



SBÍRKA ZÁKONŮ

ČESKÁ REPUBLIKA

Částka 25

Rozeslána dne 11. března 2008

Cena Kč 71,-

O B S A H:

83. Nařízení vlády, kterým se mění nařízení vlády č. 461/2002 Sb., o účelové podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o veřejné soutěži ve výzkumu a vývoji, a nařízení vlády č. 462/2002 Sb., o institucionální podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o hodnocení výzkumných záměrů, ve znění nařízení vlády č. 28/2003 Sb.
 84. Vyhláška o správné lékařské praxi, bližších podmínkách zacházení s léčivy v lékárnách, zdravotnických zařízeních a u dalších provozovatelů a zařízení vydávajících léčivé přípravky
 85. Vyhláška o stanovení seznamu léčivých látek a pomocných látek, které lze použít pro přípravu léčivých přípravků
 86. Vyhláška o stanovení zásad správné laboratorní praxe v oblasti léčiv
 87. Vyhláška, kterou se mění vyhláška č. 579/2006 Sb., kterou se stanoví způsob volby a volební řád pro volby do správních rad a dozorčích rad resortních, oborových, podnikových a dalších zdravotních pojišťoven
-

83

NAŘÍZENÍ VLÁDY

ze dne 30. ledna 2008,

kterým se mění nařízení vlády č. 461/2002 Sb., o účelové podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o veřejné soutěži ve výzkumu a vývoji, a nařízení vlády č. 462/2002 Sb., o institucionální podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o hodnocení výzkumných záměrů, ve znění nařízení vlády č. 28/2003 Sb.

Vláda nařizuje podle § 39 zákona č. 130/2002 Sb., o podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o podpoře výzkumu a vývoje), ve znění pozdějších předpisů, (dále jen „zákon“) k provedení § 7 odst. 6 zákona:

ČÁST PRVNÍ

Změna nařízení vlády č. 461/2002 Sb.

Čl. I

V nařízení vlády č. 461/2002 Sb., o účelové podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o veřejné soutěži ve výzkumu a vývoji, § 2 včetně nadpisu a poznámek pod čarou č. 3 a 3a zní:

„§ 2

Způsob stanovení podílu účelové podpory na uznaných nákladech
(K § 7 odst. 6 zákona)

(1) Podíl výše účelové podpory na uznaných nákladech stanoví poskytovatel při vyhlášení veřejné soutěže ve výzkumu a vývoji s ohledem na schválené podmínky programu podle přímo použitelného předpisu Evropských společenství³⁾ s tím, že

- a) u projektu výzkumu a vývoje pro potřeby poskytovatele, který je jediným uživatelem jeho výsledků, u projektu základního výzkumu nebo aplikovaného výzkumu, s výjimkou průmyslového výzkumu, může podíl účelové podpory na uznaných nákladech stanovených podle § 3 tohoto nařízení činit nejvýše 100 %,
- b) u projektu průmyslového výzkumu může podíl účelové podpory na uznaných nákladech stanovených podle § 3 tohoto nařízení činit nejvýše 50 %,
- c) u projektu vývoje může podíl účelové podpory na uznaných nákladech stanovených podle § 3 tohoto nařízení činit nejvýše 25 %.

(2) U společného projektu právnických osob nebo podnikajících fyzických osob a právnických osob nebo fyzických osob podporovaných z jiných veřejných pro-

středků, než je požadovaná účelová podpora, se podíl účelové podpory na uznaných nákladech stanoví tak, že do účelové podpory projektu se započte i ta část uznaných nákladů, která pochází z podpory projektu z jiných veřejných prostředků, přičemž podíl účelové podpory na uznaných nákladech se u každé právnické osoby nebo fyzické osoby posuzuje zvlášť.

(3) V případě, že projekt zahrnuje více částí výzkumu a vývoje, vypočte se celkový podíl účelové podpory na uznaných nákladech jako součet částek povolených výší účelových podpor, vyčíslených podle odstavců 1 a 2 pro jednotlivé části výzkumu a vývoje zahrnuté v projektu.

(4) Návrh podílu účelové podpory na uznaných nákladech vypočte v souladu s ustanovením odstavců 1 až 3 uchazeč a jeho vyčíslení je nedílnou součástí návrhu projektu.

(5) Podíl účelové podpory na uznaných nákladech projektu průmyslového výzkumu nebo vývoje stanovený v souladu s odstavcem 1 může být poskytovatelem zvýšen

- a) o 20 procentních bodů, jestliže je účelová podpora určena pro malý podnik^{3a)},
- b) o 10 procentních bodů, jestliže je účelová podpora určena pro střední podnik^{3a)},
- c) o 15 procentních bodů, jestliže projekt zahrnuje skutečnou spolupráci mezi nejméně dvěma personálně a ekonomicky nezávislými právnickými osobami nebo podnikajícími fyzickými osobami, pokud žádná z nich nehradí více než 70 % uznaných nákladů projektu a
 1. alespoň jedna z právnických osob nebo podnikajících fyzických osob je malým nebo středním podnikem, nebo
 2. se jedná o přeshraniční spolupráci,
- d) o 15 procentních bodů, jestliže projekt zahrnuje skutečnou spolupráci mezi právnickou osobou nebo podnikající fyzickou osobou a právnickou nebo fyzickou osobou, jejímž hlavním účelem je provádět výzkum a vývoj a šířit jejich výsledky

prostřednictvím výuky, publikování nebo převodu technologií, jež veškerý zisk zpětně investuje do těchto činností nebo šíření jejich výsledků nebo do výuky, a žádná osoba nemá přednostní přístup k jejím výzkumným kapacitám nebo k jí vytvořeným výsledkům výzkumu a vývoje (dále jen „výzkumná organizace“), pokud

1. výzkumná organizace uhradí alespoň 10 % uznaných nákladů projektu a
2. výzkumná organizace má právo zveřejnit výsledky projektu v rozsahu, v jakém pocházejí z jí prováděného výzkumu.

Podíl účelové podpory na uznaných nákladech části projektu uskutečňovaného výzkumnou organizací může být v tomto případě až 100 %.

(6) Podíl účelové podpory na uznaných nákladech projektu průmyslového výzkumu stanovený v souladu s odstavcem 1 může být poskytovatelem zvýšen o 15 procentních bodů, pokud jsou výsledky projektu obecně šířeny prostřednictvím technických a vědeckých konferencí nebo jejich zveřejněním ve vědeckých nebo odborných časopisech nebo ve zdrojích s otevřeným přístupem nebo prostřednictvím volného softwaru nebo softwaru s otevřeným zdrojovým kódem.

(7) Celkový podíl účelové podpory na uznaných nákladech stanovený na základě odstavců 1 až 6 nesmí být vyšší než 80 % u průmyslového výzkumu a 60 % u vývoje.

(8) Konkrétní výši účelové podpory u jednotlivého projektu stanoví poskytovatel na základě výsledku hodnocení návrhu projektu podle § 21 zákona nebo na základě výsledku kontroly podle § 13 zákona nebo v souvislosti se změnou výše uznaných nákladů nebo změnou výše účelové podpory na žádost uchazeče podle § 9 odst. 7 zákona.

³⁾ Nařízení Rady (ES) č. 659/1999 ze dne 22. března 1999, kterým se stanoví prováděcí pravidla k článku 93 Smlouvy o založení Evropského společenství.

^{3a)} Příloha I k nařízení Komise č. 70/2001 ze dne 12. ledna 2001 o použití článků 87 a 88 Smlouvy o ES u státní podpory malého a středního podnikání, ve znění pozdějších předpisů.“.

Čl. II

Přechodné ustanovení

Na podporu poskytnutou na základě veřejné soutěže ve výzkumu a vývoji, vyhlášené přede dnem nabytí účinnosti tohoto nařízení, nebo na veřejnou zakázku zadanou přede dnem nabytí účinnosti tohoto nařízení se vztahují dosavadní právní předpisy.

ČÁST DRUHÁ

Změna nařízení vlády č. 462/2002 Sb.

Čl. III

V § 3 odst. 2 nařízení vlády č. 462/2002 Sb., o institucionální podpoře výzkumu a vývoje z veřejných prostředků a o hodnocení výzkumných záměrů, se za slova „uznaných nákladů“ vkládají slova „výzkumného záměru“.

ČÁST TŘETÍ

ÚČINNOST

Čl. IV

Toto nařízení nabývá účinnosti dnem jeho vyhlášení.

Předseda vlády:

v z. RNDr. **Bursík** v. r.

Ministr školství, mládeže a tělovýchovy:

Mgr. **Liška** v. r.

84**VYHLÁŠKA**

ze dne 26. února 2008

o správné lékařské praxi, bližších podmínkách zacházení s léčivými v lékárnách, zdravotnických zařízeních a u dalších provozovatelů a zařízení vydávajících léčivé přípravky

Ministerstvo zdravotnictví a Ministerstvo zemědělství stanoví podle § 114 odst. 2 a k provedení § 2 odst. 2 písm. c), § 5 odst. 4, § 8 odst. 1, § 39 odst. 3, § 77 odst. 5 písm. b), § 79 odst. 1 písm. c), § 79 odst. 2 a 8 písm. a) a c), § 79 odst. 10, § 82 odst. 1 a 3 písm. b), § 82 odst. 4, § 83 odst. 1 až 3, § 83 odst. 5 písm. b), § 84 odst. 3 a § 85 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech):

ČÁST PRVNÍ**ÚVODNÍ USTANOVENÍ**

§ 1

Podle této vyhlášky se postupuje při přípravě, úpravě, uchování, příjmu a výdeji léčivých přípravků v lékárně, na pracovišti nukleární medicíny, na imunologickém nebo mikrobiologickém pracovišti, v zařízeních ochrany veřejného zdraví a při zacházení s léčivými přípravky při poskytování zdravotní péče a veterinární péče.

§ 2

Pro účely této vyhlášky se rozumí

- a) individuální přípravou příprava léčivého přípravku pro jednotlivého pacienta podle pravidel uvedených v § 79 zákona o léčivech,
- b) hromadnou přípravou příprava meziprojektu určeného k dalšímu zpracování v tomtéž zdravotnickém zařízení nebo konečného produktu léčivého přípravku bez návaznosti na lékařský předpis předepsaný pro určitého pacienta nebo určité zvíře,
- c) připravovaným radiofarmakem takové radiofarmakum, které je připraveno pro určitého pacienta nebo skupinu pacientů na konkrétní vyšetření,
- d) aktivitou připravovaného radiofarmaka množství

aktivitu v léčivém přípravku k danému datu a hodině,

- e) standardním operačním postupem dokument, který stanoví opakující se činnosti.

ČÁST DRUHÁ**SPRÁVNÁ LÉKÁRENSKÁ PRAXE
A BLIŽŠÍ PODMÍNKY PROVOZU LÉKÁREN**

§ 3

Zásady přípravy léčivých přípravků

(1) K přípravě léčivých přípravků se používají

- a) léčivé látky a pomocné látky uvedené v Českém lékopisu¹⁾ nebo v seznamu léčivých látek a pomocných látek²⁾ a opatřené dokladem o jejich jakosti³⁾ (dále jen „certifikát“),
- b) registrované léčivé přípravky⁴⁾; jejich tuhé a polotuhé dělené lékové formy pouze v případě, není-li na trhu přítomen léčivý přípravek umožňující dávkování vyznačené na receptu předepsaném lékařem,
- c) váhy umožňující přesnost navážky léčivých látek a pomocných látek o jeden řád vyšší, než je navázané množství,
- d) pracovní předměty, nástroje, přístroje, zařízení a obaly, zhotovené z materiálů, které neovlivní vlastnosti léčivých přípravků.

(2) Při přípravě léčivých přípravků

- a) se veškerá činnost dokumentuje tak, aby mohl být zpětně zjištěn postup přípravy a hodnocení jakosti; pokud je dokumentace vedena elektronicky, údaje se zálohují obnovitelným způsobem,
- b) nelze použít léčivé látky a pomocné látky po uplynutí doby jejich použitelnosti, popřípadě jsou-li u nich zjištěny závady při organoleptické kontrole,

¹⁾ § 11 písm. d) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech).

²⁾ § 11 písm. b) zákona č. 378/2007 Sb.

³⁾ § 79 odst. 8 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb.

⁴⁾ § 25 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb.

- c) se postupuje tak, aby byla vyloučena možnost jejich záměny,
- d) jeden zdravotnický pracovník⁵⁾ nemůže připravovat současně více různých léčivých přípravků,
- e) nelze použít trituration, kterou se rozumí dobře rozetřená směs léčivé látky s pomocnou látkou, obvykle s laktosou nebo roztok léčivé látky s pomocnou látkou, v poměru umožňujícím přesné navažování léčivé látky, pokud obsahuje venena¹⁾, omamné látky nebo psychotropní látky, u nichž nebyla provozovatelem kontrolní laboratoře⁶⁾ nebo lékárnou provedena kontrola totožnosti a obsahu těchto látek,
- f) se přístroje, které mohou ovlivnit jakost konečného léčivého přípravku, pravidelně čistí a kontrolují.

(3) Čištěnou vodu¹⁾ lze uchovávat při teplotě nejvýše 25 °C a používat ji pro přípravu léčivých přípravků nejdéle po dobu 24 hodin od její přípravy; je-li po přípravě uchovávána při teplotě 2 až 8 °C, lze ji používat nejdéle po dobu 72 hodin. Delší použitelnost lze připustit, pokud je doložena studií stability. Čištěnou vodu uchovávanou v uzavřeném systému zařízení pro přípravu čištěné vody lze použít pro přípravu léčivých přípravků nejdéle po dobu stanovenou na základě validace procesu.

(4) Vodu na injekci uchovávanou ve vzduchotěsných obalech lze pro přípravu léčivých přípravků použít nejdéle po dobu 24 hodin od okamžiku narušení celistvosti obalu. Je-li však používána jako voda čištěná a uchovávána při teplotě 2 až 8 °C, lze ji používat nejdéle po dobu 72 hodin.

(5) Sterilní léčivé přípravky se připravují v prostorech s předepsanou třídou čistoty vzduchu, které se pravidelně kontrolují; třídy čistoty vzduchu jsou uvedeny v příloze č. 2 této vyhlášky.

(6) Při přípravě parenterálních léčivých přípravků skupiny cytostatik se dodržují požadavky stanovené pro přípravu sterilních léčivých přípravků a požadavky vycházející ze zvláštní povahy léčivé látky.

(7) Při přípravě radiofarmak se dodržují požadavky pro práci s otevřenými radionuklidovými zříci podle jiného právního předpisu⁷⁾.

(8) Za přípravu léčivých přípravků se kromě postupů uvedených v § 5 až 7 považuje též

- a) navažování a rozvažování,
- b) rozplňování,
- c) rozdělování jednotlivých balení registrovaných léčivých přípravků pro zdravotnická zařízení,
- d) úprava, která je neúměrně náročná nebo nebezpečná, a to zejména úprava
 - 1. radiofarmak,
 - 2. injekčně podávaných cytostatik,
 - 3. léčivých přípravků pro genovou terapii,
 - 4. léčivých přípravků určených pro parenterální výživu.

§ 4

Zásady úpravy léčivých přípravků

(1) Za úpravu léčivých přípravků se považuje ředění registrovaných léčivých přípravků neuvedených v § 3 odst. 8 písm. d), rozpouštění nebo ředění sirupů, prášku pro přípravu injekčních přípravků a přidávání injekčních roztoků do infúzí, pokud jsou prováděny v obalech určených k tomuto účelu nebo v případě sterilních léčivých přípravků pomocí zdravotnických prostředků zaručujících sterilitu.

(2) Registrované léčivé přípravky lze upravovat pouze postupy, které jsou v souladu se souhrnem údajů o přípravku⁸⁾, v případě neregistrovaných léčivých přípravků⁹⁾ podle údajů výrobce, za podmínek stanovených specifickým léčebným programem¹⁰⁾ nebo za podmínek schválených pro provádění klinického hodnocení¹¹⁾.

(3) Při použití čištěné vody a vody na injekci pro úpravu léčivého přípravku se postupuje podle § 3 odst. 3 a 4 obdobně.

⁵⁾ Zákon č. 95/2004 Sb., o podmínkách získávání a uznávání odborné způsobilosti a specializované způsobilosti k výkonu zdravotnického povolání lékaře, zubního lékaře a farmaceuta, ve znění zákona č. 125/2005 Sb.

Zákon č. 96/2004 Sb., o podmínkách získávání a uznávání způsobilosti k výkonu nelékařských zdravotnických povolání a k výkonu činností souvisejících s poskytováním zdravotní péče a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o nelékařských zdravotnických povoláních), ve znění pozdějších předpisů.

⁶⁾ § 69 zákona č. 378/2007 Sb.

⁷⁾ Vyhláška č. 307/2002 Sb., o radiační ochraně, ve znění pozdějších předpisů.

⁸⁾ § 3 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb.

⁹⁾ § 8 odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb.

¹⁰⁾ § 49 zákona č. 378/2007 Sb.

¹¹⁾ § 51 zákona č. 378/2007 Sb.

§ 5

Příprava sterilních léčivých přípravků

Příprava sterilních léčivých přípravků

- a) parenterálních ze sterilního materiálu technologií, která vylučuje biologickou, mikrobiologickou, chemickou nebo fyzikální kontaminaci, se provádí v pracovním prostoru třídy čistoty vzduchu A, který je umístěn v prostoru třídy čistoty vzduchu C,
- b) parenterálních se uskutečňuje v prostoru třídy čistoty vzduchu C; požadavek sterility se zajišťuje tepelně nebo mikrobiální filtrací v pracovním prostoru třídy čistoty vzduchu A; stejným způsobem se připravují ostatní sterilní léčivé přípravky bez protimikrobní přísady,
- c) s protimikrobní přísadou se zakončuje mikrobiální filtrací a rozplňováním v pracovním prostoru třídy čistoty vzduchu A nebo v případě, že to povaha léčivého přípravku umožňuje, následnou tepelnou sterilizací,
- d) které nelze sterilizovat, se uskutečňuje v pracovním prostoru třídy čistoty vzduchu A, který je umístěn v prostoru třídy čistoty vzduchu C; k jejich přípravě se použijí sterilní léčivé látky a pomocné látky,
- e) s obsahem cytotoxických látek se provádí v podtlakových bezpečnostních boxech s vertikálním laminárním prouděním třídy čistoty vzduchu A a odtahem mimo prostor, které jsou umístěny v prostoru třídy čistoty vzduchu C a jsou vyhrazeny pro tento účel,
- f) pro genovou terapii se provádí v podtlakových bezpečnostních boxech s vertikálním laminárním prouděním třídy čistoty vzduchu A a s odtahem mimo prostor, které jsou umístěny v prostoru třídy čistoty vzduchu B a jsou vyhrazeny pro tento účel.

§ 6

Individuální příprava

(1) Je-li překročena dávka léčivé látky stanovená Českým lékopisem¹⁾ a toto překročení není předepisujícím lékařem poskytujícím zdravotní péči nebo veterinárním lékařem řádně vyznačeno a není možno ověřit tento údaj u příslušného předepisujícího lékaře, lékárník upraví množství nebo koncentraci předepsané léčivé látky na terapeuticky obvyklé¹⁾, změnu vyznačí na lékařském předpisu a potvrdí ji svým podpisem. Příslušného předepisujícího lékaře o této změně lékárník neprodleně uvědomí.

(2) Pokud by léčivý přípravek připravený podle lékařského předpisu podle znalostí a zkušeností lékárníka nesplňoval požadavky jakosti, bezpečnosti a účinnosti, zejména když předepsaný léčivý přípravek obsahuje látky inkompatibilní nebo takové, o nichž je známo, že se mohou navzájem negativně ovlivňovat, lékárník provede úpravu lékařského předpisu ve smyslu kvalitativní nebo kvantitativní změny pomocných látek nebo léčivých látek. Tuto změnu vyznačí na lékařském předpisu, potvrdí ji svým podpisem a léčivý přípravek připraví a vydá v souladu s provedenou změnou. V případě změn léčivých látek tuto změnu provede po předchozí dohodě s předepisujícím lékařem poskytujícím zdravotní péči nebo veterinárním lékařem.

(3) Je-li možné zlepšit vlastnosti léčivého přípravku použitím vhodných pomocných látek, lékárník může provést úpravu složení léčivého přípravku. Změnu vyznačí na lékařském předpisu, potvrdí svým podpisem a léčivý přípravek připraví a vydá v souladu s provedenou změnou.

§ 7

Hromadná příprava

(1) Hromadná příprava se provádí podle technologického předpisu, kterým se rozumí dokumentace předpisující průběh přípravy a kontroly léčivého přípravku,

- a) do 20 balení konečného produktu léčivého přípravku podle § 3, 5 a 6 a podle § 9 odst. 1 a 2,
- b) nad 20 balení konečného produktu léčivého přípravku, v šaržích podle § 3, 5 a 6 a podle § 9 odst. 3,
- c) nad 20 balení konečného produktu léčivého přípravku, v šaržích podle § 3 odst. 8 písm. a) a c) s postupem podle písmene a),
- d) vypracovaného pro meziprodukt.

(2) Bez technologického předpisu se provádí hromadná příprava podle § 2 písm. b), pokud k ní nedochází opakovaně.

§ 8

Označování léčivých látek, pomocných látek a léčivých přípravků

(1) Označení obalů, v nichž se uchovávají léčivé látky a pomocné látky, se provede, není-li označen přímo obal, na pevně lpícím štítku, a to

- a) šikmým modrým pruhem z levého dolního do pravého horního rohu štítku v případě omamných látek a psychotropních látek¹²⁾,
- b) bílým písmem na černý štítek u venen,
- c) červeným písmem na bílý štítek u separand,
- d) černým písmem na bílý štítek v případech neuvedených pod písmeny a) až c),
- e) kromě označení uvedeného v písmenech a) až d) varovným textem „Hořlavina“ u léčivých látek hořlavých a pomocných látek hořlavých a „Žíravina“ u léčivých látek žíravých a pomocných látek žíravých.
- j) „Jed“, jestliže je to na lékařském předpisu lékařem poskytujícím zdravotní péči či veterinárním lékařem výslovně uvedeno,
- k) složením, popřípadě názvem, jedná-li se o léčivé přípravky připravené podle § 7 nebo léčivé přípravky určené k výdeji pro zdravotnická zařízení nebo pro veterinární lékaře,
- l) celkovým množstvím léčivého přípravku, nejedná-li se o individuální přípravu podle § 6,
- m) jménem, případně jmény, příjmením, identifikačním číslem pacienta-pojištěnce; pokud identifikační číslo nebylo přiděleno, datem narození pacienta a slovy „Cytotoxická látka“, jde-li o léčivé přípravky skupiny cytostatik,

Pokud se nejedná o obchodní nebo originální balení, je součástí označení číslo certifikátu a číslo šarže.

(2) Připravené léčivé přípravky určené k výdeji se označují

- a) bílým štítkem, jde-li o léčivé přípravky určené k užití ústí, vstřebávání sliznicí dutiny ústní nebo injekční aplikaci,
- b) červeným štítkem s nápisem „Neužívat vnitřně!“, jde-li o jiné upotřebení,
- c) jde-li o léčivé přípravky určené pro zvířata, podle písmene a) nebo b) a zeleným štítkem s nápisem „Jen pro zvířata!“,
- d) adresou lékárný,
- e) datem přípravy a v případě, že doba použitelnosti je kratší než 48 hodin, i hodinou přípravy,
- f) podpisem osoby, která léčivý přípravek připravila, jde-li o přípravu podle § 6 a 7 odst. 1 písm. a) a § 7 odst. 2,
- g) šarží léčivého přípravku, jde-li o přípravu podle § 7 odst. 1 písm. b) a c),
- h) dobou použitelnosti léčivého přípravku, kterou se rozumí doba, po kterou při dodržení předepsaného způsobu uchovávání léčivý přípravek zachovává své deklarované vlastnosti nebo vlastnosti potřebné pro zamýšlené použití, způsobem jeho uchovávání a návodem k použití, který obsahuje zejména způsob použití a dávkování léčivého přípravku, je-li to s ohledem na povahu léčivého přípravku nutné uvést,
- i) použitou protimikrobní přísadou, jestliže byla při přípravě přidána; u očních přípravků bez protimikrobní přísady musí být vyznačen symbol „SA“,

- n) jménem, případně jmény, příjmením, identifikačním číslem pacienta-pojištěnce; pokud identifikační číslo nebylo přiděleno, datem narození pacienta a slovy „Genová terapie“, jde-li o léčivé přípravky pro genovou terapii,
- o) jménem, případně jmény, příjmením a identifikačním číslem pacienta-pojištěnce; pokud nebylo identifikační číslo přiděleno, datem narození pacienta, jde-li o parenterální léčivé přípravky předepsané pro konkrétního pacienta,
- p) nápisem „Hořlavina“, jedná-li se o léčivé přípravky hořlavé¹³⁾, a nápisem „Žíravina“, jedná-li se o léčivé přípravky žíravé¹³⁾.

Je-li použit vnější obal, označí se nejméně údaji podle písmen c), g), h), j), k), l), m), n), o) a p).

(3) Označení meziproductů léčivých přípravků obsahuje

- a) název nebo složení,
- b) stupeň rozpracovanosti, pokud je rozpracován,
- c) datum přípravy,
- d) dobu použitelnosti,
- e) podpis připravujícího.

(4) Léčivé přípravky, které se upravují a jsou určeny k výdeji pro zdravotnická zařízení nebo pro veterinární lékaře, se označí názvem nebo složením, údaji podle odstavce 2 písm. a) až f), h), j), l) a p), a to pokud tyto údaje již nejsou uvedeny na obalu upraveného léčivého přípravku, případně údaji identifikujícími pacienta podle lékařského předpisu.

(5) Při rozdělování jednotlivých balení registrova-

¹²⁾ Příloha č. 1 a 5 zákona č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

¹³⁾ Zákon č. 356/2003 Sb., o chemických látkách a chemických přípravcích a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

ných léčivých přípravků se tyto přípravky označují názvem, silou nebo koncentrací, šarží a dobou použitelnosti, pokud tyto údaje již nejsou na obalu uvedeny; u termolabilních léčivých přípravků se uvedou též podmínky jejich uchovávání.

(6) Zkoumadla pro laboratorní použití připravená v lékárně se označují žlutým štítkem s nápisem „Zkoumadlo“ a dezinfekční roztoky červeným štítkem s nápisem „Roztok k dezinfekci“.

§ 9

Kontrola při příjmu, přípravě a úpravě

(1) U léčivých přípravků připravených kontroluje vydávající osoba vzhled, množství, obal a označení.

(2) U léčivých přípravků připravených hromadně do 20 balení konečného produktu léčivého přípravku kontroluje osoba, která léčivý přípravek připravila, certifikát použitých léčivých látek a pomocných látek a úplnost dokumentace.

(3) U léčivých přípravků připravených hromadně v množství nad 20 balení konečného produktu léčivého přípravku se provádí vstupní, mezioperační a výstupní kontrola podle předem vypracované dokumentace. Po propuštění léčivých přípravků připravených v šaržích se vzorek každé šarže uchovává po dobu použitelnosti.

(4) U léčivých přípravků připravovaných opakovaně na žádanku se jejich příprava a kontrola provádí podle technologického předpisu nebo podle standardního operačního postupu předem vypracovaného pro tyto případy podle § 22.

(5) U připravované čištěné vody se provádí kontrola

- a) chemická a fyzikálně chemická, a to
 1. nejméně jednou za 2 měsíce a
 2. po každém zásahu do přístroje na její přípravu,
- b) mikrobiologická, a to nejméně dvakrát za rok.

Při kontrole čištěné vody se postupuje podle Českého lékopisu¹⁾.

(6) Před použitím léčivých látek a pomocných látek se provádí u každého balení organoleptická zkouška.

(7) Po úpravě léčivých přípravků se provede kontrola podle odstavce 1.

Výdej léčivých přípravků

§ 10

(1) Registrované léčivé přípravky se vydávají v souladu s rozhodnutím o registraci¹⁴⁾, zejména pak se souhrnem údajů o přípravku. Součástí výdeje je poskytnutí informací nezbytných pro správné a bezpečné užívání vydávaných léčivých přípravků a pro jejich uchovávání.

(2) V lékárně se shromažďují a zpracovávají informace o podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob souvisejících s použitím léčivého přípravku a závady v jakosti léčivých přípravků, o kterých se dozví v souvislosti s výdejem a tyto informace se neprodleně oznamují Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

(3) U léčivých přípravků vydávaných pacientovi na recept ověří lékárník před výdejem vyznačené dávkování a vyznačený způsob aplikace; při výdeji

- a) může pozastavit vydání léčivých přípravků, jestliže podle jeho znalostí a zkušeností by mohlo při jejich aplikaci dojít k jejich vzájemnému nežádoucímu ovlivnění nebo k poškození zdraví pacienta; tuto skutečnost konzultuje s předepisujícím lékařem nebo s veterinárním lékařem a v případě jeho nedosažitelnosti léčivé přípravky nevydá, nehrozí-li nebezpečí z prodlení¹⁵⁾; případné změny i důvod nevydání poznamená na recept,
- b) vydá počet balení léčivého přípravku vyjádřený slovně, je-li na receptu rozpor mezi počtem balení vyjádřený číslicí a slovním údajem,
- c) konzultuje s předepisujícím lékařem,
 1. je-li, v případě předepsání léčivého přípravku hrazeného z veřejného zdravotního pojištění podle zákona o veřejném zdravotním pojištění, rozpor mezi hlavní diagnózou uváděnou v případě požadované zvýšené úhrady předepsaného léčivého přípravku a údaji o indikacích tohoto léčivého přípravku uvedených v souhrnu údajů o přípravku a tato skutečnost není na receptu vyznačena symbolem „(!)“,
 2. není-li uveden symbol „(!)“ v případě, že je překročeno dávkování odpovídající souhrnu

¹⁴⁾ § 39 zákona č. 378/2007 Sb.

¹⁵⁾ Vyhláška č. 54/2008 Sb., o způsobu předepisování léčivých přípravků, údajích uváděných na lékařském předpisu a o pravidlech používání lékařských předpisů.

údajů o přípravku nebo uvedenému v Českém lékopisu,

d) není-li uveden symbol „(!)“ a předepisující lékař je nedosažitelný,

1. vydá se v případě uvedeném v písmenu c) bodě 1 předepsaný léčivý přípravek,
2. upraví se v případě uvedeném v písmenu c) bodě 2 dávkování odpovídající souhrnu údajů o přípravku nebo uvedenému v Českém lékopisu

a uvědomí se o tom předepisující lékař, jakmile je to možné,

e) více než jednoho balení jednoho druhu předepsaného léčivého přípravku hrazeného z veřejného zdravotního pojištění podle zákona o veřejném zdravotním pojištění vydá takový počet balení, který odpovídá zajištění léčby pacienta na dobu tří měsíců, jestliže předepsaný počet balení toto omezení přesahuje.

(4) Lékárník předepsaný léčivý přípravek nevydá, chybí-li na receptu

- a) podpis předepisujícího lékaře,
- b) identifikace zdravotnického zařízení, v němž byl recept vystaven, nelze-li ji doplnit a nehrozí nebezpečí z prodlení,
- c) podpis veterinárního lékaře a identifikace osoby oprávněné poskytovat veterinární péči, jde-li o výdej léčivého přípravku určeného pro zvíře,
- d) jméno, případně jména a příjmení pacienta a nelze je doplnit, pokud nejde o předepsání léčivého přípravku v případě nebezpečí z prodlení při poskytování zdravotní péče pacientovi, který je v nebezpečí smrti nebo jeví vážné poruchy zdraví,
- e) identifikační číslo pacienta-pojištěnce a kód jeho zdravotní pojišťovny; pokud identifikační číslo nebylo přiděleno, datum narození pacienta, a nelze je doplnit, nebo
- f) jméno a příjmení chovatele, jde-li o výdej léčivého přípravku určeného pro zvíře a nelze je doplnit.

§ 11

(1) Není-li v lékárně k dispozici předepsaný léčivý přípravek a jeho okamžité vydání je s ohledem na zdravotní stav pacienta nezbytné, může lékárník předepsaný léčivý přípravek nahradit jiným léčivým přípravkem za předpokladu, že s tím pacient souhlasí a náhradní léčivý přípravek obsahuje stejnou léčivou látku se stejnou cestou podání a ve stejné lékové formě. Lékovou formou léčivého přípravku je technologické zpracování léčivých látek a pomocných látek charakterizované tvarem, složením a fyzikální strukturou¹); s ohledem na fyzikální

strukturu se lékové formy člení na lékové formy tuhé, polotuhé a tekuté, s ohledem na tvar se člení na lékové formy dělené a nedělené; podrobné členění lékových forem je obsaženo v příloze č. 1 této vyhlášky. Obsahuje-li náhradní léčivý přípravek rozdílné množství léčivé látky v jednotce hmotnosti, objemu nebo lékové formy, lékárník upraví jeho dávkování tak, aby odpovídalo dávkování předepsanému lékařem. Lékárník provedenou změnu vyznačí na receptu, včetně upraveného dávkování.

(2) Nevyznačí-li předepisující lékař, že trvá na vydání předepsaného léčivého přípravku, může lékárník předepsaný léčivý přípravek zaměnit za jiný léčivý přípravek s tím, že

- a) pacient s takovou záměnou souhlasí a léčivý přípravek je shodný z hlediska účinnosti a bezpečnosti,
- b) léčivý přípravek obsahuje stejnou léčivou látku se stejnou cestou podání a ve stejné lékové formě,
- c) pokud obsahuje léčivý přípravek rozdílné množství léčivé látky v jednotce hmotnosti, objemu nebo lékové formy, lékárník upraví jeho dávkování tak, aby odpovídalo dávkování předepsanému lékařem.

(3) Lékárník provedenou záměnou podle odstavce 2 včetně případných změn v úhradě léčivého přípravku a jeho dávkování vyznačí na receptu.

