, rezanje i prerada mesa i proizvodnja preradevina od peradi i papkara, te skladištenje mesa (jatečni závod: dobytek, krájení a zpracování masa, výroba zpracovaných produktů z drůbeže a dobytka a uskladňování masa), IPOZ činnost 6.4.a;

d) ode dne 1. ledna 2016:

1. FERRO-PREIS društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju lijevanih, kovanih i prešanih metalnih proizvoda (FERRO-PREIS d.o.o.), Čakovec, Dr. Tome Bratkovića 2, IPOZ činnost 2.4,
2. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon Sv. Kajo (závod Sv. Kajo), IPOZ činnost 3.1,
3. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon Sv. Juraj (závod Sv. Juraj), IPOZ činnost 3.1,
4. CEMEX Hrvatska dioničko društvo za proizvodnju i prodaju cementa i drugih građevinskih materijala (CEMEX Hrvatska d.d.), Kaštel Sućurac, Cesta dr. Franje Tuđmana bb – pogon 10. kolovoza (závod 10. kolovoza), IPOZ činnost 3.1,
5. KIO KERAMIKA d.o.o. za proizvodnju keramičkih pločica – "u stečaju" (KIO KERAMIKA d.o.o. – "u stečaju"), Orahovica, V. Nazora bb – pogon Orahovica (závod Orahovica, umístění: Orahovica, V. Nazora bb), IPOZ činnost 3.5,
6. KIO KERAMIKA d.o.o. za proizvodnju keramičkih pločica – "u stečaju" (KIO KERAMIKA d.o.o. – "u stečaju"), Orahovica, V. Nazora bb - pogon Rujevac (závod Rujevac, umístění: Dvor, Rujevac bb), IPOZ činnost 3.5,
7. PLIVA HRVATSKA d.o.o. za razvoj, proizvodnju i prodaju lijekova i farmaceutskih proizvoda (PLIVA HRVATSKA d.o.o.), Zagreb, Prilaz baruna Filipovića 25 – pogon Savski Marof (závod Savski Marof, umístění: Prigorje Brdovečko, Prudnička 98), IPOZ činnost 4.5,
8. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – mesna industrija (zpracování masa, umístění: Sv. Petar u Šumi), IPOZ činnost 6.4.a a 6.4.b,
9. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 20 (farma č. 20, umístění: Petrijanec-Nova Ves), IPOZ činnost 6.6.a,
10. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Sv. Petar u Šumi 8 (umístění: Sveti Petar u Šumi), IPOZ činnost 6.6.a,
11. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Sv. Petar u Šumi 9 (umístění: Sveti Petar u Šumi), IPOZ činnost 6.6.a,
12. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Barban (umístění: Barban), IPOZ činnost 6.6.a,
13. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Muntrilj (umístění: Muntrilj), IPOZ činnost 6.6.a,
14. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Šikuti (umístění: Svetvinčenat), IPOZ činnost 6.6.a,

15. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Žminj 2 (umístění: Žminj), IPOZ činnost 6.6.a,
 16. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Surani 2 (umístění: Tinjani, Surani), IPOZ činnost 6.6.a,
 17. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Pilati (umístění: Lovrin, Pilati), IPOZ činnost 6.6.a,
 18. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Škropeti 2 (umístění: Škropeti), IPOZ činnost 6.6.a,
 19. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Katun 2 (umístění: Trviz, Katun Trviski), IPOZ činnost 6.6.a,
 20. PURIS, poljoprivredna, prehrambena, trgovačka i ugostiteljska djelatnost, dioničko društvo (PURIS d.d.), Pazin, Hrvatskog narodnog preporoda 2 – farma Srbinjak (umístění: Jakovici, Srbinjak), IPOZ činnost 6.6.a,
 21. AD PLASTIK dioničko društvo za proizvodnju dijelova i pribora za motorna vozila I proizvoda iz plastičnih masa (AD PLASTIK d.d.), Solin, Matoševa ulica 8 – umístění: Zagreb, Jankomir 5, IPOZ činnost 6.7,
 22. BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE društvo s ograničenom odgovornošću (BRODOSPLIT-BRODOGRADILIŠTE d.o.o.), Split, Put Supavla 21, IPOZ činnost 6.7,
 23. CHROMOS BOJE I LAKOVI, dioničko društvo za proizvodnju boja i lakova (CHROMOS BOJE I LAKOVI, d.d.), Zagreb, Radnička cesta 173/d, IPOZ činnost 6.7,
 24. MURAPLAST društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju i preradu plastičnih masa (MURAPLAST d.o.o.), Kotoriba, Industrijska zona bb, IPOZ činnost 6.7,
 25. 3. MAJ BRODOGRADILIŠTE d.d., Rijeka, Liburnijska 3, IPOZ činnost 6.7,
 26. CHROMOS-SVJETLOST, Tvornica boja i lakova, društvo s ograničenom odgovornošću (CHROMOS-SVJETLOST d.o.o.), Lužani, Mijata Stojanovića 13, IPOZ činnost 6.7,
 27. BRODOTROGIR d.d., Trogir, Put brodograditelja 16, IPOZ činnost 6.7,
 28. ULJANIK Brodogradilište, d.d., Pula, Flaciusova 1, IPOZ činnost 6.7;
- e) ode dne 1. ledna 2017:
1. METALSKA INDUSTRIJA VARAŽDIN dioničko društvo (MIV d.d.), Varaždin, Fabijanska ulica 33, IPOZ činnost 2.4,
 2. KANDIT PREMIJER d.o.o. za proizvodnju, promet i usluge (KANDIT PREMIJER d.o.o.), Osijek, Frankopanska 99, IPOZ činnost 6.4.b,
 3. KOKA peradarsko prehrambena industrija dioničko društvo (KOKA d.d.), Varaždin, Jalkovečka ulica bb – farma br. 21 (farma č. 21, umístění: Čakovec, Totovec), IPOZ činnost 6.6.a,
 4. ŽITO d.o.o. za proizvodnju i trgovinu (ŽITO d.o.o.), Osijek, Đakovština 3 – farma Lužani, IPOZ činnost 6.6.b;
- f) ode dne 1. ledna 2018:
1. BELIŠĆE dioničko društvo za proizvodnju papira, kartonske ambalaže, strojeva, primarnu i finalnu preradu drva i suhu destilaciju drva (BELIŠĆE d.d.), Belišće, Trg Ante Starčevića 1 – parni kotao K3, parni kotao K4 (parni kotel K3, parni kotel K4), IPOZ činnost 1.1 (týká se pouze parních kotlů K3 a K4),
 2. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – KTE Jertovec (elektrárna s kombinovaným cyklem Jertovec, umístění: Konjščina, Jertovec, Jertovec 151), IPOZ činnost 1.1,
 3. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Plomin 1 (teplná elektrárna Plomin 1, umístění: Plomin, Plomin bb), IPOZ činnost 1.1,
 4. TE PLOMIN društvo s ograničenom odgovornošću za proizvodnju električne energije (TE PLOMIN d.o.o.), Plomin, Plomin bb – TE Plomin 2 (teplná elektrárna Plomin 2, umístění: Plomin, Plomin bb), IPOZ činnost 1.1,

5. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 - EL-TO Zagreb (elektrárna Zagreb – teplárna, umístění: Zagreb, Zagorska 1), IPOZ činnost 1.1,
6. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE-TO Zagreb (teplná elektrárna Zagreb – teplárna, umístění: Zagreb, Kuševačka 10 a), IPOZ činnost 1.1,
7. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Sisak (teplná elektrárna Sisak, umístění: Sisak, Čret bb), IPOZ činnost 1.1,
8. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE-TO Osijek (teplná elektrárna Osijek – teplárna, umístění: Osijek, Martina Divalta 203), IPOZ činnost 1.1,
9. HEP-Proizvodnja d.o.o. za proizvodnju električne i toplinske energije (HEP-Proizvodnja d.o.o.), Zagreb, Ulica grada Vukovara 37 – TE Rijeka (teplná elektrárna Rijeka, umístění: Kostrena, Urinj bb), IPOZ činnost 1.1,
10. DIOKI Organska petrokemija dioničko društvo (DIOKI d.d.), Zagreb, Čulinečka cesta 252, IPOZ činnost 1.1,
11. INA-INDUSTRIJA NAFTE, d.d. (INA, d.d.), Zagreb, Avenija V. Holjevca 10 – Rafinerija nafte Rijeka - Urinj (ropná rafinerie Rijeka – Urinj, umístění: Kostrena, Urinj), IPOZ činnost 1.2,
12. INA-INDUSTRIJA NAFTE, d.d. (INA, d.d.), Zagreb, Avenija V. Holjevca 10 – Rafinerija nafte Sisak (ropná rafinerie Sisak, umístění: Sisak, Ante Kovačica 1), IPOZ činnost 1.2,
13. ŽELJEZARA SPLIT poduzeće za proizvodnju i preradu čelika d.d. „u stečajju“ (ŽELJEZARA SPLIT d.d. „u stečajju“), Kaštel Sućurac, Cesta dr. F. Tuđmana bb, IPOZ činnost 2.2,
14. PETROKEMIJA, d.d. tvornica gnojiva (PETROKEMIJA, d.d.), Kutina, Aleja Vukovar 4, IPOZ činnost 4.2.b.

VI. CHEMICKÉ LÁTKY

32006 R 1907: nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek, o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně směrnice 1999/45/ES a o zrušení nařízení Rady (EHS) č. 793/93, nařízení Komise (ES) č. 1488/94, směrnice Rady 76/769/EHS a směrnice Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES (Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1).

- a) Odchylně od čl. 23 odst. 1 a 2 a od článku 28, které stanovují lhůtu pro registraci a předběžnou registraci látek v nich uvedených, se výrobcům, dovozcům a výrobcům předmětů usazeným v Chorvatsku poskytuje pro předběžnou registraci zavedených látek přechodné období v délce šesti měsíců ode dne přistoupení. Lhůta stanovená v čl. 23 odst. 1 a 2 pro první a druhou registraci činí dvanáct měsíců ode dne přistoupení.
- b) Články 6, 7, 9, 17, 18 a 33 se v Chorvatsku nepoužijí po dobu šesti měsíců ode dne přistoupení.
- c) Odchylně od přechodných opatření pro látky zahrnuté do přílohy XIV se žadatelům usazeným v Chorvatsku poskytuje přechodné období v délce šesti měsíců ode dne přistoupení, do jehož skončení musí být doručeny žádosti o povolení, pokud lhůta pro podání žádosti uplyne přede dnem přistoupení nebo do šesti měsíců od tohoto dne.

Chorvatskem poskytnutý seznam (*) léčivých přípravků, u nichž rozhodnutí o registraci vydané podle chorvatských právních předpisů přede dnem přistoupení zůstane v platnosti, dokud nebude prodlouženo v souladu s *acquis* Unie, nebo do 30. června 2017, podle toho, co nastane dříve.

Uvedení léčivého přípravku na tomto seznamu samo o sobě neznamená, že pro něj bylo vydáno rozhodnutí o registraci v souladu s *acquis* Unie.

(*) Viz Úř. věst. C 119 E, 24.4.2012.

IV

(Informace)

INFORMACE ORGÁNŮ, INSTITUCÍ A JINÝCH SUBJEKTŮ EVROPSKÉ UNIE

RADA

Dodatek k příloze V Aktu o podmínkách přistoupení Chorvatské republiky a o úpravách Smlouvy o Evropské unii, Smlouvy o fungování Evropské unie a Smlouvy o založení Evropského společenství pro atomovou energii

(2012/C 119 E/01)

Dodatek

uvedený v oddíle 1 „Volný pohyb zboží“ přílohy V ⁽¹⁾

Chorvatskem poskytnutý seznam léčivých přípravků, u nichž rozhodnutí o registraci vydané podle chorvatských právních předpisů přede dnem přistoupení zůstane v platnosti, dokud nebude prodlouženo v souladu s *acquis* Unie, nebo do 30. června 2017, podle toho, co nastane dříve.

Uvedení léčivého přípravku na tomto seznamu samo o sobě neznamená, že pro něj bylo vydáno rozhodnutí o registraci v souladu s *acquis* Unie.

⁽¹⁾ Text přílohy V viz Úř. věst. L 112, 24.4.2012, s. 67.

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Advantan mast	mast	Intendis Manufacturing, Segrate., Milán, Itálie	15 g masti v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aerius 0,5 mg/ml sirup	sirup	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgie	60 ml sirupu v lékovce z hnědého skla s odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aerius 5 mg, potahované tablety	potahované tablety	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgie	blistr, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Afloderm krém	krém	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 g krému v hliníkové tubě s plastovým víčkem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Afloderm krém	krém	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	40 g krému v hliníkové tubě s plastovou zátkou, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Afloderm mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 g masti v hliníkové tubě s plastovým víčkem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Afluria, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce, vakcína proti chřipce (fragmentovaná inaktivovaná)	injekční suspenze	CSL Limited, 45 Poplar Road, Parkville, Melbourne, Victoria 3052, Austrálie	krabička s 1 předplněnou injekční stříkačkou (skleněnou, typu I) s jehlou, která obsahuje 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze)		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Human albumin 20 % roztok k nitrožilnímu použití (Albumini humani solutio), 200 g/l	infuzní roztok	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	skleněná lahvička obsahující 50 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Human albumin 20 % roztok k nitrožilnímu použití (Albumini humani solutio), 200 g/l krve	infuzní roztok	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	skleněná lahvička obsahující 100 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Human albumin, 5 % roztok k intravenóznímu použití	roztok k nitrožilnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	jedna injekční lahvička obsahující 250 ml roztoku, dodáváno v krabičce	ANO										ANO	
Aldactone 100 mg tabletky	tabletky	Roche Farma S.A., Madrid, Španělsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tabletek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aldactone 25 mg obalené tablety	obalené tablety	Roche Farma S.A., Madrid, Španělsko	blistr (PVC/Al), 50 (5 × 10) obalených tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aldactone 50 mg obalené tablety	obalené tablety	Roche Farma S.A., Madrid, Španělsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) obalených tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aldizem 60 mg	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Aldizem 90 mg	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Aldurazyme 100 U/ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	koncentrát infuzního roztoku	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velká Británie	jedna injekční lahvička obsahující 5 ml koncentrátu pro přípravu roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						ANO