(4) Zaměnit předepsaný léčivý přípravek za jiný léčivý přípravek s jinou léčivou látkou s obdobnými léčivými účinky nebo v jiné lékové formě může lékárník pouze za předpokladu, že s tím pacient souhlasí, záměna je odsouhlasena předepisujícím lékařem a provedenou záměnou vyznačí na receptu, včetně uvedení dávkování.

(5) Při výdeji náhradního léčivého přípravku za léčivý přípravek předepsaný veterinárním lékařem se postupuje podle ustanovení odstavců 2 až 4.

§ 12

(1) Recept, výpis z receptu a recept, na který se má opakovat výdej předepsaného léčivého přípravku, se při výdeji opatří

- a) identifikací lékárny,
- b) datem vydání předepsaného léčivého přípravku,
- c) podpisem vydávajícího lékárníka; v případě elektronického receptu se podpis vydávajícího lékárníka nahrazuje jeho zaručeným elektronickým podpisem založeným na kvalifikovaném certifikátu po-

dle zákona o elektronickém podpisu (dále jen „elektronický podpis“),

d) případně údajem „poplatek nevybrán“¹⁶⁾.

(2) Při výdeji léčivých přípravků bez lékařského předpisu s omezením¹⁷⁾ lékárník ověří, zda jsou splněny podmínky omezení výdeje stanovené v rozhodnutí o registraci, ověří totožnost osoby požadující výdej léčivého přípravku a poskytne mu informace nezbytné pro bezpečné použití tohoto léčivého přípravku.

(3) Při výdeji na elektronický recept vydá lékárník předepsaný léčivý přípravek pouze na základě identifikačního znaku sděleného pacientovi předepisujícím lékařem.

(4) Po uskutečnění výdeje léčivého přípravku na elektronický recept zašle vydávající lékárník centrálnímu úložišti elektronických receptů¹⁸⁾ elektronicky informaci o uskutečnění výdeje.

(5) V případě pořízení výpisu z elektronického receptu se postupuje podle jiného právního předpisu¹⁹⁾.

(6) Léčivé přípravky, jejichž výdej není vázán na lékařský předpis, lze vydávat i samoobslužným způsobem v prostorách lékárny stanovených k tomuto účelu, jakož i zásilkovým způsobem.

(7) V případě nutnosti výdeje registrovaného léčivého přípravku, který není v lékárně k dispozici a nelze jej získat v potřebném čase od distributora, může lékárná tento přípravek odebrat v nezbytně nutném množství i z jiné lékárny. Má-li lékárná nevyužitelné zásoby registrovaného léčivého přípravku, které nelze vrátit distributorovi, může je poskytnout jiné lékárně²⁰⁾.

§ 13

Záznamy o výdeji

(1) Pokud jde o výdej na základě elektronického receptu, vydávající lékárník učiní záznam o uskutečnění výdeji, který obsahuje

- a) uvedení identifikačního čísla pacienta-pojištěnce; pokud identifikační číslo nebylo přiděleno, datum narození pacienta,
- b) kód léčivého přípravku přidělený Státním ústavem pro kontrolu léčiv,

c) množství léčivého přípravku,

d) datum výdeje,

e) identifikaci vydávajícího lékárníka a identifikaci lékárny, kde byl výdej uskutečněn.

(2) Záznam o výdeji se vytváří prostřednictvím informačního systému vydávajícího lékárníka, je doplněn o elektronické identifikační znaky receptu i léčivých přípravků vydaných na jeho základě tak, aby bylo možné v centrálním úložišti elektronických receptů spárovat elektronický recept se záznamem o výdeji a předepsané léčivé přípravky se skutečně vydanými.

(3) Záznam o výdeji je prostřednictvím informačního systému vydávajícího lékárníka odeslán ve formátu standardního rozšiřitelného značkovacího jazyka – XML (dále jen „značkovací jazyk“) do centrálního úložiště elektronických receptů.

(4) Centrální úložiště elektronických receptů obzvláště zašle informačnímu systému vydávajícího lékárníka potvrzení o přijetí, zpracování a uložení záznamu o výdeji. Součástí tohoto potvrzení je informace o spárování elektronického receptu se záznamem o výdeji a předepsaných léčivých přípravků se skutečně vydanými.

§ 14

Změna údajů v záznamu o výdeji zasláného do centrálního úložiště elektronických receptů

Změny údajů v záznamu o výdeji, u něhož bylo potvrzeno přijetí, se zasílají prostřednictvím informačního systému vydávajícího lékárníka centrálnímu úložišti elektronických receptů ve formátu značkovacího jazyka. Pro zasílání změn údajů v záznamu o výdeji a postup centrálního úložiště elektronických receptů platí § 13 odst. 2 až 4 obdobně.

§ 15

Zrušení záznamu o výdeji zasláného do centrálního úložiště elektronických receptů

(1) Záznam o výdeji zasláný do centrálního úlo-

¹⁶⁾ Zákon č. 48/1997 Sb., o veřejném zdravotním pojištění a o změně a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 261/2007 Sb. Vyhláška č. 54/2008 Sb.

¹⁷⁾ § 39 odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb.

¹⁸⁾ § 82 odst. 1 zákona č. 378/2007 Sb.

¹⁹⁾ § 15 vyhlášky č. 54/2008 Sb.

²⁰⁾ § 82 odst. 4 zákona č. 378/2007 Sb.

žiště elektronických receptů, může vydávající lékárník zrušit

- a) v případě zjištění nových skutečností neznámých v době výdeje,
- b) v případě chybného vyhotovení záznamu o výdeji zaslání do centrálního úložiště elektronických receptů,
- c) v jiném nutném případě;

a zároveň zajistí stažení léčivého přípravku od pacienta.

(2) Zrušený záznam o výdeji podle odstavce 1 se v centrálním úložišti elektronických receptů označí za zrušený a je možné realizovat nový výdej.

(3) Zrušení záznamu o výdeji je zasláno prostřednictvím informačního systému vydávajícího lékárníka centrálnímu úložišti elektronických receptů ve formátu značkovacího jazyka s uvedením důvodu, pro který je záznam o výdeji zrušen.

(4) Informace o zrušení záznamu o výdeji se v centrálním úložišti elektronických receptů uloží formou označení výdeje za zrušený a centrální úložiště elektronických receptů obratem zašle informačnímu systému vydávajícího lékárníka potvrzení o provedení zrušení záznamu o výdeji.

§ 16

Přístup lékárníka k vystaveným elektronickým receptům a k těm elektronickým receptům, na jejichž základě byly již léčivé přípravky vydány

(1) Lékárník prostřednictvím svého informačního systému přistupuje k elektronickým receptům uloženým v centrálním úložišti elektronických receptů pomocí elektronických identifikačních znaků uvedených na elektronickém receptu a elektronických identifikačních znaků léčivých přípravků, které byly vydány tímto vydávajícím lékárníkem.

(2) Lékárník má přístup k elektronickým receptům,

- a) na jejichž základě vydal prostřednictvím informačního systému léčivé přípravky, zaslal o jejich vydání záznam do centrálního úložiště elektronických receptů a má uložené jejich elektronické identifikační znaky,
- b) ke kterým mu pacient předal elektronické identifikační znaky.

§ 17

Komunikace lékárníka s centrálním úložištěm elektronických receptů a technická dokumentace k výdeji uskutečňovanému na základě elektronického předepisování

(1) Informační systém lékárny s centrálním úložištěm elektronických receptů komunikuje prostřednic-

tím softwarového komunikačního adaptéru. Elektronická komunikace mezi lékárníkem a centrálním úložištěm elektronických receptů probíhá zabezpečeným způsobem s tím, že

- a) veškerá data odesílaná centrálnímu úložišti elektronických receptů jsou podepsaná elektronickým podpisem,
- b) veškerá data přijímaná z centrálního úložiště elektronických receptů jsou podepsaná elektronickým podpisem,
- c) přenášená data nebo komunikační kanál je šifrovaný.

(2) Při každém přístupu lékárníka do centrálního úložiště elektronických receptů je úložištěm ověřeno jeho oprávnění přístupu.

(3) Záznam o výdeji, žádost o změnu, zrušení elektronického receptu a veškerá další data jsou lékárníkem vytvářena a centrálnímu úložišti elektronických receptů zasílána ve formátu značkovacího jazyka. Centrální úložiště elektronických receptů vždy potvrzuje odesílající straně přijetí a uložení dat do tohoto úložiště.

(4) Veškerá komunikace a předávaná data mezi lékárníkem a centrálním úložištěm elektronických receptů jsou zaznamenávána do evidence záznamů vstupů a činnosti centrálního úložiště elektronických receptů (dále jen „žurnál“). V žurnálu se zaznamenávají zejména

- a) přijetí požadavku včetně zaslání dat, identifikace zasílajícího lékárníka, datum a čas přijetí požadavku a případně další potřebné informace související s přijetím požadavku,
- b) odeslání dat z centrálního úložiště elektronických receptů, identifikace lékárníka, odesílaná data, datum a čas přijetí požadavku a případně další potřebné informace související s odesláním dat.

(5) Technická dokumentace k výdeji léčivých přípravků na základě elektronického receptu je v elektronické podobě zveřejněna v informačním prostředí Státního ústavu pro kontrolu léčiv a obsahuje

- a) specifikaci formátu značkovacího jazyka rozhraní všech potřebných dokumentů pro předepisování včetně definičních schémat pro validaci dokumentů ve formátu standardního rozšiřitelného jazyka – DTD a dokumentů pro validaci formátu značkovacího jazyka,
- b) specifikaci elektronických identifikačních znaků včetně formátu,
- c) detailní popis komunikace s centrálním úložištěm elektronických receptů a adaptér pro komunikaci,
- d) specifikaci zabezpečení přístupu a přenášených dat mezi informačním systémem lékárníka a centrálním

úložištěm elektronických receptů a další nezbytné specifikace.

(6) Dokumentace se v centrálním úložišti elektronických receptů eviduje po dobu 5 let, která počíná běžet prvním dnem následujícího kalendářního roku po tom kalendářním roce, ve kterém byl do žurnálu ve vztahu k této dokumentaci učiněn první záznam. Ve vztahu k elektronickým receptům, které byly pro něj vystaveny, má do dokumentace v centrálním úložišti elektronických receptů přístup i pacient; pro elektronickou komunikaci mezi pacientem a centrálním úložištěm elektronických receptů platí ustanovení odstavců 1, 2 a 5 přiměřeně.

§ 18

Zásilkový výdej

(1) Zásilkový výdej²¹⁾ je zajišťován vhodnými technickými prostředky a způsobem, který zajistí dostupnost informací o zásilkovém výdeji a léčivých přípravcích osobám využívajícím zásilkový výdej. Zahájení a provádění zásilkového výdeje je podmíněno zavedením a udržováním systému pro shromažďování, zpracovávání a oznamování informací o podezřeních na závažné nebo neočekávané nežádoucí účinky léčivých přípravků.

(2) Lékárna zajišťující zásilkový výdej

- a) je vybavena komunikačními prostředky pro zajištění informační služby,
- b) zajišťuje přepravní podmínky podle druhu léčivého přípravku a okolností, zejména vnějších teplot, tak, aby byly v souladu s podmínkami uvedenými v souhrnu údajů o přípravku; v případě smluvního zajištění přepravy léčivých přípravků u jiné osoby si lékárna ve smlouvě sjedná právo kontrolovat u této osoby dodržování přepravních podmínek,
- c) zajistí dokumentaci činnosti spojené se zásilkovým výdejem a uchovávání této dokumentace v souladu s § 22.

(3) Nabídka léčivých přípravků, jejich ceny a nákladů spojených se zásilkovým výdejem²²⁾ obsahuje alespoň název léčivého přípravku podle rozhodnutí o registraci, včetně kódu přiděleného Státním ústavem pro kontrolu léčiv, sílu a velikost balení, farmakoterapeutickou skupinu, dodací a reklamační podmínky.

(4) Lékárna zajišťující zásilkový výdej uvede

v oznámení²³⁾ název lékárny, včetně její adresy, datum zahájení činnosti spočívající v provádění zásilkového výdeje, popřípadě jeho ukončení nebo přerušování. Dále uvede jméno, případně jména a příjmení lékárníka nebo farmaceutického asistenta poskytujícího informační službu, telefonní spojení na informační službu, včetně adresy internetové nabídky.

(5) V případě zásilkového výdeje léčivých přípravků do zahraničí odebírá lékárna cizojazyčně označené léčivé přípravky od distributora a uchovává je odděleně od ostatních léčivých přípravků.

§ 19

(1) Při výdeji léčivých přípravků na žádanku potvrzuje osoba, která žádanku vystavila, popřípadě osoba jí pověřená, převzetí vydaných léčivých přípravků svým podpisem. Zdravotnické zařízení, jehož součástí je vydávající lékárna, může standardním operačním postupem určit jiný způsob potvrzení převzetí léčivých přípravků.

(2) K přepravě individuálně připravených léčivých přípravků pro genovou terapii nebo léčivých přípravků skupiny injekčně podávaných cytostatik nebo registrovaných léčivých přípravků skupiny cytostatik mohou být používány pouze neprodyšně uzavíratelné přepravní prostředky, které je chrání před znehodnocením a okolní prostředí před znečištěním. Přepravní prostředek musí být označen upozorněním „Genová terapie“ nebo „Cytotoxická látka“ podle přepravovaných léčivých přípravků. Obdobně se postupuje i v případě jiných léčivých přípravků ohrožujících významně lidské zdraví a životní prostředí.

(3) Léčivé přípravky připravené v lékárně, které obsahují venena nebo separanda, s výjimkou léčivých přípravků, v nichž jsou venena nebo separanda použita jako protimikrobní přísada, se nevydávají bez lékařského předpisu.

(4) Léčivé přípravky se po provedené úpravě vydávají zdravotnickým zařízením ve vhodném obalu s ohledem na povahu léčivého přípravku a způsob úpravy tak, aby nebyla ohrožena jejich jakost.

§ 20

Výdej léčivých přípravků obsahujících omamné látky nebo psychotropní látky

(1) Léčivé přípravky obsahující omamné látky

²¹⁾ § 84 a 85 zákona č. 378/2007 Sb.

²²⁾ § 85 odst. 2 zákona č. 378/2007 Sb.

²³⁾ § 84 odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb.

nebo psychotropní látky¹²⁾ se nevydávají bez lékařského předpisu, ani opakovaně na jeden recept, pokud se nejedná o léčivé přípravky, které lze, podle rozhodnutí o registraci, vydávat bez lékařského předpisu nebo bez lékařského předpisu s omezením.

(2) Léčivé přípravky obsahující omamné látky nebo psychotropní látky¹²⁾ může, jsou-li vydávány na žádanku, převzít pouze lékař, veterinární lékař nebo zdravotnický pracovník pověřený k tomuto účelu fyzickou nebo právníkou osobou oprávněnou poskytovat zdravotní péči⁵⁾.

(3) Při výdeji léčivých přípravků obsahujících omamné látky nebo psychotropní látky¹²⁾ pacientům se postupuje podle § 10 a 11; tím nejsou dotčeny povinnosti stanovené jiným právním předpisem²⁴⁾.

§ 21

Uchovávání léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek

(1) Léčivé látky a pomocné látky se uchovávají za podmínek stanovených výrobcem, připravované léčivé přípravky se uchovávají za podmínek stanovených technologickým předpisem nebo osobou, která je připravila, a registrované léčivé přípravky se uchovávají v souladu s podmínkami uvedenými v souhrnu údajů o přípravku nebo podle pokynů výrobce. Dodržování teploty stanovené pro uchovávání léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek se průběžně kontroluje.

(2) Léčivé přípravky, léčivé látky a pomocné látky nevyhovující jakostí, po uplynutí doby jejich použitelnosti, uchovávané nebo připravené za jiných než předepsaných podmínek, zjevně poškozené nebo nespotřebované, musí být příslušně označeny a v lékárně uchovávány odděleně od ostatních léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek.

(3) V případě stahování léčivého přípravku z oběhu lékárná na žádost držitelů rozhodnutí o registraci a distributorů léčiv poskytuje informace o průběhu stahování.

(4) Omamné látky a psychotropní látky¹²⁾ musí být uchovávány v souladu s jiným právním předpisem²⁴⁾. Léčivé látky a pomocné látky zařazené mezi venena musí být uchovávány odděleně, v uzamykatelných skříních. Separanda se uchovávají v přípravně léčiv odděleně od ostatních léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek.

§ 22

Dokumentace

(1) Činnosti v lékárně spojené s příjmem a uchováváním léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek, přípravou nebo úpravou léčivých přípravků, včetně jejich kontroly, a výdejem léčivých přípravků musí být dokumentovány, a to v listinné nebo elektronické podobě. Pokud jsou činnosti popsány standardními operačními postupy nebo technologickými předpisy, vykonávají se v souladu s těmito dokumenty.

(2) Dokumentaci v lékárně tvoří

a) záznamy o

1. příjemce léčivých přípravků, včetně jejich šarží, léčivých látek, pomocných látek a léčivých přípravků připravených jinou lékárnou,
2. přeplňování léčivých látek a pomocných látek,
3. sterilizaci obalů a léčivých přípravků, předmětů a zařízení,
4. kontrole přijatých léčivých látek a pomocných látek,
5. přípravě a kontrole léčivých přípravků připravených hromadně, včetně záznamů o propuštění každé šarže léčivých přípravků připravených hromadně nad 20 balení; tyto záznamy podepisuje vedoucí lékárník nebo jím pověřená osoba,
6. kontrole připravené čištění vody a vody na injekci,
7. předepsané kontrole přístrojů,
8. předepsané kontrole prostor se stanovenou třídou čistoty vzduchu,
9. reklamaci z důvodu závady v jakosti, stahování léčivých přípravků z oběhu a informací o podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob související s použitím léčivého přípravku,
10. výdeji léčivých přípravků zdravotnickým zařízením na žádanky,
11. zaslání elektronické informace na centrální úložiště elektronických receptů o uskutečněném výdeji léčivého přípravku na elektronický recept,
12. poskytnutí registrovaného léčivého přípravku jiné lékárně; tyto záznamy obsahují údaj o šarži léčivého přípravku včetně kódu přiděleného Státním ústavem pro kontrolu léčiv,
13. kontrole celistvosti bezpečnostního boxu pro přípravu léčivých přípravků s obsahem cyto-

²⁴⁾ Zákon č. 167/1998 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

- toxických látek; tato kontrola se provádí jedenkrát týdně,
14. kontrole celistvosti bezpečnostního boxu pro přípravu léčivých přípravků pro genovou terapii a kontrole sanitace prováděné po přípravě těchto léčivých přípravků pro jednotlivého pacienta; tato kontrola se provádí jedenkrát týdně,
 15. teplotě uchovávání léčivých přípravků, léčivých látek a pomocných látek,
- b) nabídka registrovaných léčivých přípravků pro účely zásilkového výdeje,
 - c) objednávky a průvodní doklady k zásilkovému výdeji,
 - d) recepty na léčivé přípravky plně hrazené pacientem a na léčivé přípravky pro léčbu zvířat,
 - e) technologické předpisy,
 - f) standardní operační postupy vztahující se k přípravě a kontrole léčivých přípravků, uchovávání a výdeji léčivých přípravků, včetně zásilkového výdeje, a ke zpracování a předávání informací o podezření na nežádoucí účinky,
 - g) evidence omamných látek a psychotropních látek²⁴⁾,
 - h) hygienický a sanitační řád,
 - i) další dokumentace vztahující se k přípravě a úpravě léčivých přípravků a provozu lékárny, včetně provozního řádu, pracovních náplní, dokladů o vzdělání osob zacházejících s léčivými a pověřeni k zastupování vedoucího lékárníka jiným lékárníkem²⁵⁾,
 - j) recepty a žádanky na léčivé přípravky obsahující omamné látky a psychotropní látky¹²⁾,
 - k) evidence skladových zásob, příjmu a výdeje léčivých přípravků podle jednotlivých položek umožňujících rozlišit lékovou formu, množství účinné látky obsažené v jednotce hmotnosti, objemu nebo jednotce lékové formy a velikost balení léčivého přípravku, u registrovaných léčivých přípravků včetně kódu přiděleného Státním ústavem pro kontrolu léčiv,
 - l) evidence výdeje léčivého přípravku bez lékařského předpisu s omezením umožňující identifikovat osobu, které byl léčivý přípravek vydán; tato evidence zahrnuje jméno a příjmení osoby, které byl léčivý přípravek vydán, jeho číslo přidělené zdravotní pojišťovnou, jíž je pojištěncem, nebo datum

narození, není-li pojištěncem, a krátký záznam o zdravotním stavu osoby, které byl léčivý přípravek vydán, včetně záznamu o provedeném pohovoru s ním, který by měl být v rozsahu nezbytně nutném pro posouzení indikace.

(3) Technologický předpis opatřený datem a podpisem vedoucího lékárníka, nebo jím pověřeného jiného lékárníka²⁵⁾, obsahuje postup přípravy léčivého přípravku, jeho složení, včetně množství léčivé látky v jednotce hmotnosti nebo objemu, určení obalového materiálu, způsobu označení a podmínek uchovávání, jakož i postupy pro provádění kontrol přípravy, včetně rozsahu těchto kontrol, s uvedením hodnot, kterých má být dosaženo, a doby použitelnosti. Technologický předpis se průběžně aktualizuje, provedené změny se vyznačují tak, aby byl zachován původní text opatřený datem a podpisem vedoucího lékárníka. Na technologickém předpisu vyraženém z použití se vyznačuje datum ukončení jeho platnosti a opatřuje se podpisem vedoucího lékárníka. Pokud Evropský lékopis²⁶⁾ nebo Český lékopis obsahuje ustanovení vztahující se k danému léčivému přípravku nebo technologickému předpisu, tato ustanovení se v technologickém předpisu zohlední. Technologický předpis může být veden i v elektronické podobě. V takovém případě vedoucí lékárník zabezpečí jejich pravidelnou aktualizaci.

(4) Dokumentace, jejíž evidence se neřídí jinými právními předpisy²⁷⁾, a to včetně objednávek a průvodních dokladů k zásilkovému výdeji, se uchovává nejméně po dobu 5 let od data provedení posledního zápisu nebo zásilkového výdeje.

ČÁST TŘETÍ

PŘÍPRAVA RADIOFARMAK A BLIŽŠÍ PODMÍNKY PROVOZU NA PRACOVÍŠTÍCH NUKLEÁRNÍ MEDICÍNY ZDRAVOTNICKÝCH ZAŘÍZENÍ

§ 23

Zásady přípravy radiofarmak

(1) Při přípravě radiofarmak se dodržují zásady správné lékárenské praxe uvedené v § 3 až 6 a § 7 písm. a) přiměřeně. Radiofarmaka se připravují na pra-

²⁵⁾ § 79 odst. 6 zákona č. 378/2007 Sb.

²⁶⁾ § 11 písm. c) zákona č. 378/2007 Sb.

²⁷⁾ Například zákon č. 18/1997 Sb., o mírovém využívání jaderné energie a ionizujícího záření (atomový zákon) a o změně a doplnění některých zákonů, ve znění pozdějších předpisů, zákon č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

covištích držitele povolení k nakládání se zdroji ionizujícího záření podle jiných právních předpisů²⁸⁾.

(2) Radiofarmaka se

a) připravují podle

1. Českého lékopisu,
2. souhrnnů údajů o přípravku a příbalových informací v případě registrovaných léčivých přípravků, nebo
3. technologických předpisů nebo standardních operačních postupů, ve kterých jsou zohledněny předpisy pro manipulaci s radioaktivními látkami⁷⁾,²⁷⁾,

b) kontrolují a vydávají podle technologických předpisů nebo standardních operačních postupů uvedených v písmenu a) bodě 3.

(3) Pokud se při přípravě radiofarmak použijí složky krve nebo jiný biologický materiál odebraný od pacienta, lze takto připravená radiofarmaka použít pouze pro pacienta, od kterého byl odběr proveden.

§ 24

Pracovní postupy

(1) Při přípravě radiofarmak se nepřipravuje současně více různých radiofarmak v jednom pracovním místě⁷⁾. Příprava radiofarmak při využití složek krve nebo jiného biologického materiálu se uskutečňuje na pracovním místě vyhrazeném pouze pro tento účel.

(2) Jestliže se připravovaná radiofarmaka připravují, postupuje se podle jiného právního předpisu²⁹⁾.

(3) Radiofarmaka, která nebyla použita, jsou po uplynutí doby jejich použitelnosti považována za radioaktivní odpad a je s nimi i podle toho nakládáno⁷⁾.

§ 25

Označování radiofarmak

(1) Vnitřní obal připravených radiofarmak se před vydáním označí štítkem, na kterém je uveden název, chemický symbol radionuklidu, množství v mililitrech s celkovou aktivitou, jméno, případně jména a příjmení připravujícího, datum a hodina. Obdobným způsobem se označí i vnější obal. Pokud se vydává radiofarmakum v injekční stříkačce pro konkrétního pacienta, označí se jeho jménem, případně jmény a příjmením nebo jinak nezaměnitelným způsobem.

(2) K připravenému radiofarmaku se připojuje průvodní list, který vedle údajů uvedených v odstavci 1 dále obsahuje

a) způsob podání,

b) jméno, případně jména a příjmení osoby, která provedla kontrolu připraveného radiofarmaka.

§ 26

Dokumentace

(1) Dokumentaci pracovišť připravujících radiofarmaka tvoří

a) záznamy o

1. příjmu radiofarmak nebo radionuklidových generátorů, léčivých látek a pomocných látek,
2. přípravě radiofarmak,
3. kontrole připravených radiofarmak,
4. kontrole přístrojů a zařízení pro přípravu a hodnocení jakosti radiofarmak,
5. výsledcích monitorování pracoviště⁷⁾,
6. výdeji radiofarmak,
7. nakládání s radioaktivním odpadem⁷⁾,
8. reklamací z důvodu závady v jakosti a o stahování léčivých přípravků z oběhu,

b) technologické předpisy nebo standardní operační postupy uvedené v § 23 odst. 2 písm. a) bodě 3,

c) evidence o radioaktivních materiálech⁷⁾,

d) provozní, sanitační a vnitřní havarijní plán.

(2) Dokumentace pracovišť připravujících radiofarmaka je vedena v listinné nebo elektronické podobě. Pokud se její evidence neřídí jinými právními předpisy²⁷⁾, a to včetně objednávek, uchovává se nejméně po dobu 5 let od data provedení posledního zápisu.

§ 27

Kontrola

(1) Před vydáním připraveného radiofarmaka se ověří jeho jakost podle § 23.

(2) Ke kontrole se používají přístroje a zařízení, jejichž způsobilost k měření byla ověřena podle jiných právních předpisů³⁰⁾.

(3) Pracoviště, na kterém se připravují radiofarmaka, se monitoruje podle jiného právního předpisu⁷⁾.

²⁸⁾ Zákon č. 18/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

²⁹⁾ Zákon č. 111/1994 Sb., o silniční dopravě, ve znění pozdějších předpisů.

³⁰⁾ Zákon č. 505/1990 Sb., o metrologii, ve znění pozdějších předpisů.

Vyhláška č. 345/2002 Sb., kterou se stanoví měřidla k povinnému ověřování a měřidla podléhající schválení typu.

§ 28

Zvláštní ustanovení

(1) Prostory a zařízení pro přípravu radiofarmak upravují jiné právní předpisy³¹⁾.

(2) Pro čištění prostor a zařízení na pracovišti radiofarmak se zpracuje standardní operační postup, který zahrnuje četnost jednotlivých sanitačních prací.

(3) V případě radiální nehody nebo mimořádné události se postupuje podle vnitřního havarijního plánu pracoviště, pokynů odpovědné osoby³¹⁾ a jiných právních předpisů³²⁾.

ČÁST ČTVRTÁ**PŘÍPRAVA HUMÁNNÍCH AUTOGENNÍCH VAKCÍN A BLIŽŠÍ PODMÍNKY ČINNOSTI PRACOVÍŠŤ USKUTEČŇUJÍCÍCH JEJICH PŘÍPRAVU**

§ 29

Příprava a kontrola humánních autogenních vakcín

(1) Při přípravě humánních autogenních vakcín se dodržují zásady správné lékařské praxe uvedené v § 3 až 7 přiměřeně.

(2) Humánní autogenní vakcíny se připravují na základě lékařského předpisu pro jednotlivého pacienta podle vypracovaného technologického předpisu. Odpovědná osoba³¹⁾ odpovídá za dodržování technologického postupu při přípravě a odpovídá za jakost, účinnost a bezpečnost autogenní vakcíny.

(3) Jako surovina pro přípravu humánních autogenních vakcín se použijí patogeny nebo antigeny odebrané od konkrétního pacienta, pro kterého je tato vakcína určena.

(4) U humánních autogenních vakcín se provádí kontrola podle § 9 přiměřeně. Kontrolní biologické zkoušky se provádějí podle povahy a způsobu přípravy autogenní vakcíny a uvádí se v technologických předpisech.

§ 30

Označování a dokumentace

(1) Při označování humánních autogenních vakcín se kromě požadavků uvedených v § 8 odst. 2 písm. e), f), g), h), k), l) a o) a § 8 odst. 3 dále uvede pracoviště, které humánní autogenní vakcínu připravilo, a způsob podání.

(2) Dokumentaci na pracovišti připravujícím humánní autogenní vakcíny tvoří

- a) lékařský předpis,
- b) záznam o
 1. odběru,
 2. vlastní přípravě, včetně ředění,
 3. kontrole,
 4. uchovávaní a výdeji,
 5. pravidelné kontrole podle § 3 odst. 2 písm.f),
- c) standardní operační postupy dokumentující
 1. odběr,
 2. kontrolu,
 3. uchovávaní a výdej,
 4. provozní, hygienický a sanitační řád,
- d) technologické předpisy dokumentující přípravu humánních autogenních vakcín podle § 22 odst. 3.

(3) Při přípravě humánních autogenních vakcín se, kromě činností uvedených v odstavci 2, dokumentují i činnosti spojené s odběrem patogenů nebo antigenů.

(4) Dokumentace se eviduje podle § 22 obdobně.

ČÁST PÁTÁ**PODMÍNKY VÝDEJE V ORGÁNECH OCHRANY VEŘEJNÉHO ZDRAVÍ**

§ 31

Výdej imunologických přípravků

(1) Orgány ochrany veřejného zdraví vydávají imunologické přípravky (dále jen „vakcíny“) za účelem očkování fyzickým a právnickým osobám oprávněným poskytovat zdravotní péči podle jiného právního před-

³¹⁾ § 79 odst. 7 zákona č. 378/2007 Sb.

³²⁾ Například zákon č. 18/1997 Sb., ve znění pozdějších předpisů, vyhláška č. 307/2002 Sb., ve znění pozdějších předpisů, vyhláška č. 49/1993 Sb., o technických a věcných požadavcích na vybavení zdravotnických zařízení, ve znění pozdějších předpisů, vyhláška č. 318/2002 Sb., o podrobnostech k zajištění havarijní připravenosti jaderných zařízení a pracovišť se zdroji ionizujícího záření a o požadavcích na obsah vnitřního havarijního plánu a havarijního řádu, ve znění vyhlášky č. 2/2004 Sb.

pisu³³) podle ročního plánu vakcín, jde-li o vakcíny, s výjimkou vakcín proti vzteklině, tetanu při poraněních a nehojících se ranách, proti tuberkulóze a tuberkulinu³⁴).

(2) Zaměstnanec s odbornou způsobilostí pro práci ve zdravotnictví v orgánu ochrany veřejného zdraví⁵)

- a) vydá podle ročního plánu vakcín stanovené množství a druh vakcíny na základě objednávky fyzické nebo právnické osoby oprávněné poskytovat zdravotní péči,
- b) při výdeji ověří množství, druh, balení, číslo šarže a dobu použitelnosti vakcíny; pokud není k dispozici vakcína v požadované velikosti balení, vydá se jiná velikost balení v odpovídajícím počtu dávek a změna se vyznačí na objednávce; výdej potvrdí svým podpisem a identifikací orgánu ochrany veřejného zdraví,
- c) před výdejem vakcíny zkontroluje, zda jsou pro přepravu připraveny obaly, které zajistí dodržení teplot stanovených výrobcem; nejsou-li tyto obaly připraveny, vakcínu nevydá.

(3) Zaměstnanec fyzické nebo právnické osoby oprávněné poskytovat zdravotní péči pověřený k odběru vakcíny potvrdí převzetí vakcíny svým podpisem na originálu a průpisu objednávky.

§ 32

Uchovávání vakcín

Vakcíny se uchovávají za podmínek uvedených v souhrnu údajů o přípravku, v souladu s podmínkami specifických léčebných programů, popřípadě podle pokynů výrobce. Dodržování teploty se kontroluje přístroji dokumentujícími dodržování předepsaného teplotního rozmezí. Ustanovení § 21 odst. 2 a 3 se použijí v případě vakcín obdobně.

§ 33

Dokumentace o příjmu, výdeji a uchovávání vakcín

(1) Činnost v zařízení ochrany veřejného zdraví spojená s výdejem, příjmem a uchováváním vakcín se dokumentuje. Pokud je dokumentace vedena v elektronické podobě, údaje se zálohují obnovitelným způsobem. Dokumentaci tvoří

- a) záznamy o příjemce vakcín, včetně jejich šarže a kódu,

- b) objednávky vakcín na dané období předložené zdravotnickým zařízením,
- c) zpracované plány vakcín na dané období vycházející z demografických údajů příslušného územního celku, platného očkovacího schématu a požadavků zdravotnických zařízení,
- d) záznamy o provádění kontrole teplotního rozmezí při uchovávání vakcín, a to minimálně jednou denně, a při přepravě vakcín, opatřené podpisem kontrolu provádějícího zaměstnance,
- e) záznamy o zneškodnění vakcín, včetně důvodu zneškodnění, jména, případně jmen a příjmení osoby, která zneškodnění schválila, druhu, množství, čísla šarže a doby použitelnosti vakcíny,
- f) záznamy o reklamaci z důvodu závady v jakosti nebo stažení vakcíny z oběhu a informací o podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčebných osob související s použitím léčivého přípravku,
- g) záznamy o kontrole přístrojů,
- h) evidence skladových zásob, příjmu a výdeje vakcín podle jednotlivých položek umožňujících rozlišit lékovou formu, množství účinné látky obsažené v jednotce hmotnosti, objemu nebo jednotce lékové formy a velikost balení vakcíny, včetně kódu,
- i) standardní operační postupy pro příjem, výdej a uchovávání vakcín,
- j) provozní, hygienický a sanitační řád.

(2) Dokumentace se uchovává podle § 26 odst. 2 obdobně.

ČÁST ŠESTÁ

PODMÍNKY PRO ZACHÁZENÍ S LÉČIVÝMI PŘÍPRAVKY PŘI POSKYTOVÁNÍ ZDRAVOTNÍ PÉČE

§ 34

Zdravotnickému zařízení dodává léčivé přípravky lékárna nebo provozovatel jiného pracoviště nebo zařízení připravující léčivé přípravky. Transfuzní přípravky dodávají zdravotnickým zařízením zařízení transfuzní služby, plyny používané při poskytování zdravotní péče, infuzní roztoky a vakcíny mohou být dodávány také distributory léčivých přípravků. Zdravotnické zařízení postupuje při zacházení s léčivými přípravky tak, aby

³³) Zákon č. 258/2000 Sb., o ochraně veřejného zdraví a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

³⁴) Vyhláška č. 537/2006 Sb., o očkování proti infekčním nemocem.

byla zajištěna jakost, účinnost a bezpečnost používaných léčivých přípravků.

§ 35

Úprava léčivých přípravků

Při úpravě registrovaných léčivých přípravků přímo ve zdravotnickém zařízení se postupuje podle souhrnů údajů o jednotlivých léčivých přípravcích nebo podle standardních operačních postupů, ve kterých se uplatní podmínky přípravy podle § 3 odst. 4 a 8, § 4 odst. 1, § 8 odst. 4 a § 9 odst. 7 přiměřeně.

§ 36

Uchovávání

(1) Léčivé přípravky se uchovávají za podmínek uvedených v souhrnu údajů o přípravku nebo podle pokynů výrobce, dodávající lékárny nebo pracoviště nebo zařízení připravujících léčivé přípravky a uplatňují se podmínky uchovávání podle § 21 přiměřeně.

(2) Léčivé přípravky připravené v lékárně se uchovávají pouze v původních obalech.

(3) Léčivé přípravky se uchovávají tak, aby byly zachovány údaje, které je identifikují.

§ 37

Dokumentace

(1) Činnost spojená s příjmem, přepravou, úpravou, uchováváním léčivých přípravků a používáním léčivých přípravků při poskytování zdravotní péče se dokumentuje. Pokud je dokumentace vedena v elektronické podobě, údaje se zálohují obnovitelným způsobem.

(2) Dokumentaci tvoří

- a) záznamy o
 1. příjmu léčivých přípravků,
 2. používání a úpravě léčivých přípravků při poskytování zdravotní péče,
 3. evidenci léčivých přípravků na pracovišti,
 4. kontrole dodržení teploty uchovávání léčivých přípravků, v případě léčivých přípravků vyžadujících sníženou teplotu uchovávání se záznamy provádí minimálně jednou denně,
 5. reklamací z důvodu závady v jakosti a o stahování léčiv z oběhu,
- b) informace o podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob související s použitím léčivého přípravku,
- c) standardní operační postupy dokumentující v rozsahu odpovídajícím vykonávaným činnostem
 1. příjem léčivých přípravků,

2. úpravu léčivých přípravků,
3. používání léčivých přípravků při poskytování zdravotní péče, včetně vybavování pacienta léčivými přípravky³⁵⁾,
4. uchovávání léčivých přípravků.

(3) Standardní operační postupy jsou opatřeny datem a podpisem osoby, která je na daném pracovišti za zacházení s léčivými přípravky odpovědná.

(4) Dokumentace se eviduje podle § 22 obdobně.

§ 38

Za účelem vybavení pacienta³⁵⁾ lze poskytnout pouze léčivý přípravek

- a) v obalu, jehož celistvost nebyla narušena, nebo
- b) v tuhých nebo polotuhých dělených lékových formách; takový léčivý přípravek se poskytne v dobře uzavřeném obalu, na němž se uvede název léčivého přípravku včetně síly a způsobu jeho použití a podmínky jeho uchovávání.

ČÁST SEDMÁ

VÝDEJ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ VETERINÁRNÍMI LÉKAŘI, UCHOVÁVÁNÍ A VEDENÍ DOKUMENTACE

§ 39

Výdej

V případě, že veterinární lékař pro léčbu zvířete vydává léčivé přípravky chovateli zvířete, provede veterinární lékař a chovatel, kterému byl léčivý přípravek vydán, záznam o výdeji. Veterinární lékař poučí chovatele o dávkování, způsobu aplikace a uchovávání vydaného léčivého přípravku. U léčivých přípravků, které ovlivňují chování zvířete nebo mají stanovenou ochrannou lhůtu, poučí chovatele i o době jejich trvání a o povinnostech, které z toho vyplývají.

§ 40

Uchovávání

(1) Veterinární lékař uchovává léčivé přípravky způsobem uvedeným v § 21 odst. 1 až 3, a to i při přepravě, jestliže veterinární lékař vykonává odbornou veterinární činnost mimo svou ordinaci.

(2) Léčivé přípravky připravené v lékárně jsou uchovávány pouze v původních obalech.

(3) Na podnět Ústavu pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv, držitelů rozhodnutí o registraci nebo distributorů léčiv stahuje veterinární lékař léčivé přípravky z oběhu v případě podezření na výskyt nežádoucího účinku nebo závady v jakosti léčivého pří-

³⁵⁾ § 5 odst. 8 zákona č. 378/2007 Sb.

pravku. V případě podezření na závadu v jakosti humánního léčivého přípravku informuje veterinární lékař Státní ústav pro kontrolu léčiv.

(4) Léčivé přípravky obsahující omamné látky nebo psychotropní látky¹²⁾ se uchovávají podle § 21 odst. 4.

§ 41

Dokumentace

(1) Činnosti spojené s odběrem, výdejem a uchováváním léčivých přípravků u veterinárního lékaře, včetně jejich kontroly, musí být dokumentovány.

(2) Dokumentaci tvoří

a) záznamy o

1. přejímce registrovaných léčivých přípravků a léčivých přípravků připravených v lékárně,
2. reklamací z důvodu závady v jakosti a stahování léčiv z oběhu a informací o výskytu závažného nežádoucího účinku léčivého přípravku nebo nežádoucího účinku, který se v souvislosti s tímto léčivým přípravkem vyskytl u člověka, a to i v případě, kdy tento léčivý přípravek nebyl použit v souladu se souhrnem údajů o přípravku, byl použit nesprávně nebo byl zneužit,
3. výdeji léčiv chovatelům pořizované v souladu s jiným právním předpisem³⁶⁾,
4. kontrole podmínek uchovávání léčiv u veterinárního lékaře,

b) evidence omamných látek a psychotropních látek¹²⁾ podle jiného právního předpisu²⁴⁾,

c) bloky použitých receptů označených modrým pruhem a bloky použitých žádanek označených modrým pruhem.

(3) Dokumentace se uchovává podle § 22 obdobně.

ČÁST OSMÁ

PŘECHODNÉ, ZRUŠOVACÍ A ZÁVĚREČNÉ USTANOVENÍ

§ 42

Přechodné ustanovení

U léčivých látek a pomocných látek vyrobených do nabytí účinnosti této vyhlášky se provádí před jejich použitím u každého balení kromě organoleptické zkoušky podle § 9 odst. 6 i fyzikálně chemické zkoušky.

§ 43

Zrušovací ustanovení

Zrušuje se:

1. Vyhláška č. 255/2003 Sb., kterou se stanoví správná lékárenská praxe, bližší podmínky přípravy a úpravy léčivých přípravků, výdeje a zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních a bližší podmínky provozu lékáren a dalších provozovatelů vydávajících léčivé přípravky.
2. Vyhláška č. 220/2006 Sb., kterou se mění vyhláška č. 255/2003 Sb., kterou se stanoví správná lékárenská praxe, bližší podmínky přípravy a úpravy léčivých přípravků, výdeje a zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních a bližší podmínky provozu lékáren a dalších provozovatelů vydávajících léčivé přípravky.
3. Vyhláška č. 6/2007 Sb., kterou se mění vyhláška č. 255/2003 Sb., kterou se stanoví správná lékárenská praxe, bližší podmínky přípravy a úpravy léčivých přípravků, výdeje a zacházení s léčivými přípravky ve zdravotnických zařízeních a bližší podmínky provozu lékáren a dalších provozovatelů vydávajících léčivé přípravky, ve znění vyhlášky č. 220/2006 Sb.

§ 44

Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem jejího vyhlášení.

Ministr zdravotnictví:

MUDr. **Julínek**, MBA v. r.

Ministr zemědělství:

Mgr. **Gandalovič** v. r.

³⁶⁾ Vyhláška č. 325/2003 Sb., kterou se stanoví pravidla pro používání léčivých přípravků při poskytování veterinární péče, včetně souvisejícího předepisování a výdeje léčivých přípravků a požadavků pro vedení záznamů o těchto činnostech, a náležitosti oznámení o nakládání s některými látkami nebo přípravky, včetně podmínek pro vedení a uchovávání záznamů o těchto činnostech.

PODROBNÉ ČLENĚNÍ LÉKOVÝCH FOREM S OHLEDEM NA SLOŽENÍ A CESTU PODÁNÍ

Léková forma	Latinský název lékové formy	Podrobné příklady přípravků v rámci lékové formy
Tekuté a polotuhé perorální přípravky	Peroralia liquida et semisolida	Perorální kapky, perorální roztok, perorální suspenze, perorální emulze, prášek pro přípravu perorálního roztoku nebo suspenze, zrněný prášek pro přípravu perorální suspenze, prášek pro přípravu perorálního roztoku nebo suspenze s rozpouštědlem, sirup, prášek pro přípravu sirupu, zrněný prášek pro přípravu sirupu, tableta pro přípravu perorálního roztoku nebo suspenze, léčivý čaj, instanční léčivý čaj, perorální gel, perorální pasta,
Tuhé perorální přípravky	Peroralia solida	Perorální prášek, šumivý prášek, zrněný prášek, šumivý zrněný prášek, enterosolventní zrněný prášek, zrněný prášek s prodlouženým uvolňováním, zrněný prášek s řízeným uvolňováním, škrobová tobolka, tvrdá tobolka, měkká tobolka, enterosolventní tvrdá tobolka, enterosolventní měkká tobolka, tvrdá tobolka s prodlouženým uvolňováním, měkká tobolka s prodlouženým uvolňováním, tvrdá tobolka s řízeným uvolňováním, měkká tobolka s řízeným uvolňováním, tableta, obalená tableta, potahovaná tableta, šumivá tableta, perorální lyofilizát,

		enterosolventní tableta, tableta s řízeným uvolňováním, tableta s prodlouženým uvolňováním, žvýkací tableta, perorální guma, pilulka, intraruminální inzert pro pulzní uvolňování (vet.), liz (vet.), premix pro medikaci krmiva (vet.), pelety
Orální přípravky a přípravky k použití na dásně	Oromucosalia et gingivalia	Kloktadlo, koncentrát pro přípravu kloktadla, prášek pro přípravu kloktadla, tableta pro přípravu kloktadla, orální roztok, orální suspenze, orální kapky, orální sprej, sublinguální sprej, roztok pro ústní výplachy, tableta pro přípravu roztoku pro ústní výplachy, roztok na dásně, orální gel, orální pasta, léčivá žvýkací guma, gel na dásně, pasta na dásně, orální tobolka, sublinguální tableta, mukoadhesivní bukání tableta, bukání tableta, pastilka
Zubní přípravky	Stomatologica	Zubní gel, zubní tyčinka, zubní prášek, zubní roztok, zubní suspenze, zubní emulze, zubní pasta
Přípravky pro kožní a transdermální použití	Dermatologica a transdermalia	Pří sada do koupele, krém, gel, mast, kožní pasta, kožní pěna, šampón, kožní sprej - roztok, kožní sprej - suspenze, kožní sprej - prášek, kožní roztok, koncentrát pro přípravu kožního roztoku, kožní suspenze, kožní emulze, kožní zásyp, roztok pro iontoforézu, transdermální náplast, kožní lak, léčivý lak na nehty, kataplazmata, kožní tyčinka, napuštěný obvazový prostředek, obojek (vet.), medikovaný přívěsek (vet.), ušní štítek (vet.),

		namáčecí koupel - roztok (vet.), namáčecí koupel - suspenze (vet.), namáčecí koupel – emulze (vet.), nalévání na hřbet – roztok (vet.), nalévání na hřbet – emulze (vet.), kapky na kůži – roztok nebo suspenze nebo emulze (vet.), namáčecí koupel struků – roztok nebo suspenze nebo emulze (vet.), sprej na struky – roztok (vet.)
Oční přípravky	Ocularia	Oční krém, oční gel, oční mast, oční kapky – roztok nebo suspenze, prášek a rozpouštědlo pro přípravu očních kapek v roztoku, prášek a rozpouštědlo pro přípravu očních kapek v suspenzi, rozpouštědlo pro přípravu očních kapek, oční kapky s prodlouženým účinkem, oční voda, rozpouštědlo pro přípravu oční vody, oční inert,
Ušní přípravky	Auricularia	Ušní krém, ušní gel, ušní mast, ušní kapky – roztok nebo suspenze nebo emulze, ušní zásyp, ušní sprej – roztok nebo suspenze nebo emulze, ušní omývadlo – roztok nebo emulze, ušní tampon, ušní tyčinka
Nosní přípravky	Nasalia	Nosní krém, nosní gel, nosní mast, nosní kapky – roztok nebo suspenze nebo emulze, nosní zásyp, nosní sprej – roztok nebo suspenze nebo emulze, nosní omývadlo, nosní tyčinka
Vaginální přípravky	Vaginalia	Vaginální krém, vaginální krém, vaginální mast, vaginální gel, vaginální pěna, vaginální roztok, vaginální suspenze, vaginální emulze, tableta pro přípravu vaginálního roztoku, vaginální kulička, tvrdá vaginální tobolka, měkká vaginální tobolka, vaginální

		tableta, šumivá vaginální tableta, léčivý vaginální tampon, vaginální inzert, vaginální hubka (vet.)
Rektální přípravky	Rectalia	Rektální krém, rektální gel, rektální mast, rektální pěna, rektální roztok, rektální suspenze, rektální emulze, koncentrát pro přípravu rektálního roztoku, prášek pro přípravu rektálního roztoku, prášek pro přípravu rektální suspenze, tableta pro přípravu rektálního roztoku, tableta pro přípravu rektální suspenze, čípek, rektální tobolka, rektální tampon
Inhalační přípravky	Inhalanda	Roztok k rozprašování, suspenze k rozprašování, prášek pro přípravu suspenze k rozprašování, emulze k rozprašování, roztok k inhalaci v tlakovém obalu, suspenze k inhalaci v tlakovém obalu, emulze k inhalaci v tlakovém obalu, prášek k inhalaci, prášek k inhalaci tvrdé tobolce, dávkovaný prášek k inhalaci, prášek k přípravě inhalace párou, roztok k přípravě inhalace párou, tableta k přípravě inhalace párou, mast k přípravě inhalace párou, tekutina k přípravě inhalace párou, plyn k inhalaci
Parenterální přípravky	Parenteralia	Injekční roztok nebo suspenze nebo emulze, prášek pro přípravu injekčního roztoku nebo suspenze, prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem, prášek pro přípravu injekční suspenze s rozpouštědlem, koncentrát pro přípravu injekčního roztoku, infúzní roztok nebo emulze, prášek pro přípravu infúzního roztoku, prášek pro

		přípravu infuzního roztoku s rozpouštědlem, rozpouštědlo pro parenterální použití.
Implantáty	Implantata	Implantát, implantační tableta, implantační řetězec
Přípravky pro dialýzu	Praeparata pro dialysi	Roztok pro peritoneální dialýzu, roztok pro hemofiltraci, roztok pro hemodialýzu, koncentrát pro přípravu roztoku k hemodialýze
Uretrální přípravky a přípravky k použití do močového měchýře	Urethralia et intravesicalia	Roztok do močového měchýře, roztok k výplachu močového měchýře, prášek pro přípravu roztoku k výplachu močového měchýře, uretrální gel, uretrální tyčinka
Tracheopulmonální přípravky	Tracheopulmonaria	Roztok nebo suspenze k endotracheopulmonální instalaci, prášek pro přípravu roztoku k endotracheopulmonální instalaci, prášek pro přípravu roztoku k endotracheopulmonální instalaci s rozpouštědlem
Endocervikální přípravky	Endocervicalia	Endocervikální gel, prášek pro přípravu endocervikálního roztoku s rozpouštědlem
Intramamární přípravky (vet.)	Intramammaria (vet.)	Intramamární roztok nebo suspenze nebo emulze, intramamární mast, struková tyčinka,
Intrauterinní přípravky (vet.)	Intrauteriaria (vet.)	Intrauterinní inert, intrauterinní roztok, intrauterinní suspenze, intrauterinní emulze, intrauterinní tableta, intrauterinní tobolka

KLASIFIKACE PRO JEDNOTLIVÉ TŘÍDY ČISTOTY VZDUCHU PODLE POČTU
ČÁSTIC

Třída	Maximální přípustný počet částic/m ³ rovný nebo větší			
	Za klidu (b)		Za provozu	
	0,5 μm	5 μm	0,5 μm	5 μm
A	3 520	20	3 520	20
B(a)	3 520	29	352 000	2 900
C(a)	352 000	2 900	3 520 000	29 000
D(a)	3 520 000	29 000	nedefinován(c)	nedefinován(c)

Poznámky

- (a) Aby se dosáhlo požadavků třídy B, C a D, má být počet výměn vzduchu přizpůsoben velikosti místnosti, v ní umístěných zařízení a počtu pracovníků v místnosti. Vzduchotechnika má být vybavena vhodnými filtry, takovými jako jsou HEPA pro třídy A, B a C.
- (b) Limit pro maximální počet prachových částic ve stavu „za klidu“ odpovídá ISO klasifikaci, a to následujícím způsobem:
Třída A odpovídá ISO 4,8 při limitu pro velikost částic $\geq 5.0 \mu\text{m}$, třída B odpovídá ISO 5. Třída C odpovídá ISO 7 popřípadě ISO 8 a třída D odpovídá ISO 8.
- (c) Požadavky a limity pro prostory této třídy jsou závislé na povaze prováděných činností.

85**VYHLÁŠKA**

ze dne 26. února 2008

**o stanovení seznamu léčivých látek a pomocných látek,
které lze použít pro přípravu léčivých přípravků**

Ministerstvo zdravotnictví a Ministerstvo zemědělství stanoví podle § 114 odst. 2 a k provedení § 79 odst. 8 písm. a) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech):

§ 1

Seznam léčivých látek a pomocných látek pro přípravu léčivých přípravků¹⁾ je uveden v příloze této vyhlášky.

§ 2

Zrušovací ustanovení

Vyhláška Ministerstva zdravotnictví a Ministerstva zemědělství č. 75/1998 Sb., kterou se vydává seznam léčivých látek, které lze použít pro přípravu léčivých přípravků, se zrušuje.

§ 3

Účinnost

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem jejího vyhlášení.

Ministr zdravotnictví:

MUDr. **Julínek**, MBA v. r.

Ministr zemědělství:

Mgr. **Gandalovič** v. r.

¹⁾ § 2 odst. 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech).

Seznam léčivých látek a pomocných látek, které se používají pro přípravu léčivých přípravků

Léčivé látky a pomocné látky, včetně tzv. rostlinných drog, jsou v tomto Seznamu uvedeny lékopisnými názvy.

Mezinárodní název	Český název
ABSINTHII HERBA	PELYŇKOVÁ NAŤ
ACACIAE GUMMI	ARABSKÁ KLOVATINA
ACACIAE GUMMI DISPERSIONE DESICCATUM	ARABSKÁ KLOVATINA USUŠENÁ ROZPRÁŠENÍM
ACAMPROSATUM CALCICUM	AKAMPROSÁT VÁPENATÁ SŮL
ACARBOSUM	AKARBOSA
ACEBUTOLOLI HYDROCHLORIDUM	ACEBUTOLOL-HYDROCHLORID
ACECLOFENACUM	ACEKLOFENAK
ACESULFAMUM KALICUM	ACESULFAM DRASELNÁ SŮL
ACETAZOLAMIDUM	ACETAZOLAMID
ACETONUM	ACETON
ACETYLCYSTEINUM	ACETYLCYSTEIN
ACETYLCHOLINI CHLORIDUM	ACETYLCHOLIN-CHLORID
ACETYLDIGOXINUM BETA	ACETYLDIGOXIN-BETA
ACETYLTRYPHOPHANUM RACEMICUM	ACETYLTRYPHOFAN RACEMICKÝ
ACETYLTYROSINUM	ACETYLTYROSIN
ACICLOVIRUM	ACIKLOVIR
ACIDUM ACETICUM 99%	KYSELINA OCTOVÁ 99 %
ACIDUM ACETYLSALICYLICUM	KYSELINA ACETYLSALICYLOVÁ
ACIDUM ADIPIICUM	KYSELINA ADIPOVÁ
ACIDUM ALGINICUM	KYSELINA ALGINOVÁ
ACIDUM 4-AMINO BENZOICUM	KYSELINA 4-AMINO BENZOOVÁ
ACIDUM <i>p</i> -AMINO HIPPURICUM	KYSELINA <i>p</i> -AMINO HIPPUROVÁ
ACIDUM AMIDOTRIZOICUM DIHYDRICUM	KYSELINA AMIDOTRIZOOVÁ DIHYDRÁT
ACIDUM AMINOCAPROICUM	KYSELINA AMINOKAPRONOVÁ
ACIDUM ASCORBICUM	KYSELINA ASKORBOVÁ
ACIDUM ASPARTICUM	KYSELINA ASPARAGOVÁ
ACIDUM BENZOICUM	KYSELINA BENZOOVÁ
ACIDUM BORICUM	KYSELINA BORITÁ
ACIDUM CHENODEOXYCHOLICUM	KYSELINA CHENODEOXYCHOLOVÁ
ACIDUM CITRICUM	KYSELINA CITRONOVÁ
ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM	KYSELINA CITRONOVÁ MONOHYDRÁT
ACIDUM DEHYDROCHOLICUM	KYSELINA DEHYDROCHOLOVÁ
ACIDUM EDETICUM	KYSELINA EDETOVÁ
ACIDUM ETACRYNICUM	KYSELINA ETAKRYNOVÁ
ACIDUM FOLICUM	KYSELINA LISTOVÁ
ACIDUM FORMICUM	KYSELINA MRAVENČÍ
ACIDUM FUSIDICUM HEMIHYDRICUM	KYSELINA FUSIDOVÁ HEMIHYDRÁT
ACIDUM GENTISICUM	KYSELINA GENTISOVÁ
ACIDUM GLUTAMICUM	KYSELINA GLUTAMOVÁ
ACIDUM HYDROCHLORICUM 10%	KYSELINA CHLOROVODÍKOVÁ 10%
ACIDUM HYDROCHLORICUM 35%	KYSELINA CHLOROVODÍKOVÁ 35%
ACIDUM IOPANOICUM	KYSELINA JOPANOOVÁ
ACIDUM IOTALAMICUM	KYSELINA JOTALAMOVÁ
ACIDUM IOXAGLICUM	KYSELINA JOXAGLOVÁ
ACIDUM LACTICUM	KYSELINA MLÉČNÁ
ACIDUM LACTICUM S	KYSELINA MLÉČNÁ S
ACIDUM LACTOBIONICUM	KYSELINA LAKTOBIONOVÁ
ACIDUM MALEICUM	KYSELINA MALEINOVÁ

ACIDUM MALICUM LAEOGYRUM	KYSELINA JABLEČNÁ, L-FORMA
ACIDUM MALICUM RACEMICUM	KYSELINA JABLEČNÁ RACEMICKÁ
ACIDUM MEFENAMICUM	KYSELINA MEFENAMOVÁ
ACIDUM METHACRYLICUM ET ETHYLIS ACRYLAS POLYMERISATUM 1:1 DISPERSIO 30%	KOPOLYMER KYSELINY METHAKRYLOVÉ A ETHYL-AKRYLÁTU 1 : 1 30% DISPERZE
ACIDUM METHACRYLICUM ET ETHYLIS ACRYLAS POLYMERISATUM 1:1	KOPOLYMER KYSELINY METHAKRYLOVÉ A ETHYL-AKRYLÁTU 1 : 1
ACIDUM METHACRYLICUM ET METHYLIS METHACRYLAS POLYMERISATUM 1:1	KOPOLYMER KYSELINY METHAKRYLOVÉ A METHYL-METHAKRYLÁTU 1 : 1
ACIDUM METHACRYLICUM ET METHYLIS METHACRYLAS POLYMERISATUM 1:2	KOPOLYMER KYSELINY METHAKRYLOVÉ A METHYL-METHAKRYLÁTU 1 : 2
ACIDUM NALIDIXICUM	KYSELINA NALIDIXOVÁ
ACIDUM NICOTINICUM	KYSELINA NIKOTINOVÁ
ACIDUM NITRICUM 70%	KYSELINA DUSIČNÁ 70%
ACIDUM OCTANOICUM	KYSELINA OKTANOVÁ
ACIDUM OLEICUM	KYSELINA OLEJOVÁ
ACIDUM OXOLINICUM	KYSELINA OXOLINOVÁ
ACIDUM PALMITICUM	KYSELINA PALMITOVÁ
ACIDUM PENTETICUM	KYSELINA PENTETOVÁ
ACIDUM PERACETICUM 4 %	KYSELINA PEROCTOVÁ 4 %
ACIDUM PERACETICUM 15 %	KYSELINA PEROCTOVÁ 15 %
ACIDUM PERACETICUM 35 %	KYSELINA PEROCTOVÁ 35 %
ACIDUM PHOSPHORICUM 10%	KYSELINA FOSFOREČNÁ 10%
ACIDUM PHOSPHORICUM 85%	KYSELINA FOSFOREČNÁ 85%
ACIDUM PIPEMIDICUM TRIHYDRICUM	KYSELINA PIPEMIDOVÁ TRIHYDRÁT
ACIDUM POLYACRYLICUM	KYSELINA POLYAKRYLOVÁ
ACIDUM SALICYLICUM	KYSELINA SALICYLOVÁ
ACIDUM SORBICUM	KYSELINA SORBOVÁ
ACIDUM STEARICUM	KYSELINA STEAROVÁ
ACIDUM SULFURICUM	KYSELINA SÍROVÁ
ACIDUM TARTARICUM	KYSELINA VINNÁ
ACIDUM THIOCTICUM	KYSELINA THIOKTOVÁ
ACIDUM TIAPROFENICUM	KYSELINA TIAPROFENOVÁ
ACIDUM TOLFENAMICUM	KYSELINA TOLFENAMOVÁ
ACIDUM TRANEXAMICUM	KYSELINA TRANEXAMOVÁ
ACIDUM TRICHLORACETICUM	KYSELINA TRICHLOROCTOVÁ
ACIDUM UNDECYLENICUM	KYSELINA UNDECYLENOVÁ
ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM	KYSELINA URSODEOXYCHOLOVÁ
ACIDUM VALPROICUM	KYSELINA VALPROOVÁ
ACITRETINUM	ACITRETIN
ACONITI RADIX	OMĚJOVÝ KOŘEN
ACRIFLAVINII DICHLORIDUM	AKRIFLAVINIUM-DICHLORID
ACRIFLAVINII CHLORIDUM	AKRIFLAVINIUM-CHLORID
ADENINUM	ADENIN
ADENOSINUM	ADENOSIN
ADEPS LANAE	TUK Z OVČÍ VLNY
ADEPS LANAE CUM AQUA	LANOLIN
ADEPS LANAE HYDROGENATUS	TUK Z OVČÍ VLNY HYDROGENOVANÝ
ADEPS SOLIDUS	TUK ZTUŽENÝ
ADEPS SUILLUS	VEPŘOVÉ SÁDLO
ADONANTHE HERBA	HLAVÁČKOVÁ NAŤ
AGAR	AGAR
AGNI CASTI FRUCTUS	DRMKOVÝ PLOD
AGRIMONIAE HERBA	ŘEPÍKOVÁ NAŤ
AGRIMONIAE PROCERAE HERBA	NAŤ ŘEPÍKU VONNÉHO
ALANINUM	ALANIN
ALBENDAZOLUM	ALBENDAZOL
ALCHEMILLAE HERBA	KONTRYHELOVÁ NAŤ
ALCHEMILLAE FOLIUM	KONTRYHELOVÝ LIST
ALCOHOL AMYLICUS	AMYLALKOHOL
ALCOHOL BENZYLICUS	BENZYLALKOHOL
ALCOHOL CETYLICUS	CETYLALKOHOL

ALCOHOL CETYLSTEARYLICUS	CETYLSTEARYLALKOHOL
ALCOHOL CETYLSTEARYLICUS EMULSIFICANS A	CETYLSTEARYLALKOHOL EMULGUJÍCÍ (TYP A)
ALCOHOL CETYLSTEARYLICUS EMULSIFICANS B	CETYLSTEARYLALKOHOL EMULGUJÍCÍ (TYP B)
ALCOHOL ISOPROPYLICUS	ISOPROPYLALKOHOL
ALCOHOL OLEICUS	OLEYLALKOHOL
ALCOHOL POLYVINYLICUS	POLYVINYLALKOHOL
ALCOHOL STEARYLICUS	STEARYLALKOHOL
ALCOHOLES ADIPIS LANAE	ALKOHOLY TUKU Z OVČÍ VLNY
ALCURONII CHLORIDUM	ALKURONIUM-CHLORID
ALFACALCIDOLUM	ALFAKALCIDOL
ALFADEXUM	ALFADEX
ALFENTANILI HYDROCHLORIDUM	ALFENTANIL-HYDROCHLORID
ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM	ALFUZOSIN-HYDROCHLORID
ALGELDRATUM	ALGELDRÁT
ALLANTOINUM	ALANTOIN
ALLIARIAE HERBA	ČESNÁČKOVÁ NAŤ
ALLII SATIVI BULBUS	CIBULE ČESNEKU SETÉHO
ALLII SATIVI BULBUS PULVERATUM	CIBULE ČESNEKU SETÉHO PRÁŠKOVANÁ
ALLIUM SATIVUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	ČESNEK PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
ALLOBARBITALUM	ALLOBARBITAL
ALLOPURINOLUM	ALOPURINOL
ALMAGATUM	ALMAGÁT
ALOE BARBADENSIS	ALOE BARBADOSKÁ
ALOE CAPENSIS	ALOE KAPSKÁ
ALOES EXTRACTUM SICCCUM NORMATUM	ALOOVÝ EXTRAKT SUCHÝ STANDARDIZOVANÝ
ALOXIPRINUM	ALOXIPRIN
ALPINIAE RHIZOMA	GALGANOVÝ ODDENEK
ALPRAZOLAMUM	ALPRAZOLAM
ALPRENOLOLI HYDROCHLORIDUM	ALPRENOLOL-HYDROCHLORID
ALPROSTADILUM	ALPROSTADIL
ALSTONIAE CORTEX	KŮRA ALSTONIE
ALTEPLASUM AD INIECTABILE	ALTEPLASA PRO INJEKCI
ALTHAEAE FOLIUM	PROSKURNÍKOVÝ LIST
ALTHAEAE RADIX	PROSKURNÍKOVÝ KOŘEN
ALUMINII ACETOTARTRATIS SOLUTIO	ROZTOK OCTANU A VINANU HLINITÉHO
ALUMINII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM	CHLORID HLINITÝ HEXAHYDRÁT
ALUMINII HYDROXIDUM HYDRICUM AD ADSORPTIONEM	HYDROXID HLINITÝ HYDRATOVANÝ PRO ADSORPCI
ALUMINII MAGNESII SILICAS	KŘEMIČITAN HOŘEČNATO-HLINITÝ
ALUMINII PHOSPHAS HYDRICUS	FOSFOREČNAN HLINITÝ HYDRATOVANÝ
ALUMINII PHOSPHATIS GELATUM	FOSFOREČNAN HLINITÝ GEL
ALUMINII SULFAS HYDRICUS	SÍRAN HLINITÝ HYDRÁT
ALVERINI CITRAS	ALVERIN-CITRÁT
AMANTADINI HYDROCHLORIDUM	AMANTADIN-HYDROCHLORID
AMARANTHUM	AMARANT
AMBROXOLI HYDROCHLORIDUM	AMBROXOL-HYDROCHLORID
AMFETAMINI SULFAS	AMFETAMIN-SULFÁT
AMI VISNAGE FRUCTUS	PLOD MORAČE ZÁKROVNATÉHO
AMIKACINI DISULFAS	AMIKACIN-DISULFÁT
AMIKACINUM	AMIKACIN
AMILORIDI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	AMILORID-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
AMINITROZOLUM	AMINITROZOL
AMINOGLUTETHIMIDUM	AMINOGLUTETHIMID
AMINOPHENAZONUM	AMINOFENAZON
AMINOPHYLLINUM	AMINOFYLIN
AMINOPHYLLINUM HYDRICUM	AMINOFYLIN HYDRATOVANÝ
AMIODARONI HYDROCHLORIDUM	AMIODARON-HYDROCHLORID
AMISULPRIDUM	AMISULPRID
AMITRIPTYLINI HYDROCHLORIDUM	AMITRIPTYLIN-HYDROCHLORID