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Almacin 500 mg tobolky	tobolky	Alkaloid AD – Skopje, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie, ve spolupráci s BILIM PHARMACEUTICALS A.S., Maslak Istanbul, Turecko	16 obolek v blistru (PVC/Al), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Alomax 2 % kožní roztok	kožní roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	60 ml roztoku v bílé plastové lahvičce s plastovou zátkou a plastovou dávkovací pumpičkou s rozprašovací nástavcem v ochranném sáčku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Alomax 5 % kožní roztok	kožní roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	60 ml roztoku v bílé plastové lahvičce s plastovou zátkou a plastovou dávkovací pumpičkou s rozprašovací nástavcem v ochranném sáčku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Alomide 1 mg/ml oční kapky	oční kapky	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgie	5 ml roztoku v plastové lahvičce s kapacím násadcem, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Alopinol 100 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	100 tablet v plastové lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Aloxi, injekční roztok	injekční roztok	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damsstown, Mulhuddart, Dublin 15, Irsko	jedna injekční lahvička obsahující 5 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Alphagan oční kapky	oční kapky	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damsstown, Mulhuddart, Dublin 15, Irsko	5 ml roztoku v plastové lahvičce s kapacím násadcem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Alvesco 160 Inhaler	roztok k inhalaci v tlakovém obalu	Altana Pharma AG, Byk-Gulden-Straße 2, Kostnice, Německo	hliníkový obal s dávkovacím ventilem, ústním aplikátorem a zátkou, 60 inhalací		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Amonex 5 mg tablety	tablety	Belupo, Ijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blister, 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Amoxil tobolky 500 mg	tobolky	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blister, 16 (2 × 8) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Amoxil sirup	prášek pro přípravu perorální suspenze	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	lékovka z hnědého skla s práškem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Amphocil 100 mg	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Vídeň, Rakousko	lahvička z matného skla se 100 mg suché látky, víčko a hliníkový kroužek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Amphocil 50 mg	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagasse 16/16, Vídeň, Rakousko	lahvička z matného skla se 50 mg suché látky, víčko a hliníkový kroužek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Amphotericin B, prášek pro přípravu injekčního roztoku	prášek pro přípravu injekčního roztoku	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	jedna injekční lahvička obsahující prášek pro přípravu injekčního roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Ampril HD tablety 5 mg/25 mg	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blister (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO	ANO						
Ampril HL tablety 2,5 mg/12,5 mg	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blister (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO	ANO						
Ampril 1,25 mg tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blister (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Ampril 10 mg tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Ampril 2,5 mg tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Ampril 5 mg tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Amyzol 10 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Amyzol 25 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
ANAFRANIL obalené tablety	obalené tablety	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Novartis Pharma Services Inc., Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) obalených tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Analgin injekce	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	5 ml injekčního roztoku v ampulce z hnědého skla, 50 ampulek v krabičce	ANO			ANO								
Analgin tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	oranžový blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Andol	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/PVC/PVDC), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Andol 100	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/PVC/PVDC), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Andol C	šumivé tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 tablet v lékovce (víčko se silikagelem kroužkem originality)	ANO			ANO								
Androcur-10 tablety	tablety	Schering GmbH und Co. Produktions KG, Döbereinerstraße 20, Výmarn, Německo	blistr, 45 (3 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Androcur-50 tablety	tablety	Delpharm Lille S.A.S., Z.I. De Roubaix Est, rue de Toufflers, Lys-lez-Lannoy, Francie	blistr (PVC/Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Androge1 50 mg, gel v sáčku	gel	Besins International Belgique, Drogenbos, Belgie	5 g gelu v sáčku (PET/Al/PE), 30 sáčků v kartonové krabičce		ANO	ANO				ANO					
Anexate	injekční nebo infuzní roztok	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	5 ml roztoku ve skleněné ampulce, 10 ampulek v krabičce		ANO	ANO									
Angal pastilky	pastilky	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Angal S oromukosální sprej	oromukosální sprej	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	30 ml roztoku v lékovce z hnědého skla se šroubovacím víčkem a dávkovacím rozprašovačem/rozprašovacím nástavcem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Angeliq potahované tablety	potahované tablety	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	blistr (PVC/Al), 28 (1 × 28) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Ansilan 10 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	25 tobolek ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ansilan mite 5 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Antithrombin III Immuno 1 000 IU	lyofilizovaný prášek pro přípravu injekčního nebo infuzního roztoku s rozpouštědlem	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Vídeň, Rakousko	injekční lahvička s 1 000 IU antithrombinu III, injekční lahvička s rozpouštědlem, přepouštěcí jehla, filtrační jehla, odvzdušňovací jehla, jehla na jedno použití, infuzní sada, injekční stříkačka na jedno použití, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Antithrombin III Immuno 500 IU	lyofilizovaný prášek pro přípravu injekčního nebo infuzního roztoku s rozpouštědlem	Baxter AG, Industriestraße 67, A-1220 Vídeň, Rakousko	injekční lahvička s 500 IU antithrombinu III, injekční lahvička s rozpouštědlem, přepouštěcí jehla, filtrační jehla, odvzdušňovací jehla, jehla na jedno použití, infuzní sada, injekční stříkačka na jedno použití, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Antitoxin (košské antisérum proti uštknutí zmije obecné)	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 lahvičkou o obsahu 10 ml přípravku (1 dávka) se sterilní jehlou a injekční stříkačkou na jedno použití	ANO									ANO		
Apidra 100 jednotek/ml (skleněná zásobní vložka o objemu 10 ml)	injekční roztok (pro subkutánní podání)	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt nad Mohanem, Německo	jedna skleněná zásobní vložka obsahující 10 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Aqua pro injecti-one	rozpuštědlo pro přípravu parentálních roztoků	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Záhřeb, Chorvatská republika	100 ml vody na injekci ve skleněné infuzní lahvičce	ANO			ANO								
Aranesp 10 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,4 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 100 µg injekčního roztoku v předplněném peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 100 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 15 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,375 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 150 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Aranesp 150 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 20 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 20 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 30 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 300 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,6 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 300 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,6 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Aranesp 40 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,4 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 40 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,4 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 50 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 500 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 1,0 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 500 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 1,0 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 60 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Aranesp 60 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 80 µg injekčního roztoku v předplněném injekčním peru	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	plastové pero opatřené skleněnou stříkačkou obsahující 0,4 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Aranesp 80 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Amgen Europe B.V., Minervum 7061, Breda, Nizozemsko	jedna skleněná injekční stříkačka na jedno použití s jehlou obsahující 0,4 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Arava 10 mg tablety	potahované tablety	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francie	krabička s 30 tabletami v plastové lahvičce		ANO	ANO									
Arava 100 mg tablety	potahované tablety	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francie	3 tablety v hliníkovém blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Arava 20 mg tablety	potahované tablety	Aventis Intercontinental, route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Cedex, Francie	krabička s 30 tabletami v plastové lahvičce		ANO	ANO									
Arcoxial 120 mg, potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (Al/Al), 7 (1 × 7) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Arcoxial 60 mg, potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (Al/Al), 14 (2 × 7) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Astax tablety 10 mg	potahované tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr (PVC/TE/PVDC/Al), 20 (2 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Astax tablety 20 mg	potahované tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr (PVC/TE/PVDC/Al), 20 (2 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Astax tablety 40 mg	potahované tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr (PVC/TE/PVDC/Al), 20 (2 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Atacand 16 mg tablety	tablety	AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko, AstraZeneca AB, Umeå, Švédsko a AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Atacand 32 mg tablety	tablety	AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko, AstraZeneca AB, Umeå, Švédsko a AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Atacand 4 mg tablety	tablety	AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko, AstraZeneca AB, Umeå, Švédsko a AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Atacand 8 mg tablety	tablety	AstraZeneca AB, Södertälje, Švédsko, AstraZeneca AB, Umeå, Švédsko a AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Augmentin sirup 457 mg/5 ml	prášek pro přípravu perorální suspenze	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	prášek pro přípravu 70 ml suspenze (přidáním 64 ml vody) ve skleněné lahvičce (s hliníkovou folií), dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Augmentin tablety 1 g	potahované tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC//Al) vložený s desikantem do zataveného hliníkového sáčku 14 (2 × 7) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aulin 100 mg zrněný prášek	zrněný prášek pro přípravu perorální suspenze	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damsstown, Mulhuddart, Dublin 15, Irsko	6 sáčků po 2 g zrněného prášku pro přípravu perorální suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Aulin 100 mg tablety	tablety	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Damsstown, Mulhuddart, Dublin 15, Irsko	blistr (bílý, neprůhledný PVC/Al), 6 (1 × 6) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Auropan potahované tablety 3 mg	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	30 potahovaných tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Aurorix	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Avandamet 2 mg/1 000 mg tablety	potahované tablety	GlaxoWellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 9400 Aranda de Duero, Burgos, Španělsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 56 (4 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Avandamet 4 mg/1 000 mg tablety	potahované tablety	GlaxoWellcome S.A., Avenida de Extremadura 3, 9400 Aranda de Duero, Burgos, Španělsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 56 (4 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avandia 2 mg potahované tablety	potahované tablety	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francie	blistr, 56 (4 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avandia 4 mg potahované tablety	potahované tablety	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francie	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avandia 8 mg potahované tablety	potahované tablety	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francie	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avastin 25 mg/1 ml koncentrát infuzního roztoku	koncentrát infuzního roztoku	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	16 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avastin 25 mg/1 ml koncentrát infuzního roztoku	koncentrát infuzního roztoku	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	4 ml koncentráту infuzního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Avelox 400 mg, potahované tablety	potahované tablety	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Německo	blistr (PP/Al l), 5 (1 × 5) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Avelox 400 mg/250 ml infuzní roztok	infuzní roztok	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Německo	jedna skleněná lahvička s 250 ml infuzního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
AVODART 0,5 mg měkké tobolky	měkké tobolky	RP Scherer S.A., Beenheim, Francie (pro GlaxoSmithKline)	blistr (PVC/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Baclofen 25 mg	tablety	Polpharma S.A., Polsko	50 tablet v polypropylenové lahvičce, dodáváno v krabici		ANO		ANO								
Balance 1,5 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 1,5 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 1,5 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 1,5 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 2,3 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Balance 2,3 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 2,3 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 2,3 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 4,25 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 4,25 % glukóza, 1,25 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Balance 4,25 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 500 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Balance 4,25 % glukóza, 1,75 mmol/l kalcium	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	systém stay safe balance – čtyři vaky po 2 000 ml roztoku pro peritoneální dialýzu ve vnějším ochranném plastovém přebalu, dodáváno v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					
Baralgin M	potahované tablety	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Brüningstraße 50, Frankfurt nad Mohanem, Německo	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Bazetham tobolky 0,4 mg	tvrdé tobolky s řízeným uvolňováním	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
BCG VACCINE SSI, vakcína proti tuberkulóze – BCG SSI, 0,75 mg	lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	Statens Serum Institut, Artillerivej, Kodaň S, Dánsko	krabička s 10 skleněnými lahvičkami po 10 dávkách lyofilizované vakcíny (0,75 mg) a krabička s 10 skleněnými lahvičkami po 1 ml rozpouštědla Sauton SSI		ANO								ANO		
BCG VACCINE SSI, vakcína proti tuberkulóze – BCG SSI, 1,5 mg	lyofilizát pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem	Statens Serum Institut, Artillerivej, Kodaň S, Dánsko	krabička s 10 skleněnými lahvičkami po 20 dávkách lyofilizované vakcíny (1,5 mg) a krabička s 10 skleněnými lahvičkami po 2 ml rozpouštědla Sauton SSI		ANO								ANO		
B-KOMPLEX zrněný prášek	zrněný prášek	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	70 g zrněného prášku v sáčku (PEPT/Al/PE)		ANO		ANO				ANO				
B-KOMPLEX obalené tablety	obalené tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Belogent krém	krém	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	15 g krému v tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Belogent mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	15 g masti v tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Belomet 200 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO			ANO					
Belomet 200 mg/2 ml injekce	injekční roztok pro intramuskulární a intravenózní podání	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	10 (2 × 5) ampulek po 2 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Belosalic omývadlo	omývadlo	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	50 ml omývadla v plastové lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Belosalic mast	mast	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	30 g masti v tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Belosept roztok	oromukosální roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	200 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s hliníkovým víčkem a 10 ml plastovým odměrným pohárkem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO			ANO					
Benil 0,5 %, nosní kapky	nosní kapky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	10 ml roztoku ve skleněné lahvičce s plastovým kapacím zařízením, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Betoptic 0,5 % oční kapky	oční kapky	Alcon-Couvreur s.a., Rijksweg 14, Puurs, Belgie	5 ml roztoku ve plastové lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Betrimon	mast	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	hliníková tuba	ANO			ANO								
BiCNU injekce 100 mg	prášek pro přípravu infuzního roztoku s rozpouštědlem	Bristol Myers-Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Itálie	injekční lahvička s práškem a injekční lahvička s 3 ml rozpouštědla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Bilobil forte tobolky 80 mg	tobolky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Bilobil tobolky	tobolky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr, 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Bisobel 10 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Bisobel 5 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Bisorex F tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	oranžový blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Bisolex roztok	perorální kapky, roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	30 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s kapac vložkou a plastovou 6 ml odměrkou, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Bisolex sirup	sirup	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	200 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s hliníkovou fólií a 5 ml plastovou odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Bisolex tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	oranžový blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Bisolvon 2 mg/ml roztok	perorální roztok a roztok k inhalaci	Instituto de Angeli, Regello (FI), Itálie	40 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s kapacím zařízením a odměrným pohárkem (1-6 ml), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Bisolvon sirup 4 mg/5 ml	sirup	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Remeš, Cedex, Francie	250 ml sirupu v lékovce z hnědého skla, plastová odměrná nádobka (2,5 a 5 ml) nebo plastová odměrná lžička (2,5 a 5 ml), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Bisolvon 8 mg tablety	tablety	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Remeš, Cedex, Francie	bílý blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Bonviva 150 mg, potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (Al/Al), 1 potahovaná tableta, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Bonviva 3 mg, injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer StraÙe 116, D-68305 Mannheim, Německo	předplněné injekční stříkačky obsahující 3 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Botox	lyofilizát pro přípravu injekce k intramuskulárnímu podání	Allergan Pharmaceuticals Republic of Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo, Irsko	skleněná lahvička o objemu 10 ml obsahující 1,4 mg prášku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Brinerdin obalené tablety	obalené tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Novartis Pharma Ltd., Švýcarsko	50 (5 × 10) tablet v blistru, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Brivuzost	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (PVC/Al), 7 tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO				ANO					
Bromergon 2,5 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	30 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Brufen 400 potahované tablety	potahované tablety	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blistr (PVC/Al nebo PVC/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Brufen 600 potahované tablety	potahované tablety	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blistr (PVC/Al nebo PVC/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Bubil šampon	šampon	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, Bývalá jugoslávská republika Make-donie	60 ml šamponu v lékovce z hnědého skla s hliníkovým víčkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO					ANO			

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Buscol dražé	cukrem obalené tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	krabíčka se 20 (2 × 10) tabletami obalenými cukrem v blistru	ANO			ANO								
Buscopan 10 mg obalené tablety	obalené tablety	Boehringer Ingelheim France, 12, rue André Huet, Remeš, Cedex, Francie	blistr (PVC/Al), 20 (1 × 20) tablet, dodáváno v krabíčce		ANO		ANO			ANO					
Byol 10 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 50 (5 × 10) tablet, v hliníkovém sáčku, dodáváno v kartonové krabíčce		ANO		ANO								
Byol 10 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabíčce		ANO		ANO								
Byol 5 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 50 (5 × 10) tablet, v hliníkovém sáčku, dodáváno v kartonové krabíčce		ANO		ANO								
Byol 5 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lek farmaceutska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabíčce		ANO		ANO								
Ca-C 500 Sandoz	šumivé tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko pro Novartis Consumer Health S.A., Nyon, Švýcarsko	10 šumivých tablet v hliníkové fólii v tubě, dodáváno v krabíčce		ANO		ANO			ANO					
Caduet 10 mg/10 mg tablety	potahované tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (polyamid/hliník PVC), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabíčce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
CAPD/DPCA 18 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	čtyři plastové vaky s 2 500 ml roztoku a prázdným drenážním vakem, v ochranném plastovém vaku, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
CAPD/DPCA 18 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	čtyři plastové vaky s 2 000 ml roztoku a prázdným drenážním vakem, v ochranném plastovém vaku, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
CAPD/DPCA 19 sleep safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	jeden plastový vak s 5 000 ml roztoku, přívodová hadička, konektor (s ochranným víčkem) k dialyzačnímu přístroji („sleep safe cycler“) a příslušenství pro podávání léčivého přípravku, dva plastové vaky s 5 000 ml roztoku, dodáváno v krabici		ANO		ANO								
CAPD/DPCA 19 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	čtyři plastové vaky s 2 000 ml roztoku a prázdným drenážním vakem, v ochranném plastovém vaku, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
CAPD/DPCA 19 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	čtyři plastové vaky s 2 500 ml roztoku a prázdným drenážním vakem, v ochranném plastovém vaku, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
CAPD/DPCA 4 sleep safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	jeden plastový vak s 5 000 ml roztoku, přívodová hadička, konektor (s ochranným víčkem) k dialyzačnímu přístroji („sleep safe cycler“) a příslušenství pro podávání léčivého přípravku, dva plastové vaky s 5 000 ml roztoku, dodáváno v krabici		ANO		ANO								
CAPD/DPCA 4 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	čtyři plastové vaky s 2 000 ml roztoku, v ochranném plastovém vaku		ANO		ANO								
CAPD/DPCA 4 stay safe	roztok pro peritoneální dialýzu	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, St. Wendel, Německo	jeden plastový vak s 2 000 ml roztoku, přívodová hadička, diskový konektor s obalem a regulátorem drenáže roztoku, konektor katetru (s ochranným víčkem), drenážní vak s drenážní hadičkou a doplňky (injekční port)		ANO		ANO								
Carbomed zrněný prášek	zrněný prášek	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	50 g zrněného prášku v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Carbomed tablety	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
CARBOPLATIN EBEWE 150 mg/15 mL	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	15 ml koncentráту roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
CARBOPLATIN EBEWE 50 mg/5 mL	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	5 ml koncentráту roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Carboplatin Pliva 150	koncentrát infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	15 ml koncentráту v lékovce (z hnědého nebo bezbarvého skla) s pryžovou zátkou, hliníkovým pertlem a plastickým krytem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Carboplatin Pliva 50	koncentrát infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	5 ml koncentráту v lékovce z hnědého nebo bezbarvého skla) s pryžovou zátkou, hliníkovým pertlem a plastickým krytem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Cardiopirin 100 mg enterosolventní tablety	enterosolventní tablety	Lannacher Heilmittel GmbH, Lannach, Rakousko	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Cardiopirin 50 mg enterosolventní tablety	enterosolventní tablety	Lannacher Heilmittel GmbH, Lannach, Rakousko	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
CARMOL kapky	kapky, roztok	Dr. A.&L. Schmidgall, Vídeň, Rakousko	40 ml roztoku ve skleněné lahvičce s plastovým kapacím zařízením a plastovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Cefzil 250 mg/5 ml prášek pro přípravu perorální suspenze	prášek pro přípravu perorální suspenze	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Chorvatská republika, ve spolupráci s Bristol-Myers Squibb, Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Itálie	30 g prášku pro přípravu perorální suspenze v 60 ml plastové (HDPE) lahvičce s plastovou odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Cefzil 500 mg potahované tablety	potahované tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Chorvatská republika, ve spolupráci s Bristol-Myers Squibb, Contrada Fontana del Ceraso, Anagni, Itálie	blistr (PVC/PVDC//Al), 10 (2 × 5) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Celebrex tobolky 200 mg	tobolky	Pharmacia Limited, Walton Road, Morpeth, Northumberland NE613YA, Velká Británie	10 tobolek v blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
CellCept 250 mg tobolky	tobolky	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 100 (10 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
CellCept 500 mg tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Cerezyme 200 U prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velká Británie	jedna injekční lahvička s práškem pro přípravu koncentráту infuzního roztoku, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						ANO
Cerezyme 400 U prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	Genzyme Ltd., 37 Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 8PU, Velká Británie	jedna injekční lahvička s práškem pro přípravu koncentráту infuzního roztoku, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						ANO