AMLODIPINI BESILAS	AMLODIPIN-BESILÁT
AMMONIAE SOLUTIO CONCENTRATA	AMONIAK KONCENTROVANÝ ROZTOK
AMMONII BROMIDUM	BROMID AMONNÝ
AMMONII CARBONAS	UHLIČITAN AMONNÝ
AMMONII CHLORIDUM	CHLORID AMONNÝ
AMMONII GLYCYRRHIZAS	AMONIUM-GLYCYRRHIZÁT
AMMONII HYDROGENOCARBONAS	HYDROGENUHLIČITAN AMONNÝ
AMMONIO METHACRYLATIS COPOLYMERUM A	AMONIO-METHAKRYLÁTOVÝ KOPOLYMER TYP A
AMMONIO METHACRYLATIS COPOLYMERUM B	AMONIO-METHAKRYLÁTOVÝ KOPOLYMER TYP B
AMOBARBITALUM	AMOBARBITAL
AMOBARBITALUM NATRICUM	AMOBARBITAL SODNÁ SŮL
AMOXICILLINUM NATRICUM	AMOXICILIN SODNÁ SŮL
AMOXICILLINUM TRIHYDRICUM	AMOXICILIN TRIHYDRÁT
AMPHOTERICINUM B	AMFOTERICIN B
AMPICILLINUM	AMPICILIN
AMPICILLINUM NATRICUM	AMPICILIN SODNÁ SŮL
AMPICILLINUM TRIHYDRICUM	AMPICILIN TRIHYDRÁT
AMYGDALAE OLEUM RAFFINATUM	MANDLOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
AMYGDALAE OLEUM VIRGINALE	MANDLOVÝ OLEJ PANENSKÝ
AMYGDALAE AMARUM SEMEN	MANDLOŇOVÉ SEMENO HOŘKÉ
AMYGDALAE DULCE SEMEN	MANDLOŇOVÉ SEMENO SLADKÉ
AMYLUM PREGELIFICATUM	ŠKROB PŘEDBOBTNALÝ
ANGELICAE FRUCTUS	ANDĚLÍKOVÝ PLOD
ANGELICAE RADIX	ANDĚLÍKOVÝ KOŘEN
ANISI ETHEROLEUM	ANÝZOVÁ SILICE
ANISI FRUCTUS	ANÝZOVÝ PLOD
ANISI STELLATI ETHEROLEUM	BADYÁNÍKOVÁ SILICE
ANISI STELLATI FRUCTUS	BADYÁNÍKOVÝ PLOD
ANSERINAE HERBA	NAŤ MOCHNY HUSÍ
ANTAZOLINI HYDROCHLORIDUM	ANTAZOLIN-HYDROCHLORID
ANTAZOLINI MESILAS	ANTAZOLIN-MESYLÁT
APIS MELLIFERA AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	VČELA MEDONOSNÁ PRO HOMEOPATICKÉ ÚČELY
APOCYNI RADIX	TOJEŠŤOVÝ KOŘEN
A POMORPHINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM	A POMORFIN-HYDROCHLORID HEMIHYDRÁT
APROTININI SOLUTIO CONCENTRATA	APROTININ KONCENTROVANÝ ROZTOK
APROTININUM	APROTININ
AQUA AD CONCENTRATAS SOLUTIONES DILUENDAS HAEMODIALYSI	VODA PRO ŘEDĚNÍ KONCENTROVANÝCH HEMODIALYZAČNÍCH ROZTOKŮ
AQUA PRO INIECTIONE	VODA NA INJEKCI
AQUA PURIFICATA	VODA ČIŠTĚNÁ
AQUA VALDE PURIFICATA	VODA VYSOCE ČIŠTĚNÁ
ARACHIDIS OLEUM HYDROGENATUM	PODZEMNICOVÝ OLEJ HYDROGENOVANÝ
ARACHIDIS OLEUM RAFFINATUM	PODZEMNICOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
ARACHIDIS SEMEN	PODZEMNICOVÉ SEMENO
ARECAE SEMEN	AREKOVÉ SEMENO (BETELOVÉ SEMENO)
ARGENTI DIACETYLTANNAS ALBUMINATUS	DIACETYLTANINOALBUMINÁT STŘÍBRA
ARGENTI NITRAS	DUSIČNAN STŘÍBRNÝ
ARGENTI PROTEINAS	PROTEINÁT STŘÍBRA
ARGENTUM COLLOIDALE	KOLOIDNÍ STŘÍBRO
ARGENTUM COLLOIDALE AD USUM EXTERNUM	STŘÍBRO KOLOIDNÍ PRO ZEVNÍ POUŽITÍ
ARGININI ASPARTAS	ARGININ-ASPARTÁT
ARGININI HYDROCHLORIDUM	ARGININ-HYDROCHLORID
ARGININUM	ARGININ
ARNICAE FLOS	ARNIKOVÝ KVĚT
ARNICAE TINCTURA	ARNIKOVÁ TINKTURA
ARSENI SESQUIOXIDUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	OXID ARSENITÝ PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
ARSENI TRIOXIDUM	OXID ARSENITÝ
ARTEMISIAE HERBA	ČERNOBÝLOVÁ NAŤ

ARTICAINI HYDROCHLORIDUM	ARTIKAIN-HYDROCHLORID
ASCORBYLIS PALMITAS	ASKORBYL-PALMITÁT
ASPARAGINUM MONOHYDRICUM	ASPARAGIN MONOHYDRÁT
ASPARTAMUM	ASPARTAM
ASPERULAE HERBA	NAŤ SVÍZELE VONNÉHO
ASTEMIZOLUM	ASTEMIZOL
ATENOLOLUM	ATENOLOL
ATRACURII BESILAS	ATRACURIUM-BESYLÁT
ATROPINI SULFAS MONOHYDRICUS	ATROPIN-SULFÁT MONOHYDRÁT
ATROPINUM	ATROPIN
AURANTII AMARI ETHEROLEUM	SILICE Z OPLODÍ HOŘKÉHO POMERANČE
AURANTII AMARI FLORIS ETHEROLEUM	SILICE KVĚTŮ HOŘKÉHO POMERANČE
AURANTII AMARI FLOS	KVĚT HOŘKÉHO POMERANČE
AURANTII AMARI PERICARPII TINCTURA	TINKTURA Z OPLODÍ HOŘKÉHO POMERANČE
AURANTII AMARI PERICARPIUM	OPLODÍ HOŘKÉHO POMERANČE
AURANTII DULCIS PERICARPII ETHEROLEUM	SILICE Z OPLODÍ SLADKÉHO POMERANČE
AURANTII PERICARPIUM DULCE	OPLODÍ SLADKÉHO POMERANČE
AVELLANAE FOLIUM	LÍSKOVÝ LIST
AZAPERONUM AD USUM VETERINARIUM	AZAPERON PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
AZATHIOPRINUM	AZATHIOPRIN
AZELASTINI HYDROCHLORIDUM	AZELASTIN-HYDROCHLORID
AZITHROMYCINUM	AZITHROMYCIN
BACAMPICILLINI HYDROCHLORIDUM	BAKAMPICILIN-HYDROCHLORID
BACITRACINUM	BACITRACIN
BACITRACINUM ZINCICUM	BACITRACIN ZINEČNATÝ KOMPLEX
BACLOFENUM	BAKLOFEN
BALLOTAE NIGRAE HERBA	NAŤ MĚRNICE ČERNÉ
BALSAMUM PERUVIANUM	PERUÁNSKÝ BALZÁM
BALSAMUM TOLUTANUM	TOLUÁNSKÝ BALZÁM
BAMBUTEROLI HYDROCHLORIDUM	BAMBUTEROL-HYDROCHLORID
BARBITALUM NATRICUM	BARBITAL SODNÁ SŮL
BARBITALUM	BARBITAL
BARDANAE RADIX	LOPUCHOVÝ KOŘEN
BARII CHLORIDUM DIHYDRICUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	CHLORID BARNATÝ DIHYDRÁT PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
BARII SULFAS	SÍRAN BARNATÝ
BASILICI HERBA	BAZALKOVÁ NAŤ
BECLOMETASONI DIPROPIONAS ANHYDRICUS	BEKLOMETASON-DIPROPIONÁT BEZVODÝ
BECLOMETASONI DIPROPIONAS MONOHYDRICUS	BEKLOMETASON-DIPROPIONÁT MONOHYDRÁT
BELLADONNAE FOLII EXTRACTUM SICCUM NORMATUM	EXTRAKT Z RULÍKOVÉHO LISTU SUCHÝ STANDARDIZOVANÝ
BELLADONNAE FOLII TINCTURA NORMATA	TINKTURA Z RULÍKOVÉHO LISTU STANDARDIZOVANÁ
BELLADONNAE FOLIUM	RULÍKOVÝ LIST
BELLADONNAE PULVIS NORMATUS	RULÍKOVÝ LIST PRÁŠKOVANÝ STANDARDIZOVANÝ
BELLADONNAE RADIX	RULÍKOVÝ KOŘEN
BELLIDIS FLOS	SEDMIKRÁSKOVÝ KVĚT
BENDROFLUMETHIAZIDUM	BENDROFLUMETHIAZID
BENFLUOREXI HYDROCHLORIDUM	BENFLUOREX-HYDROCHLORID
BENPERIDOLUM	BENPERIDOL
BENSERAZIDI HYDROCHLORIDUM	BENSERAZID-HYDROCHLORID
BENTONITUM	BENTONIT
BENZALDEHYDCY ANHYDRINUM	BENZALDEHYDKY ANHYDRIN
BENZALKONII CHLORIDUM	BENZALKONIUM-CHLORID
BENZALKONII CHLORIDI SOLUTIO	BENZALKONIUM-CHLORID ROZTOK
BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM	BENZATHIN-BENZYL PENICILIN
BENZBROMARONUM	BENZBROMARON
BENZENUM	BENZEN
BENZETHONII CHLORIDUM	BENZETHONIUM-CHLORID
BENZINUM	BENZIN
BENZOCAINUM	BENZOKAIN

BENZODODECINII BROMIDUM	BENZODODECINIUM-BROMID
BENZOE SUMATRANUS	BENZOOVÁ PRYSKYŘICE SUMATERSKÁ
BENZOIS SUMATRANI TINCTURA	TINKTURA Z BENZOOVÉ PRYSKYŘICE SUMATERSKÉ
BENZOE TONKINENSIS	BENZOOVÁ PRYSKYŘICE SIAMSKÁ
BENZOIS TONKINENSIS TINCTURA	TINKTURA Z BENZOOVÉ PRYSKYŘICE SIAMSKÉ
BENZOE RESINA	STYRAČOVÁ PRYSKYŘICE
BENZOYLIS PEROXIDUM CUM AQUA	BENZOYLPEROXID S VODOU
BENZYLIS BENZOAS	BENZYL-BENZOÁT
BENZYLPENICILLINUM KALICUM	BENZYLPENICILIN DRASELNÁ SŮL
BENZYLPENICILLINUM NATRICUM	BENZYLPENICILIN SODNÁ SŮL
BERGAMOTTAE ETHEROLEUM	BERGAMOTOVÁ SILICE
BETADEXUM	BETADEX
BETACAROTENUM	BETAKAROTEN
BETAHISTINI DIHYDROCHLORIDUM	BETAHISTIN-DIHYDROCHLORID
BETAHISTINI DIMESILAS	BETAHISTIN-DIMESYLÁT
BETAMETHASONI ACETAS	BETAMETHASON-ACETÁT
BETAMETHASONI DIPROPIONAS	BETAMETHASON-DIPROPIONÁT
BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS	BETAMETHASON-FOSFÁT SODNÁ SŮL
BETAMETHASONI VALERAS	BETAMETHASON-VALERÁT
BETAMETHASONUM	BETAMETHASON
BETAXOLOLI HYDROCHLORIDUM	BETAXOLOL-HYDROCHLORID
BETULAE FOLIUM	BŘEZOVÝ LIST
BEZAFIBRATUM	BEZAFIBRÁT
BIFONAZOLUM	BIFONAZOL
BIOTINUM	BIOTIN
BIPERIDENI HYDROCHLORIDUM	BIPERIDEN-HYDROCHLORID
BISACODYLUM	BISAĀODYL
BISMUTHI SUBCARBONAS	UHĹIČITAN BISMUTITÝ ZÁSADITÝ
BISMUTHI SUBGALLAS	GALLAN BISMUTITÝ ZÁSADITÝ
BISMUTHI SUBNITRAS	DUSIČNAN BISMUTITÝ ZÁSADITÝ
BISMUTHI SUBNITRAS PONDEROSUS	DUSIČNAN BISMUTITÝ ZÁSADITÝ TĚŽKÝ
BISMUTHI SUBSALICYLAS	SALICYLAN BISMUTITÝ ZÁSADITÝ
BISMUTHI TRIBROMPHENOLAS	TRIBROMFENOLÁT BISMUTITÝ
BISTORTAE RADIX	RDESNOVÝ KOŘEN
BLEOMYCINI SULFAS	BLEOMYCIN-SULFÁT
BOLDO FOLIUM	BOLDOVNÍKOVÝ LIST
BORAGINIS OLEUM RAFFINATUM	BRUTNÁKOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
BROMAZEPAMUM	BROMAZEPAM
BROMHEXINI HYDROCHLORIDUM	BROMHEXIN-HYDROCHLORID
BROMISOVALUM	BROMISOVAL
BROMOCRIPTINI MESILAS	BROMOKRIPTIN-MESYLÁT
BROMOFORMUM	BROMOFORM
BROMPERIDOLI DECANOAS	BROMPERIDOL-DEKANOÁT
BROMPERIDOLUM	BROMPERIDOL
BROMPHENIRAMINI MALEAS	BROMFENIRAMIN-MALEINÁT
BRONOPOLUM	BRONOPOL
BROTIZOLAMUM	BROTIZOLAM
BUCCO FOLIUM	LIST TĚHOZEVU
BUDESONIDUM	BUDESONID
BUFEXAMACUM	BUFEXAMAK
BUFLOMEDILI HYDROCHLORIDUM	BUFLOMEDIL-HYDROCHLORID
BUMETANIDUM	BUMETANID
BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	BUPIVAKAIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
BUPRENORPHINI HYDROCHLORIDUM	BUPRENORFIN-HYDROCHLORID
BUPRENORPHINUM	BUPRENORFIN
BURSAE PASTORIS HERBA	NAŤ PASTUŠÍ TOBOLKY
BUSERELINUM	BUSERELIN
BUSPIRONI HYDROCHLORIDUM	BUSPIRON-HYDROCHLORID
BUSULFANUM	BUSULFAN
BUTAMIRATI CITRAS	BUTAMIRÁT-CITRÁT

BUTOBARBITALUM	BUTOBARBITAL
BUTYLHYDROXYANISOLUM	BUTYLHYDROXYANISOL
BUTYLHYDROXYTOLUENUM	BUTYLHYDROXYTOLUEN
BUTYLPARABENUM	BUTYLPARABEN
BUTYLSKOPOLAMINIUM BROMIDUM	BUTYLSKOPOLAMINIUM-BROMID
CABERGOLINUM	KABERGOLIN
CACAO OLEUM	KAKAOVÝ OLEJ
CACAO SEMEN	KAKAOVNÍKOVÉ SEMENO
CADMII SULFAS HYDRICUS AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	SÍRAN KADEMNATÝ HYDRÁT PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
CALABARICAE SEMEN	SEMENO PUCHÝŘNATCE
CALAMI RADIX	PUŠKVORCOVÝ KOŘEN
CALCATRIPPAE FLOS	KVĚT OSTROŽKY POLNÍ
CALCIFEDIOLUM MONOHYDRICUM	KALCIFEDIOL MONOHYDRÁT
CALCII ACETAS	KALCIUM-ACETÁT
CALCII ASCORBAS DIHYDRICUS	ASKORBAN VÁPENATÝ DIHYDRÁT
CALCII BENZAMIDOSALICYLAS	BENZAMIDOSALICYLAN VÁPENATÝ
CALCII CARBONAS	UHLIČITAN VÁPENATÝ
CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM	CHLORID VÁPENATÝ DIHYDRÁT
CALCII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM	CHLORID VÁPENATÝ HEXAHYDRÁT
CALCII CITRAS	CITRONAN VÁPENATÝ
CALCII DOBESILAS MONOHYDRICUS	DOBESILAN VÁPENATÝ MONOHYDRÁT
CALCII FOLINAS HYDRICUS	KALCIUM-FOLINÁT HYDRÁT
CALCII GLUCOHEPTONAS	KALCIUM-GLUKOHEPTONÁT
CALCII GLUCONAS MONOHYDRICUS PRO INIECTIONE	GLUKONAN VÁPENATÝ MONOHYDRÁT NA INJEKCI
CALCII GLUCONAS MONOHYDRICUS	GLUKONAN VÁPENATÝ MONOHYDRÁT
CALCII GLYCEROPHOSPHAS	GLYCEROFOSFOREČNAN VÁPENATÝ
CALCII HYDROGENOPHOSPHAS ANHYDRICUS	HYDROGENFOSFOREČNAN VÁPENATÝ BEZVODÝ
CALCII HYDROGENOPHOSPHAS DIHYDRICUS	HYDROGENFOSFOREČNAN VÁPENATÝ DIHYDRÁT
CALCII HYDROXIDUM	HYDROXID VÁPENATÝ
CALCII HYPOCHLORIS	CHLORNAN VÁPENATÝ
CALCII IODIDUM TETRAHYDRICUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	JODID VÁPENATÝ TETRAHYDRÁT PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
CALCII LACTAS ANHYDRICUS	KALCIUM-LAKTÁT BEZVODÝ
CALCII LACTAS MONOHYDRICUS	KALCIUM-LAKTÁT MONOHYDRÁT
CALCII LACTAS PENTAHYDRICUS	MLÉČNAN VÁPENATÝ PENTAHYDRÁT
CALCII LACTAS TRIHYDRICUS	MLÉČNAN VÁPENATÝ TRIHYDRÁT
CALCII LAEVULINAS DIHYDRICUS	KALCIUM-LEVULÁT DIHYDRÁT
CALCII LEVOFOLINAS PENTAHYDRICUS	KALCIUM-LEVOFOLINÁT PENTAHYDRÁT
CALCII OXIDUM	OXID VÁPENATÝ
CALCII PANTOTHENAS	PANTOTHENAN VÁPENATÝ
CALCII PHOSPHAS	FOSFOREČNAN VÁPENATÝ
CALCII STEARAS	STEARAN VÁPENATÝ
CALCII SULFAS DIHYDRICUS	SÍRAN VÁPENATÝ DIHYDRÁT
CALCII SULFAS HEMIHYDRICUS	SÍRAN VÁPENATÝ HEMIHYDRÁT
CALCIPOTRIOLUM ANHYDRICUM	KALCIPOTRIOL BEZVODÝ
CALCIPOTRIOLUM MONOHYDRICUM	KALCIPOTRIOL MONOHYDRÁT
CALCITONINUM SALMONIS	KALCITONIN LOSOŠÍ
CALCITRIOLUM	KALCITRIOL
CALENDULAE FLOS	MĚSÍČKOVÝ KVĚT
CALLUNAE FLOS	VŘESOVÝ KVĚT
CALLUNAE HERBA	VŘESOVÁ NAŤ
CAMPHORA D	D-KAFR
CAMPHORA RACEMICA	KAFR RACEMICKÝ
CAPSICI FRUCTUS	PAPRIKOVÝ PLOD
CAPSICI OLEORESINA RAFFINATA ET QUANTIFICATA	PAPRIKOVÁ OLEOPRYSKYŘICE ČIŠTĚNÁ A KVANTIFIKOVANÁ
CAPSICI TINCTURA NORMATA	PAPRIKOVÁ TINKTURA STANDARDIZOVANÁ
CAPTOPRILUM	KAPTOPRIL
CARBACHOLUM	KARBACHOL

CARBAMAZEPINUM	KARBAMAZEPIN
CARBASALATUM CALCICUM	KARBASALÁT VÁPENATÁ SŮL
CARBETHOPENDECINII BROMIDUM	KARBETHOPENDECINIUM-BROMID
CARBETHOPENDECINII CHLORIDUM	KARBETHOPENDECINIUM-CHLORID
CARBIDOPUM MONOHYDRICUM	KARBIDOPA MONOHYDRÁT
CARBIMAZOLUM	KARBIMAZOL
CARBO ACTIVATUS	UHLÍ AKTIVNÍ
CARBOCISTEINUM	KARBOCYSTEIN
CARBOMERA	KARBOMERY
CARBONEI TETRACHLORIDUM	CHLORID UHLIČITÝ
CARBONIS DETERGENS TINCTURA	TINKTURA Z KAMENOUHELNÉHO DEHTU
CARBOPLATINUM	KARBOPLATINA
CARBOPROSTUM TROMETAMOLUM	KARBOPROST-TROMETAMOL
CARBOXYMETHYLAMYLUM NATRICUM A	KARBOXYMETHYLŠKROB SODNÁ SŮL (TYP A)
CARBOXYMETHYLAMYLUM NATRICUM B	KARBOXYMETHYLŠKROB SODNÁ SŮL (TYP B)
CARBOXYMETHYLAMYLUM NATRICUM C	KARBOXYMETHYLŠKROB SODNÁ SŮL (TYP C)
CARDAMOMI FRUCTUS	KARDAMOMOVÝ PLOD
CARDAMOMI SEMEN	KARDAMOMOVÉ SEMENO
CARDUI BENEDICTI HERBA	NAŤ CUBETU BENEDIKTU
CARDUI MARIAE FRUCTUS	PLOD OSTROPESTŘECE MARIÁNSKÉHO
CARISOPRODOLUM	KARISOPRODOL
CARLINAE RADIX	KOŘEN PUPAVY BEZLODYŽNÉ
CARMELLOSUM CALCICUM	KARMELOSA VÁPENATÁ SŮL
CARMELLOSUM NATRICUM	KARMELOSA SODNÁ SŮL
CARMELLOSUM NATRICUM CONEXUM	KROSKARMELOSA SODNÁ SŮL
CARMELLOSUM NATRICUM SUBSTITUTUM HUMILE	KARMELOSA SODNÁ SŮL ČÁSTEČNĚ SUBSTITUOVANÁ
CARMUSTINUM	KARMUSTIN
CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM	KARTEOLOL-HYDROCHLORID
CARTHAMI OLEUM RAFFINATUM	SVĚTLICOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
CARVEDILOLUM	KARVEDILOL
CARVI ETHEROLEUM	KMÍNOVÁ SILICE
CARVI FRUCTUS	KMÍNOVÝ PLOD
CARYOPHYLLI FLORIS ETHEROLEUM	SILICE HŘEBÍČKOVCOVÉHO KVĚTU
CARYOPHYLLATAE RADIX	KOŘEN KUKLÍKU OBECNÉHO
CARYOPHYLLI FLOS	HŘEBÍČKOVCOVÝ KVĚT
CATHARANTHI HERBA	NAŤ KATARANTU RŮŽOVÉHO
CEFACLORUM MONOHYDRICUM	CEFAKLOR MONOHYDRÁT
CEFADROXILUM MONOHYDRICUM	CEFADROXIL MONOHYDRÁT
CEFALEXINUM MONOHYDRICUM	CEFALEXIN MONOHYDRÁT
CEFALOTINUM NATRICUM	CEFALOTIN SODNÁ SŮL
CEFAMANDOLI NAFAS	CEFAMANDOL-NAFÁT
CEFAPIRINUM NATRICUM	CEFAPIRIN SODNÁ SŮL
CEFATRIZINUM PROPYLENGLYCOLUM	CEFATRIZIN-PROPYLENGLYKOL
CEFAZOLINUM NATRICUM	CEFAZOLIN SODNÁ SŮL
CEFEPIMI DIHYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	CEFEPIM-DIHYDROCHLORID MONOHYDRÁT
CEFIXIMUM TRIHYDRICUM	CEFIXIM TRIHYDRÁT
CEFOPERAZONUM NATRICUM	CEFOPERAZON SODNÁ SŮL
CEFOTAXIMUM NATRICUM	CEFOTAXIM SODNÁ SŮL
CEFOXITINUM NATRICUM	CEFOXITIN SODNÁ SŮL
CEFRADINUM	CEFRADIN
CEFTAZIDIMUM PENTAHYDRICUM	CEFTAZIDIM PENTAHYDRÁT
CEFTRIAXONUM NATRICUM TRIHEMIHYDRICUM	CEFTRIAXON SODNÁ SŮL TRIHEMIHYDRÁT
CEFUROXIMUM AXETILI	CEFUROXIM-AXETIL
CEFUROXIMUM NATRICUM	CEFUROXIM SODNÁ SŮL
CELIPROLOLI HYDROCHLORIDUM	CELIPROLOL-HYDROCHLORID
CELLABURATUM	CELLABURÁT
CELLACEFATUM	CELLACEFÁT
CELLULOSI ACETAS	ACETÁT CELULOSY
CELLULOSI PULVIS	CELULOSOVÝ PRÁŠEK
CELLULOSUM MICROCRISTALLINUM	CELULOSA MIKROKRISTALICKÁ

CENTAURII HERBA	ZEMĚŽLUČOVÁ NAŤ
CENTELLAE ASIATICAE HERBA	NAŤ CENTELY ASIJSKÉ
CERA ALBA	VOSK BÍLÝ
CERA CARNAUBA	VOSK KARNAUBSKÝ
CERA FLAVA	VOSK ŽLUTÝ
CETIRIZINI DIHYDROCHLORIDUM	CETIRIZIN-DIHYDROCHLORID
CETOSTEAROMACROGOLUM	CETOSTEAROMAKROGOL
CETOSTEARYLIS ISONONANOAS	CETOSTEARYL-ISONONANOÁT
CETRIMIDUM	CETRIMID
CETYLIS PALMITAS	CETYL-PALMITÁT
CETYLPYRIDINII CHLORIDUM MONOHYDRICUM	CETYLPYRIDINIUM-CHLORID MONOHYDRÁT
CHAMOMILLAE ROMANAE FLOS	KVĚT HEŘMÁNKU ŘÍMSKÉHO
CHELIDONII HERBA	VLAŠTOVIČNÍKOVÁ NAŤ
CHITOSANI HYDROCHLORIDUM	CHITOSAN-HYDROCHLORID
CHLORALI HYDRAS	CHLORALHYDRÁT
CHLORAMBUCILUM	CHLORAMBUCIL
CHLORAMPHENICOLI NATRII SUCCINAS	CHLORAMFENIKOL-SUKCINÁT SODNÁ SŮL
CHLORAMPHENICOLI PALMITAS	CHLORAMFENIKOL-PALMITÁT
CHLORAMPHENICOLUM	CHLORAMFENIKOL
CHLORCYCLIZINI HYDROCHLORIDUM	CHLORCYKLIZIN-HYDROCHLORID
CHLORDIAZEPOXIDI HYDROCHLORIDUM	CHLORDIAZEPOXID-HYDROCHLORID
CHLORDIAZEPOXIDUM	CHLORDIAZEPOXID
CHLORHEXIDINI DIACETAS	CHLORHEXIDIN-DIACETÁT
CHLORHEXIDINI DIGLUCONATIS SOLUTIO	CHLORHEXIDIN-DIGLUKONÁT ROZTOK
CHLORHEXIDINI DIHYDROCHLORIDUM	CHLORHEXIDIN-DIHYDROCHLORID
CHLOROBUTANOLUM	CHLORBUTANOL
CHLOROBUTANOLUM HEMIHYDRICUM	CHLORBUTANOL HEMIHYDRÁT
CHLOROCRESOLUM	CHLORKRESOL
CHLOROQUINI DIPHOSPHAS	CHLOROCHIN-DIFOSFÁT
CHLOROQUINI SULFAS MONOHYDRICUS	CHLOROCHIN-SULFÁT MONOHYDRÁT
CHLOROTHIAZIDUM	CHLOROTHIAZID
CHLORPHENAMINI MALEAS	CHLORFENAMIN-MALEINÁT
CHLORPROMAZINI HYDROCHLORIDUM	CHLORPROMAZIN-HYDROCHLORID
CHLORPROPAMIDUM	CHLORPROPAMID
CHLORPROTHIXENI HYDROCHLORIDUM	CHLORPROTHIXEN-HYDROCHLORID
CHLORTALIDONUM	CHLORTALIDON
CHLORTETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM	CHLORTETRACYKLIN-HYDROCHLORID
CHOLESTEROLUM	CHOLESTEROL
CHOLINI CHLORIDUM	CHOLIN-CHLORID
CHONDROITINI NATRII SULFAS	CHONDROITIN-SULFÁT SODNÁ SŮL
CHYMOTRYPSINUM	CHYMOTRYPSIN
CICLOPIROXUM	CIKLOPIROX
CICLOPIROXUM OLAMINUM	CIKLOPIROX-OLAMIN
CICLOSPORINUM	CYKLOSPORIN
CICHORII HERBA	ČEKANKOVÁ NAŤ
CICHORII RADIX	ČEKANKOVÝ KOŘEN
CILASTATINUM NATRICUM	CILASTATIN SODNÁ SŮL
CILAZAPRILUM MONOHYDRICUM	CILAZAPRIL MONOHYDRÁT
CIMETIDINI HYDROCHLORIDUM	CIMETIDIN-HYDROCHLORID
CIMETIDINUM	CIMETIDIN
CIMICIFUGAE RADIX	PLOŠTIČNÍKOVÝ KOŘEN
CINCHOCAINI HYDROCHLORIDUM	CINCHOKAIN-HYDROCHLORID
CINCHONAE CORTEX	CHINOVNÍKOVÁ KŮRA
CINCHONAE EXTRACTUM FLUIDUM	CHINOVNÍKOVÝ EXTRAKT TEKUTÝ
NORMATUM	STANDARDIZOVANÝ
CINEOLUM	CINEOL
CINNAMOMI CASSIAE ETHEROLEUM	SILICE SKOŘICOVNÍKU ČÍNSKÉHO
CINNAMOMI CORTEX	SKOŘICOVNÍKOVÁ KŮRA
CINNAMOMI CORTICIS TINCTURA	TINKTURA ZE SKOŘICOVNÍKOVÉ KŮRY
CINNAMOMI ZEYLANICI CORTICIS	SILICE KŮRY SKOŘICOVNÍKU CEJLONSKÉHO
ETHEROLEUM	
CINNAMOMI ZEYLANICI FOLII ETHEROLEUM	SILICE LISTU SKOŘICOVNÍKU CEJLONSKÉHO
CINNARIZINUM	CINARIZIN

CIPROFIBRATUM	CIPROFIBRÁT
CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM	CIPROFLOXACIN-HYDROCHLORID
CIPROFLOXACINUM	CIPROFLOXACIN
CISAPRIDU TARTRAS	CISAPRID-TARTARÁT
CISAPRIDUM MONOHYDRICUM	CISAPRID MONOHYDRÁT
CISPLATINUM	CISPLATINA
CITRI ETHEROLEUM	CITRONOVÁ SILICE
CITRI RETICULATAE ETHEROLEUM	MANDARINKOVÁ SILICE
CITRI FLOS	KVĚT CITRONÍKU
CITRI PERICARPIUM	OPLODÍ CITRONÍKU
CITRONELLAE ETHEROLEUM	CITRONELOVÁ SILICE
CITRULINUM	CITRULIN
CLADRIBINUM	KLADRIBIN
CLARITHROMYCINUM	KLARITHROMYCIN
CLAZURILUM AD USUM VETERINARIUM	KLAZURIL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
CLEBOPRIDU MALAS	KLEBOPRID-MALÁT
CLEMASTINI FUMARAS	KLEMASTIN-FUMARÁT
CLENBUTEROLI HYDROCHLORIDUM	KLENBUTEROL-HYDROCHLORID
CLINDAMYCINI DIHYDROGENOPHOSPHAS	KLINDAMYCIN-DIHYDROGEN-FOSFÁT
CLINDAMYCINI HYDROCHLORIDUM	KLINDAMYCIN-HYDROCHLORID
CLIOQUINOLUM	KLIOCHINOL
CLOBAZAMUM	KLOBAZAM
CLOBETASOLI PROPIONAS	KLOBETASOL-PROPIONÁT
CLOBETASONI BUTYRAS	KLOBETASON-BUTYRÁT
CLOFAZIMINUM	KLOFAZIMIN
CLOFIBRATUM	KLOFIBRÁT
CLOMIFENI CITRAS	KLOMIFEN-CITRÁT
CLOMIPRAMINI HYDROCHLORIDUM	KLOMIPRAMIN-HYDROCHLORID
CLONAZEPAMUM	KLONAZEPAM
CLONIDINI HYDROCHLORIDUM	KLONIDIN-HYDROCHLORID
CLOROXINUM	KLOROXIN
CLOSANTELUM NATRICUM DIHYDRICUM AD USUM VETERINARIUM	KLOSANTEL SODNÁ SŮL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
CLOTRIMAZOLUM	KLOTRIMAZOL
CLOXACILLINUM NATRICUM MONOHYDRICUM	KLOXACILIN SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
CLOZAPINUM	KLOZAPIN
COCAINI HYDROCHLORIDUM	KOKAIN-HYDROCHLORID
COCOIS OLEUM RAFFINATUM	KOKOSOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
COCOIS SEMEN	KOKOSOVNÍKOVÉ SEMENO
COCOYLIS OCTANODECANOAS	KOKOYL-OKTANODEKANOÁT
CODEINI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	KODEIN-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS	KODEIN-FOSFÁT HEMIHYDRÁT
CODEINI PHOSPHAS SESQUIHYDRICUS	KODEIN-FOSFÁT SESKVIHYDRÁT
CODEINUM MONOHYDRICUM	KODEIN MONOHYDRÁT
CODERGOCRINI MESILAS	KODERGOKRIN-MESYLÁT
COFFEINI CITRAS	KOFEIN S KYSELINOU CITRONOVOU
COFFEINUM ET NATRII BENZOAS	KOFEIN S BENZOANEM SODNÝM
COFFEINUM ET NATRII SALICYLAS	KOFEIN SE SALICYLANEM SODNÝM
COFFEINUM	KOFEIN
COFFEINUM MONOHYDRICUM	KOFEIN MONOHYDRÁT
COLAE SEMEN	KOLOVÉ SEMENO
COLECALCIFEROLI PULVIS	CHOLEKALCIFEROL PRÁŠEK
COLECALCIFEROLUM	CHOLEKALCIFEROL
COLECALCIFEROLUM DENSATUM OLEOSUM	CHOLEKALCIFEROL OLEJOVÝ ROZTOK
COLECALCIFEROLUM IN AQUA DISPERSIBILE	CHOLEKALCIFEROL DISPERSOVATELNÝ VE VODĚ
COLESTYRAMINUM	KOLESTYRAMIN
COLCHICINUM	KOLCHICIN
COLISTIMETHATUM NATRICUM	KOLISTIMETHÁT SODNÁ SŮL
COLISTINI SULFAS	KOLISTIN-SULFÁT
COLLODIUM	KOLODIUM
COLOPHONIUM	KALAFUNA
CONDURANGO CORTEX	KONDURANGOVÁ KŮRA