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Champix tablety 0,5 mg/1 mg	potahované tablety	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Německo	jedenáct 0,5 ml tablet v blistru (Aclar/PVC//Al) + čtrnáct 1 mg tablet v blistru (Aclar/PVC//Al), dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Champix tablety 1 mg	potahované tablety	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Německo	blistr (Aclar/PVC//Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v kartonovém obalu		ANO	ANO		ANO	ANO						
Chirocaine 2,5 mg/ml injekční roztok	injekční roztok / koncentrát pro přípravu injekčního roztoku	Abbott, Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Itálie	10 polypropylenových ampulek po 10 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Chirocaine 5 mg/ml injekční roztok	injekční roztok / koncentrát pro přípravu injekčního roztoku	Abbott, Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Itálie	10 polypropylenových ampulek po 10 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Chirocaine 7,5 mg/ml injekční roztok	injekční roztok / koncentrát pro přípravu injekčního roztoku	Abbott, Via Pontina 52, 04010 Campoverde di Aprilia (Latina), Itálie	10 polypropylenových ampulek po 10 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Chloramphenicol Krka oční mast	oční mast	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	5 g masti v tubě, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Cialis 10 mg tablety	potahované tablety	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/Aclar/Al), 4 tablety, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Cisplatin Pliva 50	koncentrát infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	lékovka z hnědého skla se 100 ml koncentrátu (s pryžovou zátkou, hliníkovou fólií a plastickým krytem), dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Citalon 10 mg, potahované tablety	potahované tablety	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiss-Ring 3, Ismaning, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO			ANO					
Citalon 20 mg, potahované tablety	potahované tablety	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiss-Ring 3, Ismaning, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO			ANO					
Citalon 40 mg, potahované tablety	potahované tablety	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Carl-Zeiss-Ring 3, Ismaning, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO			ANO					
Citerla 100 mg/10 ml koncentrát infuzního roztoku	koncentrát infuzního roztoku	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	5 ampulek obsahujících 10 ml roztoku, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
Citeral 250 mg, potahované tablety	potahované tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	10 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Citeral 500 mg, potahované tablety	potahované tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	10 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu a tetanu pro děti (od 7 let věku) a dospělé, 1 dávka	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou ampulkou obsahující 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze)	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu a tetanu pro děti (od 7 let věku) a dospělé, 10 dávek	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou obsahující 10 dávek vakcíny (5 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu a tetanu pro děti (od 7 let věku) a dospělé, 20 dávek	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou obsahující 20 dávek vakcíny (10 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu a tetanu, 1 dávka	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou ampulkou obsahující 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu a tetanu, 10 dávek	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou obsahující 10 dávek vakcíny (5 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu, tetanu a černému kašli, 10 dávek	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami obsahující 5 dávek vakcíny (5 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu, tetanu a černému kašli, 1 dávka	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou ampulkou obsahující 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze)	ANO									ANO		
Adsorbovaná vakcína proti záškrtu, tetanu a černému kašli, 20 dávek	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou obsahující 20 dávek vakcíny (10 ml suspenze)	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Polysacharidová vakcína proti meningokokovým nákazám skupiny A a C, lyofilizovaná, 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	lékovka na lyofilizaci z hnědého skla o objemu 3,5 ml s 0,5 ml prášku na 1 dávku vakcíny + ampulka o objemu 2 ml s 0,5 ml rozpouštědla na jednu dávku vakcíny	ANO									ANO		
Polysacharidová vakcína proti meningokokovým nákazám skupiny A a C, lyofilizovaná, 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	lékovka na lyofilizaci z hnědého skla o objemu 5,5 ml s 0,5 ml prášku na 10 dávek vakcíny + 1 ampule s 10 ml rozpouštědla na deset dávek vakcíny	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám a zarděnkám, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou s 1 dávkou lyofilizované vakcíny (na 0,5 ml rekonstituované vakcíny) + 1 ampulka s 0,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám a zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám a zarděnkám, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 10 dávkami lyofilizované vakcíny (na 5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulí s 5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám a zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám a zarděnkám, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS, 5 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 5 dávkami lyofilizované vakcíny (na 2,5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulek s 2,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám a zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, Edmonston-Zagreb, HDS, RA 27/3, HDS i L-Zagreb, PF, 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou s 1 dávkou lyofilizované vakcíny (na 0,5 ml rekonstituované vakcíny) + 1 ampulka s 0,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS; L-Zagreb, PF, 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 10 dávkami lyofilizované vakcíny (na 5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulí s 5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, Edmonston-Zagreb, HDS; RA 27/3, HDS; L-Zagreb, PF, 5 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 5 dávkami lyofilizované vakcíny (na 2,5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulí s 2,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti spalničkám, zarděnkám a příušnicím, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, Edmonston-Zagreb, HDS 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	1 injekční lahvička s 1 dávkou lyofilizované vakcíny (na 0,5 ml rekonstituované vakcíny) a jedna ampulka s 0,5 ml rozpouštědla, sterilní voda pro injekci, dodáváno v kartonové krabičce	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, Edmonston-Zagreb, HDS 5 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	50 skleněných lahviček s 5 dávkami lyofilizované vakcíny (na 2,5 ml rekonstituované vakcíny), dodáváno v kartonové krabičce + 50 ampulí s 2,5 ml rozpouštědla, sterilní voda pro injekci, dodáváno v kartonové krabičce	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, Edmonston-Zagreb, HDS 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	50 skleněných lahviček s 10 dávkami lyofilizované vakcíny (na 5 ml rekonstituované vakcíny), dodáváno v kartonové krabičce + 50 ampulí s 5 ml rozpouštědla, sterilní voda pro injekci, dodáváno v kartonové krabičce	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti příušnicím, Edmonston-Zagreb, PF, 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou s 1 dávkou lyofilizované vakcíny proti příušnicím (na 0,5 ml rekonstituované vakcíny) + 1 ampulka s 0,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti příušnicím, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Živá lyofilizovaná vakcína proti příušnicím, Edmonston-Zagreb, PF, 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 10 dávkami lyofilizované vakcíny proti příušnicím (na 5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulek s 5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti příušnicím, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti zarděnkám, RA 27/3, HDS, 1 dávka	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 skleněnou lahvičkou s 1 dávkou lyofilizované vakcíny proti zarděnkám (na 0,5 ml rekonstituované vakcíny) + 1 ampulka s 0,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti zarděnkám, RA 27/3, HDS, 10 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 10 dávkami lyofilizované vakcíny proti zarděnkám (na 5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulek s 5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Živá lyofilizovaná vakcína proti zarděnkám, RA 27/3, HDS, 5 dávek	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 skleněnými lahvičkami s 5 dávkami lyofilizované vakcíny proti zarděnkám (na 2,5 ml rekonstituované vakcíny) + 50 ampulek s 2,5 ml rozpouštědla pro vakcínu proti zarděnkám, sterilní voda pro injekci	ANO									ANO		
Vakcína proti tetanu, adsorbovaná, 1 dávka	injekční suspenze	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	Krabička s 1 skleněnou ampulkou obsahující 1 dávku vakcíny proti tetanu (0,5 ml suspenze)	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Clivarin 3436	injekční roztok pro subkutánní podání	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	10 (2 × 5) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících 0,6 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Clivarin 5153	injekční roztok pro subkutánní podání	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	10 (2 × 5) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících 0,9 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Clopixol acuphase 50 mg/ml injekční roztok	injekční roztok pro intramuskulární podání	H. Lundbeck A/S, Ottolavej 9, 2500 Valby, Dánsko	5 ampulek po 1 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Clopixol depot 200 mg/ml injekční roztok	injekční roztok pro intramuskulární podání	H. Lundbeck A/S, Ottolavej 9, 2500 Valby, Dánsko	10 ampulek obsahujících každá 1 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Clopixol 10 mg tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottolavej 9, 2500 Valby, Dánsko	50 tablet v polypropylenovém obalu se speciálně navrženou zátkou, letáček		ANO	ANO									
Clopixol 25 mg tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottolavej 9, 2500 Valby, Dánsko	50 tablet v polypropylenovém obalu se speciálně navrženou zátkou, letáček		ANO	ANO									
Coaprovel 150 mg/12,5 mg	potahované tablety	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francie	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Coaprovel 300 mg/12,5 mg	potahované tablety	Sanofi Winthrop Industrie, 1 rue de la Vierge, 33440 Ambarès, Francie	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Coaxil	obalené tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	blistr (PVC/Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Coaxil	obalené tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	blistr (PVC/Al), 60 (2 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Codeini phosphatis Alkaloid	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	10 (1 × 10) tablet ve stripu (Al/PE//PE/Al) dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
CO-Diovan potahované tablety 160/12,5 mg	potahované tablety	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
CO-Diovan potahované tablety 160/25 mg	potahované tablety	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
CO-Diovan potahované tablety 80/12,5 mg	potahované tablety	Novartis Pharma Produktions GmbH, Öflinger StraÙe 44, Wehr, Německo	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Coldrex HotRem Blackcurrant	prášek pro přípravu perorálního roztoku	SmithKline Beecham S.A., Madrid, Španělsko	5 sáčků s práškem (5 g), dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
Coldrex Junior	potahované tablety	Famar S.A., Athény, Řecko	blistr, 16 (2 × 8) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
COLDREX JUNIOR sirup	perorální roztok sirup	Wrafton Laboratoires Ltd., Wrafton, Braunton, North Devon, Velká Británie	160 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastickým (PP) pojistným uzávěremokapac vložkou a plastovou odměrkou (20 ml), dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
Coldrex MaxGrip Lemon	prášek pro přípravu perorálního roztoku	SmithKline Beecham S.A., Madrid, Španělsko	5 sáčků s práškem (6,4 g), dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
Coldrex tablety	tablety	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Knockbrack, Dungarvan, Co. Waterford, Irsko	12 tablet v blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
Combivir tablety	potahované tablety	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie a GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznaň, Polsko	blistr (PVC/Al), 60 (6 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
COMTAN 200 mg potahované tablety	potahované tablety	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velká Británie	30 potahovaných tablet v lékovce z hnědého skla s plastovou (HDPP) zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Concerta 18 mg	tablety s prodlouženým uvolňováním	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	30 tablet v plastové (HDPE) lahvičce s pojistným uzávěrem a desikantem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Coryol tablety 6,25 mg	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Cosopt, oční kapky	oční kapky, roztok	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	5 ml roztoku v plastické OCUMETER PLUS lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Cozaar, 100 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Cozaar 50 mg, potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Crestor 10 mg	potahované tablety	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	laminovaný blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Crestor 20 mg	potahované tablety	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	laminovaný blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Crestor 40 mg	potahované tablety	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	laminovaný blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Crestor 5 mg	potahované tablety	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Německo; AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	laminovaný blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
CRINONE 8 % vaginální gel	vaginální gel	M.Y. Healthcare Packaging Limited, Bedfordshire, Velká Británie	1,45 g gelu v aplikátoru na jedno použití, v ochranném sáčku (papír/Al/PE), 15 sáčků v krabičce		ANO	ANO									
CRIXIVAN 100 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	180 tobolek v polyetylenovém (HDPE) obalu		ANO	ANO			ANO						
CRIXIVAN 200 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	360 tobolek v polyetylenovém (HDPE) obalu		ANO	ANO			ANO						
CRIXIVAN 333 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	135 tobolek v polyetylenovém (HDPE) obalu		ANO	ANO			ANO						
Crixivan 400 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	180 tobolek v polyetylenovém (HDPE) obalu		ANO	ANO			ANO						
Crystacillin	prášek pro přípravu injekčního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	50 lahviček s práškem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Cymbalta 30 mg, tvrdé enterosolventní tobolky	tvrdé enterosolventní tobolky	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španělsko	blistr (PVC/PCTFE//Al), 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Cymbalta 60 mg, tvrdé enterosolventní tobolky	tvrdé enterosolventní tobolky	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španělsko	blistr (PVC/PCTFE//Al), 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Cymevene, prášek pro přípravu infuzního roztoku	prášek pro přípravu infuzního roztoku	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	10 ml injekční lahvička spráškem (pro opakované podání), dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Dabroston 10 mg tablety	potahované tablety	Belupo, Ijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	30 tablet v blistru, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
DACARBAZINE PLIVA 100	lyofilizát pro přípravu injekčního nebo infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	lyofilizát v lékovce z hnědého skla (s pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastickým krytem), 10 lahviček v krabičce	ANO			ANO								
DACARBAZINE PLIVA 200	lyofilizát pro přípravu injekčního nebo infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	lyofilizát v lékovce z hnědého skla (s pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastickým krytem), 10 lahviček v krabičce	ANO			ANO								
Daktarin krém	krém	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgie	30 g krému v tubě, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Daktarin perorální gel	perorální gel	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgie	40 g gelu v tubě s odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
DALERON C, zrněný prášek pro přípravu perorálního roztoku	zrněný prášek pro přípravu perorálního roztoku	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	10 sáčků po 5 g zrněného prášku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Diazepam Jadran 10 mg	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Diazepam Jadran 2 mg	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Diazepam Jadran 5 mg	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	krabička se 30 tabletami (3 × 10) v blistru	ANO			ANO								
Diclo Duo tobolky 75 mg	tvrdé tobolky s řízeným uvolňováním	Temmler Werke GmbH, Mnichov, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Diclo Duo sprej 4 %	kožní sprej, roztok	Pharbil Waltrip GmbH, Im Wirrigen 25, D-45731 Waltrip, Německo	15 ml lékovka z hnědého skla obsahující 12,5 g roztoku, s měřicí pumpičkou / rozprašovací nástavcem a ochranným víčkem, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO	ANO				
DICLORAPID 75 mg	tvrdé enterosolventní tobolky	Astellas Pharma GmbH, Mnichov, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 10 (1 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Diclorapid 75 mg	tvrdé enterosolventní tobolky	Astellas Pharma GmbH, Mnichov, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Dicynone 250 mg/2 ml injekce	injekční roztok pro intramuskulární podání a nitrožilní infuzi	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	10 (2 × 5) ampulek (každá o 2 ml roztoku), v blistru, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
DIFETOIN	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 100 (10 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
DIFLUCAN 100 mg tablety	tablety	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	blistr (PVC/Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
DIFLUCAN 150 mg tablety	tablety	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	blistr (PVC/Al), jedna (1 × 1) tableta, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
DIFLUCAN 50 mg tablety	tablety	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	blistr (PVC/Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
DIFLUCAN infuzní roztok	infuzní roztok	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	100 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
DIFLUCAN prášek pro přípravu suspenze 50 mg/7 ml	prášek pro přípravu perorální suspenze	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	plastová lahvička (HDPE) o objemu 60 ml (s plastovým pojistným uzávěrem) s práškem pro přípravu 35 ml suspenze a plastovou odměrnou lžičkou (5 ml), dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Antioxin (koňské sérum), proti záškrtu, 10 000 jednotek	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki město d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 lahvičkou obsahující 10 000 jednotek přípravku	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
DOXORUBICIN EBEWE 10 mg/ 5 mg	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. NfG. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	5 ml koncentrátu roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
DOXORUBICIN EBEWE 50 mg/ 25 mg	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. NfG. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	25 ml koncentrátu roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Doxorubicin Pliva injekce 10 mg	prášek pro přípravu injekčního roztoku	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Česká republika	lahvička o objemu 5 ml obsahující 10 mg prášku, se zátkou (bromobutyl) a hliníkovým víčkem a kroužkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Doxorubicin Pliva injekce 50 mg	prášek pro přípravu injekčního roztoku	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Česká republika	lahvička o objemu 25 ml obsahující 50 mg prášku, se zátkou (bromobutyl) a hliníkovým víčkem a kroužkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Doxorubicin-Teva 2 mg/ml	injekční roztok	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	bezbarvá skleněná lahvička (sklo typu I) s pryžovou zátkou (chlorobutyl) potaženou fluoropolymerovým filmem, s hliníkovým kroužkem a polypropylenovým víčkem, obsah 5 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Doxorubicin-Teva 2 mg/ml	injekční roztok	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	bezbarvá skleněná lahvička (sklo typu I) s pryžovou zátkou (chlorobutyl) potaženou fluoropolymerovým filmem, s hliníkovým kroužkem a polypropylenovým víčkem, obsah 25 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
EDRONAX tablety 4 mg	tablety	Pfizer Italia S.r.l., Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Itálie	blistr, 60 (3 × 20) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Efectin ER tobolky 150 mg	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Wyeth Medica Republic of Ireland, Newbridge, Irsko	krabička s 28 tobolkami (blistr, 2 × 14 tobolek)		ANO	ANO									
Efectin ER tobolky 37,5 mg	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Wyeth Medica Republic of Ireland, Newbridge, Irsko	krabička s 30 tobolkami (blistr, 3 × 10 tobolek)		ANO	ANO									
Efectin ER tobolky 75 mg	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Wyeth Medica Republic of Ireland, Newbridge, Irsko	krabička s 28 tobolkami (blistr, 2 × 14 tobolek)		ANO	ANO									
Efferalgan 1 g šumivé tablety	šumivé tablety	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr. Jean Bru, Agen, Francie; Bristol-Myers Squibb, 979 avenue des Pyrénées, Le Passage, Francie	8 šumivých tablet v plastové tubě, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Efferalgan 150 mg čípky	čípky	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie	10 (2 × 5) čípků ve stripu (PVC/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Efferalgan 300 mg čípky	čípky	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie	10 (2 × 5) čípků ve stripu (PVC/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Efferalgan 500 mg šumivé tablety	šumivé tablety	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie Bristol-Myers Squibb, 979 avenue des Pyrénées, Le Passage, Francie	strip (Al/PE), 16 (4 × 4) šumivých tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Efferalgan 80 mg čípky	čípky	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie	10 (2 × 5) čípků ve stripu (PVC/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
ENCEPUR pro děti, vakcína proti virové středoevropské klíšťové meningoencefalitidě (inaktivovaná, adsorbovaná)	intramuskulární suspenze	Chiron Behring GmbH & Co, Marburg, Německo	krabička s jednou předplněnou injekční stříkačkou obsahující jednu dávku vakcíny (0,25 ml suspenze) s jehlou		ANO								ANO		
ENCEPUR pro dospělé, inaktivovaná, adsorbovaná vakcína proti virové středoevropské klíšťové meningoencefalitidě	intramuskulární suspenze	Chiron Behring GmbH & Co, Marburg, Německo	krabička s jednou předplněnou injekční stříkačkou obsahující jednu dávku vakcíny (0,5 ml suspenze) s jehlou		ANO								ANO		
Endoxan 50 mg obalené tablety	obalené tablety	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Německo	blistr (PVC/PVDC/Al), 50 (5 × 10) obalených tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Endoxan 1 g, prášek pro přípravu injekčního roztoku	prášek pro přípravu injekčního roztoku (pro nitrožilní podání)	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Německo	prášek pro přípravu injekčního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Endoxan 200 mg, prášek pro přípravu injekčního roztoku	prášek pro přípravu injekčního roztoku (pro nitrožilní podání)	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Německo	prášek pro přípravu injekčního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Endoxan 500 mg, prášek pro přípravu injekčního roztoku	prášek pro přípravu injekčního roztoku (pro nitrožilní podání)	Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, Halle, Německo	prášek pro přípravu injekčního roztoku ve skleněné lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Engerix-B Dosis Adulta; rekombinantní vakcína proti hepatitidě B, pro dospělé	intramuskulární suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	krabička s jednou předplněnou injekční stříkačkou obsahující 1 ml vakcíny, jehlu a ochranný kryt		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Epirubicin Ebewe 100 mg/50 ml	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	50 ml koncentráту infuzního roztoku ve skleněné lahvičce (s pryžovou zátkou), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Epirubicin Ebewe 50 mg/ 25 ml	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	25 ml koncentráту infuzního roztoku ve skleněné lahvičce (s pryžovou zátkou), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Epivir tablety 150 mg	potahované tablety	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie	60 tablet v polyethylenové lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Epoetal injekce 2 000 IU/mL	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	jedna ampule v krabičce	ANO		ANO									
Epoetal injekce 4 000 IU/mL	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	jedna ampule v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Eporex 10 000 injekce	injekční roztok	Cilag AG, Schaffhausen, Švýcarsko	6 lahviček s pryžovou zátkou obsahujících 1,0 ml injekčního roztoku v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Eporex 10 000 injekce	injekční roztok	Cilag AG, Schaffhausen, Švýcarsko	6 injekčních stříkaček s jehlou (na jedno použití) obsahujících každá 1,0 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Eporex 2 000 injekce	injekční roztok	Cilag AG, Schaffhausen, Švýcarsko	6 injekčních stříkaček s jehlou (na jedno použití) obsahujících každá 0,5 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Etambutol 400 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	100 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Etambutol Alkaloid	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	100 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
ETOPOSIDE EBEWE 100 mg/5 mL	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	5 ml koncentrátu roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
ETOPOSIDE EBEWE 1 000 mg/50 ml	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	5 ml koncentrátu roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
ETOPOSIDE EBEWE 200 mg/10 ml	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	10 ml koncentrátu v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
ETOPOSIDE EBEWE 50 mg/2,5 ml	koncentrát infuzního roztoku	Ebewe Pharma Ges. m.b.H. Nfg. KG, Mondseestraße 11, Unterach, Rakousko	2,5 ml koncentrátu roztoku v lékovce z hnědého skla s pryžovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
EURAX emulze	kožní emulze	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Étraz, Nyon, Švýcarsko	50 ml emulze v lékovce z hnědého skla s plastovou odměrkou a plastovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
EURAX krém	krém	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Étraz, Nyon, Švýcarsko	20 g krému v hliníkové tubě s plastovým uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Euthyrox 100 tablety	tablety	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	blistr, 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Euthyrox 150 tablety	tablety	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	blistr, 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Euthyrox 25 tablety	tablety	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	blistr, 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Euthyrox 50 tablety	tablety	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	blistr, 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Evista 60 mg, potahované tablety	potahované tablety	Lilly, S.A., Avenida de la Industria 30, Alcobendas, Madrid, Španělsko	blistr (PVC/Aclar//Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Evra transdermální náplast	transdermální náplast	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	9 náplastí jednotlivě balených v ochranných sáčcích (papír/LDPE/Al-folie/LDPE), baleno po 3 v průhledných plastových sáčcích, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Evra transdermální náplast	transdermální náplast	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	3 náplasti jednotlivě balené v ochranných sáčcích (papír/LDPE/Al-folie/LDPE), vloženo do společného průhledného plastového sáčku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Exforge 5 mg/160 mg, potahované tablety	potahované tablety	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Exforge 5 mg/80 mg, potahované tablety	potahované tablety	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
EXJADE 125 mg, tablety pro přípravu perorální suspenze	tablety pro přípravu perorální suspenze	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
EXJADE 250 mg, tablety pro přípravu perorální suspenze	tablety pro přípravu perorální suspenze	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
EXJADE 500 mg, tablety pro přípravu perorální suspenze	tablety pro přípravu perorální suspenze	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO							
Extraneal	roztok pro peritoneální dialýzu	BAXTER Healthcare S.A., Moneen Road, Castlebar, County Mayo, Irsko	čtyři plastové (PVC) vaky Viaflex s 2 500 ml roztoku, přívodová/odtoková trubice (PVC), konektor s ochranným víčkem, nástavec pro podání léčivého přípravku a výpustný plastový vak Viaflex (jednotlivě zabalený v ochranném plastovém vaku), dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Faktu mast	mast	Altana Pharma AG, Byk-Gulden-Straße 2, Kostnice, Německo	20 g masti v hliníkové tubě a aplikátor pro rektální užití, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Famosan 20 mg	potahované tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blister, 20 (1 × 20) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Famosan 40 mg	potahované tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blister, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Farmorubicin PFS 10 mg injekční roztok (2 mg/ml)	roztok pro nitrožilní a intravezikální užití	Pfizer Italia S.r.l., Viale Pasteur 10, Nerviano, Milán, Itálie	krabička s lahvičkou obsahující 5 ml roztoku		ANO		ANO								
Farmorubicin PFS 50 mg injekční roztok (2 mg/ml)	roztok pro nitrožilní a intravezikální užití	Pfizer Italia S.r.l., Viale Pasteur 10, Nerviano, Milán, Itálie	krabička s lahvičkou obsahující 25 ml roztoku		ANO		ANO								
aslodex 250 mg/5 ml injekční roztok	injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	jedna skleněná injekční stříkačka obsahující 0,5 ml roztoku, s uzávěrem odolným proti otevření dětmi, v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Fastum Gel	gel	A. Menarini Manufacturing Logistic and Services S.r.l., Firenze, Itálie	20 g gelu v hliníkové tubě s plastovým uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Favora Eusin kapky	kapky, roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	lékovka z hnědého skla (10 ml) s plastovým šroubovacím uzávěrem a kapátkem, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Favora Fitolax prášek	prášek	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	200 g prášku v nádobce (PP) s uzávěrem (PE) a odměrná lžička, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Favora Orasept pastilky	pastilky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 30 (3 × 10) pastilek, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Favora Urosal tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 50 (2 × 25) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Feiba TIM 4 immuno 1 000 FJ	lyofilizát pro přípravu nitrožilních roztoků	Baxter AG, Industrie-straße 67, A-1220 Vídeň, Rakousko	krabička s lahvičkou lyofilizátu, lahvička s 20 ml vody na injekci, sada pro rozpouštění a injekční sada		ANO									ANO	
Feiba TIM 4 immuno 500 FJ	lyofilizát pro přípravu nitrožilních roztoků	Baxter AG, Industrie-straße 67, A-1220 Vídeň, Rakousko	krabička s lahvičkou lyofilizátu, lahvička s 20 ml vody na injekci, sada pro rozpouštění a injekční sada		ANO									ANO	
Femara 2,5 mg potahované tablety	potahované tablety	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Fentanil R Lek 25 transdermální náplast	transdermální náplast	Hexal AG, Holzkirchen, Německo	jedna transdermální náplast v ochranném obalu (PE/Al/PE/ papírová fólie), 5 náplastí v krabičce		ANO		ANO								
Fentanil R Lek 50 transdermální náplast	transdermální náplast	Hexal AG, Holzkirchen, Německo	jedna transdermální náplast v ochranném obalu (PE/Al/PE/ papírová fólie), 5 náplastí v krabičce		ANO		ANO								
FENTANYL injekční roztok	nitrožilní injekční roztok	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	50 ampulek obsahujících 10 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
FENTANYL injekční roztok	nitrožilní injekční roztok	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	50 ampulek obsahujících 2 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Ferrum Lek 100 mg žvýkací tablety	žvýkací tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	strip, 30 (3 × 10) žvýkacích tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ferrum Lek 50 mg/5 ml sirup	sirup	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	100 ml sirupu v lékovce z hnědého skla s odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
FERVEX	zrněný prášek pro přípravu perorálního roztoku	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie; Bristol-Myers Squibb, 979 avenue des Pyrénées, Le Passage, Francie	8 sáčků po 13,100 g zrněného prášku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
FERVEX bez cukru	zrněný prášek pro přípravu perorálního roztoku	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie; Bristol-Myers Squibb, 979 avenue des Pyrénées, Le Passage, Francie	8 sáčků po 4,950 g zrněného prášku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Flixotide 50 Inhaler	aerosol k inhalaci	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznaň, Polsko	120 dávek (nejméně 10,0 g suspenze) v hliníkovém obalu s dávkovacím ventilem v plastovém nebulizéru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Flixotide 500 Diskus	inhalační prášek	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie; Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francie	60 dávek prášku v hliníkovém blistru, v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Flonidan 10 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Flonidan 5 mg/5 ml suspenze	perorální suspenze	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	120 ml roztoku v lékovce z hnědého skla a plastová lžička, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Flosteron injekční suspenze	injekční suspenze	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	5 ampulek po 1 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Fluacet gel	gel	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	30 g gelu v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fluad MF59C.1, adjuvantní vakcína proti chřipce v injekční stříkačce připravené k použití, inaktivovaná (povrchový antigen)	injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce	Novartis Vaccines & Diagnostics S.r.l., Siena, Itálie, a Imunološki mesto d.d., Záhřeb, Chorvatsko	předplněná injekční stříkačka s jehlou obsahující 0,5 ml suspenze, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Fluarix vakcína proti chřipce, inaktivovaná, fragmentovaná, (bez konzervačních látek)	injekční suspenze	Sächsisches Serumwerk Dresden NL der SmithKline Beecham Pharma GmbH & Co. KG, Německo	krabička s jednou skleněnou injekční stříkačkou s jehlou obsahující 1 dávku vakcíny o objemu 0,5 ml		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Fluconom tablety 250 mg	tablety	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgie	oranžový blistr (PVC/Al), 100 (10 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Fluconax 100 mg tobolky	tobolky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fluconax 150 mg tobolky	tobolky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), jedna tobolka, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fluconax 200 mg tobolky	tobolky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fluconax 2 mg/1 ml roztok k nitrožilní infuzi	roztok k nitrožilní infuzi	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	100 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvičce a plastový držák lahvičky, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fluconax 50 mg tobolky	tobolky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fludara	prášek pro injekční nebo infuzní roztok	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	5 skleněných lahviček s práškem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Fludara oral 10 mg potahované tablety	potahované tablety	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	blistr (PA/Al/PP//Al), 20 (4 × 5) tablet v plastové (HDPE) lahvičce o objemu 150 ml s plastovým uzávěrem odolným proti otevření dětmi		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Fursemid 20 mg/2 ml injekční roztok	injekční roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	5 ampulek po 2 ml roztoku v plastovém držáku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fursemid 40 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 12 (1 × 12) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fursemid 40 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 20 (1 × 20) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Fursemid forte 500 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Gabalept tobolky 100 mg	tobolky	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Gabalept tobolky 300 mg	tobolky	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Gabalept tobolky 400 mg	tobolky	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Gadovist 1,0 mmol/ml injekční roztok	injekční roztok	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	7,5 ml roztoku ve skleněné injekční stříkačce, 5 injekčních stříkaček jednotlivě zabalených v blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Geokorton mast 20 g	mast	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	20 g masti v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Geomycin	tobolky	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 16 (2 × 8) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Geonistin	vaginální tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 6 (2 × 3) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Ginkgo potahované tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Glibenclamid Genericon 3,5 mg tablety	tablety	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Rakousko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Glibenclamid Genericon 3,5 mg tablety	tablety	Genericon Pharma Ges.m.b.H, Lannach, Rakousko	blistr (PVC/Al), 120 (12 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Glivec 100 mg, potahované tablety	potahované tablety	Novartis Pharma GmbH, Nurnberg, Německo	blistr (PVC/Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Glucose 5 % Braun	infuzní roztok	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Německo	100 ml infuzního roztoku v plastové láhvi (20 láhví v krabici)		ANO		ANO								
Glucose 5 % Pliva	infuzní roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	500 ml roztoku ve vaku (PVC) s drenážním doplňkem (uzavřeno zátkou combiflack) a doplňkem pro aplikaci, 12 vaků v krabici	ANO			ANO								
Glucose 5 % Pliva	infuzní roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	500 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvi s pryžovou zátkou a ochranným víčkem, 10 lahví v krabici	ANO			ANO								
Glurenorm 30 mg tablety	tablety	Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Athény, Řecko	bílý blister (PVC/PVDC//Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
GONAL-f 1 050 IU/1,75 ml	prášek a rozpouštědlo (v injekční stříkačce) pro přípravu injekčního roztoku	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční lahvička s práškem a injekční stříkačka s 2 ml rozpouštědla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
GONAL-f 300 IU/0,5 ml	injekční roztok v injekčním peru	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční pero obsahující 0,5 ml roztoku (ve skleněné zásobní vložce o obsahu 3 ml) a 5 jehel v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
GONAL-f 450 IU/0,75 ml	prášek a rozpouštědlo (v injekční stříkačce) pro přípravu injekčního roztoku	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční lahvička s práškem a injekční stříkačka s 1 ml rozpouštědla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
GONAL-f 450 IU/ 0,75 ml	injekční roztok v injekčním peru	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční pero obsahující 0,75 ml roztoku (ve skleněné zásobní vložce o obsahu 3 ml) a 7 jehel v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
GONAL-f 75 IU	prášek a rozpouštědlo (v injekční stříkačce) pro přípravu injekčního roztoku	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční lahvička s práškem a injekční stříkačka s 1 ml rozpouštědla v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
GONAL-f 900 IU/ 1,5 ml	injekční roztok v injekčním peru	Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Bari, Itálie	injekční pero obsahující 1,5 ml roztoku (ve skleněné zásobní vložce o obsahu 3 ml) a 14 jehel v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Gopten 0,5 mg tobolky	tobolky	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blister, 50 (5 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Gopten 2 mg tobolky	tobolky	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blister, 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Gopten 4 mg tobolky	tobolky	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blister, 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Grippostad C	tobolky	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Německo	blister (PVC/PVDC-Al), 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Grippostad Good Night sirup	sirup	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Německo	90 ml sirupu ve skleněné lahvičce s plastovým pojistným uzávěrem (bílý PP/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Haldol 2 mg tablety	tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgie	25 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v kartónové krabičce		ANO		ANO								
Halea 100 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Halea 50 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Heferol	tobolky	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	30 tobolek v lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Helicobacter test INFAI pro infračervenou spektroskopii	perorální prášek	INFAI Institut für Biomedizinische Analytik & NMR Imaging GmbH, Bochum, Německo	75 mg urey značené 13 Cv polystyrénovém obalu s uzavřeným polyethylenovým „západkovým“ uzávěrem; výbava pro vytváření vzorků a přenos vzorků vydechaného vzduchu (4 skleněné testovací trubice typu „vacutainer“ nebo plastové zkumavky „vacuette“ o objemu 10 ml a 1 pružná slámka), umístěná v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Heptanon tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
HERCEPTIN 150 prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	prášek pro přípravu koncentráту infuzního roztoku	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	jedna injekční lahvička s práškem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Hermes Cevitt citrón	šumivý prášek	Hermes Arzneimittel GmbH, Mnichov, Německo	20 šumivých tablet v polypropylenové tubě		ANO		ANO				ANO				
Hermes Cevitt pomeranč	šumivý prášek	Hermes Arzneimittel GmbH, Mnichov, Německo	20 šumivých tablet v polypropylenové tubě		ANO		ANO				ANO				
Herplex 400 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 35 (7 × 5) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Herplex 400 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 35 (7 × 5) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Herplex krém	krém	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	2 g krému v tubě, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Hiberix vakcína proti Haemophilus influenzae typu B, konjugovaná	lyofilizát	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	krabička s jednou lahvičkou obsahující jednu dávku lyofilizované vakcíny a jednu injekční stříkačku s rozpouštědlem a dvěma jehlami		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Humaject R 100 IU/ml (3,0 ml)	suspenze pro subkutánní injekci	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francie	5 jednorázových per se skleněnými zásobními vložkami po 3 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Humalog 100 IU/ml zásobní vložka (3,0 ml)	injekční roztok	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francie	5 zásobních vložek po 3 ml roztoku v blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Humalog Mix 25 100 IU/ml (suspenze v zásobní vložce 3,0 ml)	injekční suspenze	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francie; Lilly S.A., Alcobendas-Madrid, Španělsko	5 skleněných zásobních vložek se 3,0 ml suspenze podávané perem, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Humalog Mix 25 Pen 100 IU/ml	injekční suspenze	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francie	5 per se skleněnou zásobní vložkou se 3 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Humalog Mix 50 100 IU/ml (suspenze v zásobní vložce 3,0 ml)	injekční suspenze	Lilly France S.A.S., Fegersheim, Francie; Lilly S.A., Alcobendas-Madrid, Španělsko	5 skleněných zásobních vložek se 3,0 ml suspenze podávané perem, v ochranném obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Humalog Mix 50 Pen 100 IU/ml	injekční suspenze	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francie	5 per se skleněnou zásobní vložkou po 3 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Humalog Pen 100 IU/ml (3 ml)	injekční roztok	Lilly France S.A.S., rue du Colonel Lilly, Fegersheim, Francie	5 per se skleněnou zásobní vložkou se 3 ml roztoku, dodáváno v kartónové krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Indometacin 100 mg čípky	čípky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	10 (2 × 5) čípků ve stripu, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Indometacin 25 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Indometacin 75 mg retard tobolky	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Inegy 10 mg/10 mg	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Inegy 10 mg/20 mg	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (PVC/Aclar/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Inegy 10 mg/40 mg	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (PVC/Aclar/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Inegy 10 mg/80 mg	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (PVC/Aclar/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Infanrix vakcína proti difterii, tetanu, pertusi (acelulární), adsorbovaná	intramuskulární suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	krabička s jednou skleněnou injekční stříkačkou obsahující dávku vakcíny (0,5 ml), jehlou a krytem jehly		ANO								ANO		
Infanrix Hexa	lyofilizát a suspenze k parenterálnímu použití	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	skleněná injekční stříkačka obsahující 0,5 ml tekuté složky vakcíny (DTP-HBV-IPV), skleněná lahvička s lyofilizátem Hib a dvě jehly s ochrannými kryty, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
INFANRIX-IPV+Hib, kombinovaná vakcína proti difterii, tetanu, acelulární pertusi, poliomyelitidě (inaktivovaná) adsorbovaná a konjugovaná vakcína proti Haemophilus influenzae typu b	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	krabička se skleněnou injekční stříkačkou obsahující 0,5 ml suspenze (složka Infanrix IPV), skleněnou lahvičkou s práškem (složka Hib) a 2 jehlami s ochrannými kryty		ANO								ANO		
Influvac (vakcína proti chřipce (povrchový antigen, inaktivovaný)	injekční suspenze	Solvay Pharmaceuticals B.V., Veerweg 12, 8121 AA Olst, Nizozemsko	krabička s 1 předplněnou injekční stříkačkou (skleněnou, typu I), která obsahuje 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze)		ANO								ANO		
Infusol (infuzní roztok)	roztok k nitrožilní infuzi	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 injekčních lahví obsahujících 500 ml roztoku, dodáváno v krabici	ANO			ANO								
Inspira 25 mg tablety	potahované tablety	Pharmacia Limited, Whalton Road, Morpeth, Northumberland NE61 3YA, Velká Británie	neprůhledný blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Inspira 50 mg tablety	potahované tablety	Pharmacia Limited, Whalton Road, Morpeth, Northumberland NE61 3YA, Velká Británie	neprůhledný blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Intralipid 20 %	infuzní emulze	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Rakousko a Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	skleněná infuzní lahvička obsahující 100 ml emulze, 10 lahví v kartónové krabici		ANO		ANO								
Intralipid 20 %	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak („Excel“) obsahující 500 ml infuzní emulze s dvěma nástavci pro podání léčivého přípravku a pro infuzi, jeden malý sáček obsahující absorbér kyslíku a jeden sáček s roztokem sloužícím ke kontrole integrity balení		ANO		ANO								
Intron A 18 million IU injekční roztok, vícedávkové injekční pero	injekční roztok	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko	vícedávkové injekční pero se zásobní vložkou obsahující 1,2 ml roztoku, 12 jehel a 12 vatových obinadel, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Intron A 30 million IU injekční roztok, vícedávkové injekční pero	injekční roztok	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko	vícedávkové injekční pero se zásobní vložkou obsahující 1,2 ml roztoku, 12 jehel a 12 vatových obinadel, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Intron A injekční roztok 18 mil. IU, vícedávkové injekční pero	roztok pro subkutánní podání	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko	krabička s injekčním perem se skleněnou zásobní vložkou obsahující 1,2 ml roztoku, s 6 jehlami Novofine a 6 gázovými tampóny		ANO	ANO			ANO						
Intron A injekční roztok 30 mil. IU, vícedávkové injekční pero	roztok pro subkutánní podání	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko	krabička s injekčním perem se skleněnou zásobní vložkou obsahující 1,2 ml roztoku, s 6 jehlami Novofine a 6 gázovými tampóny		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Jeanine potahované tablety	potahované tablety	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Německo	blistr, 3 × 21 tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Jeanine potahované tablety	potahované tablety	Jenapharm GmbH & Co KG, Jena, Německo	blistr, 1 × 21 tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Jumex 5 mg	tablety	CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd., Budapest, Maďarsko; CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Co. Ltd., Veresegyhaz, Maďarsko	blistr (Al/OPAl/PVC//Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Kabiven	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 1 540 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 4 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					
Kabiven	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 1 026 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 4 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					
Kabiven	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 2 053 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 2 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					
Kabiven	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 2 566 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 2 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Kabiven Peripheral	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 1 440 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 4 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					
Kabiven Peripheral	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak pro 1 920 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, 2 vaky v krabici		ANO		ANO			ANO					
Calsium folinate Pliva injekční roztok 200 mg/ 20 ml	injekční roztok	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Česká republika	láhev o objemu 20 ml s roztokem, se zátkou (bromobutyl) a hliníkovým pertlem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Calsium folinate Pliva injekční roztok 500 mg/ 50 ml	injekční roztok	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Česká republika	láhev o objemu 50 ml s roztokem, s uzavřenou zátkou (bromobutyl) a hliníkovým pertlem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Calcium Folate Pliva injekční roztok 100 mg/ 10 ml	injekční roztok	Pliva Lachema, Karásek 1, 621 33 Brno, Česká republika	láhev o objemu 10 ml s roztokem, se zátkou (bromobutyl) a hliníkovým pertlem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Uhličitan vápenatý Krka 1 g tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	50 tablet v lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
KALETRA 133,3 mg/33,3 mg měkké tablety	měkké tablety	Abbott Laboratories Ltd., Kent, Velká Británie, Abbott S.p.A., Campo-verde di Aprilia, Itálie	2 plastové (HDPE) lahvičky po 90 tabletkách, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
KAMIREN tablety 4 mg	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Kamiren XL	tablety s řízeným uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Kamiren XL	tablety s řízeným uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Katena 100 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 20 (2 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Katena 300 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Katena 400 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Kenalog 40 mg/1 ml injekční suspenze	injekční suspenze	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	5 ampulek (po 1 ml suspenze) v blistru, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Kepra 100 mg/ml perorální roztok	perorální roztok	NextPharma SAS, Limay, Francie	300 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovým pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Klosterfrau Sedinal cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	M.C.M. Klosterfrau Vertriebs GmbH, Německo	blistr, 60 (2 × 30) cukrem obalených tablet, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Knavon 100 mg čípky	čípky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	12 (2 × 6) čípků ve stripu, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Knavon 100 mg/2 mg injekce	intramuskulární injekce	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	10 skleněných ampulek po 2 ml roztoku v plastovém balení, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Knavon 50 mg tablety	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 25 (1 × 25) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Knavon forte 100 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 tablet v lékovce z hnědého skla s hliníkovým pertlem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Knavon retard 150 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v kartónové krabičce	ANO			ANO								
Kofan tablety	tablety	Bosnalijek d.d., Jukičeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Kogenate Bayer 1 000 IU prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Bayer Biologicals S.r.l., Torri-Sovicille, Itálie	injekční lahvička se zařízením Bio-set obsahujícím prášek, předplněnou injekční stříkačku s rozpouštědlem, oddělený píst, sadu pro venepunkci, dva jednorázové sterilní vatové polštářky napuštěné alkoholem, dva suché vatové polštářky a dvě náplasti, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO					ANO	