CONVALLARIAE FOLIUM	KONVALINKOVÝ LIST
CONVALLARIAE HERBA	KONVALINKOVÁ NAŤ
COPERNICIAE CERIFERAE FOLIUM	LIST KOPERNICIE VOSKODÁRNÉ
COPOLYMERUM METHACRYLATIS BUTYLATI BASICUM	KOPOLYMER METHAKRYLÁTU BUTYLOVANÉHO BAZICKÉHO
COPOVIDONUM	KOPOVIDON
CORIANDRI ETHEROLEUM	KORIANĐROVÁ SILICE
CORIANDRI FRUCTUS	KORIANĐROVÝ PLOD
CORTISONI ACETAS	KORTISON-ACETÁT
CORYDALIDIS CAVAE TUBER	HLÍZA DYMŇIVKY DUTÉ
CORYDALIDIS SOLIDAE TUBER.	HLÍZA DYMŇIVKY PLNÉ
CRATAEGI FLOS	HLOHOVÝ KVĚT
CRATAEGI FOLII CUM FLORE EXTRACTUM FLUIDUM QUANTIFICATUM	EXTRAKT Z HLOHOVÉHO LISTU S KVĚTEM TEKUTÝ KVANTIFIKOVANÝ
CRATAEGI FOLII CUM FLORE EXTRACTUM SICCUM	EXTRAKT Z HLOHOVÉHO LISTU S
CRATAEGI FOLIUM CUM FLORE	HLOHOVÝ LIST S KVĚTEM
CRATAEGI FOLIUM	HLOHOVÝ LIST
CRATAEGI FRUCTUS	HLOHOVÝ PLOD
CRESOLUM CRUDUM	KRESOL SUROVÝ
CROCI STIGMA	ŠAFRÁN
CROCI STIGMA AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	ŠAFRÁN PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
CROSPVIDONUM	KROSPVIDON
CROTAMITONUM	KROTAMITON
CUCURBITAE SEMEN	TYKVOVÉ SEMENO
CUPRI ACETAS MONOHYDRICUS AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	OCTAN MĚDNATÝ MONOHYDRÁT PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
CUPRI CHLORIDUM DIHYDRICUM	CHLORID MĚDNATÝ DIHYDRÁT
CUPRI SULFAS PENTAHYDRICUS	SÍRAN MĚDNATÝ PENTAHYDRÁT
CUPRI SULFAS ANHYDRICUS	SÍRAN MĚDNATÝ BEZVODÝ
CUPRUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	MĚĎ PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
CURCUMAE LONGAE RHIZOMA	KURKUMOVÝ ODDENEK
CURCUMAE XANTHORRHIZAE RHIZOMA	ODDENEK KURKUMY ŽLUTOKOŘENNÉ
CYAMOPSISIDIS SEMINIS PULVIS	GUAR
CYAMOPSISIDIS TETRAGONOLOBAE SEMEN	SEMENO CYAMOPSISU ČTYŘHRANNÉHO
CYANI FLOS CUM CALYCE	KVĚT CHRPY SE ZÁKROVEM
CYANI FLOS SINE CALYCE	KVĚT CHRPY BEZ ZÁKROVU
CYANOCOBALAMINUM	KYANOKOBALAMIN
CYCLIZINI HYDROCHLORIDUM	CYKLIZIN-HYDROCHLORID
CYCLOBARBITALUM CALCICUM	CYKLOBARBITAL VÁPENATÁ SŮL
CYCLOPENTOLATI HYDROCHLORIDUM	CYKLOPENTOLÁT-HYDROCHLORID
CYMBOPOGONIS HERBA	NAŤ VOŇATKY
CYNARAE FOLIUM	ARTYČOKOVÝ LIST
CYNOSBATI FRUCTUS	ŠÍPEK
CYPROHEPTADINI HYDROCHLORIDUM SESQUIHYDRICUM	CYPROHEPTADIN-HYDROCHLORID SESKVIHYDRÁT
CYPROTERONI ACETAS	CYPROTERON-ACETÁT
CYSTEINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	CYSTEIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
CYSTINUM	CYSTIN
CYTARABINUM	CYTARABIN
DACARBAZINUM	DAKARBAZIN
DALTEPARINUM NATRICUM	DALTEPARIN SODNÁ SŮL
DANAPAROIDUM NATRICUM	DANAPAROID SODNÁ SŮL
DAPSONUM	DAPSON
DAUNORUBICINI HYDROCHLORIDUM	DAUNORUBICIN-HYDROCHLORID
DECAMETHONII IODIDUM	DEKAMETHONIUM-JODID
DECYLIS OLEAS	DECYL-OLEÁT
DEFEROXAMINI MESILAS	DEFEROXAMIN-MESYLÁT
DEMBREXINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM AD USUM VETERINARIUM	DEMBREXIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ

DEMECLOCYCLINI HYDROCHLORIDUM	DEMEKLOCYKLIN-HYDROCHLORID
DEPTROPINI CITRAS	DEPTROPIN-CITRÁT
DEQUALINII DICHLORIDUM	DEKVALINIUM-DICHLORID
DESIPRAMINI HYDROCHLORIDUM	DESIPRAMIN-HYDROCHLORID
DESLANOSIDUM	DESLANOSID
DESMOPRESSINUM	DESMOPRESSIN
DESOGESTRELUM	DESOGESTREL
DESOXYCORTONI ACETAS	DESOXYKORTON-ACETÁT
DETOMIDINI HYDROCHLORIDUM AD USUM VETERINARIUM	DETOMIDIN-HYDROCHLORID PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
DEXAMETHASONI ACETAS	DEXAMETHASON-ACETÁT
DEXAMETHASONI ISONICOTINAS	DEXAMETHASON-ISONIKOTINÁT
DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS	DEXAMETHASON-SODNÁ SŮL
DEXAMETHASONUM	DEXAMETHASON
DEXCHLORPHENIRAMINI MALEAS	DEXCHLORFENIRAMIN-MALEINÁT
DEXPANTHENOLUM	DEXPANTHENOL
DEXTRANUM 1 PRO INIECTIONE	DEXTRAN 1 NA INJEKCI
DEXTRANUM 40 PRO INIECTIONE	DEXTRAN 40 NA INJEKCI
DEXTRANUM 60 PRO INIECTIONE	DEXTRAN 60 NA INJEKCI
DEXTRANUM 70 PRO INIECTIONE	DEXTRAN 70 NA INJEKCI
DEXTRINUM	DEXTRIN
DEXTROMETHORPHANI HYDROBROMIDUM MONOHYDRICUM	DEXTROMETHORFAN-HYDROBROMID MONOHYDRÁT
DEXTROMORAMIDI TARTRAS	DEXTROMORAMID-TARTARÁT
DEXTROPROPOXYPHENI HYDROCHLORIDUM	DEXTROPROPOXYFEN-HYDROCHLORID
DIACETYLAMINOAZOTOLUENUM	DIACETYLAMINOAZOTOLUEN
DIAMFENETIDUM	DIAMFENETID
DIAPERIDINUM	DIAPERIDIN
DIAZEPAMUM	DIAZEPAM
DIAZOXIDUM	DIAZOXID
DIBROMPROPAMIDINI DISETIONAS	DIBROMPROPAMIDIN-ISETIONÁT
DIBUTYLIS PHTHALAS	DIBUTYL-FTALÁT
DICLAZURILUM AD USUM VETERINARIUM	DIKLAZURIL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
DICLOFENACUM KALICUM	DIKLOFENAK DRASELNÁ SŮL
DICLOFENACUM NATRICUM	DIKLOFENAK SODNÁ SŮL
DICLOXACILLINUM NATRICUM MONOHYDRICUM	DIKLOXACILIN SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
DICYCLOVERINI HYDROCHLORIDUM	DICYKLOVERIN-HYDROCHLORID
DIDANOSINUM	DIDANOSIN
DIENESTROLUM	DIENESTROL
DIETHYLCARBAMAZINI CITRAS	DIETHYLCARBAMAZIN-CITRÁT
DIETHYLENGLYCOLI MONOETHYLICUM ETHERUM	DIETHYLENGLYKOLMONOETHYLETHER
DIETHYLENGLYCOLI PALMITOSTEARAS	DIETHYLENGLYKOL-PALMITOSTEARÁT
DIETHYLIS PHTHALAS	DIETHYL-FTALÁT
DIETHYLSTILBESTROLUM	DIETHYLSTILBESTROL
DIFLUNISALUM	DIFLUNISAL
DIGITALIS PURPUREAE FOLIUM	LIST NÁPRSTNÍKU ČERVENÉHO
DIGITOXINUM	DIGITOXIN
DIGOXINUM	DIGOXIN
DIHYDRALAZINI SULFAS DIHEMIHYDRICUS	DIHYDRALAZIN-SULFÁT DIHEMIHYDRÁT
DIHYDROCODEINI TARTRAS	DIHYDROKODEIN-TARTARÁT
DIHYDROERGOCRISTINI MESILAS	DIHYDROERGOKRISTIN-MESYLÁT
DIHYDROERGOTAMINI MESILAS	DIHYDROERGOTAMIN-MESYLÁT
DIHYDROERGOTAMINI TARTRAS	DIHYDROERGOTAMIN-TARTARÁT
DIHYDROSTREPTOMYCINI SULFAS AD USUM VETERINARIUM	DIHYDROSTREPTOMYCIN-SULFÁT PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
DIHYDROTACHYSTEROLUM	DIHYDROTACHYSTEROL
DIKALII CLORAZEPAS	KLORAZEPÁT DIDRASELNÁ SŮL
DILTIAZEMI HYDROCHLORIDUM	DILTIAZEM-HYDROCHLORID
DIMENHYDRINATUM	DIMENHYDRINÁT
DIMERCAPROLUM	DIMERKAPROL
DIMETHINDENI MALEAS	DIMETINDEN-MALEINÁT

DIMETHYLACETAMIDUM	DIMETHYLACETAMID
DIMETHYLIS SULFOXIDUM	DIMETHYLSULFOXID
DIMETICONUM	DIMETIKON
DINATRII CROMOGLICAS	DINATRIUM-CHROMOGLYKÁT
DINATRII EDEAS DIHYDRICUS	EDETAN DISODNÝ DIHYDRÁT
DINATRII ETIDRONAS	DINATRIUM-ETIDRONÁT
DINATRII PAMIDRONAS PENTAHYDRICUS	DINATRIUM-PAMIDRONÁT PENTAHYDRÁT
DINOPROSTONUM	DINOPROSTON
DINOPROSTINUM TROMETAMOLI	DINOPROST-TROMETAMOL
DIOSMINUM	DIOSMIN
DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM	DIFENHYDRAMIN-HYDROCHLORID
DIPHENOXYLATI HYDROCHLORIDUM	DIFENOXYLÁT-HYDROCHLORID
DIPIVEFRINI HYDROCHLORIDUM	DIPIVEFRIN-HYDROCHLORID
DIPROPHYLLINUM	DIPROFYLIN
DIPYRIDAMOLUM	DIPYRIDAMOL
DISOPYRAMIDI PHOSPHAS	DISOPYRAMID-FOSFÁT
DISOPYRAMIDUM	DISOPYRAMID
DISULFIRAMUM	DISULFIRAM
DITHRANOLUM	DITHRANOL
DOBUTAMINI HYDROCHLORIDUM	DOBUTAMIN-HYDROCHLORID
DOCUSATUM NATRICUM	DOKUSÁT SODNÁ SŮL
DODECYLIS GALLAS	DODECYL-GALLÁT
DOMPERIDONI MALEAS	DOMPERIDON-MALEINÁT
DOMPERIDONUM	DOMPERIDON
DOPAMINI HYDROCHLORIDUM	DOPAMIN-HYDROCHLORID
DOPEXAMINI DIHYDROCHLORIDUM	DOPEXAMIN-DIHYDROCHLORID
DOSULEPINI HYDROCHLORIDUM	DOSULEPIN-HYDROCHLORID
DOXAPRAMI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	DOXAPRAM-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
DOXAZOSINI MESILAS	DOXAZOSIN-MESYLÁT
DOXEPINI HYDROCHLORIDUM	DOXEPIN-HYDROCHLORID
DOXORUBICINI HYDROCHLORIDUM	DOXORUBICIN-HYDROCHLORID
DOXYCYCLINI HYCLAS	DOXYCYKLIN-HYKLÁT
DOXYCYCLINUM MONOHYDRICUM	DOXYCYKLIN MONOHYDRÁT
DOXYLAMINI HYDROGENOSUCCINAS	DOXYLAMIN-HYDROGEN-SUKCINÁT
DROSERAE HERBA	ROSNATKOVÁ NAŤ
DROPERIDOLUM	DROPERIDOL
DUBOISIAE FOLIUM	LIST DUBOISIE
ECBALLII FRUCTUS	TYKVICOVÝ PLOD
ECONAZOLI NITRAS	EKONAZOL-NITRÁT
ECONAZOLUM	EKONAZOL
ECHINACEAE ANGUSTIFOLIAE RADIX	KOŘEN TŘĀPATKY ÚZKOLISTÉ
ECHINACEAE PALIDAE RADIX	KOŘEN TŘĀPATKY BLEDE
ECHINACEAE PURPUREAE HERBA	NAŤ TŘĀPATKY NACHOVÉ
ECHINACEAE PURPUREAE RADIX	KOŘEN TŘĀPATKY NACHOVÉ
EDROPHONII CHLORIDUM	EDROPHONIUM-CHLORID
ELEUTHEROCOCCI RADIX	ELEUTEROKOKOVÝ KOŘEN
EMEDASTINI DIFUMARAS	EMEDASTIN-DIFUMARÁT
EMETINI DIHYDROCHLORIDUM HEPTAHYDRICUM	EMETIN-DIHYDROCHLORID HEPTAHYDRÁT
EMETINI DIHYDROCHLORIDUM PENTAHYDRICUM	EMETIN-DIHYDROCHLORID PENTAHYDRÁT
ENALAPRILATUM DIHYDRICUM	ENALAPRILÁT DIHYDRÁT
ENALAPRILI MALEAS	ENALAPRIL-MALEINÁT
ENILCONAZOLUM AD USUM VETERINARIUM	ENILKONAZOL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
ENOXAPARINUM NATRICUM	ENOXAPARIN SODNÁ SŮL
ENOXOLONUM	ENOXOLON
EPHEDRAE HERBA	CHVOJNÍKOVÁ NAŤ
EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	EFEDRIN-HYDROCHLORID
EPHEDRINI RACEMICI HYDROCHLORIDUM	EFEDRIN-HYDROCHLORID RACEMICKÝ
EPHEDRINUM	EFEDRIN
EPHEDRINUM HEMIHYDRICUM	EFEDRIN HEMIHYDRÁT
EPILOBII HERBA	VRBOVKOVÁ NAŤ

EPINEPHRINI TARTRAS	EPINEFRIN-TARTARÁT
EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM	EPIRUBICIN-HYDROCHLORID
EQUISETI HERBA	PŘESLIČKOVÁ NAŤ
ERGOCALCIFEROLUM	ERGOKALCIFEROL
ERGOMETRINI MALEAS	ERGOMETRIN-MALEINÁT
ERGOTAMINI TARTRAS	ERGOTAMIN-TARTARÁT
ERYTHRITOLUM	ERYTHRITOL
ERYTHROMYCINI ESTOLAS	ERYTHROMYCIN-ESTOLÁT
ERYTHROMYCINI ETHYLSUCCINAS	ERYTHROMYCIN-ETHYLSUKCINÁT
ERYTHROMYCINI LACTOBIONAS	ERYTHROMYCIN-LAKTOBIONÁT
ERYTHROMYCINI STEARAS	ERYTHROMYCIN-STEARÁT
ERYTHROMYCINUM	ERYTHROMYCIN
ERYTHROPOIETINI SOLUTIO CONCENTRATA	ERYTROPOETIN KONCENTROVANÝ ROZTOK
ERYTHROSINUM NATRICUM	ERYTHROSIN SODNÁ SŮL
ESCHSCHOLTZIAE CALIFORNICAE HERBA	NAŤ SLUNCOVKY KALIFORNSKÉ
ESKETAMINI HYDROCHLORIDUM	ESKETAMIN-HYDROCHLORID
ESTRADIOLI BENZOAS	ESTRADIOL-BENZOÁT
ESTRADIOLI VALERAS	ESTRADIOL-VALERÁT
ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM	ESTRADIOL HEMIHYDRÁT
ESTRIOLUM	ESTRIOL
ESTROGENA CONIUGATA	ESTROGENY KONJUGOVANÉ
ETAMSYLATUM	ETAMSYLÁT
ETHACRIDINI LACTAS MONOHYDRICUS	ETHAKRIDIN-LAKTÁT MONOHYDRÁT
ETHAMBUTOLI DIHYDROCHLORIDUM	ETHAMBUTOL-DIHYDROCHLORID
ETHANOLUM 60%	ETHANOL 60%
ETHANOLUM 85%	ETHANOL 85%
ETHANOLUM 96% (V/V)	ETHANOL 96% (V/V)
ETHANOLUM ANHYDRICUM	ETHANOL BEZVODÝ
ETHANOLUM BENZINO DENATURATUM	ETHANOL DENATUROVANÝ BENZINEM
ETHER ANESTHETICUS	ETHER K NARKÓZE
ETHER SOLVENS	ETHER
ETHINYLESTRADIOLUM	ETHINYLESTRADIOL
ETHIONAMIDUM	ETHIONAMID
ETHOSUXIMIDUM	ETHOSUXIMID
ETHYLCELLULOSUM	ETHYLCELULOZA
ETHYLENDIAMINUM	ETHYLENDIAMIN
ETHYLENGLYCOLI MONOPALMITOSTEARAS	ETHYLENGLYKOL-MONOPALMITOSTEARÁT
ETHYLIS ACETAS	ETHYL-ACETÁT
ETHYLIS BISCOUMACETAS	ETHYL-BISKUMACETÁT
ETHYLIS CHLORIDUM	ETHYL-HYDROCHLORID
ETHYLIS OLEAS	ETHYL-OLEÁT
ETHYLMORPHINI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	ETHYLMORFIN-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
ETHYLPARABENUM	ETHYLPARABEN
ETHYLPARABENUM NATRICUM	ETHYLPARABEN SODNÁ SŮL
ETILEFRINI HYDROCHLORIDUM	ETILEFRIN-HYDROCHLORID
ETODOLACUM	ETODOLÁK
ETOFENAMATUM	ETOFENAMÁT
ETOFYLLINUM	ETOFYLIN
ETOMIDATUM	ETOMIDÁT
ETOPOSIDUM	ETOPOSID
EUCALYPTI ETHEROLEUM	BLAHOVIČNÍKOVÁ SILICE
EUCALYPTI FOLIUM	BLAHOVIČNÍKOVÝ LIST
EUGENOLUM	EUGENOL
EUPHRASIAE HERBA	SVĚTLÍKOVÁ NAŤ
FAGI PIX	BUKOVÝ DEHET
FAGOPYRI HERBA	POHANKOVÁ NAŤ
FAMOTIDINUM	FAMOTIDIN
FARFARAE FOLIUM	PODBĚLOVÝ LIST
FELODIPINUM	FELODIPIN
FELYPRESSINUM	FELYPRESIN
FEBANTELUM AD USUM VETERINARIUM	FEBANTEL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
FENBENDAZOLUM AD USUM VETERINARIUM	FENBENDAZOL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ

FENBUFENUM	FENBUFEN
FENOFIBRATUM	FENOFIBRÁT
FENOTEROLI HYDROBROMIDUM	FENOTEROL-HYDROBROMID
FENTANYLI CITRAS	FENTANYL-CITRÁT
FENTANYLUM	FENTANYL
FENTICONAZOLI NITRAS	FENTIKONAZOL-NITRÁT
FERRI CHLORIDUM HEXAHYDRICUM	CHLORID ŽELEZITÝ HEXAHYDRÁT
FERROSI FUMARAS	FUMARAN ŽELEZNATÝ
FERROSI GLUCONAS HYDRICUS	GLUKONAN ŽELEZNATÝ HYDRÁT
FERROSI SULFAS HEPTAHYDRICUS	SÍRAN ŽELEZNATÝ HEPTAHYDRÁT
FERROSI SULFAS SICCATUS	SÍRAN ŽELEZNATÝ SUŠENÝ
FERRUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	ŽELEZO PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
FILIPENDULAE ULMARIAE FLOS	TUŽEBNÍKOVÝ KVĚT
FILIPENDULAE ULMARIAE HERBA	NAŤ TUŽEBNÍKU JILMOVÉHO
FINASTERIDUM	FINASTERID
FLECAINIDI ACETAS	FLEKAINID-ACETÁT
FLUBENDAZOLUM	FLUBENDAZOL
FLUCLOXACILLINUM NATRICUM MONOHYDRICUM	FLUKLOXACILIN SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
FLUCONAZOLUM	FLUKONAZOL
FLUCYTOSINUM	FLUCYTOSIN
FLUDARABINI PHOSPHAS	FLUDARABIN-FOSFÁT
FLUDROCORTISONI ACETAS	FLUDROKORTISON-ACETÁT
FLUMAZENILUM	FLUMAZENIL
FLUMEQUINUM	FLUMECHIN
FLUMETASONI PIVALAS	FLUMETASON-PIVALÁT
FLUNARIZINI DIHYDROCHLORIDUM	FLUNARIZIN-DIHYDROCHLORID
FLUNITRAZEPAMUM	FLUNITRAZEPAM
FLUNIXINUM MEGLUMINICUM AD USUM VETERINARIUM	FLUNIXIN MEGLUMINOVÁ SŮL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
FLUOCINOLONI ACETONIDUM	FLUOCINOLON-ACETONID
FLUOCORTOLONI PIVALAS	FLUOKORTOLON-PIVALÁT
FLUORESCEINUM NATRICUM	FLUORESCEIN SODNÁ SŮL
FLUORESCEINUM	FLUORESCEIN
FLUOROURACILUM	FLUORURACIL
FLUOXETINI HYDROCHLORIDUM	FLUOXETIN-HYDROCHLORID
FLUPENTIXOLI DIHYDROCHLORIDUM	FLUPENTIXOL-DIHYDROCHLORID
FLUPHENAZINI DECANOAS	FLUFENAZIN-DEKANOÁT
FLUPHENAZINI DIHYDROCHLORIDUM	FLUFENAZIN-DIHYDROCHLORID
FLUPHENAZINI ENANTAS	FLUFENAZIN-ENANTÁT
FLURAZEPAMI HYDROCHLORIDUM	FLURAZEPAM-HYDROCHLORID
FLURBIPROFENUM	FLURBIPROFEN
FLUSPIRILENUM	FLUSPIRILEN
FLUTAMIDUM	FLUTAMID
FLUTICASONI PROPIONAS	FLUTICASON-PROPIONÁT
FLUTRIMAZOLUM	FLUTRIMAZOL
FOENICULI AMARI FRUCTUS	PLOD FENYKLU OBECNÉHO PRAVÉHO
FOENICULI AMARI FRUCTUS ETHEROLEUM	SILICE FENYKLU HOŘKÉHO
FOENICULI DULCIS FRUCTUS	PLOD FENYKLU OBECNÉHO SLADKÉHO
FOENICULI ETHEROLEUM	FENYKLOVÁ SILICE
FORMALDEHYDI SOLUTIO 35%	FORMALDEHYD 35% ROZTOK
FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS	FORMOTEROL-FUMARÁT DIHYDRÁT
FOSCARNETUM NATRICUM HEXAHYDRICUM	FOSKARNET SODNÁ SŮL HEXAHYDRÁT
FOSFOMYCINUM CALCIUM MONOHYDRICUM	FOSFOMYCIN VÁPENATÁ SŮL MONOHYDRÁT
FOSFOMYCINUM DINATRICUM	FOSFOMYCIN DISODNÁ SŮL
FOSFOMYCINUM TROMETAMOLI	FOSFOMYCIN-TROMETAMOL
FRAGARIAE FOLIUM	JAHODNÍKOVÝ LIST
FRAMYCETINI SULFAS	FRAMYCETIN-SULFÁT
FRANGULAE CORTEX	KRUŠINOVÁ KŮRA
FRANGULAE CORTICIS EXTRACTUM SICCUM NORMATUM	EXTRAKT Z KŮRY KRUŠINY SUCHÝ STANDARDIZOVANÝ
FRAXINI FOLIUM	JASANOVÝ LIST
FRUCTOSUM	FRUKTOSA

FUCUS	CHALUHA
FUCHSINUM BASICUM	FUCHSIN ZÁSADITÝ
FUMARIAE HERBA	ZEMĚDÝMOVÁ NAŤ
FURAZOLIDONUM	FURAZOLIDON
FUROSEMIDUM	FUROSEMID
GALACTOSUM	GALAKTOSA
GALEGAE HERBA	JESTŘABINOVÁ NAŤ
GALEOPSISIDIS HERBA	KONOPICOVÁ NAŤ
GALLA	DUBĚNKA
GALLAMINI TRIETHIODIDUM	GALLAMIN-TRIETHOJODID
GALLARUM TINCTURA	DUBĚNKOVÁ TINKTURA
GELATINA	ŽELATINA
GELSEMII RADIX	JASMÍNOVCOVÝ KOŘEN
GEMCITABINI HYDROCHLORIDUM	GEMCITABIN-HYDROCHLORID
GEMFIBROZILUM	GEMFIBROZIL
GENTAMICINI SULFAS	GENTAMICIN-SULFÁT
GENTIANAE RADIX	HOŘCOVÝ KOŘEN
GENTIANAE TINCTURA	HOŘCOVÁ TINKTURA
GERANII ETHEROLEUM	GERANIOVÁ SILICE
GINKGO FOLIUM	JINANOVÝ LIST
GINSENG RADIX	VŠEHOJOVÝ KOŘEN
GLIBENCLAMIDUM	GLIBENKLAMID
GLICLAZIDUM	GLIKLAZID
GLIMEPIRIDUM	GLIMEPIRID
GLIPIZIDUM	GLIPIZID
GLUCAGONUM	GLUKAGON
GLUCAGONUM HUMANUM	GLUKAGON LIDSKÝ
GLUCOSUM	GLUKOSA
GLUCOSUM LIQUIDUM	GLUKOSA TEKUTÁ
GLUCOSUM LIQUIDUM DISPERSIONE DESICCATUM	GLUKOSA TEKUTÁ USUŠENÁ ROZPRÁŠENÍM
GLUCOSUM MONOHYDRICUM	GLUKOSA MONOHYDRÁT
GLUTATHIONUM	GLUTATHION
GLYCEROLI DIBEHENAS	GLYCEROL-DIBEHENÁT
GLYCEROLI DISTEARAS	GLYCEROL-DISTEARÁT
GLYCEROLI MONOLINOLEAS	GLYCEROL-MONOLINOLÁT
GLYCEROLI MONOOLEAS	GLYCEROL-MONOOLEÁT
GLYCEROLI MONOSTEARAS 40-55	GLYCEROL-MONOSTEARÁT 40 – 55
GLYCEROLI TRINITRATIS SOLUTIO	GLYCEROL-TRINITRÁT ROZTOK
GLYCEROLUM 85%	GLYCEROL 85%
GLYCEROLUM	GLYCEROL
GLYCEROMACROGOLI 20 MONOSTEARAS	GLYCEROMAKROGOL-20-MONOSTEARÁT
GLYCEROMACROGOLI 6 OCTANODECANOAS	GLYCEROMAKROGOL-6-OKTANODEKANOÁT
GLYCEROMACROGOLI COCOATES	GLYCEROMAKROGOL-KOKOÁTY
GLYCEROMACROGOLI HYDROXYSTEARAS	GLYCEROMAKROGOL-HYDROXYSTEARÁT
GLYCEROMACROGOLI LAURATES	GLYCEROMAKROGOL-LAURÁTY
GLYCEROMACROGOLI LINOLEATES	GLYCEROMAKROGOL-LINOLEÁTY
GLYCEROMACROGOLI OCTANODECANOATES	GLYCEROMAKROGOL-OKTANODEKANOÁTY
GLYCEROMACROGOLI OLEATES	GLYCEROMAKROGOL-OLEÁTY
GLYCEROMACROGOLI RICINOLEAS	GLYCEROMAKROGOL-RICINOLEÁT
GLYCEROMACROGOLI STEARATES	GLYCEROMAKROGOL-STEARÁTY
GLYCINUM	GLYCIN
GONADORELINI ACETAS	GONADORELIN-ACETÁT
GONADOTROPINUM CHORIONICUM	GONADOTROPIN CHORIOVÝ
GONADOTROPINUM SERICUM EQUINUM AD USUM VETERINARIUM	GONADOTROPIN SÉROVÝ KOŇSKÝ PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
GOSERELINUM	GOSERELIN
GOSSYPII OLEUM HYDROGENATUM	BAVLNÍKOVÝ OLEJ HYDROGENOVANÝ
GOSSYPII SEMEN	BAVLNÍKOVÉ SEMENO
GRAMINIS RHIZOMA	PÝROVÝ ODDENEK
GRAMICIDINUM	GRAMICIDIN
GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM	GRANISETRON-HYDROCHLORID
GRINDELIAE HERBA	GRINDÉLIOVÁ NAŤ

GRISEOFULVINUM	GRISEOFULVIN
GUAIACOLUM	GUAJAKOL
GUAIFENESINUM	GUAIFENESIN
GUANETHIDINI MONOSULFAS	GUANETHIDIN-MONOSULFÁT
GUAR GALACTOMANNANUM	GUAR GALAKTOMANNAN
GUMMIRESINA MYRRHA	MYRHOVNÍKOVÁ KLEJOPRYSKYŘICE
GUMMI TRAGACANTHUM	KLOVATINA TRAGANTHOVÁ
HALOFANTRINI HYDROCHLORIDUM	HALOFANTRIN-HYDROCHLORID
HALOPERIDOLI DECANOAS	HALOPERIDOL-DEKANOÁT
HALOPERIDOLUM	HALOPERIDOL
HALOTHANUM	HALOTHAN
HAMAMELIDIS FOLIUM	VILÍNOVÝ LIST
HARPAGOPHYTI RADIX	HARPAGOFYTOVÝ KOŘEN
HEDERAE FOLIUM	BŘEČŤANOVÝ LIST
HEDERAE TESTERIS HERBA	POPENCOVÁ NAŤ
HEDERA HELIX AD PRAEPARATA	BŘEČŤAN POPÍNAVÝ PRO HOMEOPATICKÉ
HOMEOPATHICA	PŘÍPRAVKY
HELIANTHI OLEUM HYDROGENATUM	SLUNEČNICOVÝ OLEJ ZTUŽENÝ
HELIANTHI OLEUM RAFFINATUM	SLUNEČNICOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
HELIANTHI FRUCTUS	SLUNEČNICOVÝ PLOD
HELLEBORI RADIX	ČEMEŘICOVÝ KOŘEN
HEPARINA MASSAE MOLECULARIS MINORIS	HEPARINY NÍZKOMOLEKULÁRNÍ
HEPARINUM CALCICUM	HEPARIN VÁPENATÁ SŮL
HEPARINUM NATRICUM	HEPARIN SODNÁ SŮL
HEPTAMINOLI HYDROCHLORIDUM	HEPTAMINOL-HYDROCHLORID
HEPTOARBITALUM	HEPTOARBITAL
HERNIARIAE HERBA	PRŮTRŽNÍKOVÁ NAŤ
HEXACHLOROPHENUM	HEXACHLOROFEN
HEXAMIDINI DISETIONAS	HEXAMIDIN-DISETIONÁT
HEXETIDINUM	HEXETIDIN
HEXOARBITALUM	HEXOARBITAL
HEXYLRESORCINOLUM	HEXYLRESORCINOL
HIBISCI SABDARIFFAE FLOS	KVĚT IBIŠKU SUDÁNSKÉHO
HIPPOCASTANI SEMEN	JÍROVCOVÉ SEMENO
HISTAMINI DIHYDROCHLORIDUM	HISTAMIN-DIHYDROCHLORID
HISTAMINI DIPHOSPHAS MONOHYDRICUS	HISTAMIN-DIFOSFÁT MONOHYDRÁT
HISTIDINI HYDROCHLORIDUM	HISTIDIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
MONOHYDRICUM	
HISTIDINUM	HISTIDIN
HOMATROPINI HYDROBROMIDUM	HOMATROPIN-HYDROBROMID
HOMATROPINI METHYLBROMIDUM	HOMATROPIN-METHYLBROMID
HYALURONIDASUM	HYALURONIDASA
HYDRALAZINI HYDROCHLORIDUM	HYDRALAZIN-HYDROCHLORID
HYDRARGYRI AMINOCHLORIDUM	AMIDOCHLORID RTUŤNATÝ
HYDRARGYRI DICHLORIDUM	CHLORID RTUŤNATÝ
HYDRARGYRI DIIODIDUM RUBRUM	JODID RTUŤNATÝ ČERVENÝ
HYDRARGYRI OXIDUM FLAVUM	OXID RTUŤNATÝ ŽLUTÝ
HYDRARGYRI OXYCYANIDUM	KYANID RTUŤNATÝ ZÁSADITÝ
HYDRARGYRI SULFIDUM RUBRUM	SULFID RTUŤNATÝ ČERVENÝ
HYDRARGYRUM	RTUŤ
HYDRASTIDIS HERBA	VODILKOVÁ NAŤ
HYDRASTIDIS RADIX	VODILKOVÝ KOŘEN
HYDROCHLOROTHIAZIDUM	HYDROCHLOROTHIAZID
HYDROCODONI TARTRAS	HYDROKODON-TARTARÁT
HYDROCODONI HYDROGENOTARTRAS	HYDROKODON-HYDROGENTARTARÁT
DIHEMIHYDRICUS	DIHEMIHYDRÁT
HYDROCORTISONI ACETAS	HYDROKORTISON-ACETÁT
HYDROCORTISONI HYDROGENOSUCCINAS	HYDROKORTISON-HYDROGEN-SUKCINÁT
HYDROCORTISONUM	HYDROKORTISON
HYDROGENII PEROXIDUM 3%	PEROXID VODÍKU 3%
HYDROGENII PEROXIDUM 30%	PEROXID VODÍKU 30%
HYDROMORPHONI HYDROCHLORIDUM	HYDROMORPHON-HYDROCHLORID
HYDROXOCOBALAMINI ACETAS	HYDROXOKOBALAMIN-ACETÁT