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Lamal 100 mg tablety	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Lamal 200 mg tablety	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Lamal 25 mg tablety	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Lamal 50 mg tablety	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Lameptil 100 mg dispergovatelné tablety	dispergovatelné tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) dispergovatelných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
Lameptil 200 mg dispergovatelné tablety	dispergovatelné tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) dispergovatelných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
Lameptil 25 mg dispergovatelné tablety	dispergovatelné tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) dispergovatelných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
LAMISIL 1 % krém	krém	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Německo a Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švýcarsko	15 g krému v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Lamisil 250 mg tablety	tablety	Novartis Pharmaceuticals UK Limited, Horsham, West Sussex, Velká Británie	blistr (PVC/Al), 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Lamisil DermGel 1 % gel	gel	Novartis Pharma Produktions GmbH, Wehr, Německo a Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švýcarsko	5 g gelu v hliníkové tubě s propylenovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Lamisil once 1 % kožní roztok	kožní roztok	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Étraz, Nyon, Švýcarsko	4 g roztoku v hliníkové (PE/Al/PE) tubě s plastovou zátkou, dodáváno v ochranné plastové krabičce		ANO	ANO				ANO					
Lanicor tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lanitop injekční roztok	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 ampulek po 2 ml, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lanitop tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	50 (5 × 10) tablet v blistru, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lantus 100 IU/ml (3-ml zásobní vložka pro OptiClik)	roztok pro subkutánní injekci	Sanofi – Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt nad Mohanem, Německo	5 skleněných zásobních vložek obsahujících 3 ml roztoku (s integrovaným držákem pera z plastu), dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Lescol XL 80 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	tablety s prodlouženým uvolňováním	Novartis Farmaceutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španělsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Letizen potahované tablety 10 mg	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Letizen perorální roztok 1 mg/1 ml	perorální roztok	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	120 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovým uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Letizen S 10 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Letrox 100	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (bílý, neprůhledný PVDC/PVC//Al), 50 (2 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Letrox 150	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (bílý, neprůhledný PVDC/PVC//Al), 50 (2 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Letrox 50	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (bílý, neprůhledný PVDC/PVC//Al), 50 (2 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Levemir FlexPen	injekční roztok v zásobní vložce pro subkutánní použití	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 per se skleněnou zásobní vložkou FlexPen se 3 ml roztoku, dodáváno v kartónové krabičce		ANO	ANO			ANO						
Levemir Penfill	injekční roztok v zásobní vložce pro subkutánní použití	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 skleněných zásobních vložek Penfill obsahujících 3 ml roztoku, dodáváno v kartónové krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Lizinopril 10 mg tablety	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr, 30 tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lizinopril 20 mg tablety	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr, 30 tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lizinopril 5 mg tablety	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	blistr, 30 tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
LIZINOPRIL H 10 mg/12,5 mg tablety	tablety	Farmal d.d., Ludbreg, Chorvatsko, ve spolupráci s Bilim Pharmaceuticals Inc., Turecko	30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
LIZINOPRIL H 20 mg/12,5 mg tablety	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ludbreg, Chorvatská republika	30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lizinopril Lek 10 mg tablety	tablety	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Německo	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
Lizinopril Lek 2,5 mg tablety	tablety	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Německo	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
Lizinopril Lek 20 mg tablety	tablety	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Německo	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Lizinopril Lek 5 mg tablety	tablety	Salutas Pharma GmbH, Dieselstraße 5, Gerlingen, Německo	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					
Lodoz 10 mg/6,25 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Německo; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francie	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Lodoz 2,5 mg/6,25 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Německo; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francie	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Lodoz 5 mg/6,25 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck KGaA, Frankfurter Straße 250, Darmstadt, Německo; Merck SANTE s.a.s., 2, rue du Pressoir Vert, Semoy, Francie	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Logest obalené tablety	obalené tablety	Schering S.A., Lys-lez-Lannoy, Francie	krabička s 21 obalenými tabletami v blistru		ANO	ANO									
Lopin tablety 10 mg	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ljubreg, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lopin tablety 5 mg	tablety	Farmal d.d., Branitelja domovinskog rata 8, Ljubreg, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lorista 50 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Lorista H	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 28 (4 × 7) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Lubor 20 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 20 (1 × 20) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Luboreta krém	krém	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	50 g krému v hliníkové tubě s polyethylenovou zátkou, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Lucentis 10 mg/ml injekční roztok	injekční roztok	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	jedna skleněná lahvička obsahující 0,3 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Lumidol 100 mg/2 ml injekční roztok	injekční roztok (pro intravenózní, intramuskulární a subkutánní podání)	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	5 skleněných ampulek obsahujících 2 ml roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
LUMIDOL 100 mg/ml perorální kapky	perorální kapky, roztok	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s uzpůsobeným plastovým kapacím zařízením a plastovým víčkem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
LUMIDOL 50 mg tobolky	tvrdé tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 tobolek v plastové hnědé lahvičce o objemu 50 ml s pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lumidol 50 mg/ml injekční roztok	injekční roztok (pro intravenózní, intramuskulární a subkutánní podání)	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	5 skleněných ampulek obsahujících 1 ml roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lumigan 0,3 mg/ml oční kapky	oční kapky, roztok	Allergan Pharmaceuticals Republic of Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo, Irsko	3 ml roztoku v plastové lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Luxeta tablety 50 mg	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Lyrica 100 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 84 (4 × 21) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 150 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 56 (4 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 200 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 84 (4 × 21) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 25 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 56 (4 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 300 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 56 (4 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 50 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 56 (4 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Lyrica 75 mg tablety	tvrdé tablety	Pfizer GmbH Arzneimittelwerk Gödecke, Mooswaldallee 1, Freiburg, Německo	blistr (PVC/Al), 56 (4 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
LYSOBACT orální tablety	orální tablety (oriblety)	Bosnalijek d.d., Jukičeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	blistr, 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Makcin 500 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr, 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
MANIT 10 %	infuzní roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	500 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvi s pryžovou zátkou a ochranným víčkem, krabička s obsahem 10 lahví	ANO			ANO								
MANIT 20 %	infuzní roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	250 ml infuzního roztoku ve skleněné lahvičce s pryžovou zátkou a ochranným víčkem, krabička s obsahem 10 lahviček	ANO			ANO								
Marivarin 3 mg tablety	tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Orion Corporation, Espoo, Finsko	50 tablet v lékovce z hnědého skla s hliníkovou zátkou		ANO		ANO								
Materna se selenem	potahované tablety	Wyeth Lederle S.p.A., Catania, Itálie	30 tablet v HDPE lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
MAXALT RPD 10 mg perorální lyofilizát	perorální lyofilizát	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	2 (2 × 1) perorální lyofilizáty v blistru (PVC/PVDC//Al) a ochranném sáčku (papír/PE/Al) v plastové krabičce, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO				ANO					
MAXALT RPD 5 mg perorální lyofilizát	perorální lyofilizát	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	2 (2 × 1) perorální lyofilizáty v blistru (PVC/PVDC//Al) a ochranném sáčku (papír/PE/Al) v plastové krabičce, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Medazol 250 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 tablet v plastové (polypropylenové) lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Medazol 400 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Medazol 500 mg vaginální tablety	vaginální tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Medicínální kyslík, medicínální O ₂	medicínální plyn	Messer Croatia Plin d.o.o., Zaprešić, Industrijska 1, Chorvatská republika	tlakové ocelové lahve (150 nebo 200 bar) obsahující 2, 3, 5, 10, 20, 27, 30, 40 nebo 50 litrů medicínálního kyslíku plyného	ANO			ANO								
MEDROL 16 mg tablety	tablety	Pfizer Italia S.r.l., Marina De Tronto, Ascoli Piceno, Itálie	blistr (PVC/Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
MEDROL 32 mg tablety	tablety	Pfizer Italia S.r.l., Marina De Tronto, Ascoli Piceno, Itálie	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
MEDROL 4 mg tablety	tablety	Pfizer Italia S.r.l., Marina De Tronto, Ascoli Piceno, Itálie	30 tablet v lékovce z hnědého skla s plastovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Megace 160 mg tablety	tablety	Haupt Pharma Regensburg GmbH, Regensburg, Německo pro Bristol-Myers Squibb	100 tablet v plastové (HDPE) lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Meglimid 1 mg tablety	tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	průhledný blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Moditen 5 mg obalené tablety	obalené tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Bristol-Myers Squibb, NY, USA	100 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
Moduretic tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	40 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Monopril 10 mg	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Chorvatská republika, ve spolupráci s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso. Anagni, Itálie	blistr (bílé PVC/PVDC//Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Monopril 20 mg	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka, Chorvatská republika, ve spolupráci s Bristol-Myers Squibb S.p.A., Contrada Fontana del Ceraso. Anagni, Itálie	blistr (bílé PVC/PVDC//Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Monopril plus 20/12.5	tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	neprůhledný blistr (PVC/PVDC/Alu), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Monsalic mast	mast	Schering-Plough Farma, Lda, Casal do Colaride, Agualva Cacem, Portugalsko	25 g masti v tubě (bílý email) s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Nalgesin forte 550 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Nalgesin S 275 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Nanotiv 1 000 IU	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Octapharma AB, Stockholm, Švédsko	krabička s práškem a krabička s lahvičkou obsahující 10 ml vody na injekci, aplikační sada, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Nanotiv 500 IU	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Octapharma AB, Stockholm, Švédsko	krabička s práškem a krabička s lahvičkou obsahující 5 ml vody na injekci, aplikační sada, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Nasivin 0,05 % nosní sprej	nosní sprej, roztok	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	10 ml roztoku ve bílé plastové lahvičce s plastovým aplikátorem (obsahujícím rozprašovač) a plastovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nasivin 0,05 % nosní sprej bez konzervačních látek	nosní sprej, roztok	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	10 ml roztoku v bílé plastové lahvičce se systémem 3K a ochranným víčkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nasivin D 0,05 % nosní sprej	nosní sprej, roztok	Merck KGaA, Frankfurter StraÙe 250, Darmstadt, Německo	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovou rozprašovací pumpičkou a ochranným víčkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Sodium chloride 10 % elektrolytický koncentrát 50 ml	koncentrát pro nitrožilní aplikaci po rekonstituci	Hrvatski zavod za transfuzijsku medicinu, Petrova 3, Záhřeb, Chorvatská republika	50 ml ve skleněné injekční lahvičce (40 lahviček v sáčku)	ANO			ANO								
Natural Wealth Ginkgo Forte	potahované tablety	NBTY Inc., New York, USA	blistr (PVC/Al), 48 (2 × 24) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Natural Wealth Vitamin E-200 IU, tobolky	tobolky	NBTY Inc. New York, USA	100 tobolek v hnědé plastové lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Navoban injekce 5 mg/5 ml	injekční a infuzní roztok, perorální roztok	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	5 ml roztoku ve skleněné ampulce, 10 ampulek v krabičce		ANO	ANO									
Navoban tobolky 5 mg	tvrdé tobolky	Novartis Farmaceutica S.A., Ronda Santa María 158, Barcelona, Španělsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 5 (1 × 5) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Nazol 0,05 % nosní kapky, roztok	nosní kapky, roztok	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	10 ml nosních kapek v průhledné plastové (PE) lahvičce s kapacím zařízením, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Nazol 0,1 % nosní kapky, roztok	nosní kapky, roztok	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	10 ml nosních kapek v průhledné plastové (PE) lahvičce s kapacím zařízením, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Nebido 1 000 mg/4 ml injekční roztok	injekční roztok	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	4 ml roztoku v ampulce z hnědého skla, 1 ampulka v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Nebilet	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (PVC/Al), 14 (2 × 7) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Nebilet	tablety	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125, Berlín, Německo	blistr (PVC/Al), 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Neloren 300 mg/ml injekce	injekční roztok pro intramuskulární podání a intravenózní infúzi	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	10 ampulek obsahujících každá 1 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Neloren 600 mg/2 ml injekce	injekční roztok pro intramuskulární podání a intravenózní infúzi	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	10 ampulek obsahujících každá 2 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Neo-angin bez cukru pastilky	pastilky	DIVAPHARMA GmbH, Motzener Straße 41, Berlín, Německo	blistr (PVC/PE/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Neo-angin pastilky	pastilky	DIVAPHARMA GmbH, Motzener Straße 41, Berlín, Německo	blistr (PVC/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Neodolpasse	infuzní roztok	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Rakousko	krabice s 10 skleněnými lahvíčkami obsahujícími 250 ml roztoku		ANO		ANO								
Neofen 200 mg tablety	potahované tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Neofen forte	potahované tablety	Belupo, Ijtekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v kartonové krabičce	ANO			ANO				ANO				
NeoRecormon 10 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	6 (2 × 3) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících každá 0,6 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						
NeoRecormon 1 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	6 (2 × 3) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících každá 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						
NeoRecormon 2 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	6 (2 × 3) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících každá 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						
NeoRecormon 30 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	jedna skleněná injekční stříkačka (s jehlou) obsahující 0,6 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						
NeoRecormon 3 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	6 (2 × 3) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících každá 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						
NeoRecormon 4 000 IU injekční roztok v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	6 (2 × 3) skleněných injekčních stříkaček (s jehlou) obsahujících každá 0,3 ml roztoku, v ochranném obalu, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Niaspan 750 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Merck KGaA, Darmstadt, Německo, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francie	blistr (PVC/PE/Aclar-Al), 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Niaspan 750 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Merck KGaA, Darmstadt, Německo, Merck Santé s.a.s., Semoy, Francie	blistr (PVC/PE/Aclar-Al), 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
NIBEL 5 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 14 (1 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Nicorette Freshmint Gum 2 mg	žvýkáčká guma	Pfizer Health AB, Norrebroplatsen 2, Helsingborg, Švédsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 15 (1 × 15) žvýkáčká gum, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nicorette Freshmint Gum 4 mg	žvýkáčká guma	Pfizer Health AB, Norrebroplatsen 2, Helsingborg, Švédsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 15 (1 × 15) žvýkáčká gum, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nicorette náplast 10 mg/16 h	transdermální náplast	Pfizer Health AB, Norrebroplatsen 2, Helsingborg, Švédsko	7 (7 × 1) transdermálních náplastí v ochranném (PE/A1/Barex) sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nicorette náplast 15 mg/16 h	transdermální náplast	Pfizer Health AB, Norrebroplatsen 2, Helsingborg, Švédsko	7 (7 × 1) transdermálních náplastí v ochranném (PE/A1/Barex) sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Nicorette náplast 5 mg/16 h	transdermální náplast	Pfizer Health AB, Norrbroplasten 2, Helsingborg, Švédsko	7 (7 × 1) transdermálních náplastí v ochranném (PE/Al/Barex) sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nifedipin retard 20 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Farmal d.d., Ludbreg, Chorvatská republika, ve spolupráci s Valpharma Int. s.a., San Marino	krabička s 30 tabletami (blister, 3 × 10 tablet)	ANO			ANO								
Niimotop S potahované tablety	potahované tablety	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Německo	blistry (PP/Al), 100 (10 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Nimotop S infuzní roztok	infuzní roztok	Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen, Německo	50 ml infuzního roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovou (PE) infuzní trubičkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Ninur 50 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	krabička s 30 tobolkami (blister, 3 × 10 tobolek)	ANO			ANO								
NINUR 50 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blister (PVC/Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Niquitin CQ 14 mg	transdermální náplast	Cardinal Health, Northamptonshire, Velká Británie; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velká Británie	7 (7 × 1) transdermálních náplastí v ochranném (PE/LDPE/Al/acrylonitrile) sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO	ANO				
Niquitin CQ 21 mg	transdermální náplast	Cardinal Health, Northamptonshire, Velká Británie; Cardinal Health, Westhoughton, Bolton, Velká Británie	7 (7 × 1) transdermálních náplastí v ochranném (PE/LDPE/Al/acrylonitrile) sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO	ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Novocef tablety 250 mg	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blister, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Novocef tablety 500 mg	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blister, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Novofem	potahované tablety	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	28 tablet (16 červených a 12 bílých tablet) v plastovém otočném kalendářovém balení, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoMix 30 Flex-Pen	suspenze pro subkutánní injekci	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Dánsko; Novo Nordisk Production SAS, 45 avenue d'Orléans, Chartres, Francie	krabička s 5 injekčními zařízeními obsahujícími 3 ml suspenze ve skleněné zásobní vložce		ANO	ANO		ANO	ANO						
NovoMix 30 Penfill	suspenze pro subkutánní injekci	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsværd, Dánsko; Novo Nordisk Production SAS, 45 avenue d'Orléans, Chartres, Francie	5 skleněných zásobních vložek obsahujících 3 ml suspenze v blistru, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
NovoMix 50 Flex-Pen	injekční suspenze, zásobní vložka v předplněném peru	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 per se skleněnou zásobní vložkou obsahujících 3 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
NovoMix 50 Penfill	injekční suspenze v zásobní vložce	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 skleněných zásobních vložek obsahujících 3 ml suspenze v ochranném balení, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
NovoMix 70 Flex-Pen	injekční suspenze, zásobní vložka v předplněném peru	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 per se skleněnou zásobní vložkou obsahujících 3 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
NovoMix 70 Penfill	injekční suspenze v zásobní vložce	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 skleněných zásobních vložek obsahujících 3 ml suspenze v ochranném balení, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
NovoNorm 0,5 mg	tablety	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	blister, 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoNorm 1 mg	tablety	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	blister, 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoNorm 2 mg	tablety	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	blister, 30 (2 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoRapid	injekční roztok	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	jedna injekční lahvička obsahující 10 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoRapid FlexPen	injekční roztok	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsværd, Dánsko	5 per obsahujících 3 ml roztoku v každé skleněné zásobní vložce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NovoRapid Penfill	injekční roztok	Novo Nordisk A/S, Bagsværd, Dánsko; Novo Nordisk Productions SAS, Chartes, Francie	5 skleněných zásobních vložek obsahujících 3 ml roztoku v ochranném balení, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Nozinan 100 mg tablety	potahované tablety	Famar Lyon, 29 avenue du Général de Gaulle, 69230 Saint-Genis-Laval, Francie	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Nozinan 100 mg tablety	potahované tablety	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle, 69230 Saint-Genis-Laval, Francie	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Nozinan 25 mg tablety	potahované tablety	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle, 69230 Saint-Genis-Laval, Francie	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Nozinan 25 mg tablety	potahované tablety	Famar Lyon, 29 Avenue du Général de Gaulle, 69230 Saint-Genis-Laval, Francie	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
NUROFEN Cold and Flu potahované tablety	potahované tablety	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC/Al), 12 (1 × 12) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
NUROFEN Cold and Flu potahované tablety	potahované tablety	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC/Al), 12 (1 × 12) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Nurofen Liquid tobolky	měkké tobolky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Nottingham, Velká Británie, ve spolupráci s Banner Pharmacaps Europe B.V., Tilburg, Nizozemsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 10 (1 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
OliClinomel N7 – 1 000 E	infuzní emulze	Clintec Parenteral S.A., Francie; Baxter S.A., Lessines, Belgie	plastový vak pro 2 000 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, čtyři vaky v krabici		ANO	ANO									
OliClinomel N7 – 1 000 E	infuzní emulze	Clintec Parenteral S.A., Francie; Baxter S.A., Lessines, Belgie	plastový vak pro 1 000 ml směsi (ve třech samostatných komorách) vybavený plastovým ochranným obalem, šest vaků v kartonové krabici		ANO	ANO									
Olivin 10 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Olivin 20 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Olivin 5 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Olynth 0,05 % nosní sprej	nosní sprej, roztok	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francie	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovým rozprašovacím nástavcem a ochranným krytem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Olynth 0,1 % nosní kapky	nosní kapky, roztok	Pfizer PGM, Orleans Cedex, Francie	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s kapacím zařízením, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Ortalox 20 mg	tobolky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Republic of Croatia	14 tobolek v plastové (HDPE) lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Ortanol 20 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	7 tobolek v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ortanol 40 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ortanol S 10 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ortanol S 10 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	28 (4 × 7) tobolek v blistru, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Osseor 2 g	zrněný prášek pro přípravu perorální suspenze	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	7 sáčků (papír/PE/Al/PE) se zrněným práškem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
OVITRELLE 250 mg	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Itálie	injekční lahvička s práškem a injekční lahvička s rozpouštědlem obsahujícím 1 ml vody na injekci, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
OVITRELLE 250 µg/0,5 ml	injekční suspenze v injekční stříkačce	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Itálie	jedna skleněná injekční stříkačka s jehlou v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
PACLITAXEL PLIVA 300 mg/ 50 ml	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	50 ml koncentrátu pro přípravu roztoku ve skleněné lahvičce (mnohonásobná injekční lahvička) s pryžovou zátkou, hliníkovým pertlem a ochranným krytem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	16,7 ml koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku v bezbarvé skleněné lahvičce s pryžovou zátkou potaženou teflonem (bromobutyl), hliníkovým kroužkem a plastovým (PP) krytem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	5 ml koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku v bezbarvé skleněné lahvičce s pryžovou (bromobutyl) zátkou potaženou teflonem, hliníkovým kroužkem a plastovým (PP) krytem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	25 ml koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku v bezbarvé skleněné lahvičce s pryžovou (bromobutyl) zátkou potaženou teflonem, hliníkovým kroužkem a plastovým (PP) krytem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Paclitaxin 6 mg/ml	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemsko	50 ml koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku v bezbarvé skleněné lahvičce s pryžovou (bromobutyl) zátkou potaženou teflonem, hliníkovým kroužkem a plastovým (PP) krytem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Partobulin SDF 1 250 IU	injekční roztok	Baxter AG, Industrie-straÙe 67, A-1220 Vídeň, Rakousko	krabička s 1 předplněnou injekční stříkačkou s jehlou, která obsahuje 1 dávku přípravku s obsahem 250 µg (1 250 IU)		ANO									ANO	
Patentex Oval N	vaginální kulička	Merz Pharma GmbH & Co KGaA, Frankfurt nad Mohanem, Německo	6 (1 × 6) vaginálních kuliček ve stripu (PVC/PVDC/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Pavulon 4 mg=2 ml	injekční roztok	N.V. Organon, Oss, Nizozemsko; Organon S.A., Éragny-sur-Epte, Francie	50 ampulek obsahujících 2 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
PEDIACEL vakcína proti záškrtu, tetanu, černému kašli (acelulární), poliomyelitidě (inaktivovaná) a konjugovaná vakcína proti hemofylu typu b (adsorbovaná)	injekční suspenze	Sanofi Pasteur Limited, Toronto, Kanada	0,5 ml suspenze ve skleněné lahvičce (sklo typu I, Ph.Eur) se zátkou (bromobutyl) neobsahující latex, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
PEGASYS 135 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	krabička s 1 injekční stříkačkou o obsahu 0,5 ml roztoku a s jehlou		ANO	ANO		ANO	ANO						
PEGASYS 180 µg injekčního roztoku v předplněné injekční stříkačce	injekční roztok	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	krabička s 1 injekční stříkačkou o obsahu 0,5 ml roztoku a s jehlou		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Pegintron 100 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	injekční lahvička obsahující prášek a ampulka s rozpouštědlem pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční stříkačka, 2 injekční jehly a 1 absorpční vatové obinadlo, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 100 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v injekční stříkačce se zásobní vložkou	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	pero se zásobní vložkou obsahující prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční jehla, 2 absorpční vatová obinadla, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 120 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	injekční lahvička obsahující prášek a ampulka s rozpouštědlem pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční stříkačka, 2 injekční jehly a 1 absorpční vatové obinadlo, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 120 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	pero se zásobní vložkou obsahující prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční jehla, 2 absorpční vatová obinadla, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Pegintron 150 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	injekční lahvička obsahující prášek a ampulka s rozpouštědlem pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční stříkačka, 2 injekční jehly a 1 absorpční vatové obinadlo, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 150 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	pero se zásobní vložkou obsahující prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční jehla, 2 absorpční vatová obinadla, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 50 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	injekční lahvička obsahující prášek a ampulka s rozpouštědlem pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční stříkačka, 2 injekční jehly a 1 absorpční vatové obinadlo, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Pegintron 50 µg prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku v peru se zásobní vložkou	Schering-Plough (Brinny) Company, Innishannon, County Cork, Irsko republika	pero se zásobní vložkou obsahující prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku (voda na injekci), 1 injekční jehla, 2 absorpční vatová obinadla, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Pentasa 500 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Ferring A/S, Vanløse, Dánsko; Ferring Intercontinental Center SA, St-Prex, Francie	hliníkový blistr, 100 (10 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
PENTAXIM vakcína proti záškrtu, tetanu, černému kašli (acelulární), poliomyelitidě (inaktivovaná) adsorbovaná a konjugovaná vakcína proti hemofylu typu b	prášek a suspenze pro přípravu injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	krabička se skleněnou lahvičkou obsahující prášek a skleněnou injekční stříkačku o obsahu 0,5 ml suspenze s jehlou a krytem jehly		ANO								ANO		
PENTILIN 100 mg/5 ml injekční roztok	injekční roztok	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	5 ml injekčního roztoku ve skleněné ampulce, 5 ampulek v krabičce		ANO		ANO								
PENTILIN 400 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet s prodlouženým uvolňováním, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Peptoran 75 tablety	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Perfalgan 10 mg/ml	infuzní roztok	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie	jedna injekční lahvička obsahující 100 ml infuzního roztoku, 12 injekčních lahviček v průhledném ochranném obalu (polyethylen s termoregulačním filmem)		ANO		ANO	ANO		ANO					
Perfalgan 10 mg/ml	infuzní roztok	Bristol-Myers Squibb, 304 avenue du Dr Jean Bru, Agen, Francie	jedna injekční lahvička obsahující 50 ml infuzního roztoku, 12 injekčních lahviček v průhledném ochranném obalu (polyethylen s termoregulačním filmem)		ANO		ANO	ANO		ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
PHOLCODIN 10 mg tobolky	tobolky	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	20 tobolek v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
PHOLCODIN 15 mg/15 ml perorální roztok	perorální roztok	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	150 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovým uzávěrem a 15 ml plastovým dávkovačem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
PHOLCODIN 4 mg/15 ml perorální roztok pro děti	perorální roztok	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	60 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovou zátkou a plastovou 2,5 ml odměrkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Physiotens 0,2	potahované tablety	Solvay Pharmaceuticals S.A.S., Châtillon-sur-Chalaronne, Francie	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (1 × 28) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Physiotens 0,4	potahované tablety	Solvay Pharmaceuticals S.A.S., Châtillon-sur-Chalaronne, Francie	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (1 × 28) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Pigrel	potahované tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Rijeka ve spolupráci s Krka-farma d.o.o., Záhřeb	blistr, 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Pilfud 2 % omývadlo	omývadlo	Bosnalijek d.d., Jukičeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	60 ml omývadla v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Pilfud 5 % omývadlo	kožní sprej, roztok	Bosnalijek d.d., Jukičeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	60 ml roztoku v plastovém sáčku s rozprašovačem a pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Piramil 1,25 mg tablety	tablety	LEK S.A., Stryków, Polsko; LEK S.A., Varšava, Polsko	28 (7 × 4) tablet ve stripu, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Piramil 10 mg tablety	tablety	LEK S.A., Stryków, Polsko; LEK S.A., Varšava, Polsko	blistr, 28 (7 × 4) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Piramil 2,5 mg tablety	tablety	LEK S.A., Stryków, Polsko; LEK S.A., Varšava, Polsko	blistr, 28 (7 × 4) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Piramil 5 mg tablety	tablety	LEK S.A., Stryków, Polsko; LEK S.A., Varšava, Polsko	blistr, 28 (7 × 4) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
„Planinski čaj“ – projímavý bylinný čaj	projímavý bylinný čaj	Trešnjevka laboratorij d.o.o., Jukičeva 32, Záhřeb, Chorvatská republika	75 g čaje v plastovém (PP) sáčku, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Platinex 10 mg/ 20 ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Itálie	20 ml koncentráту pro přípravu infuzního roztoku v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Platinex 50 mg/ 100 ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	koncentrát pro přípravu infuzního roztoku	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta, Latina, Itálie	100 ml koncentráту pro přípravu infuzního roztoku v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Plavix	potahované tablety	Sanofi Winthrop Industrie, Ambarès et Lagrave, Carbon Blanc Cedex, Francie	blistr (Al/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
PLIVIT B1 tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
PLIVIT B6 250 mg injekce	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	5 ml injekčního roztoku v ampulce z hnědého skla, 50 ampulek v krabičce	ANO			ANO								
PLIVIT B6 50 mg injekce	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	2 ml injekčního roztoku v ampulce z hnědého skla, 50 ampulek v krabičce	ANO			ANO								
PLIVIT B6 tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
PLIVIT C 1 000 mg šumivé tablety bez cukru s příchutí citrónu	šumivé tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 šumivých tablet v polypropylenové tubě (uzávěr se silikagelem a s pojistným kroužkem), dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
PLIVIT C 1 000 mg šumivé tablety bez cukru s příchutí pomeranče	šumivé tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 šumivých tablet v polypropylenové tubě (uzávěr se silikagelem a s pojistným kroužkem), dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
PLIVIT C 50 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
PLIVIT C 500 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
PLIVIT C 500 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	potahované tablety s prodlouženým uvolňováním	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 10 (1 × 10) potahovaných tablet s prodlouženým uvolňováním, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Plivit D3	perorální kapky, roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovým kapacím zařízením, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Plymicol vaginální tablety	vaginální tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 3 vaginální tablety, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
PNEUMO 23 pneumokoková polysacharidová vakcína	injekční roztok	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	krabička s 1 skleněnou injekční stříkačkou s obsahem 0,5 ml vakcíny a jehla s ochranným krytem		ANO								ANO		
Polio Sabin (Oral) vakcína proti živým atenuovaným virům poliomyelitidy kmenů Sabin, stabilizovaná MgCl	perorální suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	krabička s 25 plastovými tubami obsahujícími jednu dávku vakcíny		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Pollinex tree, extrakt pylů z břízy, lísky a olše pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	1 injekční lahvička obsahující 1,5 ml suspenze, 3 skleněné injekční stříkačky a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex tree, extrakt pylů z břízy, lísky a olše pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 červené skleněné injekční stříkačky obsahující každá 0,5 ml suspenze a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex tree, extrakt pylů z břízy, lísky a olše pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 skleněné injekční stříkačky obsahující každá 0,5 ml suspenze a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex tree, extrakt pylů z břízy, lísky a olše pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 skleněné lahvičky obsahující každá 1 ml suspenze, 5 injekčních stříkaček a 6 injekčních jehel, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex grass and rye, extrakt pylů z trav a žita pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	1 injekční lahvička obsahující 1,5 ml suspenze, 3 skleněné injekční stříkačky a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex grass and rye, extrakt pylů z trav a žita pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 skleněné injekční stříkačky obsahující každá 0,5 ml suspenze a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Pollinex grass and rye, extrakt pylů z trav a žita pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 skleněné lahvičky obsahující každá 1 ml suspenze, 5 injekčních stříkaček a 6 injekčních jehel, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Pollinex grass and rye, extrakt pylů z trav a žita pro specifickou imunoterapii	suspenze pro subkutánní injekci	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika a Allergy Therapeutics Ltd., Worthing, Velká Británie	3 skleněných injekčních stříkaček obsahujících každá 0,5 ml suspenze a 4 injekční jehly, dodáváno v krabičce	ANO									ANO		
Portal 20 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 28 (4 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Portal 20 mg tobolky	tobolky	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 14 (2 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	20 sáčků (PET/Al/PE) obsahujících 15 ml sirupu, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	5 sáčků (PET/Al/PE) obsahujících každý 15 ml sirupu, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Portalak sirup	sirup	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	250 ml sirupu v plastové lahvičce se šroubovacím uzávěrem, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Prazine 100 mg cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) cukrem obalených tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Prazine 25 mg cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 50 (5 × 10) cukrem obalených tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Prazine injekce 100 mg	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 10 ampulkami obsahujícími 2 ml roztoku	ANO			ANO								
Prazine injekce 50 mg	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 10 ampulkami obsahujícími 1 ml roztoku	ANO			ANO								
Preductal	potahované tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	blistr (PVC/Al), 60 (2 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
PRENESSA 4 mg tablety	tablety	Krka d.d., Novo mesto, Republika Slovinsko; Krka Polska Sp.z o.o., Varšava, Polsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO	ANO						
Prevenar pneumokoková (S. pneumoniae) sacharidová konjugovaná vakcína, adsorbovaná	injekční suspenze	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velká Británie	1 injekční lahvička obsahující 0,5 ml suspenze, 1 injekční stříkačka a 2 injekční jehly, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Prevenar pneumokoková (S. pneumoniae) sacharidová konjugovaná vakcína, adsorbovaná	injekční suspenze	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velká Británie	10 injekčních stříkaček o objemu 0,5 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Prevenar pneumokoková (S. pneumoniae) sacharidová konjugovaná vakcína, adsorbovaná	injekční suspenze	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velká Británie	1 injekční stříkačka o objemu 0,5 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Prevenar pneumokoková (S. pneumoniae) sacharidová konjugovaná vakcína, adsorbovaná	injekční suspenze	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velká Británie	1 injekční stříkačka o objemu 0,5 ml suspenze, samostatně balná injekční jehla, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Prevenar pneumokoková (S. pneumoniae) sacharidová konjugovaná vakcína, adsorbovaná	injekční suspenze	John Wyeth & Brother Ltd., Hants, Velká Británie	jedna injekční lahvička obsahující 0,5 ml suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Prexanil 4 mg	tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francie; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irsko	blistr (PVC/Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
PREXANIL 8 mg tablety	tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francie; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irsko	blistr (PVC/Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Prexanil Combi	tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francie; Servier Ireland Industries Ltd., Arcklow, Co. Wicklow, Irsko	blistr (PVC/Al), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Primolut-Nor tablety	tablety	Schering GmbH und Co. Produktions KG, Döbereinerstraße 20, Výmarn, Německo	20 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Primus čaj	čaj	Fitofarmacija d.o.o., Záhřeb, Chorvatská republika	14 sáčků obsahujících každý 5 g čaje, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Prinivil 10 mg tablety	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Prinivil 20 mg tablety	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Prinivil 5 mg tablety	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Prinzide 20/12,5 mg tablety	tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
PRIORIX kombinovaná živá lyofilizovaná vakcína proti spalničkám, příušnicím a zarděnkám	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	injekční lahvička obsahující jednu dávku lyofilizované vakcíny (prášek), předplněná injekční stříkačka obsahující 0,5 ml rozpouštědla, voda na injekci, a dvě injekční jehly s ochranným krytem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO			ANO		
PRITOR 40 mg tablety	tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (PA/Al/PVC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
PRITOR 80 mg tablety	tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (PA/Al/PVC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
PritorPlus 40/12,5 mg tablety	tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (OPA/Al/PVC/Al blistr), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
PritorPlus 80/12,5 mg tablety	tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (OPA/Al/PVC/Al blistr), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Procoralan 5 mg potahované tablety	potahované tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie; Servier (Ireland) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Francie; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., ul. Annopol 6b, 03-236, Varšava, Polsko	blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Procoralan 7,5 mg potahované tablety	potahované tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie; Servier (Ireland) Industries Ltd., Gorey Road, Arklow, Co. Wicklow, Irsko; Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Anpharm S.A., Ul. Annopol 603-236, Varšava, Polsko	blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Proctosan	mast	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Německo	20 g masti v hliníkové tubě s plastovým víčkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Proctosan forte	čípky	STADA Arzneimittel AG, Stadtstraße 2-18, Bad Vilbel, Německo	strip (PVC/LDPE fólie), 10 (2 × 5) čípků, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Proculin	oční kapky, roztok	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	10 ml roztoku v lékovce z hnědého skla se sterilní plastovou kapací násadou v ochranném plastovém sáčku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Pro-famosal 20 mg	obalené tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	krabička s 20 tabletami (blister)		ANO		ANO								
Pro-famosal 20 mg	obalené tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	krabička s 20 tabletami (blister)		ANO		ANO								
Pro-famosal 40 mg	obalené tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	krabička s 10 tabletami (blister)		ANO		ANO								
Pro-famosalL 40 mg	obalené tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	krabička s 10 tabletami (blister)		ANO		ANO								
Prograf 0,5 mg tobolky	tvrdé tobolky	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irsko republika	blister (PVC/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tobolek, v ochranném hliníkovém sáčku s desikantem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Prograf 1 mg tobolky	tobolky	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irsko republika	blister, 60 (6 × 10) tobolek, v ochranném hliníkovém sáčku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Prograf 5 mg tobolky	tobolky	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorglin, Irsko republika	blister, 30 (3 × 10) tobolek, v ochranném hliníkovém sáčku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Prolax čípky pro děti	čípky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	10 (2 × 5) čípků ve stripu (Al/PE), dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Prolax čípky pro děti	čípky	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	10 (2 × 5) čípků ve stripu (Al/PE), dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
RAMIPRIL PLIVA 10 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/OPA//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
RAMIPRIL PLIVA 2,5 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/OPA//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
RAMIPRIL PLIVA 5 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/OPA//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
RAMIPRIL PLUS PLIVA 2,5/12,5 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/OPA//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
RAMIPRIL PLUS PLIVA 5/25 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (Al/OPA//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Ranisan 150 mg	potahované tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ranisan 150 mg	potahované tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	blistr (Al/Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ranisan 150 mg	potahované tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	blistr (Al/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ranisan 150 mg	potahované tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	blistr (Al/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Ranisan 75 mg	potahované tablety	PRO.MED.CS Praha a.s., Praha, Česká republika	blistr, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Ranix 300	potahované tablety	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	blistr, 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Ranix injekce	intramuskulární a intravenózní injekční roztok	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	5 ampulek z hnědého skla po 2 ml roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Rapamune 1 mg obalené tablety	obalené tablety	Wyeth Pharmaceuticals, New Lane, Havant, Hampshire P09 2NG, Velká Británie	blistr (PVC/PE/Aclar/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Rapilysin 10 U prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Straße 116, D-68305 Mannheim, Německo	2 skleněné lahvičky s 10 jednotkami prášku, 2 předplněné injekční stříkačky s 10 ml rozpouštědla, 2 rekonstituční sady a 2 injekční jehly		ANO	ANO		ANO	ANO						
Raptiva 100 mg/ml	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Laboratories Serono S.A., Aubonne, Švýcarsko i Industria Farmaceutica Serono S.p.A., Rome, Itálie	1 skleněná injekční lahvička s práškem, injekční stříkačka s 1,3 ml rozpouštědla, rekonstituční jehla a injekční jehla, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
RAWEL SR	potahované tablety s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
RAWEL SR	potahované tablety s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
REBETOL 200 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgie	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 84 (7 × 12) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Recombinate 500 IU	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu intravenózního roztoku (injekce/infúze)	Baxter S.A, Hyland Immuno, Lessines, Belgie	30 ml lahvička s lyofilizovaným léčivým přípravkem, lahvička s 10 ml rozpouštědla (voda na injekci) se sterilní jehlou se dvěma konci k přepuštění rozpouštědla, sterilní filtrační jehlou, sterilním mini-infuzním setem, jednorázovou sterilní injekční stříkačkou, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
Rectodelt 100 mg čípky	čípky	Trommsdorff GmbH & Co.KG Arzneimittel, Alsdorf, Německo	4 čípky v bílém neprůhledném stripu (PVC/PE), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Reductil 10 mg tobolky	tobolky	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blistr, 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Reductil 15 mg tobolky	tobolky	Abbott GmbH & Co. KG, Ludwigshafen, Německo	blistr, 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Reglan injekce	roztok pro intramuskulární injekci a intravenózní infúzi	Alkaloid AD – Skopje, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie, ve spolupráci s Sanofi-Synthelabo, Francie	30 ampulek (6 × 5 na plastickém přezvu) po 2 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
REGLAN roztok	perorální roztok	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	120 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s dávkovačem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Reglan tablety	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie, ve spolupráci s Sanofi-Synthelabo, Francie	40 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Relenza	dávkovaný prášek k inhalaci	GlaxoWellcome Production, Évreux, Francie a GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd., Austrálie	5 rotadisk blistrů (PVC/Al) obsahujících každý 4 dávky prášku, v plastové krabičce s 1 diskhalerem (aplikátor), dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Requip 5 mg tablety	potahované tablety	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Crawley, West Sussex, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC), 21 tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Retafer 100 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	30 tablet v lékovce z hnědého skla s hliníkovou zátkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Revatio 20 mg tablety	potahované tablety	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	blistr (PVC/Al), 90 (6 × 15) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Revia	potahované tablety	Bristol-Myers Squibb, Épernon, Francie	bílý neprůhledný blistr (PVC/PE/Aclar/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Rhesogamma P	injekční roztok pro intramuskulární podání	Aventis Behring GmbH, Emil-von-Behring StraÙe 76, Marburg, Německo	krabička s 1 ampulkou obsahující 1,5 ml roztoku (nejméně 300 µg = 1 500 IU)		ANO									ANO	
Rhesonativ 1 250 IU	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu intramuskulárního injekčního roztoku	Octapharma AB, Stockholm, Švédsko	lyofilizát ve skleněné lahvičce (8 ml) a 2 ml rozpouštědla (voda na injekci) v ampulce, dodáváno v krabičce		ANO									ANO	
RHINOSTOP sirup	sirup	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	100 ml sirupu v lékovce z hnědého skla s plastovým víčkem a 5 ml plastovou odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
RHINOSTOP tablety	tablety	Bosnalijek d.d., Jukićeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	blistr (Al/PVC), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Sanval 10 mg tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Sanval 10 mg tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Sanval 5 mg tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Saridon	tablety	Bayer Sante Familiale, 33 rue de l'Industrie, 74240 Gaillard, Francie	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Seldiar tobolky	tobolky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	20 tobolek v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Septolete	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr, 30 (3 × 10) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Septolete D	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr, 30 (3 × 10) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Septolete divoká třešeň	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC-Al), 18 (2 × 9) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Septolete citron	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC-Al), 18 (2 × 9) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Septolete Plus pastilky	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC-Al), 30 (3 × 10) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Septotele zelené jablko	pastilky	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC-Al), 18 (2 × 9) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Serdolect 12 mg potahované tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Dánsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Serdolect 16 mg potahované tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Dánsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Serdolect 20 mg potahované tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Dánsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Serdolect 4 mg potahované tablety	potahované tablety	H. Lundbeck A/S, Ottilavej 9, 2500 Valby, Dánsko	blistr (PVC/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Seretide diskus 100	prášek k inhalaci	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie	60 dávek prášku v hliníkovém blistru (s ochrannou fólií), v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Seretide 125 Inhaler	aerosol k inhalaci	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francie	1 kovová nádobka (120 dávek) s počítadlem v plastovém rozprašovači s náustkem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Seretide diskus 250	prášek k inhalaci	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie	60 dávek prášku v hliníkovém blistru (s ochrannou fólií), v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Seretide 250 Inhaler	aerosol k inhalaci	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francie	1 kovová nádobka (120 dávek) s počítadlem v plastovém rozprašovači s náustkem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Seretide 50 Inhaler	aerosol k inhalaci	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francie	1 kovová nádobka (120 dávek) s počítadlem v plastovém rozprašovači s náustkem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Seretide diskus 500	prášek k inhalaci	Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velká Británie	60 dávek prášku v hliníkovém blistru (s ochrannou fólií), v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Serevent Diskus	prášek k inhalaci	Glaxo Wellcome Production, Évreux, Francie	60 dávek prášku v hliníkovém blistru, v plastovém obalu, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Serevent Inhaler	aerosol k inhalaci (suspenze)	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., ul. Grunwaldzka 189, Poznaň, Polish Glaxo Wellcome Production, 23 rue Lavoisier, Évreux, Francie	120 dávek v kovové (hliníkové) nádobě s počítacím ventilem a plastovým náustkem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
SEROQUEL 100 mg tablety	potahované tablety	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	blistr, 60 tablet (6 × 10), dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
SEROQUEL 200 mg tablety	potahované tablety	AstraZeneca UK Limited, Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire, Velká Británie	blistr, 60 tablet (6 × 10), dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Skopryl 10 mg	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Skopryl 20 mg	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Složený roztok laktátu sodného (Hartmannův roztok)	infúzní roztok	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Německo	1 000 ml infúzního roztoku v plastové lahvi (10 lahví v krabici)		ANO		ANO								
Složený roztok laktátu sodného (Hartmannův roztok)	infúzní roztok	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Straße 1, Melsungen, Německo	500 ml infúzního roztoku v plastové lahvi (10 lahví v krabici)		ANO		ANO								
Smecta	prášek pro přípravu perorální suspenze	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francie	30 sáčků (LDPE/Al/papír) po 3,76 g prášku pro přípravu perorální suspenze, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Smecta	prášek pro přípravu perorální suspenze	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francie	10 sáčků (LDPE/Al/papír) obsahujících každý 3,76 g prášku pro přípravu perorální suspenze, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
SMOFlipid 20 % infuzní emulze	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak („Excel“) obsahující 100 ml infuzní emulze s dvěma nástavci pro podání léčivého přípravku a pro infúzi, jeden malý sáček obsahující absorbér kyslíku a jeden malý sáček s roztokem sloužícím ke kontrole integrity balení		ANO		ANO			ANO					
SMOFlipid 20 % infuzní emulze	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak („Excel“) obsahující 500 ml infuzní emulze s dvěma nástavci pro podání léčivého přípravku a pro infúzi, jeden malý sáček obsahující absorbér kyslíku a jeden malý sáček s roztokem sloužícím ke kontrole integrity balení		ANO		ANO			ANO					
SMOFlipid 20 % infuzní emulze	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak („Excel“) obsahující 250 ml infuzní emulze s dvěma nástavci pro podání léčivého přípravku a pro infúzi, jeden malý sáček obsahující absorbér kyslíku a jeden malý sáček s roztokem sloužícím ke kontrole integrity balení		ANO		ANO			ANO					
SMOFlipid 20 % infuzní emulze	infuzní emulze	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Rakousko	skleněná infuzní lahev obsahující 500 ml emulze (s pryžovou zátkou, hliníkovým kroužkem a plastovým ochranným víčkem), 10 lahví v kartonové krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
SOLU-MEDROL 500 mg injekce	lyofilizát a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie	skleněná lahvička obsahující lyofilizát ve spodní části a rozpouštědlo (7,8 ml pro rekonstituci lyofilizátu), dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
SOMAVERT 10 mg injekce	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie	skleněná lahvička o obsahu 6 ml s práškem a skleněná lahvička o obsahu 8 ml s vodou na injekci, 30 lahviček s práškem a 30 lahviček s rozpouštědlem, doáváno v krabici		ANO	ANO		ANO	ANO						
SOMAVERT 15 mg injekce	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie	skleněná lahvička o obsahu 6 ml s práškem a skleněná lahvička o obsahu 8 ml s vodou na injekci, 30 lahviček s práškem a 30 lahviček s rozpouštědlem, doáváno v krabici		ANO	ANO		ANO	ANO						
SOMAVERT 20 mg injekce	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie	skleněná lahvička o obsahu 6 ml s práškem a skleněná lahvička o obsahu 8 ml s vodou na injekci, 30 lahviček s práškem a 30 lahviček s rozpouštědlem, doáváno v krabici		ANO	ANO		ANO	ANO						
SOMAVERT 20 mg injekce	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie	skleněná lahvička o obsahu 6 ml s práškem a skleněná lahvička o obsahu 8 ml s vodou na injekci, 1 lahvička s práškem a 1 lahvička s rozpouštědlem, doáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Spasmex 0,2 mg/5 ml injekce	injekční roztok	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	50 (5 × 10) ampulek z hnědého skla obsahujících 5 ml injekčního roztoku v plastickém přirezu, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Spasmex forte 5 mg tablety	tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Spiriva 18 µg, prášek k inhalaci v tvrdých tobolkách	prášek k inhalaci, tvrdé tobolky	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Binger StraÙe 173, Ingelheim am Rhein, Německo	blistr (Al/PVC/Al), 30 tobolek (3 blistry s 10 (2 × 5) tobolkami), inhalátor (HandiHaler), dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Stalevo 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	potahované tablety	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finsko	100 tablet v plastové (HDPE) lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Stalevo 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	potahované tablety	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finsko	100 tablet v plastové (HDPE) lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Stalevo 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	potahované tablety	Orion Corporation ORION PHARMA, Espoo, Finsko	100 tablet v plastové (HDPE) lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
STAMARIL, vakcína proti žluté zimnici (živá), 1 dávka	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	1 skleněná injekční lahvička s jednou dávkou lyofilizované vakcíny a předplněná skleněná injekční stříkačka s jehlou obsahující 0,5 ml rozpouštědla, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Starcitin 10 mg tablety	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Starcitin 20 mg tablety	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Starcitin 40 mg tablety	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Statex 20	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 20 tabletami (blistr, 2 × 10 tablet)	ANO			ANO								
Stediril-d cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irsko	blistr (PVC/Al), 21 (1 × 21) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Stediril-m cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irsko nebo Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Německo	blistr (PVC/Al), 21 (1 × 21) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Stediril-m cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Irsko nebo Haupt Pharma Münster GmbH, Münster, Německo	blistr (PVC/Al), 21 (1 × 21) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO	ANO									
Stocrin 100 mg tobolek	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	30 tobolek v HDPE lahvičce s PP zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
STOCRIN 200 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	90 tablet v plastové (HDPE) lahvičce s pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Stocrin 200 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	90 tobolek v HDPE lahvičce s PP zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
STOCRIN 50 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	30 tablet v plastové (HDPE) lahvičce s pojistným uzávěrem a desikantem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Stocrin 50 mg tobolky	tobolky	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	30 tobolek v HDPE lahvičce s PP zátkou, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
STOCRIN 600 mg potahované tablety	potahované tablety	Merck Sharp & Dohme B.V., Waarderweg 39, Postbus 581, Haarlem, Nizozemsko	30 tablet v plastové (HDPE) lahvičce s pojistným uzávěrem a desikantem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
STOMATIDIN roztok	roztok	Bosnalijek d.d., Jukičeva 53, Sarajevo, Bosna a Hercegovina	200 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s hliníkovým pertlem, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO				ANO				
STRATTERA 10 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/PCTFE/Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
STRATTERA 18 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/PCTFE/Al), 7 (1 × 7) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
STRATTERA 25 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/PCTFE/Al), 28 (2 × 14 tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
STRATTERA 40 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/PCTFE/Al), 28 (2 × 14 tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
STRATTERA 60 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (PVC/PE/PCTFE/Al), 28 (2 × 14 tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
STRESPILS citron pastilky bez cukru	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 16 (2 × 8) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
STRESPILS citron pastilky bez cukru	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 16 (2 × 8) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Strepsils med a citron pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils med a citron pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC-Al), 12 (1 × 12) pastilek, dodáváno v plechové krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils med a citron pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 12 (1 × 12) tablet, dodáváno v plechové krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils mentol a eucalyptus pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils mentol a eucalyptus pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils pomeranč s vitamínem C pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils pomeranč s vitamínem C pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Strepsils original pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils original pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils Plus pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr, 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Strepsils Plus pastilky	pastilky	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd., Thane Road, Nottingham, Velká Británie	blistr (PVC/PVDC-Al), 24 (2 × 12) pastilek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Structolipid 20 %	infuzní emulze	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švédsko	plastový vak („Excel“) obsahující 500 ml infuzní emulze s dvěma nástavci pro podání léčivého přípravku a pro infuzi, jeden malý sáček obsahující absorbér kyslíku a jeden malý sáček s roztokem sloužícím ke kontrole integrity balení		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Tadenan	měkké tobolky	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-lès-Dijon, Francie	blistr (PVC/Al), 60 (6 × 10) měkkých tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO						ANO			
Tafen 50 µg nosní sprej	nosní sprej, suspenze	Lek farmaceutvska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	10 ml suspenze (200 inhalačních dávek) v lékovce z hnědého skla s plastovou rozprašovací pumpičkou a plastovým ochranným víčkem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tafen Novolizer 200 µg prášek k inhalaci	prášek k inhalaci	Lek d.d., Lublaň, Republika Slovinsko ve spolupráci s Sofotec GmbH & Co.KG, Německo	1 zásobní vložka obsahující v průměru 2,18 g prášku (zásobní vložka obsahuje 200 dávek prášku), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tafen Novolizer 200 µg prášek k inhalaci	prášek k inhalaci	Lek d.d., Lublaň, Republika Slovinsko ve spolupráci s Sofotec GmbH & Co.KG, Německo	1 inhalátor a 1 zásobní vložka obsahující v průměru 2,18 g prášku (zásobní vložka obsahuje 200 dávek prášku), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tagren 250 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tamiflu 12 mg/ml prášek pro přípravu perorální suspenze	prášek pro přípravu perorální suspenze	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	30 g prášku pro přípravu perorální suspenze ve skleněné lahvičce s plastovým pojistným uzávěrem, plastová odměrka pro rozpouštědlo, plastový nástavec připevněný k lahvičce a plastová stříkačka pro podání perorální suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Tamiflu 75 mg tvrdé tobolky	tvrdé tobolky	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr, 10 (1 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Tamosin 0,4 mg tobolky s prodlouženým uvolňováním	tvrdé tobolky s prodlouženým uvolňováním	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC//Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Tanakan 40 mg/ml perorální roztok	perorální roztok	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francie	60 ml roztoku v lékovce z hnědého skla s plastovou zátkou a 1 ml plastovou dávkovací stříkačkou s ochranným obalem, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Tanakan potahované tablety	potahované tablety	Beaufour Ipsen Industrie, Dreux, Francie	blistr (PVC/Al), 90 (6 × 15) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Tantum Lemon pastilky	pastilky	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Itálie	10 jednotlivě balených (papír) pastilek v ochranném obalu (PE/papír/Al), 20 (2 × 10) pastilek v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde roztok ke kloktání	oromukosální roztok	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Rakousko	1 000 ml roztoku v plastové lahvi s pojistným uzávěrem a měřicí pumpičkou, dodáváno v krabici		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde roztok ke kloktání	oromukosální roztok	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Rakousko	1 000 ml roztoku v plastové lahvi s pojistným uzávěrem, dodáváno v krabici		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde roztok ke kloktání	oromukosální roztok	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Rakousko	150 ml roztoku v plastové lahvičce s pojistným uzávěrem a rozprašovací pumpičkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde roztok ke kloktání	oromukosální roztok	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Rakousko	150 ml roztoku v plastové lahvičce s pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Tantum Verde roztok ke kloktání	oromukosální roztok	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Rakousko	60 ml roztoku ve skleněné lahvičce s pojistným uzávěrem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde pastilky	pastilky	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Itálie	10 jednotlivě balených (papír) pastilek v ochranném obalu (PE/papír/Al), 20 (2 × 10) pastilek v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde Spray 0,15 %	oromukosální sprej	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Itálie	30 ml roztoku v plastové lahvičce s rozprašovacím nástavcem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
Tantum Verde Spray 0,30 %	oromukosální sprej	A.C.R.A.F. S.p.A., Via Vecchia del Pinocchio, 22, 60131 Ancona, Itálie	15 ml roztoku v plastové lahvičce s rozprašovacím nástavcem, dodáváno v krabičce		ANO		ANO				ANO				
TANYZ 0,4 mg	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 60 (6 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
TANYZ 0,4 mg	tobolky s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 30 (3 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO	ANO		ANO					
Tarceva 100 mg potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Tarceva 150 mg potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Tarceva 25 mg potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Teolin retard 125 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Lek farmaceutska družba d.d., Lublaň, Republika Slovinsko	40 tablet ve skleněné lahvičce, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
Teolin retard 300 mg tablety	tablety s prodlouženým uvolňováním	Lek farmaceutska družba d.d., Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (PVC/Al), 40 (4 × 10) tablet, dodáváno v kartonové krabičce		ANO		ANO								
Teotard 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	tvrdé tablety s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Republika Slovinsko ve spolupráci s Astellas Pharma GmbH, Německo	blistr (PVC/Al), 40 (4 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Teotard 350 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	tvrdé tablety s prodlouženým uvolňováním	Krka d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Republika Slovinsko ve spolupráci s Astellas Pharma GmbH, Německo	blistr (PVC/Al), 40 (4 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tertensif	potahované tablety	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	blistr (PVC/Alu), 30 (1 × 30) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Tertensif SR	potahované tablety s postupným uvolňováním	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francie	krabička se 30 (2 × 15) tabletami v blistru		ANO	ANO									
Tetanus antitoxin (koňské sérum) 1 500 IU	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 ampulkou obsahující 1 500 IU přípravku	ANO									ANO		
Tetanus antitoxin (koňské sérum) 1 500 IU	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 ampulkami obsahujícími každá 1 500 IU přípravku	ANO									ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Tetanus antitoxin (koňské sérum) 3 000 IU	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 50 ampulkami obsahujícími každá 3 000 IU přípravku	ANO									ANO		
Tetanus antitoxin (koňské sérum) 3 000 IU	roztok k parenterálnímu použití	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 1 ampulkou obsahující 3 000 IU přípravku	ANO									ANO		
TETRAct – HIB, kombinovaná vakcína proti záškrtu, tetanu, černému kašli a proti hemofylu typu b	lyofilizát a suspenze pro přípravu suspenze pro intramuskulární a hluboké subkutánní podání	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	krabička s 1 lahvičkou obsahující lyofilizát a 1 skleněná stříkačka s 0,5 ml suspenze		ANO								ANO		
TETRAXIM vakcína proti záškrtu, tetanu, černému kašli (acelulární) a poliomyelitidě (inaktivovaná), adsorbovaná	injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	skleněná stříkačka s jehlou obsahující 0,5 ml injekční suspenze		ANO								ANO		
TEVETEN 600 mg	potahované tablety	Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemsko	blistr (PVC/Aclar//Al), 28 (2 × 14) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
TEVETEN 600 mg	potahované tablety	Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, 1381 CP Weesp, Nizozemsko	blistr (PVC/Aclar/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Teveten plus	potahované tablety	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Německo, Solvay Pharmaceuticals B.V., Weesp, Nizozemsko	neprůhledný blistr (PVC/Aclar/Alu), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Trental 400 mg tablety	potahované tablety s řízeným uvolňováním	Aventis Pharma S.p.A., S.S. 17 KM 22, Scopposito, Itálie	blistr, 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Tricor 145 mg	potahované tablety	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-lès-Dijon, Francie	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Tricor 160 mg	potahované tablety	Laboratoires Fournier S.A., Fontaine-lès-Dijon, Francie	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 30 (3 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO		ANO					
Triderm krém	krém	Schering-Plough Labo N.V. Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, Belgie	15 g krému v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Triderm mast	mast	Schering-Plough Farma, Lda, Casal do Colaride, Agualva Cacém, Portugalsko	15 g masti v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Trileptal 150 mg potahované tablety	potahované tablety	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Itálie	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Trileptal 300 mg potahované tablety	potahované tablety	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata (Napoli), Itálie	blistr (PVC/PE/PVDC/Al), 50 (5 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Trileptal 60 mg/ml perorální suspenze	perorální suspenze	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francie	250 ml perorální suspenze v lékovce z hnědého skla s plastovým pojistným uzávěrem, 10 ml plastovou stříkačkou pro podání perorální suspenze a plastovým nástavcem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Tulip 20 mg potahované tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Lublaň, Republika Slovinsko	blistr, 60 tablet (6 × 10), dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tulip 40 mg potahované tablety	potahované tablety	Lek farmacevtska družba d.d., Lublaň, Republika Slovinsko	blistr (Al/PVC//PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tusidil cukrem obalené tablety	cukrem obalené tablety	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	blistr (A-PVC), 20 (1 × 20) cukrem obalených tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tusidil sirup pro děti	sirup	AD JAKA 80 Radoviš, Radoviš, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	60 ml sirupu v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Tusifan 1 mg/ml sirup	sirup	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	150 ml sirupu v tmavě hnědé plastové lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
Tusifan 3 mg/ml sirup	sirup	Jadran – Galenski laboratorij d.d., Pulac bb, Rijeka, Chorvatská republika	150 ml sirupu v tmavě hnědé plastové lahvičce, dodáváno v krabičce	ANO			ANO				ANO				
TWINRIX Adult	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	předplněná skleněná injekční stříkačka obsahující 1 dávku vakcíny (1 ml suspenze) s pístovou zátkou a jehlou, dodáváno v kartonové krabičce		ANO								ANO		
TWINRIX Paediatric	injekční suspenze	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., rue de l'Institut 89, Rixensart, Belgie	předplněná skleněná injekční stříkačka obsahující 1 dávku vakcíny (0,5 ml suspenze) s pístovou zátkou a jehlou, dodáváno v kartonové krabičce		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU;	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Urosal M plus tobolky	měkké tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Ursolfalk tobolky	tobolky	Dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg, Německo	blistr (PVC//Al), 100 (4 × 25) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Urutal 8 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	lahvička se 100 tabletami, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Urutal forte 16 mg tablety	tablety	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC/Al), 60 (3 × 20) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
UTROGESTAN 100 mg tobolky	měkké tobolky	Laboratoires Besins International, Montrouge, Francie; Besins International Belgique S.A., Drogenbos, Belgie	blistr (PVC/Al), 30 (2 × 15) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Uvin H čajová směs	čajová směs	Cedevita d.o.o., Záhřeb, Chorvatská republika	polypropylenový sáček s 50 g, dodáváno v kartonové krabičce	ANO							ANO	ANO			
Uvin H čajová směs nálevové sáčky	čajová směs v nálevových sáčcích	Cedevita d.o.o., Záhřeb, Chorvatská republika	25 nálevových sáčků (mikrokrystalická celulóza) o obsahu 1,5 g čajové směsi, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			
Uvin H Forte granule	granule	Cedevita d.o.o., Záhřeb, Chorvatská republika	14 sáčků (papír/Al/PE) s obsahem 5 g granulí, dodáváno v krabičce	ANO							ANO	ANO			