HYDROXOCOBALAMINI HYDROCHLORIDUM	HYDROXOKOBALAMIN-HYDROCHLORID
HYDROXOCOBALAMINI SULFAS	HYDROXOKOBALAMIN-SULFÁT
HYDROXYCARBAMIDUM	HYDROXYMOČOVINA
HYDROXYETHYLIS SALICYLAS	HYDROXYETHYL-SALICYLÁT
HYDROXYETHYLMETHYLCELLULOSUM	HYDROXYETHYLMETHYLCELULOZA
HYDROXYPROPYLBETADEXUM	HYDROXYPROPYLBETADEX
HYDROXYPROPYLCELLULOSUM	HYDROXYPROPYLCELULOZA
HYDROXYZINI DIHYDROCHLORIDUM	HYDROXYZIN-DIHYDROCHLORID
HYETELLOSUM	HYETELOSA
HYMECROMONUM	HYMEKROMON
HYOSCYAMI FOLIUM	BLÍNOVÝ LIST
HYOSCYAMI PULVIS NORMATUS	BLÍNOVÝ LIST PRÁŠKOVANÝ STANDARDIZOVANÝ
HYOSCYAMINI SULFAS DIHYDRICUS	HYOSCYAMIN-SULFÁT DIHYDRÁT
HYOSCYAMUS NIGER AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	BLÍN ČERNÝ PRO HOMEOPATICKÉ PŘÍPRAVKY
HYPERICI HERBA	TŘEZALKOVÁ NAŤ
HYPERICUM PERFORATUM AD PRAEPARATA HOMEOPATHICA	TŘEZALKA TEČKOVANÁ PRO HOMEOPATICKÉ ÚČELY
HYPROMELLOSI PHTHALAS	FTALÁT HYPROMELOSY
HYPROMELLOSUM	HYPROMELOSA
HYSSOPI HERBA	YZOPOVÁ NAŤ
IBUPROFENUM	IBUPROFEN
ICHTHAMMOLUM	ICHTHAMOL
IDOXURIDINUM	IDOXURIDIN
IFOSFAMIDUM	IFOSFAMID
IMIPENEMUM MONOHYDRICUM	IMIPENEM MONOHYDRÁT
IMIPRAMINI HYDROCHLORIDUM	IMIPRAMIN-HYDROCHLORID
INDAPAMIDUM	INDAPAMID
INDICARMINUM	INDIGOKARMIN
INDOMETACINUM	INDOMETACIN
INOSITOLUM	INOSITOL
INSULINUM ASPARTUM	INSULIN-ASPART
INSULINUM BOVINUM	INSULIN HOVĚZÍ
INSULINUM HUMANUM	INSULIN LIDSKÝ
INSULINUM LISPRUM	INSULIN-LISPRO
INSULINUM PORCINUM	INSULIN PRASEČÍ
INTERFERONI ALFA-2 SOLUTIO CONCENTRATA	INTERFERON ALFA-2 KONCENTROVANÝ ROZTOK
INTERFERONI GAMMA-1B SOLUTIO CONCENTRATA	INTERFERON GAMA-1B KONCENTROVANÝ ROZTOK
INULAE RADIX	OMANOVÝ KOŘEN
INULINUM	INULIN
IODOFORMUM	JODOFORM
IODUM	JOD
IOHEXOLUM	JOHEXOL
IOPAMIDOLUM	JOPAMIDOL
IOTROLANUM	JOTROLAN
IPECACUANHAE EXTRACTUM FLUIDUM NORMATUM	HLAVĚNKOVÝ EXTRAKT TEKUTÝ STANDARDIZOVANÝ
IPECACUANHAE EXTRACTUM PULVIS NORMATUS	HLAVĚNKOVÝ EXTRAKT PRÁŠKOVANÝ STANDARDIZOVANÝ
IPECACUANHAE PULVIS NORMATUS	HLAVĚNKOVÝ KOŘEN PRÁŠKOVANÝ STANDARDIZOVANÝ
IPECACUANHAE RADIX	HLAVĚNKOVÝ KOŘEN
IPECACUANHAE TINCTURA NORMATA	HLAVĚNKOVÁ TINKTURA STANDARDIZOVANÁ
IPRATROPII BROMIDUM MONOHYDRICUM	IPRATROPIUM-BROMID MONOHYDRÁT
IRIDIS RADIX	KOSATCOVÝ KOŘEN
ISOCONAZOLI NITRAS	ISOKONAZOL-NITRÁT
ISOCONAZOLUM	ISOKONAZOL
ISOFLURANUM	ISOFLURAN
ISOLEUCINUM	ISOLEUCIN

ISOMALTUM	ISOMALT
ISONIAZIDUM	ISONIAZID
ISOPRENALINI HYDROCHLORIDUM	ISOPRENALIN-HYDROCHLORID
ISOPRENALINI SULFAS DIHYDRICUS	ISOPRENALIN-SULFÁT DIHYDRÁT
ISOPROPYLIS MYRISTAS	ISOPROPYL-MYRISTÁT
ISOPROPYLIS PALMITAS	ISOPROPYL-PALMITÁT
ISOSORBIDI DINITRAS DILUTUS	ISOSORBID-DINITRÁT TRITURACE
ISOSORBIDI MONONITRAS DILUTUS	ISOSORBID-MONONITRÁT TRITURACE
ISOTRETINOINUM	ISOTRETINOIN
ISOXSUPRINI HYDROCHLORIDUM	ISOXSUPRIN-HYDROCHLORID
ISRADIPINUM	ISRADIPIN
ITRACONAZOLUM	ITRAKONAZOL
IVERMECTINUM	IVERMEKTIN
JALAPAE RADIX	JALAPOVÝ KOŘEN
JECORIS ASELLI OLEUM (TYPUS A)	RYBÍ OLEJ (TYP A)
JECORIS ASELLI OLEUM (TYPUS B)	RYBÍ OLEJ (TYP B)
JOSAMYCINI PROPIONAS	JOSAMYCIN-PROPIONÁT
JOSAMYCINUM	JOSAMYCIN
JUGLANDIS FOLIUM	OŘEŠÁKOVÝ LIST
JUNIPERI ETHEROLEUM	JALOVCOVÁ SILICE
JUNIPERI FRUCTUS	JALOVCOVÝ PLOD
KALII ACETAS	OCTAN DRASELNÝ
KALII ALUMINII SULFAS DODECAHYDRICUS	SÍRAN DRASELNO-HLINITÝ DODEKAHYDRÁT
KALII BROMIDUM	BROMID DRASELNÝ
KALII CARBONAS	UHLIČITAN DRASELNÝ
KALII CHLORAS	CHLOREČNAN DRASELNÝ
KALII CHLORIDUM	CHLORID DRASELNÝ
KALII CITRAS MONOHYDRICUS	CITRONAN DRASELNÝ MONOHYDRÁT
KALII CLAVULANAS	KALIUM-KLAVULANÁT
KALII CLAVULANAS TRITURATUS	KALIUM-KLAVULANÁT TRITURACE
KALII DIHYDROGENOPHOSPHAS	DIHYDROGENFOSFOREČNAN DRASELNÝ
KALII DISULFIS	DISÍŘIČITAN DRASELNÝ
KALII GUAJACOLSULFONAS	SULFOGUAJAKOL
KALII HYDROGENOASPARTAS HEMIHYDRICUS	KALIUM-HYDROGEN-ASPARTÁT HEMIHYDRÁT
KALII HYDROGENOCARBONAS	HYDROGENUHLIČITAN DRASELNÝ
KALII HYDROGENOPHOSPHAS	HYDROGENFOSFOREČNAN DRASELNÝ
KALII HYDROGENOTARTRAS	HYDROGENVINAN DRASELNÝ
KALII HYDROXIDUM	HYDROXID DRASELNÝ
KALII IODIDUM	JODID DRASELNÝ
KALII NATRII TARTRAS TETRAHYDRICUS	VINAN DRASELNO-SODNÝ TETRAHYDRÁT
KALII NITRAS	DUSIČNAN DRASELNÝ
KALII PERCHLORAS	CHLORISTAN DRASELNÝ
KALII PERMANGANAS	MANGANISTAN DRASELNÝ
KALII SORBAS	SORBITAN DRASELNÝ
KALII SULFAS	SÍRAN DRASELNÝ
KANAMYCINI MONOSULFAS MONOHYDRICUS	KANAMYCIN-MONOSULFÁT MONOHYDRÁT
KANAMYCINI SULFAS ACIDUS	KANAMYCIN-SULFÁT KYSELÝ
KAOLINUM PONDEROSUM	KAOLIN TĚŽKÝ
KEBUZONUM	KEBUZON
KETAMINI HYDROCHLORIDUM	KETAMIN-HYDROCHLORID
KETOBEMIDONI HYDROCHLORIDUM	KETOBEMIDON-HYDROCHLORID
KETOCONAZOLUM	KETOKONAZOL
KETOPROFENUM	KETOPROFEN
KETOROLACUM TROMETAMOLI	KETOROLAK-TROMETAMOL
KETOTIFENI FUMARAS	KETOTIFEN-FUMARÁT
LABETALOLI HYDROCHLORIDUM	LABETALOL-HYDROCHLORID
LACCA	ŠELAK
LACTITOLUM MONOHYDRICUM	LAKTITOL MONOHYDRÁT
LACTOSUM ANHYDRICUM	LAKTOSA BEZVODÁ
LACTOSUM MONOHYDRICUM	LAKTOSA MONOHYDRÁT
LACTULOSI SOLUTIO	LAKTULOSA ROZTOK
LACTULOSUM	LAKTULOSA

LAMII ALBI FLOS	HLUCHAVKOVÝ KVĚT
LAMIVUDINUM	LAMIVUDIN
LANATOSIDUM C	LANATOSID C
LAUROMACROGOLUM	LAUROMAKROGOL
LAVANDULAE ETHEREOLEUM	LEVANDULOVÁ SILICE
LAVANDULAE FLOS	LEVANDULOVÝ KVĚT
LEFLUNOMIDUM	LEFLUNOMID
LEONURI HERBA	SRDEČNÍKOVÁ NAŤ
LETROZOLUM	LETROZOL
LEUCINUM	LEUCIN
LEUPRORELINUM	LEUPRORELIN
LEVAMISOLI HYDROCHLORIDUM	LEVAMISOL-HYDROCHLORID
LEVAMISOLUM AD USUM VETERINARIUM	LEVAMISOL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
LEVISTICI RADIX	LIBEČKOVÝ KOŘEN
LEVOCABASTINI HYDROCHLORIDUM	LEVOKABASTIN-HYDROCHLORID
LEVOCARNITINUM	LEVOKARNITIN
LEVODOPUM	LEVODOPA
LEVODROPROPIZINUM	LEVODROPROPIZIN
LEVOGLUTAMIDUM	LEVOGLUTAMIN
LEVOMENTHOLUM	LEVOMENTHOL
LEVOMEPRMAZINI HYDROCHLORIDUM	LEVOMEPRMAZIN-HYDROCHLORID
LEVOMEPRMAZINI MALEAS	LEVOMEPRMAZIN-MALEINÁT
LEVOMETHADONI HYDROCHLORIDUM	LEVOMETHADON-HYDROCHLORID
LEVONORGESTRELUM	LEVONORGESTREL
LEVOETHYROXINUM NATRICUM HYDRICUM	LEVOETHYROXIN SODNÁ SŮL HYDRÁT
LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	LIDOKAIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
LIDOCAINUM	LIDOKAIN
LICHEN ISLANDICUS	LÍŠEJNÍK ISLANDSKÝ
LINARIAE HERBA	KVĚTELOVÁ NAŤ
LINCOMYCINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	LINKOMYCIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
LINDANUM	LINDAN
LINI OLEUM	LNĚNÝ OLEJ
LINI OLEUM VIRGINALE	LNĚNÝ OLEJ PANENSKÝ
LINI SEMEN	LNĚNÉ SEMENO
LIOETHYRONINUM NATRICUM	LIOETHYRONIN SODNÁ SŮL
LIQUIRITIAE EXTRACTUM FLUIDUM ETHANOLICUM NORMATUM	EXTRAKT LÉKOŘICOVÝ TEKUTÝ LIHOVÝ STANDARDIZOVANÝ
LIQUIRITIAE RADIX	LÉKOŘICOVÝ KOŘEN
LISINOPRILUM DIHYDRICUM	LISINOPRIL DIHYDRÁT
LITHII CARBONAS	UHLIČITAN LITHNÝ
LITHII CITRAS TETRAHYDRICUS	CITRONAN LITHNÝ TETRAHYDRÁT
LOBELIAE HERBA	LOBELKOVÁ NAŤ
LOBELINI HYDROCHLORIDUM	LOBELIN-HYDROCHLORID
LOMUSTINUM	LOMUSTIN
LOPERAMIDI HYDROCHLORIDUM	LOPERAMID-HYDROCHLORID
LOPERAMIDI OXIDUM MONOHYDRICUM	LOPERAMID-OXID MONOHYDRÁT
LORATADINUM	LORATADIN
LORAZEPAMUM	LORAZEPAM
LOVASTATINUM	LOVASTATIN
LUPULI FLOS	CHMELOVÁ ŠÍŠTICE
LYMECYCLINUM	LYMECYKLIN
LYNESTRENOLUM	LYNESTRENOL
LYPPIAE CITRIDORATAE HERBA	NAŤ ALOISIE TROJLISTÉ
LYSINI ACETAS	LYSIN-ACETÁT
LYSINI HYDROCHLORIDUM	LYSIN-HYDROCHLORID
LYSINI SALICYLAS	LYSIN-SALICYLÁT
LYTHRI HERBA	KYPREJOVÁ NAŤ
MACROGOLA	MAKROGOLY
MACROGOLI 15 HYDROXYSTEARAS	MAKROGOL-15-HYDROXYSTEARÁT
MACROGOLI OLEAS	MAKROGOL-OLEÁT
MACROGOLI STEARAS	MAKROGOL-STEARÁT

MAGALDRATUM	MAGALDRAT
MAGNESII ACETAS TETRAHYDRICUS	OCTAN HOŘEČNATÝ TETRAHYDRÁT
MAGNESII ALUMINAS	HLINITAN HOŘEČNATÝ
MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM	CHLORID HOŘEČNATÝ HEXAHYDRÁT
MAGNESII CHLORIDUM TETRAHEMIIHYDRICUM	CHLORID HOŘEČNATÝ TETRAHEMIIHYDRÁT
MAGNESII CITRAS	CITRONAN HOŘEČNATÝ
MAGNESII GLYCEROPHOSPHAS	GLYCEROFOSFOREČNAN HOŘEČNATÝ
MAGNESII HYDROGENOASPARTAS DIHYDRICUS	MAGNESIUM-HYDROGEN-ASPARTÁT DIHYDRÁT
MAGNESII HYDROXIDUM	HYDROXID HOŘEČNATÝ
MAGNESII LACTAS DIHYDRICUS	MAGNESIUM-LAKTÁT DIHYDRÁT
MAGNESII OXIDUM LEVE	OXID HOŘEČNATÝ LEHKÝ
MAGNESII OXIDUM PONDEROSUM	OXID HOŘEČNATÝ TĚŽKÝ
MAGNESII PEROXIDUM	PEROXID HOŘEČNATÝ
MAGNESII PIDOLAS	MAGNESIUM-PIDOLÁT
MAGNESII STEARAS	STEARAN HOŘEČNATÝ
MAGNESII SUBCARBONAS LEVIS	UHLIČITAN HOŘEČNATÝ ZÁSADITÝ LEHKÝ
MAGNESII SUBCARBONAS PONDEROSUS	UHLIČITAN HOŘEČNATÝ ZÁSADITÝ TĚŽKÝ
MAGNESII SULFAS HEPTAHYDRICUS	SÍRAN HOŘEČNATÝ HEPTAHYDRÁT
MAGNESII TRISILICAS	TRIKŘEMIČITAN HOŘEČNATÝ
MALATHIONUM	MALATHION
MALTITOLUM	MALTITOL
MALTITOLUM LIQUIDUM	MALTITOL ROZTOK
MALTODEXTRINUM	MALTODEXTRIN
MALVAE ARBOREAE FLOS CUM CALYCAE	KVĚT TOPOLOVKY SE ZÁKROVEM
MALVAE FOLIUM	SLÉZOVÝ LIST
MALVAE SYL VESTRIS FLOS	KVĚT SLÉZU LESNÍHO
MANDRAGORAE RADIX	MANDRAGOROVÝ KOŘEN
MANGANI GLYCEROPHOSPHAS HYDRICUS	GLYCEROFOSFOREČNAN MANGANATÝ HYDRÁT
MANGANI SULFAS MONOHYDRICUS	SÍRAN MANGANATÝ MONOHYDRÁT
MANGANOSI CHLORIDUM TETRAHYDRICUM	CHLORID MANGANATÝ TETRAHYDRÁT
MANNA	MANNA
MANNITOLUM	MANNITOL
MAPROTILINI HYDROCHLORIDUM	MAPROTILIN-HYDROCHLORID
MARRUBII HERBA	JABLEČNÍKOVÁ NAŤ
MATRICARIAE ETHEROLEUM	HEŘMÁNKOVÁ SILICE
MATRICARIAE EXTRACTUM FLUIDUM	HEŘMÁNKOVÝ EXTRAKT TEKUTÝ
MATRICARIAE FLOS	HEŘMÁNKOVÝ KVĚT
MAYDIS AMYLUM	ŠKROB KUKUŘIČNÝ
MAYDIS OLEUM RAFFINATUM	KUKUŘIČNÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
MAYDIS FRUCTUS	KUKUŘIČNÉ SEMENO
MEBENDAZOLUM	MEBENDAZOL
MECLOZINI DIHYDROCHLORIDUM	MEKLOZIN-DIHYDROCHLORID
MEDROXYPROGESTERONI ACETAS	MEDROXYPROGESTERON-ACETÁT
MEFLOQUINI HYDROCHLORIDUM	MEFLOCHIN-HYDROCHLORID
MEGLUMINUM	MEGLUMIN
MEGESTROLI ACETAS	MEGESTROL-ACETÁT
MEL	MED
MELALEUCAE ETHEROLEUM	SILICE KAJEPUTU STRÍDAVOLISTÉHO
MELALEUCAE ALTERNIFOLIAE FOLIUM	LIST MELALEUKY STRÍDAVOLISTÉ
MELALEUCAE LEUCADENDRONI FOLIUM	KAJEPUTOVÝ LIST
MELALEUCAE VIRIDIFLORAE FOLIUM	NIAOULOVÝ LIST
MELILOTI HERBA	KOMONICOVÁ NAŤ
MELISSAE FOLIUM	MEDUŇKOVÝ LIST
MELISSAE HERBA	MEDUŇKOVÁ NAŤ
MENADIONUM	MENADION
MENTHAE ARVENSIS ETHEROLEUM PARTIM MENTHOLI PRIVUM	SILICE MÁTY ROLNÍ ČÁSTEČNĚ ZBAVENÉ MENTHOLU
MENTHAE CANADENSIS FOLIUM	LIST MÁTY KANADSKÉ
MENTHAE CANADENSIS HERBA	NAŤ MÁTY KANADSKÉ
MENTHAE PIPERITAE ETHEROLEUM	SILICE MÁTY PEPRNÉ
MENTHAE PIPERITAE FOLIUM	LIST MÁTY PEPRNÉ

MENTHAE PIPERITAE HERBA	NAŤ MÁTY PEPRNÉ
MENTHOLUM RACEMICUM	MENTHOL RACEMICKÝ
MEPIVACAINI HYDROCHLORIDUM	MEPIVAKAIN-HYDROCHLORID
MEPROBAMATUM	MEPROBAMÁT
MEPYRAMINI MALEAS	MEPYRAMIN-MALEINÁT
MERCAPTOPURINUM MONOHYDRICUM	MERKAPTOPURIN MONOHYDRÁT
MESALAZINUM	MESALAZIN
MESNUM	MESNA
MESTEROLONUM	MESTEROLON
MESTRANOLUM	MESTRANOL
METACRESOLUM	METAKRESOL
METAMIZOLUM NATRICUM MONOHYDRICUM	METAMIZOL SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
METFORMINI HYDROCHLORIDUM	METFORMIN-HYDROCHLORID
METHADONI HYDROCHLORIDUM	METHADON-HYDROCHLORID
METHANOLUM	METHANOL
METHAQUALONUM	METHAKVALON
METHENAMINUM	METHENAMIN
METHIONINUM	METHIONIN
METHIONINUM RACEMICUM	METHIONIN RACEMICKÝ
METHOTREXATUM	METHOTREXÁT
METHYLATROPINII BROMIDUM	METHYLATROPINIUM-BROMID
METHYLATROPINII NITRAS	METHYLATROPINIUM-NITRÁT
METHYLCELLULOSUM	METHYLCELULOZA
METHYLDOPUM	METHYLDOPA
METHYLENI CHLORIDUM	DICHLORMETHAN
METHYLIS NICOTINAS	METHYL-NIKOTINÁT
METHYLIS SALICYLAS	METHYL-SALICYLÁT
METHYLPARABENUM	METHYLPARABEN
METHYLPARABENUM NATRICUM	METHYLPARABEN SODNÁ SŮL
METHYLPHENOBARBITALUM	METHYLFENOBARBITAL
METHYLPREDNISOLONI ACETAS	METHYLPREDNISOLON-ACETÁT
METHYLPREDNISOLONI HYDROGENOSUCCINAS	METHYLPREDNISOLON-HYDROGEN-SUKCINÁT
METHYLPREDNISOLONUM	METHYLPREDNISOLON
METHYLPYRROLIDONUM	METHYLPYRROLIDON
METHYLROSANILINII CHLORIDUM	METHYLROSANILINIUM-CHLORID
METHYLTESTOSTERONUM	METHYLTESTOSTERON
METHYLTHIONINII CHLORIDUM HYDRICUM	METHYLTHIONINIUM-CHLORID HYDRÁT
METIPRANOLOLUM	METIPRANOLOL
METIXENI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	METIXEN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
METOCLOPRAMIDI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	METOKLOPRAMID-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
METOLAZONUM	METOLAZON
METOCLOPRAMIDUM	METOKLOPRAMID
METOPROLOLI SUCCINAS	METOPROLOL-SUKCINÁT
METOPROLOLI TARTRAS	METOPROLOL-TARTARÁT
METRIFONATUM	METRIFONÁT
METRONIDAZOLI BENZOAS	METRONIDAZOL-BENZOÁT
METRONIDAZOLUM	METRONIDAZOL
MEXILETINI HYDROCHLORIDUM	MEXILETIN-HYDROCHLORID
MIANSERINI HYDROCHLORIDUM	MIANSERIN-HYDROCHLORID
MICONAZOLI NITRAS	MIKONAZOL-NITRÁT
MICONAZOLUM	MIKONAZOL
MIDAZOLAMUM	MIDAZOLAM
MILLEFOLII FLOS	ŘEBŘÍČKOVÝ KVĚT
MILLEFOLII HERBA	ŘEBŘÍČKOVÁ NAŤ
MINOCYCLINI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	MINOCYKLIN-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
MINOXIDILUM	MINOXIDIL
MIRTAZAPINUM	MIRTAZAPIN
MISOPROSTOLUM	MISOPROSTOL
MITOMYCINUM	MITOMYCIN

MITOXANTRONI DIHYDROCHLORIDUM	MITOXANTRON-DIHYDROCHLORID
MODAFINILUM	MODAFINIL
MOFETILIS MYCOPHENOLAS	MOFETIL-MYKOFENOLÁT
MOLGRAMOSTIMI SOLUTIO CONCENTRATA	MOLGRAMOSTIM KONCENTROVANÝ ROZTOK
MOMETASONI FUROAS	MOMETASON-FUROÁT
MORANTELI HYDROGENOTARTRAS AD USUM VETERINARIUM	MORANTEL-HYDROGEN-TARTARÁT PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
MORPHINI HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM	MORFIN-HYDROCHLORID TRIHYDRÁT
MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS	MORFIN-SULFÁT PENTAHYDRÁT
MOXASTINI HYDROCHLORIDUM	MOXASTIN-HYDROCHLORID
MOXIFLOXACINI HYDROCHLORIDUM	MOXIFLOXACIN-HYDROCHLORID
MOXONIDINUM	MOXONIDIN
MUPIROCINUM	MUPIROCIN
MUPIROCINUM CALCICUM DIHYDRICUM	MUPIROCIN VÁPENATÁ SŮL DIHYDRÁT
MYRISTICAE ETHEROLEUM	MUŠKÁTOVNÍKOVÁ SILICE
MYRISTICAE FRUCTUS	MUŠKÁTOVÝ PLOD
MYRISTICAE SEMEN	MUŠKÁTOVÉ SEMENO
MYRRHAE TINCTURA	MYRHOVÁ TINKTURA
MYRTILLI FOLIUM	BORŮVKOVÝ LIST
MYRTILLI FRUCTUS RECENS	BORŮVKOVÝ PLOD ČERSTVÝ
MYRTILLI FRUCTUS SICCUS	BORŮVKOVÝ PLOD SUŠENÝ
NABUMETONUM	NABUMETON
NADOLOLUM	NADOLOL
NADROPARINUM CALCICUM	NADROPARIN VÁPENATÁ SŮL
NAFTIDROFURYLI OXALAS	NAFTIDOFURYL-OXALÁT
NALOXONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	NALOXON-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
NALTREXONI HYDROCHLORIDUM	NALTREXON-HYDROCHLORID
NANDROLONI DECANOAS	NANDROLON-DEKANOÁT
NAPHAZOLINI HYDROCHLORIDUM	NAFAZOLIN-HYDROCHLORID
NAPHAZOLINI NITRAS	NAFAZOLIN-NITRÁT
NAPHTHOLUM-BETA	BETA-NAFTOL
NAPROXENUM	NAPROXEN
NAPROXENUM NATRICUM	NAPROXEN SODNÁ SŮL
NATRII ACETAS TRIHYDRICUS	OCTAN SODNÝ TRIHYDRÁT
NATRII ADENOSINTRIPHOSPHAS	NATRIUM-ADENOSIN-TRIFOSFÁT
NATRII ALCOXYMACROGOLSULFONAS	NATRIUM-ALKOXYMAKROGOL-SULFONÁT
NATRII ALENDRONAS TRIHYDRICUS	NATRIUM-ALENDRONÁT TRIHYDRÁT
NATRII ALGINAS	NATRIUM-ALGINÁT
NATRII AMIDOTRIZOAS	NATRIUM-AMIDOTRIZOÁT
NATRII AMINOSALICYLAS DIHYDRICUS	AMINOSALICYLAN SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII AMINOSALICYLAS	AMINOSALICYLAN SODNÝ
NATRII ASCORBAS	ASKORBAN SODNÝ
NATRII AUROTHIOMALAS	NATRIUM-AUROTHIOMALÁT
NATRII BENZOAS	BENZOAN SODNÝ
NATRII BROMIDUM	BROMID SODNÝ
NATRII CALCII EDETAS HYDRICUS	EDETAN SODNO-VÁPENATÝ HYDRÁT
NATRII CARBONAS ANHYDRICUS	UHLIČITAN SODNÝ BEZVODÝ
NATRII CARBONAS DECAHYDRICUS	UHLIČITAN SODNÝ DEKAHYDRÁT
NATRII CARBONAS MONOHYDRICUS	UHLIČITAN SODNÝ MONOHYDRÁT
NATRII CETYLSULFAS	NATRIUM-CETYL-SULFÁT
NATRII CETYLO-ET STEARYLOSULFAS	NATRIUM-CETYLSTEARYL-SULFÁT
NATRII CHLORIDUM	CHLORID SODNÝ
NATRII CITRAS DIHYDRICUS	CITRONAN SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII CYCLAMAS	CYKLAMÁT SODNÝ
NATRII DIHYDROGENOPHOSPHAS DIHYDRICUS	DIHYDROGENFOSFOREČNAN SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII DISULFIS	DISÍŘIČITAN SODNÝ
NATRII FLUORIDUM	FLUORID SODNÝ
NATRII FUSIDAS	NATRIUM-FUSIDÁT
NATRII GENTISAS	NATRIUM-GENTISÁT
NATRII GLUCONAS	NATRIUM-GLUKONÁT
NATRII GLYCEROPHOSPHAS HYDRICUS	GLYCEROFOSFOREČNAN SODNÝ HYDRÁT
NATRII HYALURONAS	NATRIUM-HYALURONÁT

NATRII HYDROGENOCARBONAS	HYDROGENUHLIČITAN SODNÝ
NATRII HYDROGENOPHOSPHAS ANHYDRICUS	HYDROGENFOSFOREČNAN SODNÝ BEZVODÝ
NATRII HYDROGENOPHOSPHAS DIHYDRICUS	HYDROGENFOSFOREČNAN SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII HYDROGENOPHOSPHAS DODECAHYDRICUS	HYDROGENFOSFOREČNAN SODNÝ DODEKAHYDRÁT
NATRII HYDROXIDUM	HYDROXID SODNÝ
NATRII IODIDUM	JODID SODNÝ
NATRII LACTATIS SOLUTIO	MLÉČNAN SODNÝ ROZTOK
NATRII LACTATIS S SOLUTIO	MLÉČNAN S SODNÝ ROZTOK
NATRII LAURILSULFAS	NATRIUM-LAURYL-SULFÁT
NATRII MOLYBDAS DIHYDRICUS	MOLYBDENAN SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII NITRIS	DUSITAN SODNÝ
NATRII NITROPRUSSIAS DIHYDRICUS	NITROPRUSSID SODNÝ DIHYDRÁT
NATRII OCTANOAS	NATRIUM-OKTANOÁT
NATRII PERBORAS HYDRICUS	PERBORITAN SODNÝ HYDRATOVANÝ
NATRII PICOSULFAS MONOHYDRICUS	PIKOSÍRAN SODNÝ MONOHYDRÁT
NATRII POLYSTYRENSULFONAS	NATRIUM-POLYSTYRENSULFONÁT
NATRII PROPIONAS	PROPIONAN SODNÝ
NATRII PYROPHOSPHAS DECAHYDRICUS	DIFOSFOREČNAN SODNÝ DEKAHYDRÁT
NATRII SALICYLAS	SALICYLAN SODNÝ
NATRII SELENIS ANHYDRICUS	SELENIČITAN SODNÝ BEZVODÝ
NATRII SELENIS PENTAHYDRICUS	SELENIČITAN SODNÝ PENTAHYDRÁT
NATRII STEARAS	STEARAN SODNÝ
NATRII STEARILIS FUMARAS	NATRIUM-STEARYL-FUMARÁT
NATRII SULFAS	SÍRAN SODNÝ
NATRII SULFAS DECAHYDRICUS	SÍRAN SODNÝ DEKAHYDRÁT
NATRII SULFIS ANHYDRICUS	SÍŘIČITAN SODNÝ BEZVODÝ
NATRII SULFIS HEPTAHYDRICUS	SÍŘIČITAN SODNÝ HEPTAHYDRÁT
NATRII TETRABORAS DECAHYDRICUS	TETRABORITAN SODNÝ DEKAHYDRÁT
NATRII THIOSULFAS PENTAHYDRICUS	THIOSÍRAN SODNÝ PENTAHYDRÁT
NATRII VALPROAS	NATRIUM-VALPROÁT
NEOHESPERIDINI DIHYDROCHALCONUM	NEOHESPERIDIN-DIHYDROCHALKON
NEOMYCINI SULFAS	NEOMYCIN-SULFÁT
NEOSTIGMINI BROMIDUM	NEOSTIGMIN-BROMID
NEOSTIGMINI METILSULFAS	NEOSTIGMIN-METHYLSULFÁT
NETILMICINI SULFAS	NETILMICIN-SULFÁT
NEVIRAPINUM ANHYDRICUM	NEVIRAPIN BEZVODÝ
NICERGOLINUM	NICERGOLIN
NICETHAMIDUM	NICETHAMID
NICLOSAMIDUM	NIKLOSAMID
NICLOSAMIDUM MONOHYDRICUM	NIKLOSAMID MONOHYDRÁT
NICOTIANAE FOLIUM	TABÁKOVÝ LIST
NICOTINAMIDUM	NIKOTINAMID
NICOTINI RESINAS	NIKOTIN-RESINÁT
NICOTINUM	NIKOTIN
NIFEDIPINUM	NIFEDIPIN
NIFUROXAZIDUM	NIFUROXAZID
NIMESULIDUM	NIMESULID
NIMODIPINUM	NIMODIPIN
NITRAZEPAMUM	NITRAZEPAM
NITRENDIPINUM	NITRENDIPIN
NITROFURALUM	NITROFURAL
NITROFURANTOINUM	NITROFURANTOIN
NIZATIDINUM	NIZATIDIN
NOMEGESTROLI ACETAS	NOMEGESTROL-ACETÁT
NONOXINOLUM 9	NONOXINOL 9
NOREPINEPHRINI HYDROCHLORIDUM	NOREPINEFRIN-HYDROCHLORID
NOREPINEPHRINI TARTRAS MONOHYDRICUS	NOREPINEFRIN-TARTARÁT MONOHYDRÁT
NORETHISTERONI ACETAS	NORETHISTERON-ACETÁT
NORETHISTERONUM	NORETHISTERON
NORFLOXACINUM	NORFLOXACIN
NORGESTRELUM	NORGESTREL
NORTRIPTYLINI HYDROCHLORIDUM	NORTRIPTYLIN-HYDROCHLORID