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Vasilip 20 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Vasilip 20 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Vasilip 40 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Vasilip 40 mg potahované tablety	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PE/PVDC/PE/PVC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Vasoflex 1 mg	tablety	Alkaloid AD – Skopje, Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Bývalá jugoslávská republika Makedonie	30 tablet v lékovce z hnědého skla, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
VAXIGRIP – inaktivovaná vakcína proti chřipce (štěpený virion)	injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	předplněná skleněná injekční stříkačka (typ skla I) s jehlou a zátkou (chlorobrombutyl nebo chlorbutyl) obsahující jednu dávku (0,5 ml) injekční suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
VAXIGRIP inaktivovaná vakcína proti chřipce (štěpený virion)	injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	předplněná injekční stříkačka s jehlou obsahující jednu dávku (0,5 ml) injekční suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
VAXIGRIP Pediatric use – inaktivovaná vakcína proti chřipce (štěpený virion) pro děti	injekční suspenze	Sanofi Pasteur S.A., 2 avenue Pont Pasteur, Lyon, Francie	předplněná injekční stříkačka s jehlou obsahující jednu dávku (0,25 ml) injekční suspenze, dodáváno v krabičce		ANO								ANO		
Velafax 37,5 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Velafax 75 mg tablety	tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr, 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Velafax XL 150 mg tablety	tvrdé tablety s prodlouženým uvolňováním	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	průhledný blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Velafax XL 75 mg tablety	tvrdé tablety s prodlouženým uvolňováním	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	průhledný blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Velcade prášek pro přípravu injekčního roztoku	prášek pro přípravu injekčního roztoku	Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, Beerse, Belgie	10 ml skleněná injekční lahvička obsahující 38,5 mg prášku pro přípravu injekčního roztoku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
Venofer 100 mg/5 ml intravenózní injekční roztok	injekční roztok	Vifor International Inc., St. Gallen, Švýcarsko pro Lek farmaceutstva družba d.d. Lublaň, Republika Slovinsko	5 ampulek obsahujících každá 5 ml roztoku, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
VENTAVIS 10 µg/ml roztok k rozprašování	roztok k rozprašování	Schering AG, Berlín, Německo a BERLIMED S.A., Alcalá de Henares, Madrid, Španělsko	3 ml skleněná ampulka obsahující 2 ml roztoku pro rozprašovač, 100 ampulek v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Vermox 100 mg/5 ml perorální suspenze	perorální suspenze	Krka d.d., Novo Mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgie	30 ml suspenze v lékovce z hnědého skla s 5 ml plastovou odměrnou lžičkou, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Vermox 100 mg tablety	tablety	Krka d.d., Novo Mesto, Republika Slovinsko ve spolupráci s Janssen Pharmaceutica, Beerse, Belgie	strip (Al/PE), 6 (1 × 6) tablet, dodáváno v krabičce		ANO		ANO								
Verolax Senna	potahované tablety	Krka d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Republika Slovinsko	blistr (PVC/PVDC//Al), 20 (2 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO						ANO	ANO			
Vesanoid 10 mg měkké tobolky	měkké tobolky	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	100 měkkých tobolek v hnědé plastové lahvičce, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
VFEND 200 mg prášek pro přípravu infuzního roztoku	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	jedna skleněná injekční lahvička s pryžovou zátkou a pertlem obsahující prášek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
VFEND 40 mg/ml prášek pro přípravu perorální suspenze	prášek pro přípravu perorální suspenze	Pfizer PGM, Pocé-sur-Cisse, Francie	45 g prášku pro přípravu perorální suspenze v plastové lahvičce s pojistnou zátkou, plastová odměrka pro rozpouštědlo (23 ml), plastový nástavec pro hrdlo lahve a plastová stříkačka pro podání perorální suspenze, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
VFEND 200 mg tablety	potahované tablety	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Německo	blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						
VFEND 50 mg tablety	potahované tablety	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co., Illertissen, Německo	blistr (PVC/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Visipaque 320 mg l/ml	injekční roztok	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irsko; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norsko	plastová (polypropylen) lahev obsahující 500 ml roztoku s pryžovou zátkou a plastovým (polypropylen) uzávěrem s ochranným kroužkem a víčkem, 6 lahví v krabici		ANO	ANO									
Visipaque 320 mg l/ml	injekční roztok	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irsko; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norsko	plastová (polypropylen) lahvička obsahující 200 ml roztoku s pryžovou zátkou a plastovým (polypropylen) uzávěrem s ochranným kroužkem a víčkem, 10 lahviček v krabičce		ANO	ANO									
Visipaque 320 mg l/ml	injekční roztok	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irsko; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norsko	plastová (polypropylen) lahvička obsahující 50 ml roztoku s pryžovou zátkou a plastovým (polypropylen) uzávěrem s ochranným kroužkem a víčkem, 10 lahviček v krabičce		ANO	ANO									
Visipaque 320 mg l/ml	injekční roztok	GE Healthcare Ireland, Carrigtwohill, Co. Cork, Irsko; GE Healthcare AS, Nydalen, Oslo, Norsko	plastová (polypropylen) lahvička obsahující 20 ml roztoku, s plastovým šroubovacím uzávěrem, 10 lahviček v krabičce		ANO	ANO									
Vistagan Liquifilm 0,5 % oční kapky	oční kapky, roztok	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo, Irsko	5 ml roztoku v plastové lahvičce s kapacím zařízením, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Visudyne	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francie	jedna skleněná injekční lahvička obsahující prášek, s pryžovou zátkou a pertlem, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
voda na injekci Vialfo	rozpuštědlo k parenterálnímu použití	Baxter S.A., Belgie; Baxter Healthcare Ltd, Velká Británie; Bieffe Medital Sabinanigo, Španělsko; Baxter Healthcare S.A., Irsko	30 plastových vaků Vialfo obsahujících 250 ml vody na injekci, v ochranném přebalu, dodáváno v krabici		ANO		ANO								
Voltaren Emulgel 1 %	gel	Novartis Consumer Health S.A., route de l'Étraz, Nyon, Švýcarsko; Novartis Pharma Produktions GmbH, Oflinger StraÙe 44, Wehr, Německo	50 g gelu v hliníkové tubě, dodáváno v krabičce		ANO	ANO					ANO				
Voltaren forte	potahované tablety	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	krabička s 20 tabletami (blister, 2 x 10 tablet)	ANO			ANO								
Voltaren injekce	injekční roztok	Pliva Croatia Ltd., Ulica grada Vukovara 49, Záhřeb, Chorvatská republika	5 ampulek obsahujících každá 3 ml injekčního roztoku, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Voltaren rapid	obalené tablety	Pliva Croatia Ltd., Záhřeb, Chorvatská republika ve spolupráci s Novartis Pharma AG, Basilej, Švýcarsko	blister (PVC/Al nebo PVC/PE/PVDC//Al), 10 (1 x 10) obalených tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Voluven 6 % infuzní roztok	infuzní roztok	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Německo	500 ml roztoku v průhledném plastovém vaku (Freeflex), 15 vaků v krabici		ANO		ANO			ANO					
Voluven 6 % infuzní roztok	infuzní roztok	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Německo	500 ml roztoku ve skleněné lahvi, 10 lahví v krabici		ANO		ANO			ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Xanax 0,5 mg tablety	tablety	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgie; Pfizer Italia S.r.l., Localita Marino del Tronto, Ascoli Piceno, Itálie	blistr (PVC/Al), 30 (3 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
XELODA 150 mg potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 60 (6 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
XELODA 500 mg potahované tablety	potahované tablety	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr (PVC/PE/PVDC//Al), 120 (12 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						
Xenical	tobolky	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, Basilej, Švýcarsko	blistr, 42 (2 × 21) tobolek, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Xigris 20 mg prášek pro přípravu infuzního roztoku	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG, Giessen, Německo	jedna skleněná injekční lahvička obsahující 20 mg léčivého přípravku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Xigris 5 mg prášek pro přípravu infuzního roztoku	prášek pro přípravu infuzního roztoku	Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG, Giessen, Německo	jedna skleněná injekční lahvička obsahující 5 mg léčivého přípravku, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Xolair 150 mg	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	jedna skleněná injekční lahvička s práškem a jedna skleněná ampulka s 2 ml vody na injekci, dodáváno v krabičce		ANO	ANO			ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Xolair 75 mg	prášek a rozpouštědlo pro přípravu injekčního roztoku	Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, Stein, Švýcarsko	jedna skleněná injekční lahvička s práškem a skleněná ampulka s 2 ml vody na injekci, dodáváno v krabici		ANO	ANO			ANO						
Xorimax 125 mg potahované tablety	potahované tablety	Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko	blistr (PA/Al/PE//Al) nebo strip (Al/PE), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
Xorimax 250 mg potahované tablety	potahované tablety	Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko	blistr (PA/Al/PE//Al) nebo strip (Al/PE), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
Xorimax 500 mg potahované tablety	potahované tablety	Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko	blistr (PA/Al/PE//Al) nebo strip (Al/PE), 10 (1 × 10) potahovaných tablet, dodáváno v krabici		ANO		ANO			ANO					
XYZAL 0,5 mg/ml perorální roztok	perorální roztok	UCB Pharma S.p.A., Pianezza, Itálie	200 ml perorálního roztoku ve skleněné lahvičce s pojistným uzávěrem a 10 ml plastovou injekční stříkačkou, dodáváno v krabici		ANO	ANO				ANO					
Xyzal 5 mg potahované tablety	potahované tablety	UCB Pharma S.p.A., Via Praglia 15, I-10044 Pianezza (TO), Itálie	blistr (Al/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabici		ANO	ANO				ANO					
Yasmin potahované tablety	potahované tablety	Schering AG, Müllerstraße 170-178, Berlín, Německo	blistr, 21 (1 × 21) potahovaných tablet, dodáváno v krabici		ANO	ANO				ANO					