NOSCAPINI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	NOSKAPIN-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
NOSCAPINUM	NOSKAPIN
NYSTATINUM	NYSTATIN
OCTOXINOLUM 10	OKTOXINOL 10
OCTYLDODECANOLUM	OKTYLDODEKANOL
OCTYLIS GALLAS	OCTYL-GALLÁT
OENOTHERAE OLEUM RAFFINATUM	PUPALKOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
OENOTHERAE SEMEN	PUPALKOVÉ SEMENO
OFLOXACINUM	OFLOXACIN
OLAMINUM	OLAMIN
OLEAE FOLIUM	OLIVOVNÍKOVÝ LIST
OLEAE FRUCTUS	OLIVOVNÍKOVÝ PLOD
OLEANDRAE FOLIUM	OLEANDROVÝ LIST
OLEANDRAE HERBA	OLEANDROVÁ NAŤ
OLEOMACROGOLUM	OLEOMAKROGOL
OLEUM PRO INIEKCI	OLEJ NA INJEKCI
OLIBANUM INDICUM	PRYSKYŘICE INDICKÁ
OLIVAE OLEUM RAFFINATUM	OLIVOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
OLIVAE OLEUM VIRGINALE	OLIVOVÝ OLEJ PANENSKÝ
OLSALAZINUM DINATRICUM	OLSALAZIN DISODNÁ SŮL
OMEGA-3 ACIDORUM ESTERI ETHYLICI 60	ETHYLESTERY OMEGA-3-KYSELIN 60
OMEGA-3 ACIDORUM ESTERI ETHYLICI 90	ETHYLESTERY OMEGA-3-KYSELIN 90
OMEGA-3-ACIDORUM TRIGLYCERIDA	TRIACYLGLYCEROLY OMEGA-3-KYSELIN
OMEPRAZOLUM	OMEPRAZOL
OMEPRAZOLUM NATRICUM MONOHYDRICUM	OMEPRAZOL SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
ONDANSETRONI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	ONDANSETRON-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
ONONIDIS RADIX	JEHLICOVÝ KOŘEN
OPII EXTRACTUM SICCCUM NORMATUM	OPIOVÝ EXTRAKT SUCHÝ STANDARDIZOVANÝ
OPII TINCTURA NORMATA	OPIOVÁ TINKTURA STANDARDIZOVANÁ
OPII PULVIS NORMATUS	OPIUM PRÁŠKOVANÉ STANDARDIZOVANÉ
OPIUM CRUDUM	OPIUM SUROVÉ
OPIUM PULVERATUM	OPIUM PRÁŠKOVANÉ
ORCIPRENALINI SULFAS	ORCIPRENALIN-SULFÁT
ORIGANI HERBA	DOBROMYSLOVÁ NAŤ
ORNIDAZOLUM	ORNIDAZOL
ORPHENADRINI CITRAS	ORFENADRIN-CITRÁT
ORPHENADRINI HYDROCHLORIDUM	ORFENADRIN-HYDROCHLORID
ORTHOSIPHONIS FOLIUM	TRUBKOVCOVÝ LIST
ORYZAE AMYLUM	ŠKROB RÝŽOVÝ
ORYZAE FRUCTUS	RÝŽOVÝ PLOD
OUABAINUM OCTAHYDRICUM	OUABAIN OKTAHYDRÁT
OXACILLINUM NATRICUM MONOHYDRICUM	OXACILIN SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
OXALIPLATINUM	OXALIPLATINA
OXAZEPAMUM	OXAZEPAM
OXELADINI CITRAS	OXELADIN-CITRÁT
OXFENDAZOLUM AD USUM VETERINARIUM	OXFENDAZOL PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
OXITROPII BROMIDUM	OXITROPIUM-BROMID
OPRENOLOLI HYDROCHLORIDUM	OPRENOLOL-HYDROCHLORID
OXYBUPROCAINI HYDROCHLORIDUM	OXYBUPROKAIN-HYDROCHLORID
OXYBUTYNINI HYDROCHLORIDUM	OXYBUTYNIN-HYDROCHLORID
OXYCODONI HYDROCHLORIDUM	OXYCODON-HYDROCHLORID
OXYMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM	OXYMETAZOLIN-HYDROCHLORID
OXYPHENBUTAZONUM MONOHYDRICUM	OXYFENBUTAZON MONOHYDRÁT
OXYTETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM	OXYTETRACYKLIN-HYDROCHLORID
OXYTETRACYCLINUM DIHYDRICUM	OXYTETRACYKLIN DIHYDRÁT
OXYTOCINI SOLUTIO CONCENTRATA	OXYTOCIN KONCENTROVANÝ ROZTOK
OXYTOCINUM	OXYTOCIN
PACLITAXELUM	PAKLITAXEL
PAEONIAE FLOS	PIVOŇKOVÝ KVĚT
PANCREATIS PULVIS	PANKREATIN PRÁŠEK

PANCURONII BROMIDUM	PANKURONIUM-BROMID
PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM	PAPAVERIN-HYDROCHLORID
PAPAVERIS RHOEADOS FLOS	KVĚT MÁKU VLČÍHO
PAPAVERIS SOMNIFERI FRUCTUS IMMATURATUS	NEZRALÝ PLOD MÁKU SETÉHO
PARACETAMOLUM	PARACETAMOL
PARAFFINUM LIQUIDUM	PARAFIN TEKUTÝ
PARAFFINUM PERLIQUIDUM	PARAFIN TEKUTÝ LEHKÝ
PARAFFINUM SOLIDUM	PARAFIN TVRDÝ
PARAFORMALDEHYDUM	PARAFORMALDEHYD
PARALDEHYDUM	PARALDEHYD
PARAOXONUM	PARAOXON
PARNAPARINUM NATRICUM	PARNAPARIN SODNÁ SŮL
PAROXETINI HYDROCHLORIDUM ANHYDRICUM	PAROXETIN-HYDROCHLORID BEZVODÝ
PAROXETINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM	PAROXETIN-HYDROCHLORID HEMIHYDRÁT
PASSIFLORAE EXTRACTUM SICCUM	MUČENKOVÝ EXTRAKT SUCHÝ
PASSIFLORAE HERBA	MUČENKOVÁ NAŤ
PEFLOXACINI MESILAS DIHYDRICUS	PEFLOXACIN-MESYLÁT DIHYDRÁT
PELARGONII FOLIUM	PELARGONIOVÝ LIST
PELARGONII RADIX	PELARGONIOVÝ KOŘEN
PENBUTOLOLI SULFAS	PENBUTOLOL-SULFÁT
PENICILLAMINUM	PENICILAMIN
PENTAERITHRITYLI TETRANITRAS TRITURATUS	PENTAERYTHRITYL-TETRANITRÁT TRITURACE
PENTAMIDINI DISETIONAS	PENTAMIDIN-DISETIONÁT
PENTAZOCINI HYDROCHLORIDUM	PENTAZOCIN-HYDROCHLORID
PENTAZOCINI LACTAS	PENTAZOCIN-LAKTÁT
PENTAZOCINUM	PENTAZOCIN
PENTOBARBITALUM	PENTOBARBITAL
PENTOBARBITALUM NATRICUM	PENTOBARBITAL SODNÁ SŮL
PENTOXIFYLLINUM	PENTOXIFYLIN
PENTOXYVERINI CITRAS	PENTOXYVERIN-CITRÁT
PEPSINI PULVIS	PEPSIN PRÁŠKOVÝ
PERGOLIDI MESILAS	PERGOLID-MESYLÁT
PERINDOPRILUM ERBUMINUM	PERINDOPRIL-ERBUMIN
PERPHENAZINUM	PERFENAZIN
PERSICARIAE HYDROPIPERI HERBA	NAŤ RDESNA PEPRNÍKU
PERSICARIAE LAPATHIFOLIAE HERBA	NAŤ RDESNA BLEŠNÍKU
PETHIDINI HYDROCHLORIDUM	PETHIDIN-HYDROCHLORID
PETROSELINI FRUCTUS	PETRŽELOVÝ PLOD
PETROSELINI RADIX	PETRŽELOVÝ KOŘEN
PHASEOLI FRUCTUS SINE SEMINE	FAZOLOVÝ PLOD BEZ SEMEN
PHENACETINUM	FENACETIN
PHENAZONUM CUM COFFEINO ET ACIDO CITRICO	FENAZON S KOFEINEM A KYSELINOU CITRONOVOU
PHENAZONUM	FENAZON
PHENIRAMINI MALEAS	FENIRAMIN-MALEINÁT
PHENOBARBITALUM NATRICUM	FENOBARBITAL SODNÁ SŮL
PHENOBARBITALUM	FENOBARBITAL
PHENOLPHTHALEINUM	FENOLFTALEIN
PHENOLSULFONPHTHALEINUM	FENOLSULFONFTALEIN
PHENOLUM LIQUEFACTUM	PHENOL TEKUTÝ
PHENOLUM	FENOL
PHENOTHIAZINUM	FENOTHIAZIN
PHENOXYETHANOLUM	FENOXYETHANOL
PHENOXYMETHYLPENICILLINUM	FENOXYMETHYLPENICILIN
PHENOXYMETHYLPENICILLINUM KALICUM	FENOXYMETHYLPENICILIN DRASELNÁ SŮL
PHEHTOLAMINI MESILAS	FENTOLAMIN-MESYLÁT
PHENYLALANINUM	FENYLALANIN
PHENYLBUTAZONUM	FENYLBUTAZON
PHENYLEPHRINI HYDROCHLORIDUM	FENYLEFRIN-HYDROCHLORID
PHENYLEPHRINUM	FENYLEFRIN

PHENYLHYDRARGYRI ACETAS	FENYLHYDRARGYRIUMACETÁT
PHENYLHYDRARGYRI BORAS	FENYLHYDRARGYRIUMBORÁT
PHENYLHYDRARGYRI NITRAS	FENYLHYDRARGYRIUMNITRÁT
PHENYLIS SALICYLAS	FENYL-SALICYLÁT
PHENYLPROPANOLAMINI HYDROCHLORIDUM	FENYLPROPANOLAMIN-HYDROCHLORID
PHENYTOINUM	FENYTOIN
PHENYTOINUM NATRICUM	FENYTOIN SODNÁ SŮL
PHLOROGLUCINOLUM ANHYDRICUM	FLOROGLUCINOL BEZVODÝ
PHLOROGLUCINOLUM DIHYDRICUM	FLOROGLUCINOL DIHYDRÁT
PHOLCODINUM MONOHYDRICUM	FOLKODIN MONOHYDRÁT
PTHALYLSULFATHIAZOLUM	FTALYLSULFATHIAZOL
PHYSOSTIGMINI SALICYLAS	FYSOSTIGMIN-SALICYLÁT
PHYSOSTIGMINI SULFAS	FYSOSTIGMIN-SULFÁT
PHYTOMENADIONUM	FYTOMENADION
PHYTOSTEROLUM	FYTOSTEROL
PICEAE ABIETIS GEMMA	SMRKOVÉ PUPENY
PICOTAMIDUM MONOHYDRICUM	PIKOTAMID MONOHYDRÁT
PILOCARPI SEMEN	SEMENO MRŠTNOPLODU
PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM	PILOKARPIN-HYDROCHLORID
PILOCARPINI NITRAS	PILOKARPIN-NITRÁT
PIMOBENDANUM	PIMOBENDAN
PIMOZIDUM	PIMOZID
PIMPINELLAE MAIORIS RADIX	KOŘEN BEDRNÍKU VĚTŠÍHO
PIMPINELLAE HERBA	BEDRNÍKOVÁ NAŤ
PIMPINELLAE RADIX	BEDRNÍKOVÝ KOŘEN
PINDOLOLUM	PINDOLOL
PINI SUMMITAS	VRCHOLKY BOROVICE
PINI PUMILIONIS SUMMITAS	VRCHOLKY BOROVICE KLEČI
PINI PUMILIONIS ETHEROLEUM	KOSODŘEVINOVÁ SILICE
PINI SYLVESTRIS ETHEROLEUM	BOROVICOVÁ SILICE
PIPERACILLINUM MONOHYDRICUM	PIPERACILIN MONOHYDRÁT
PIPERACILLINUM NATRICUM	PIPERACILIN SODNÁ SŮL
PIPERAZINI ADIPAS	PIPERAZIN-ADIPÁT
PIPERAZINI CITRAS HYDRICUS	PIPERAZIN-CITRÁT HYDRÁT
PIPERAZINUM HEXAHYDRICUM	PIPERAZIN HEXAHYDRÁT
PIPERI IMMATURI FRUCTUS	PLOD PEPŘE ČERNÉHO
PIPERI METHYSTICI RADIX	KOŘEN PEPŘOVNÍKU OPOJNÉHO (KOŘEN KAVA-KAVA)
PIRACETAMUM	PIRACETAM
PIRENZEPINI DIHYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	PIRENZEPIN-DIHYDROCHLORID MONOHYDRÁT
PIRETANIDUM	PIRETANID
PIROXICAMUM	PIROXIKAM
PISCIS OLEUM OMEGA-3 ACIDIS ABUNDANS	RYBÍ OLEJ BOHATÝ NA OMEGA-3-KYSELINY
PIVAMPICILLINUM	PIVAMPICILIN
PIVMECILLINAMI HYDROCHLORIDUM	PIVMECILINAM-HYDROCHLORID
PIX FAGI	BUKOVÝ DEHET
PIX LITHANTHRACIS	KAMENOUHELNÝ DEHET
PLANTAGINIS EXTRACTUM FLUIDUM	JITROCELOVÝ EXTRAKT TEKUTÝ
PLANTAGINIS FOLIUM	JITROCELOVÝ LIST
PLANTAGINIS OVATAE SEMEN	SEMENO JITROCELE VEJČITÉHO
PLANTAGINIS OVATAE TESTA	OSEMENÍ JITROCELE VEJČITÉHO
PLUMBI ACETAS TRIHYDRICUS	OCTAN OLOVNATÝ TRIHYDRÁT
PLUMBI OXIDUM	OXID OLOVNATÝ
PODOPHYLI RADIX	NOHOLISTOVÝ KOŘEN
PODOPHYLLI RESINA	PODOFYLOVÁ PRYSKYŘICE
POLOXAMERA	POLOXAMERY
POLYACRYLATIS DISPERSIO 30%	POLYAKRYLÁTOVÁ DISPERZE 30%
POLYGALAE RADIX	VÍTODOVÝ KOŘEN
POLYGONI AVICULARIS HERBA	NAŤ RDESNA PTAČÍHO
POLYMYXINI B SULFAS	POLYMYXIN-B-SULFÁT
POLYSORBATUM 20	POLYSORBÁT 20
POLYSORBATUM 40	POLYSORBÁT 40

POLYSORBATUM 60	POLYSORBÁT 60
POLYSORBATUM 80	POLYSORBÁT 80
POLYVINYLI ACETAS	POLYVINYL-ACETÁT
POLYVINYLACETATIS DISPERSIO 30%	POLYVINYLACETÁTOVÁ DISPERZE 30%
POPULI GEMMA	TOPOLOVÝ PUPEN
POVIDONUM	POVIDON
POVIDONUM IODINATUM	POVIDON JODOVANÝ
PRAVASTATINUM NATRICUM	PRAVASTATIN SODNÁ SŮĽ
PRAZEPAMUM	PRAZEPAM
PRAZIQUANTELUM	PRAZIKVANTEL
PRAZOSINI HYDROCHLORIDUM	PRAZOSIN-HYDROCHLORID
PREDNICARBATUM	PREDNIKARBÁT
PREDNISOLONI ACETAS	PREDNISOLON-ACETÁT
PREDNISOLONI NATRII PHOSPHAS	PREDNISOLONFOSFÁT SODNÁ SŮĽ
PREDNISOLONI PIVALAS	PREDNISOLON-PIVALÁT
PREDNISOLONUM	PREDNISOLON
PREDNISONUM	PREDNISON
PRENYLAMINI LACTAS	PRENYLAMIN-LAKTÁT
PRILOCAINI HYDROCHLORIDUM	PRILOKAIN-HYDROCHLORID
PRILOCAINUM	PRILOKAIN
PRIMAQUINI DIPHOSPHAS	PRIMACHIN-DIFOSFÁT
PRIMIDONUM	PRIMIDON
PRIMULAE FLOS	PRVOSENKOVÝ KVĚT
PRIMULAE RADIX	PRVOSENKOVÝ KOŘEN
PROBENECIDUM	PROBENECID
PROCAINAMIDI HYDROCHLORIDUM	PROKAINAMID-HYDROCHLORID
PROCAINI BENZYLPENICILLINUM MONOHYDRICUM	PROKAIN-BENZYLPENICILIN MONOHYDRÁT
PROCAINI HYDROCHLORIDUM	PROKAIN-HYDROCHLORID
PROCHLORPERAZINI MALEAS	PROCHLORPERAZIN-MALEINÁT
PROGESTERONUM	PROGESTERON
PROGUANILI HYDROCHLORIDUM	PROGUANIL-HYDROCHLORID
PROLINUM	PROLIN
PROMAZINI HYDROCHLORIDUM	PROMAZIN-HYDROCHLORID
PROMETHAZINI HYDROCHLORIDUM	PROMETHAZIN-HYDROCHLORID
PROPACETAMOLI HYDROCHLORIDUM	PROPACETAMOL-HYDROCHLORID
PROPAFENONI HYDROCHLORIDUM	PROPAFENON-HYDROCHLORID
PROPANOLUM	PROPANOL
PROPANTHELINII BROMIDUM	PROPANTHELINUM-BROMID
PROPIVERINUM HYDROCHLORIDUM	PROPIVERIN-HYDROCHLORID
PROPOFOLIUM	PROPOFOL
PROPRANOLOLI HYDROCHLORIDUM	PROPRANOLOL-HYDROCHLORID
PROPYLENGLYCOLI DILAURAS	PROPYLENGLYKOL-DILAURÁT
PROPYLENGLYCOLI DIOCTANODIDECANOAS	PROPYLENGLYKOL-DIOKTANODIDEKANOÁT
PROPYLENGLYCOLI MONOLAURAS	PROPYLENGLYKOL-MONOLAURÁT
PROPYLENGLYCOLI MONOPALMITOSTEARAS	PROPYLENGLYKOL-MONOPALMITOSTEARÁT
PROPYLENGLYCOLUM	PROPYLENGLYKOL
PROPYLIS GALLAS	PROPYL-GALLÁT
PROPYLPARABENUM	PROPYLPARABEN
PROPYLPARABENUM NATRICUM	PROPYLPARABEN SODNÁ SŮĽ
PROPYLTHIOURACILUM	PROPYLTHIOURACIL
PROPYPHENAZONUM	PROPYFENAZON
PROTAMINI HYDROCHLORIDUM	PROTAMIN-HYDROCHLORID
PROTAMINI SULFAS	PROTAMIN-SULFÁT
PROTIRELINUM	PROTIRELIN
PROXYPHYLLINUM	PROXYFYLIN
PRUNELLAE HERBA	ČERNOHLÁVKOVÁ NAŤ
PRUNI AFRICANAE CORTEX	KŮRA SLIVONĚ AFRICKÉ
PRUNI DOMESTICI FRUCTUS	PLOD SLIVONĚ DOMÁCÍ
PRUNI SPINOSAE FLOS	TRNKOVÝ KVĚT
PSEUDOEPHEDRINI HYDROCHLORIDUM	PSEUDOEFEDRIN-HYDROCHLORID
PSYLLII SEMEN	BLEŠNÍKOVÉ SEMENO
PULMONARIAE FOLIUM	PLICNÍKOVÝ LIST

PYRANTELI EMBONAS	PYRANTEL-EMBOŇÁT
PYRAZINAMIDUM	PYRAZINAMID
PYRIDOSTIGMINII BROMIDUM	PYRIDOSTIGMINIUM-BROMID
PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM	PYRIDOXIN-HYDROCHLORID
PRIMETHAMINUM	PRIMETHAMIN
PYROGALLOLUM	PYROGALLOL
PYRROLIDONUM	PYRROLIDON
QUEBRACHO CORTEX	KŮRA ŠTÍTOSEMENKY KEBRAČO
QUERCUS CORTEX	DUBOVÁ KŮRA
QUINIDINI HYDROCHLORIDUM	CHINIDIN-HYDROCHLORID
QUINIDINI SULFAS DIHYDRICUS	CHINIDIN-SULFÁT DIHYDRÁT
QUINIDINUM	CHINIDIN
QUININI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	CHININ-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
QUININI SULFAS DIHYDRICUS	CHININ-SULFÁT DIHYDRÁT
RAMIPRILUM	RAMIPRIL
RANITIDINI HYDROCHLORIDUM	RANITIDIN-HYDROCHLORID
RAPAE OLEUM HYDROGENATUM	ZTUŽENÝ ŘEPKOVÝ OLEJ
RAPAE OLEUM RAFFINATUM	ŘEPKOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
RAPHANI SEMEN	ŘEDKVOVÉ SEMENO
RATANHIAE RADIX	RATANHOVÝ KOŘEN
RATANHIAE TINCTURA	RATANHOVÁ TINKTURA
RAUWOLFIAE RADIX	KOŘEN ZMIJOVICE
REPAGLINIDUM	REPAGLINID
RESERPINUM	RESERPIN
RESINA MASTIX	PRYSKYŘICE MASTIXOVÁ
RESINA OLIBANUM	PRYSKYŘICE OLIBANOVÁ
RESORCINOLUM	RESORCINOL
RHAMNI CATHARTICAE CORTEX	KŮRA ŘEŠETLÁKU POČISTIVÉHO
RHAMNI CATHARTICAE FRUCTUS	PLOD ŘEŠETLÁKU POČISTIVÉHO
RHAMNI PURSHIANAE CORTEX	KŮRA ŘEŠETLÁKU PURSHOVA
RHAMNI PURSHIANAE EXTRACTUM SICCCUM NORMATUM	EXTRAKT Z ŘEŠETLÁKU PURSHOVA SUCHÝ STANDARDIZOVANÝ
RHEI RADIX	REVEŇOVÝ KOŘEN
RHODODENDRI FERRUGINEI FOLIUM	LIST PĚNIŠNÍKU REZAVÉHO
RIBAVIRINUM	RIBAVIRIN
RIBIS NIGRI FOLIUM	LIST RYBÍZU ČERNÉHO
RIBOFLAVINI NATRII PHOSPHAS	RIBOFLAVIN-FOSFÁT SODNÁ SŮL
RIBOFLAVINUM	RIBOFLAVIN
RICINI OLEUM HYDROGENATUM	RICINOVÝ OLEJ HYDROGENOVANÝ
RICINI OLEUM RAFFINATUM	RICINOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
RICINI OLEUM VIRGINALE	RICINOVÝ OLEJ PANENSKÝ
RICINI SEMEN	SKOČCOVÉ SEMENO
RIFABUTINUM	RIFABUTIN
RIFAMPICINUM	RIFAMPICIN
RIFAMYCINUM NATRICUM	RIFAMYCIN SODNÁ SŮL
RILMENIDINI PHOSPHAS	RILMENIDIN-FOSFÁT
RISPERIDONUM	RISPERIDON
ROBINIAE FLOS	AKÁTOVÝ KVĚT
ROCURONII BROMIDUM	ROKURONIUM-BROMID
ROSMARINI ETHEROLEUM	ROZMARÝNOVÁ SILICE
ROSMARINI FOLIUM	ROZMARÝNOVÝ LIST
ROXITHROMYCINUM	ROXITHROMYCIN
RUBI FRUTICOSI FOLIUM	OSTRUŽNÍKOVÝ LIST
RUBI IDAEI FOLIUM	MALNÍKOVÝ LIST
RUSCI RADIX	LISTNATCOVÝ KOŘEN
RUTOSIDUM TRIHYDRICUM	RUTOSID TRIHYDRÁT
SABADILAE SEMEN	SEMENO SABADILLY
SACCHARI SPHAERAE	ZRNĚNÝ CUKR
SACCHARINUM	SACHARIN
SACCHARINUM NATRICUM	SACHARIN SODNÁ SŮL
SACCHAROSUM	SACHAROSA
SALBUTAMOLI SULFAS	SALBUTAMOL-SULFÁT

SALBUTAMOLUM	SALBUTAMOLUM
SALICIS CORTEX	VRBOVÁ KŮRA
SALICYLAMIDUM	SALICYLAMID
SALMETEROLI XINAFOAS	SALMETEROL-XINAFOÁT
SALMONIS DOMESTICI OLEUM	LOSOSÍ OLEJ Z CHOVANÝCH RYB
SALVIAE HERBA	ŠALVĚJOVÁ NAŤ
SALVIAE OFFICINALIS FOLIUM	LIST ŠALVĚJE LÉKAŘSKÉ
SALVIAE SCLAREAE HERBA	NAŤ ŠALVĚJE MUŠKÁTOVÉ
SALVIAE SCLAREAE ETHEROLEUM	SILICE ŠALVĚJE MUŠKÁTOVÉ
SALVIAE TINCTURA	ŠALVĚJOVÁ TINKTURA
SALVIAE TRILOBAE FOLIUM	LIST ŠALVĚJE TROJLALOČNÉ
SAMBUCI NIGRAE FLOS	KVĚT BEZU ČERNÉHO
SAMBUCI FRUCTUS	PLOD BEZU ČERNÉHO
SANGUISORBAE RADIX	KOŘEN TOTENU LÉKAŘSKÉHO
SAPO KALINUS	DRASELNÉ MÝDLO
SAPONARIAE RUBRAE RADIX	KOŘEN MYDLICE LÉKAŘSKÉ
SAXIFRAGAE HERBA	LOMIKÁMENOVÁ NAŤ
SCOPOLAMINI HYDROBROMIDUM	SKOPOLAMIN-HYDROBROMID TRIHYDRÁT
TRIHYDRICUM	
SCOPOLAMINUM	SKOPOLAMIN
SCOPOLIAE RADIX	PABLENOVÝ KOŘEN
SECALE CORNUTUM	NÁMEL
SELEGILINI HYDROCHLORIDUM	SELEGILIN-HYDROCHLORID
SELENII DISULFIDUM	SULFID SELENIČITÝ
SEMELI CARPI ANACARDIUM AD PRAEPARATA	LEDVINOVNÍK ZÁPADNÍ PRO HOMEOPATICKÉ
HOMEOPATHICA	PŘÍPRAVKY
SEMEN COLCHICI	OCÚNOVÉ SEMENO
SENNAE ACUTIFOLIAE FRUCTUS	PLOD KASIE OSTROLISTÉ
SENNAE ANGUSTIFOLIAE FRUCTUS	PLOD KASIE ÚZKOLISTÉ
SENNAE FOLII EXTRACTUM SICCUM	SENNOVÝ EXTRAKT SUCHÝ
NORMATUM	STANDARDIZOVANÝ
SENNAE FOLIUM	SENNOVÝ LIST
SERENOAE FRUCTUS	SERENOVÝ PLOD
SERINUM	SERIN
SERPILLI HERBA	MATEŘÍDOUŠKOVÁ NAŤ
SERTACONAZOLI NITRAS	SERTAKONAZOL-NITRÁT
SESAMI OLEUM RAFFINATUM	SEZAMOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
SESAMI SEMEN	SEZAMOVÉ SEMENO
SILICA AD USUM DENTALEM	OXID KŘEMIČITÝ PRO DENTÁLNÍ POUŽITÍ
SILICA COLLOIDALIS ANHYDRICA	OXID KŘEMIČITÝ KOLOIDNÍ BEZVODÝ
SILICA COLLOIDALIS HYDRICA	OXID KŘEMIČITÝ KOLOIDNÍ HYDRATOVANÝ
SILICA HYDROPHOBICA COLLOIDALIS	OXID KŘEMIČITÝ HYDROFOBNÍ KOLOIDNÍ
ANHYDRICA	BEZVODÝ
SILYBI MARIANI FRUCTUS	PLOD OSTROPESTŘECE MARIÁNSKÉHO
SILYBI MARIANI EXTRACTUM SICCUM	OSTROPESTŘECOVÝ EXTRAKT SUCHÝ
RAFFINATUM ET NORMATUM	ČIŠTĚNÝ A STANDARDIZOVANÝ
SILYMARINUM	SILYMARIN
SIMETICONUM	SIMETIKON
SIMVASTATINUM	SIMVASTATIN
SINAPIS ETHEROLEUM ARTIFICIALE	HOŘČIČNÁ SILICE UMĚLÁ
SOJAE OLEUM HYDROGENATUM	SÓJOVÝ OLEJ HYDROGENOVANÝ
SOJAE OLEUM RAFFINATUM	SÓJOVÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
SOJAE SEMEN	SOJOVÉ SEMENO
SOLANI TUBER	BRAMBOROVÁ HLÍZA
SOLANI AMYLUM	ŠKROB BRAMBOROVÝ
SOLIDAGINIS HERBA	ZLATOBÝLOVÁ NAŤ
SOLIDAGINIS VIRGAUREAE HERBA	NAŤ ZLATOBÝLU OBECNÉHO
SOMATOSTATINUM	SOMATOSTATIN
SOMATROPINI SOLUTIO CONCENTRATA	SOMATROPIN KONCENTROVANÝ ROZTOK
SOMATROPINUM	SOMATROPIN
SOMATROPINUM PRO INIECTIONE	SOMATROPIN PRO INJEKCI
SORBI FRUCTUS	PLOD JEŘÁBU
SORBITANI LAURAS	SORBITAN-LAURÁT

SORBITANI OLEAS	SORBITAN-OLEÁT
SORBITANI PALMITAS	SORBITAN-PALMITÁT
SORBITANI SESQUIOLEAS	SORBITAN-SESKVIOLEÁT
SORBITANI STEARAS	SORBITAN-STEARÁT
SORBITANI TRIOLEAS	SORBITAN-TRIOLEÁT
SORBITOLUM	SORBITOL
SORBITOLUM 70% CRISTALLISABILE	SORBITOL 70% KRYSTALIZUJÍCÍ
SORBITOLUM 70% NON CRISTALLISABILE	SORBITOL 70% NEKRYSTALIZUJÍCÍ
SORBITOLUM LIQUIDUM PARTIM DEHYDRICUM	SORBITOL TEKUTÝ ČÁSTEČNĚ DEHYDROVANÝ
SOTALOLI HYDROCHLORIDUM	SOTALOL-HYDROCHLORID
SPARTII SCOPARII FLOS	KVĚT JANOVCE METLATÉHO
SPARTII SCOPARII HERBA	NAŘ JANOVCE METLATÉHO
SPECTINOMYCINI DIHYDROCHLORIDUM PENTAHYDRICUM	SPEKTINOMYCIN-DIHYDROCHLORID PENTAHYDRÁT
SPECTINOMYCINI SULFAS TETRAHYDRICUS AD USUM VETERINARIUM	SPECTINOMYCIN-SULFÁT TETRAHYDRÁT PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
SPIGELIAE HERBA	NAŘ KALANKY
SPIGELIAE RADIX	KOŘEN KALANKY
SPIRAMYCINUM	SPIRAMYCIN
SPIRAPRILI HYDROCHLORIDUM MONOHYDRICUM	SPIRAPRIL-HYDROCHLORID MONOHYDRÁT
SPIRITUS SAPONATUS	MÝDLOVÝ LÍH
SPIRITUS SAPONIS KALINI	LÍH S DRASELNÝM MÝDLEM
SPIRONOLACTONUM	SPIRONOLAKTON
SQUALANUM	SKVALAN
STANNOSI CHLORIDUM DIHYDRICUM	CHLORID CÍNATÝ DIHYDRÁT
STANZOLOLUM	STANZOLOL
STAVUDINUM	STAVUDIN
STEAROMACROGOLUM	STEAROMAKROGOL
STOECHADOS FLOS	KVĚT SMILU PÍSEČNÉHO
STRAMONII FOLII PULVIS NORMATUS	DURMANOVÝ LIST PRÁŠKOVANÝ STANDARDIZOVANÝ
STRAMONII FOLIUM	DURMANOVÝ LIST
STREPTOKINASI SOLUTIO AD PRAEPARATIONEM	STREPTOKINASA KONCENTROVANÝ ROZTOK
STREPTOMYCINI SULFAS	STREPTOMYCIN-SULFÁT
STROPHANTHI SEMEN	KRUTIKVĚTOVÉ SEMENO
STRYCHNI NITRAS	STRYCHNIN-NITRÁT
STRYCHNI SEMEN	KULČIBOVÉ SEMENO
SUCCINYLSULFATHIAZOLUM MONOHYDRICUM	SUKCINYLSULFATHIAZOL MONOHYDRÁT
SUFENTANILI CITRAS	SUFENTANIL-CITRÁT
SUFENTANILUM	SUFENTANIL
SULBACTAMUM NATRIUM	SULBAKTAM SODNÁ SŮL
SULFACETAMIDUM	SULFACETAMID
SULFACETAMIDUM NATRICUM MONOHYDRICUM	SULFACETAMID SODNÁ SŮL MONOHYDRÁT
SULFADIAZINUM	SULFADIAZIN
SULFADIMIDINUM	SULFADIMIDIN
SULFADOXINUM	SULFADOXIN
SULFAFURAZOLUM	SULFAFURAZOL
SULFAGUANIDINUM	SULFAGUANIDIN
SULFAMERAZINUM	SULFAMERAZIN
SULFAMETHIZOLUM	SULFAMETHIZOL
SULFAMETHOXAZOLUM	SULFAMETHOXAZOL
SULFAMETHOXYDIAZINUM	SULFAMETHOXYDIAZIN
SULFAMETHOXYPYRIDAZINUM AD USUM VETERINARIUM	SULFAMETHOXYPYRIDAZIN PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
SULFANILAMIDUM	SULFANILAMID
SULFASALAZINUM	SULFASALAZIN
SULFATHIAZOLUM	SULFATHIAZOL
SULFINPYRAZONUM	SULFINPYRAZON
SULFISOMIDINUM	SULFISOMIDIN