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMP	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Zalasta Q-Tab 15 mg	tablety dispergovatelné v ústech	Krka-farma d.o.o., Radnička cesta 48, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Zalasta Q-Tab 20 mg	tablety dispergovatelné v ústech	Krka-farma d.o.o., Radnička cesta 48, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Zalasta Q-Tab 5 mg	tablety dispergovatelné v ústech	Krka-farma d.o.o., Radnička cesta 48, Záhřeb, Chorvatská republika	blistr (OPA/Al/PVC//Al), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Zaldiar 37,5 mg/325 mg	potahované tablety	Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, D-52078 Aachen, Německo	blistr, 10 tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zan 10 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC/Al), 7 tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Zan 5 mg tobolky	tobolky	Belupo, lijekovi i kozmetika d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Chorvatská republika	blistr (PVC/PVDC/Al), 7 tobolek, dodáváno v krabičce	ANO			ANO								
Zeffix tablety	potahované tablety	Glaxo Operations UK Ltd. (trading as Glaxo Wellcome Operations), Hertfordshire, Velká Británie, GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poznaň, Polsko	blistr (PVC/PA/Al), 28 (2 × 14) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO		ANO	ANO						

NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU:	LÉKOVÁ FORMA	VÝROBCE	CHARAKTER A OBSAH OBALU	Tuzemský	Dovážený	Hromadně vyráběný	Generikum UDMF	nCADREAC	Centralizovaný postup	Přípravek registrovaný postupem vzájemného uznávání	Volně prodejný	Rostlinný	Imunologický	Transfúzní přípravek	Přípravek pro vzácné onemocnění
Zyprexa 2,5 mg potahované tablety	potahované tablety	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (Alu/Alu), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zyprexa 5 mg potahované tablety	potahované tablety	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (Alu/Alu), 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zyprexa 7,5 mg potahované tablety	potahované tablety	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr (Al/Al), 56 (8 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zyprexa Velotab 10 mg tablety dispergovatelné v ústech	tablety dispergovatelné v ústech	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr, 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zyprexa Velotab 5 mg tablety dispergovatelné v ústech	tablety dispergovatelné v ústech	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Hampshire, Velká Británie	blistr, 28 (4 × 7) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO									
Zyvoxid 20 mg/ml zrněný prášek pro přípravu perorální suspenze	zrněný prášek pro přípravu perorální suspenze	Pharmacia & Upjohn Company, Michigan, USA a Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgie	66 g zrněného prášku v lékovce z hnědého skla o objemu 240 ml s plastovou pojistnou zátkou a plastovou odměrnou lžičkou (2,5 ml/5 ml), dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					
Zyvoxid 2 mg/ml infuzní roztok	infuzní roztok	Fresenius Kabi Norge, Halden, Norsko	300 ml roztoku v plastovém infuzním vaku, v ochranném hliníkovém obalu, 10 vaků v krabici		ANO	ANO				ANO					
Zyvoxid 600 mg tablety	potahované tablety	Pharmacia & Upjohn Company, Michigan, USA a Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgie	blistr (PVC/Al), 10 (1 × 10) tablet, dodáváno v krabičce		ANO	ANO				ANO					