SULFOBROMPHTHALEINUM NATRICUM	SODNÁ SŮL SULFOBROMFTALEINU
SULFUR AD USUM EXTERNUM	SÍRA PRO ZEVNÍ POUŽITÍ
SULINDACUM	SULINDAK
SULPIRIDUM	SULPIRID
SULTAMICILLINI TOSILAS DIHYDRICUS	SULTAMICILIN-TOSYLÁT DIHYDRÁT
SULTAMICILLINUM	SULTAMICILIN
SUMATRIPTANI SUCCINAS	SUMATRIPTAN-SUKCINÁT
SUXAMETHONII DIODIDUM DIHYDRICUM	SUXAMETHONIUM-DIJODID DIHYDRÁT
SUXAMETHONII CHLORIDUM DIHYDRICUM	SUXAMETHONIUM-CHLORID DIHYDRÁT
SUXIBUZONUM	SUXIBUZON
SYMPHYTI RADIX	KOSTIVALOVÝ KOŘEN
TACROLIMUSUM	TAKROLIMUS
TALCUM	MASTEK
TAMOXIFENI CITRAS	TAMOXIFEN-CITRÁT
TAMSULOSINI HYDROCHLORIDUM	TAMSULOSIN-HYDROCHLORID
TANACETI PARTHENII HERBA	NAŤ KOPRETINY ŘIMBABY
TANNINUM	TANIN
TARAXACI RADIX CUM HERBA	SMETANKOVÝ KOŘEN S NAŤÍ
TARTRAZINUM	TARTRAZIN
TEMAZEPAMUM	TEMAZEPAM
TENOXICAMUM	TENOXIKAM
TERAZOSINI HYDROCHLORIDUM DIHYDRICUM	TERAZOSIN-HYDROCHLORID DIHYDRÁT
TERBINAFINI HYDROCHLORIDUM	TERBINAFIN-HYDROCHLORID
TERBUTALINI SULFAS	TERBUTALIN-SULFÁT
TERCONAZOLUM	TERCONAZOL
TEREBINTHINAE ETHEROLEUM EX PINO	TERPENTÝNOVÁ SILICE Z BOROVICE
PINASTRO	HVĚZDOVITÉ
TEREBINTHINAE ETHEROLEUM RECTIFICATUM	ČIŠTĚNÁ TERPENTÝNOVÁ SILICE
TERFENADINUM	TERFENADIN
TESTOSTERONI DECANOAS	TESTOSTERON- DEKANOÁT
TESTOSTERONI ENANTAS	TESTOSTERON-ENANTÁT
TESTOSTERONI ISOCAPROAS	TESTOSTERON- ISOKAPRONÁT
TESTOSTERONI PROPIONAS	TESTOSTERON-PROPIONÁT
TESTOSTERONUM	TESTOSTERON
TETRACAINI HYDROCHLORIDUM	TETRAKAIN-HYDROCHLORID
TETRACOSACTIDUM	TETRAKOSAKTID
TETRACYCLINI HYDROCHLORIDUM	TETRACYKLIN-HYDROCHLORID
TETRACYCLINUM	TETRACYKLIN
TETRAZEPAMUM	TETRAZEPAM
TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM	TETRYZOLIN-HYDROCHLORID
THEOBROMINI NATRII SALICYLAS	THEOBROMINO-SALICYLAN SODNÝ
THEOBROMINUM	THEOBROMIN
THEOPHYLLINUM MONOHYDRICUM	THEOFYLIN MONOHYDRÁT
THEOPHYLLINUM	THEOFYLIN
THEVETIAE HERBA	TEVETIOVÁ NAŤ
THIAMAZOLUM	THIAMAZOL
THIAMINI HYDROCHLORIDUM	THIAMIN-HYDROCHLORID
THIAMINI NITRAS	THIAMIN-NITRÁT
THIAMPHENICOLUM	THIAMFENIKOL
THIOMERSALUM	THIOMERSAL
THIOPENTALUM NATRICUM ET NATRII	THIOPENTAL SODNÁ SŮL A UHLIČITAN
CARONAS	SODNÝ
THIORIDAZINI HYDROCHLORIDUM	THIORIDAZIN-HYDROCHLORID
THIORIDAZINUM	THIORIDAZIN
THREONINUM	THREONIN
THYMI EXTRACTUM FLUIDUM	TYMIÁNOVÝ EXTRAKT TEKUTÝ
THYMI ETHEROLEUM	TYMIÁNOVÁ SILICE
THYMI HERBA	TYMIÁNOVÁ NAŤ
THYMI ZYGII HERBA	NAŤ TYMIÁNU ŠPANĚLSKÉHO
THYMOLUM	THYMOL
TIABENDAZOLUM	TIABENDAZOL
TIAMULINI FUMARAS AD USUM	TIAMULIN-FUMARÁT PRO VETERINÁRNÍ
VETERINARIUM	POUŽITÍ

TIAMULINUM AD USUM VETERINARIUM	TIAMULIN PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
TIANEPTINUM NATRICUM	TIANEPTIN SODNÁ SŮL
TIAPRIDII HYDROCHLORIDUM	TIAPRID-HYDROCHLORID
TIBOLONUM	TIBOLON
TICARCILLINUM DINATRICUM	TIKARCILIN DISODNÁ SŮL
TICLOPIDINI HYDROCHLORIDUM	TIKLOPIDIN-HYDROCHLORID
TILIAE FLOS	LIPOVÝ KVĚT
TILIDINI HYDROCHLORIDUM HEMIHYDRICUM	TILIDIN-HYDROCHLORID HEMIHYDRÁT
TIMOLOLI MALEAS	TIMOLOL-MALEINÁT
TINCTURA AMARA	HOŘKÁ TINKTURA
TINIDAZOLUM	TINIDAZOL
TINZAPARINUM NATRICUM	TINZAPARIN SODNÁ SŮL
TIOCONAZOLUM	TIOKONAZOL
TITANII DIOXIDUM	OXID TITANIČITÝ
TOBRAMYCINUM	TOBRAMYCIN
TOCOFEROLI ALFA ACETAS	TOKOFEROL-ALFA-ACETÁT
TOCOFEROLI ALFA ACETATIS PULVIS	TOKOFEROL-ALFA-ACETÁT PRÁŠEK
TOCOFEROLI ALFA <i>RRR</i> ACETAS	TOKOFEROL-ALFA- <i>RRR</i> -ACETÁT
TOCOFEROLI ALFA HYDROGENOSUCCINAS	TOKOFEROL-ALFA-HYDROGEN-SUKCINÁT
TOCOFEROLI ALFA <i>RRR</i> HYDROGENOSUCCINAS	TOKOFEROL-ALFA- <i>RRR</i> -HYDROGEN-SUKCINÁT
TOCOFEROLUM ALFA	TOKOFEROL-ALFA
TOCOFEROLUM ALFA <i>RRR</i>	TOKOFEROL-ALFA- <i>RRR</i>
TOLBUTAMIDUM	TOLBUTAMID
TOLNAFTATUM	TOLNAFTAT
TORASEMIDUM ANHYDRICUM	TORASEMID BEZVODÝ
TORMENTILLAE RHIZOMA	NÁTRŽNÍKOVÝ ODDENEK
TORMENTILLAE TINCTURA	NÁTRŽNÍKOVÁ TINKTURA
TOSYLCHLORAMIDUM NATRICUM	TOSYLCHLORAMID SODNÁ SŮL TRIHYDRÁT
TRIHYDRICUM	
TRAGACANTHA	TRAGANT
TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM	TRAMADOL-HYDROCHLORID
TRAMAZOLINI HYDROCHLORIDUM	TRAMAZOLIN-HYDROCHLORID
MONOHYDRICUM	MONOHYDRÁT
TRANDOLAPRILUM	TRANDOLAPRIL
TRAPIDILUM	TRAPIDIL
TRETINOINUM	TRETINOIN
TRIACETINUM	TRIACETIN
TRIAMCINOLONI ACETONIDUM	TRIAMCINOLON-ACETONID
TRIAMCINOLONI HEXACETONIDUM	TRIAMCINOLON-HEXACETONID
TRIAMCINOLONUM	TRIAMCINOLON
TRIBENOSIDUM	TRIBENOSID
TRIBUTYLIS ACETYLCITRAS	TRIBUTYL-ACETYLCITRÁT
TRIBUTYLIS PHOSPHAS	TRIBUTYL-FOSFÁT
TRIETHYLIS CITRAS	TRIETHYL-CITRÁT
TRIFLUOPERAZINI HYDROCHLORIDUM	TRIFLUOPERAZIN-HYDROCHLORID
TRIFLUSALUM	TRIFLUSAL
TRIFOLII FIBRINI FOLIUM	VACHTOVÝ LIST
TRIGLYCERIDA SATURATA MEDIA	TRIACYLGLYCEROLY STŘEDNÍ NASYCENÉ
TRIGLYCEROLI DIISOSTEARAS	TRIGLYCEROL-DIISOSTEARÁT
TRIGLYCOLUM	TRIETHYLENGLYKOL
TRIGONELLAE FOENUGRAECI SEMEN	SEMENO PÍSKAVICE ŘECKÉHO SENA
TRIHXYPHENIDYLI HYDROCHLORIDUM	TRIHXYLFENIDYL-HYDROCHLORID
TRIMECAINI HYDROCHLORIDUM	TRIMEKAIN-HYDROCHLORID
TRIMETAZIDINI DIHYDROCHLORIDUM	TRIMETAZIDIN-DIHYDROCHLORID
TRIMETHADIONUM	TRIMETHADION
TRIMETHOPRIMUM	TRIMETHOPRIM
TRIMIPRAMINI MALEAS	TRIMIPRAMIN-MALEINÁT
TRITICI AMYLUM	PŠENIČNÝ ŠKROB
TRITICI OLEUM RAFFINATUM	PŠENIČNÝ OLEJ ČIŠTĚNÝ
TRITICI OLEUM VIRGINALE	PŠENIČNÝ OLEJ PANENSKÝ
TRITICI SATIVI FRUCTUS	PLOD PŠENICE SETÉ
TROLAMINUM	TROLAMIN

TROMETAMOLUM	TROMETAMOL
TROPAEOLI FRUCTUS	PLOD LICHŮŘEŘIŠNICE
TROPICAMIDUM	TROPIKAMID
TROPISETRONI HYDROCHLORIDUM	TROPISETRON-HYDROCHLORID
TROSPH CHLORIDUM	TROSPIUM-CHLORID
TROXERUTINUM	TROXERUTIN
TRYPsinUM	TRYPsin
TRYPTOPHANUM	TRYPTOFAN
TUBOCURARINII CHLORIDUM	TUBOKURARINIUM-CHLORID PENTAHYDRÁT
PENTAHYDRICUM	
TYLOSINI PHOSPHATIS SOLUTIO AD USUM	TYLOSIN-FOSFÁT ROZTOK PRO VETERINÁRNÍ
VETERINARIUM	POUŽITÍ
TYLOSINI TARTRAS AD USUM VETERINARIUM	TYLOSIN-TARTARÁT PRO VETERINÁRNÍ
	POUŽITÍ
TYLOSINUM AD USUM VETERINARIUM	TYLOSIN PRO VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
TYROSINUM	TYROSIN
TYROTHRINUM	TYROTHRIN
UBIDECARENONUM	UBIDEKARENON
UREA	MOČOVINA
URETHANUM	URETHAN
UROFOLLITROPINUM	UROFOLITROPIN
UROKINASUM	UROKINASA
URTICA DIOICA AD PRAEPARATA	KOPŘIVA DVOUDOMÁ PRO HOMEOPATICKÉ
HOMEOPATHICA	PŘÍPRAVKY
URTICAE FOLIUM	KOPŘIVOVÝ LIST
URTICAE HERBA	KOPŘIVOVÁ NAŤ
UVAE URSI FOLIUM	MEDVĚDICOVÝ LIST
VALERIANAE EXTRACTUM SICCUM	KOZLÍKOVÝ EXTRAKT SUCHÝ
VALERIANAE RADIX	KOZLÍKOVÝ KOŘEN
VALERIANAE TINCTURA	KOZLÍKOVÁ TINKTURA
VALINUM	VALIN
VALNEMULINI HYDROCHLORIDUM AD USUM	VALNEMULIN-HYDROCHLORID PRO
VETERINARIUM	VETERINÁRNÍ POUŽITÍ
VANCOMYCINI HYDROCHLORIDUM	VANCOMYCIN-HYDROCHLORID
VANILLINUM	VANILIN
VASELINUM ALBUM	VAZELÍNA BÍLÁ
VASELINUM FLAVUM	VAZELÍNA ŽLUTÁ
VECURONII BROMIDUM	VEKURONIUM-BROMID
VENLAFAXINI HYDROCHLORIDUM	VENLAFAXIN-HYDROCHLORID
VERAPAMILI HYDROCHLORIDUM	VERAPAMIL-HYDROCHLORID
VERATRI ALBI RADIX	KOŘEN KÝCHAVICE BÍLÉ
VERBASCI FLOS	DIVIZNOVÝ KVĚT
VERBENAE CITRIODORATAE FOLIUM	LIST ALOISIE CITRONOVÉ
VERBENAE OFFICINALIS HERBA	NAŤ SPORÝŠE LÉKAŘSKÉHO
VERBENAE HERBA	SPORÝŠOVÁ NAŤ
VERONICAE HERBA	ROZRAZILOVÁ NAŤ
VIBURNI CORTEX	KALINOVÁ KŮRA
VINBLASTINI SULFAS	VINBLASTIN-SULFÁT
VINCRISTINI SULFAS	VINKRISTIN-SULFÁT
VINDESINI SULFAS	VINDESIN-SULFÁT
VINOELBINI DITARTRAS	VINOELBIN-DITARTARÁT
VIOLAE ARVENSIS HERBA	NAŤ VIOLKY POLNÍ
VIOLAE HERBA CUM FLORE	VIOLKOVÁ NAŤ KVETOUČÍ
VISCI ALBI HERBA	NAŤ JMELÍ
VITAMINI A PULVIS	VITAMIN A PRÁŠEK
VITAMINUM A	VITAMIN A
VITAMINUM A DENSATUM OLEOSUM	VITAMIN A OLEJOVÝ ROZTOK
VITAMINUM A IN AQUA DISPERSIBILE	VITAMIN A DISPERSOVATELNÝ VE VODĚ
VITIS IDAEAE FOLIUM	BRUSINKOVÝ LIST
VITIS VINIFERAE FRUCTUS	PLOD RÉVY VINNÉ
WARFARINUM NATRICUM	WARFARIN SODNÁ SŮL
WARFARINUM NATRICUM CLATHRATUM	WARFARIN SODNÁ SŮL KLATRÁT
XANTHANI GUMMI	XANTHANOVÁ KLOVATINA

XANTINOLI NICOTINAS
XYLAZINI HYDROCHLORIDUM AD USUM
VETERINARIUM
XYLITOLUM
XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM
XYLOSUM
XYSMALOBII RADIX
YOHIMBAE CORTEX
YOHIMBINI HYDROCHLORIDUM
ZIDOVUDINUM
ZINCI ACETAS DIHYDRICUS
ZINCI ACEXAMAS
ZINCI CHLORIDUM
ZINCI OXIDUM
ZINCI STEARAS
ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUS
ZINCI SULFAS HEXAHYDRICUS
ZINCI SULFAS MONOHYDRICUS
ZINCI UNDECYLENAS
ZINGIBERIS RHIZOMA
ZOLPIDEMI TARTRAS
ZOPICLONUM
ZUCLOPENTHIXOLI DECANOAS

XANTHINOL-NIKOTINÁT
XYLAZIN-HYDROCHLORID PRO VETERINÁRNÍ
POUŽITÍ
XYLITOL
XYLOMETAZOLIN-HYDROCHLORID
XYLOSA
KOŘEN XYSMALOBIA
JOHIMBOVÁ KŮRA
YOHIMBIN-HYDROCHLORID
ZIDOVUDIN
OCTAN ZINEČNATÝ DIHYDRÁT
KYSELINA ACEXAMOVÁ ZINEČNATÁ SŮL
CHLORID ZINEČNATÝ
OXID ZINEČNATÝ
STEARAN ZINEČNATÝ
SÍRAN ZINEČNATÝ HEPTAHYDRÁT
SÍRAN ZINEČNATÝ HEXAHYDRÁT
SÍRAN ZINEČNATÝ MONOHYDRÁT
UNDECYLENAN ZINEČNATÝ
ZÁZVOROVÝ ODDENEK
ZOLPIDEM-TARTARÁT
ZOPIKLON
ZUKLOPENTHIXOL-DEKANOÁT

86**VYHLÁŠKA**

ze dne 26. února 2008

o stanovení zásad správné laboratorní praxe v oblasti léčiv

Ministerstvo zdravotnictví a Ministerstvo zemědělství stanoví podle § 114 odst. 2 a k provedení § 23 odst. 6 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech):

§ 1

Úvodní ustanovení

Tato vyhláška zpracovává příslušné předpisy Evropských společenství¹⁾ a upravuje postupy pro ne-klinické zkoušení bezpečnosti léčiv při provádění laboratorních zkoušek podle zásad správné laboratorní

praxe (dále jen „zásady“), které jsou uvedeny v příloze této vyhlášky.

§ 2

Zrušuje se vyhláška Ministerstva zdravotnictví a Ministerstva zemědělství č. 504/2000 Sb., kterou se stanoví správná laboratorní praxe v oblasti léčiv.

§ 3

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem jejího vyhlášení.

Ministr zdravotnictví:

MUDr. **Julínek**, MBA v. r.

Ministr zemědělství:

Mgr. **Gandalovič** v. r.

¹⁾ Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2004/9/ES ze dne 11. února 2004 o inspekci a ověřování správné laboratorní praxe (SLP).

Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2004/10/ES ze dne 11. února 2004 o harmonizaci právních a správních předpisů týkajících se zásad správné laboratorní praxe a ověřování použití těchto zásad u zkoušek prováděných s chemickými látkami.

A. ZÁSADY SPRÁVNÉ LABORATORNÍ PRAXE

ČÁST I ÚVODNÍ USTANOVENÍ

1. Výklad pojmů

Pro účely těchto zásad se rozumí

- a) testovacím zařízením - osoby, prostory a vybavení, které jsou nezbytné k provádění studií; v případě studií prováděných na více místech se testovacím zařízením rozumí místo, kde se nachází vedoucí studie a veškerá jednotlivá testovací místa, která se jednotlivě nebo jako celek mohou považovat za testovací zařízení,
- b) testovacím místem - místo, kde se provádějí jednotlivé fáze studie,
- c) vedoucím testovacího zařízení - fyzická osoba, popřípadě fyzické osoby, které odpovídají za organizaci a činnost testovacího zařízení v souladu s touto vyhláškou a mají potřebné pravomoci k zajištění činností uvedených v části II, bodu 1, podbodů 1.1 přílohy této vyhlášky,
- d) vedoucím testovacího místa - fyzická osoba, která zajišťuje, že fáze studie, za kterou odpovídá, se provádí v souladu s touto vyhláškou; vedoucí testovacího místa je ustanoven v případě, že studie probíhá na více místech,
- e) zadavatelem – fyzická nebo právnická osoba, která si objednává, finančně zajišťuje a předkládá k posouzení studii,
- f) vedoucím studie - fyzická osoba, která je odpovědná za celkové provedení studie a má potřebné pravomoci k zajištění činností uvedených v části II, bodu 1, podbodů 1.2 přílohy této vyhlášky,
- g) vedoucím dílčího zkoušení - fyzická osoba, která, pokud studie probíhá na více místech, jedná jménem vedoucího studie a odpovídá za vymezené fáze studie,
- h) programem zabezpečování jakosti – systém jistění jakosti výsledků studií ve shodě s těmito zásadami prováděný zaměstnanci nezávislými na těchto studiích; tento systém je určen a dokumentován postupy schvalovanými vedoucím testovacího zařízení,
- i) standardními operačními postupy - postupy popisující, jak provádět zkoušky nebo činnosti, které nejsou podrobně uvedeny v plánu studie nebo ve zkušebních pokynech; tyto postupy jsou určeny a schvalovány vedoucím testovacího zařízení,
- j) seznamem studií – seznam probíhajících a ukončených studií s informacemi o druhu studií, datech zahájení a ukončení, testovacím systému, metodě použití testované látky a jménu vedoucího studie; tyto informace slouží k plánování činností a ke sledování studií v testovacím zařízení,
- k) studií - zkouška nebo soubor zkoušek, jimiž se za laboratorních podmínek nebo v prostředí, kde se studie provádí, testuje testovaná položka s cílem získat údaje o jejích vlastnostech a bezpečnosti za účelem předložení příslušnému úřadu hodnotícímu bezpečnost a další vlastnosti léčiv²⁾,
- l) krátkodobou studií - studie prováděná v krátkém časovém rozmezí určeném počtem dní a nepřesahující období jednoho měsíce za použití rutinních a široce používaných metod,

²⁾ Například § 13 a 16 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 ze dne 31. března 2004, kterým se stanoví postupy Společenství pro registraci a dozor nad humánními a veterinárními léčivými přípravky a kterým se zakládá Evropská léková agentura, v platném znění.

- m) plánem studie - dokument, který vymezuje cíl studie a návrh jejího experimentálního provedení, včetně doplňků,
- n) doplňkem plánu studie - dokumentovaná zamýšlená změna plánu studie po datu zahájení studie,
- o) odchylkou od plánu studie - nezamýšlená změna oproti plánu studie po datu zahájení studie,
- p) testovacím systémem - jakýkoli biologický, chemický nebo fyzikální systém nebo jejich kombinace použité ve studii,
- q) primárními údaji - veškeré původní záznamy a dokumentace nebo jejich ověřené kopie, jež byly v testovacím zařízení získány jako výsledek pozorování a činností během studie; primárními údaji mohou být zejména fotografie, mikrofilmy nebo kopie mikroštitků, záznamy na elektronických nosičích, diktovaná pozorování, záznamy z automatických přístrojů nebo záznamy na jakýchkoli jiných médiích uchovávajících údaje, která se běžně považují za bezpečná pro uchovávání informací na dobu uvedenou v části II, bodu 10 přílohy této vyhlášky,
- r) vzorkem testovacího systému - jakýkoli materiál, který je získán z testovacího systému za účelem zkoušení, hodnocení nebo uchovávání,
- s) datem zahájení studie - den, kdy vedoucí studie podepsal plán studie,
- t) datem experimentálního zahájení studie - den, kdy byly získány první údaje vztahující se ke studii,
- u) datem experimentálního ukončení studie - poslední den, kdy byly získány údaje vztahující se ke studii,
- v) datem ukončení studie - den, kdy vedoucí studie podepsal závěrečnou zprávu,
- w) testovanou položkou - materiál, který je předmětem studie,
- x) referenční položkou - materiál, který se použije za účelem porovnání s testovanou položkou,
- y) šarží - specifické množství nebo část testované nebo referenční položky, připravené v definovaném výrobním cyklu takovým způsobem, že lze předpokládat její jednotné vlastnosti, a je náležitě označena,
- z) nosičem - jakákoli látka, s níž je testovaná nebo referenční položka smíchána, nebo v níž je rozpouštěna či rozptýlena za účelem usnadnění její aplikace do testovacího systému.

2. Rozsah

Podle zásad se postupuje při neklinickém zkoušení testovaných položek obsažených v humánních či veterinárních léčivech. Tyto testované položky jsou přírodního původu, biologického původu anebo syntetické chemikálie; mohou být též živými organismy. Účelem zkoušení těchto testovaných položek je získat údaje o jejich vlastnostech a bezpečnosti s ohledem na zdraví lidí, zvířat a životní prostředí.

Neklinické studie bezpečnosti s dopadem na zdraví a životní prostředí (dále jen „studie“) zahrnuté v těchto zásadách se týkají prací prováděných v laboratořích testovacích zařízení, sklenících a na polích.

Tyto zásady se vztahují na veškeré studie vyžadované za účelem registrace léčivých přípravků.

ČÁST II JEDNOTLIVÉ ČÁSTI ZÁSAD ³⁾

1. Organizace a zaměstnanci testovacího zařízení

1.1 Vedoucí testovacího zařízení

- 1.1.1 Vedoucí testovacího zařízení zajišťuje v příslušném testovacím zařízení dodržování těchto zásad.
- 1.1.2 Vedoucí testovacího zařízení v rámci své působnosti zajišťuje
- že je k dispozici dokument, který jej určuje jako osobu, jež nese odpovědnost za vedení testovacího zařízení, v souladu s těmito zásadami,
 - že jsou k dispozici kvalifikovaní zaměstnanci, jakož i prostory, vybavení a materiály umožňující včasné a řádné provedení studie,
 - vedení dokumentace o kvalifikaci, výcviku a praxi všech odborných a technických zaměstnanců, včetně popisů jejich práce,
 - že zaměstnanci rozumí činnostem, které mají vykonávat, a pokud je to nutné, zaměstnance vyškolí,
 - že jsou vypracovány a dodržovány technicky platné standardní operační postupy, a tyto postupy, ať již původní či revidované, schvaluje
 - že je uplatňován program zabezpečování jakosti, včetně určení osob odpovědných za tento program, a dále zajišťuje, že zabezpečování jakosti se provádí v souladu s těmito zásadami,
 - před zahájením každé studie ustanovení vedoucího studie, který má příslušnou kvalifikaci, výcvik a praxi; náhrada vedoucího studie probíhá podle stanovených postupů a je dokumentována,
 - v případě provádění studie na více místech, ustanovení vedoucího dílčího zkoušení, který má příslušnou kvalifikaci, výcvik a praxi, aby mohl dohlížet na jemu svěřené fáze studie; náhrada vedoucího dílčího zkoušení probíhá podle stanovených postupů a je dokumentována,
 - dokumentované schválení plánu studie vedoucím studie,
 - že vedoucí studie zpřístupnil schválený plán studie zaměstnancům zabezpečujících jakost,
 - uchovávání všech platných i neplatných verzí standardních operačních postupů alespoň v jednom exempláři,
 - ustanovení zaměstnance odpovědného za vedení registratury,
 - evidenci studií a uchovávání jejich seznamu,
 - že dodávky do testovacího zařízení splňují požadavky pro jejich užití ve studii,

3) Příloha č. II (Zásady správné laboratorní praxe) k rozhodnutí Rady OECD o vzájemném uznávání údajů pro hodnocení chemických látek ze dne 12. května 1981, ve znění rozhodnutí Rady OECD [C(97)186 ze dne 26. listopadu 1997.

Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2004/10/ES o harmonizaci právních a správních předpisů týkajících se používání zásad správné laboratorní praxe a ověřování jejich použití při zkouškách chemických látek.

- o) že u studie probíhající na více místech existují jednoznačné způsoby výměny informací mezi vedoucím studie, vedoucím dílčího zkoušení, vedoucím programu zabezpečování jakosti a dalšími zaměstnanci podílejícími se na studii,
- p) charakterizaci testovaných a referenčních položek.

1.1.3 Vedoucí testovacího zařízení v rámci své působnosti stanovuje postupy, které zaručují, že počítačové systémy jsou vhodné pro zamýšlený účel a jsou validovány, používány a udržovány v souladu s těmito zásadami.

1.1.4 Vedoucí testovacího místa přebírá v daném testovacím místě odpovědnost za zajišťování činností vedoucího testovacího zařízení, s výjimkou činností uvedených v podbodě 1.1.2 písm. g), i), j) a o).

1.2 Vedoucí studie

1.2.1 Vedoucí studie je jedinou řídicí osobou studie a odpovídá za celkové provedení a za závěrečnou zprávu studie.

1.2.2 Vedoucí studie v rámci své působnosti schvaluje plán studie a veškeré doplňky plánu studie a tyto opatřuje svým podpisem a datem.

1.2.3 Vedoucí studie v rámci své působnosti zajišťuje, že

- a) zaměstnanci zabezpečující jakost mají včas k dispozici kopii plánu studie a veškerých jeho doplňků,
- b) zaměstnanci, kteří se podílejí na studii, mají k dispozici plán studie před jejím experimentálním zahájením, veškeré jeho doplňky a standardní operační postupy,
- c) v plánu studie probíhající na více místech a její závěrečné zprávě jsou určeny a definovány úlohy všech vedoucích dílčích zkoušení, veškerých testovacích zařízení a testovacích míst, kde se studie provádí,
- d) se dodržují postupy uvedené v plánu studie, posuzuje a dokumentuje vliv veškerých odchylek od plánu studie na jakost a integritu studie, a pokud je to nutné, provádí nápravná opatření; v průběhu studie hodnotí a potvrzuje odchylky od standardních operačních postupů,
- e) veškeré získané primární údaje jsou úplně dokumentovány a zaznamenávány,
- f) počítačové systémy použité ve studii jsou validovány,
- g) po ukončení studie jsou ukládány: plán studie, závěrečná zpráva, primární údaje a podpůrný materiál.

1.2.4 Vedoucí studie účinně spolupracuje se zaměstnanci zabezpečujícími jakost v průběhu studie.

1.2.5 Vedoucí studie stvrzuje svým podpisem s uvedením jeho data závěrečnou zprávu a tím přebírá odpovědnost za platnost údajů a uvede rozsah souladu studie s těmito zásadami.

1.3 Vedoucí dílčího zkoušení

Vedoucí dílčího zkoušení zajišťuje, že jemu svěřené fáze studie se provádějí v souladu s těmito zásadami. Odpovědnost vedoucího studie za celkové provedení studie nemůže být přenesena na vedoucího dílčího zkoušení; zejména nemůže být přenesena odpovědnost za schválení plánu studie a jeho dodatků, schválení závěrečné zprávy a konstatování, že byly dodržovány tyto zásady.

1.4 Zaměstnanci provádějící studie

- 1.4.1 Všichni zaměstnanci, kteří provádějí studii, musí být obeznámeni s těmi částmi zásad, které se týkají jejich úlohy ve studii.
- 1.4.2 Zaměstnanci provádějící studii mají přístup k plánu studie a příslušným standardním operačním postupům, které používají při provádění studie. Odpovídají za to, že budou postupovat podle těchto dokumentů. Jakoukoli odchylku od těchto dokumentů je nutné zaznamenat a oznámit vedoucímu studie, popřípadě vedoucímu dílčího zkoušení.
- 1.4.3 Zaměstnanci provádějící studii jsou odpovědní za neprodlené a přesné zaznamenávání primárních údajů, za jakost těchto údajů a za dodržování těchto zásad.
- 1.4.4 Zaměstnanci provádějící studii dodržují opatření pro minimalizaci ohrožení svého zdraví a pro zajištění integrity studie. Zaměstnanci oznamují vedoucímu studie změny svého zdravotního stavu. Vedoucí studie vyřadí zaměstnance z těch činností, které mohou ovlivnit studii.

2. Program zabezpečování jakosti

2.1 Obecně

- 2.1.1 Testovací zařízení má dokumentovaný program zabezpečování jakosti zaručující, že studie jsou prováděny v souladu s těmito zásadami.
- 2.1.2 Program zabezpečování jakosti je prováděn zaměstnancem nebo zaměstnanci, kteří jsou přímo podřízeni vedoucímu testovacího zařízení a jsou dobře obeznámeni s testovacími postupy.
- 2.1.3 Zaměstnanci, kteří zabezpečují jakost dané studie, se nemohou podílet na jejím provádění.

2.2 Zaměstnanci zabezpečující jakost

- 2.2.1 Zaměstnanci zabezpečující jakost v rámci své působnosti:
 - a) uchovávají kopie veškerých odsouhlasených plánů studií a standardní operační postupy, které se používají v testovacím zařízení, a mají přístup k současně platné kopii seznamu studií,
 - b) ověřují, že plán studie obsahuje informace požadované pro dosažení souladu s těmito zásadami; toto ověření se dokumentuje,
 - c) provádějí inspekce za účelem zjištění, zda veškeré studie probíhají v souladu s těmito zásadami; inspekcemi také zjišťují, zda zaměstnanci provádějící studii mají k dispozici a řídí se plány studií a standardními operačními postupy;
inspekce se rozdělují do tří kategorií, které se popíší ve standardních operačních postupech programu zabezpečování jakosti, a to:

1. inspekce studií,
 2. inspekce prostor a zařízení,
 3. inspekce procesů;
- zázpisy o inspekcích podle bodů 1 až 3 se uchovávají,
- d) kontrolují závěrečné zprávy a stvrzují, že metody, postupy a pozorování jsou popsány věrně a přesně a že zaznamenané výsledky přesně a úplně odrážejí primární údaje studií,
 - e) neprodleně hlásí veškeré výsledky inspekci vedoucímu testovacího zařízení a vedoucímu studie, popřípadě také vedoucímu dílčího zkoušení a vedoucímu testovacího místa,
 - f) vystavují a stvrzují podpisem prohlášení přikládané k závěrečné zprávě, které uvádí kategorie inspekci a data jejich uskutečnění, včetně fáze inspektované studie, data oznámení výsledků inspekci vedoucímu testovacího zařízení a vedoucímu studie, popřípadě také vedoucímu dílčího zkoušení; toto prohlášení rovněž potvrzuje, že závěrečná zpráva odráží primární údaje.

3. Prostory

3.1 Obecně

- 3.1.1 Testovací zařízení má prostory takové velikosti, konstrukce a umístění, aby vyhovovaly požadavkům studie a aby byly minimalizovány rušivé faktory, které mohou nepříznivě ovlivnit platnost studie.
- 3.1.2 Prostory jsou uspořádány tak, aby stupeň oddělení různých činností zajistil řádné provedení každé studie.

3.2 Prostory pro testovací systémy

- 3.2.1 Prostory pro testovací systémy mají takový počet místností nebo sekcí, aby se zajistilo oddělení testovacích systémů a jednotlivých projektů, používajících materiály nebo organismy, o nichž je známo nebo jsou podezřelé, že jsou biologicky nebezpečné.
- 3.2.2 K dispozici jsou místnosti nebo sekce pro diagnostiku, léčení a kontrolu onemocnění, aby se zajistilo, že nedojde k nepřijatelnému zhoršení testovacích systémů.
- 3.2.3 K dispozici jsou skladovací prostory pro zásoby a zařízení. Skladovací prostory jsou odděleny od místností nebo sekcí, v nichž se nacházejí testovací systémy, a musí zabezpečit náležitou ochranu před napadením škůdci, kontaminací a znehodnocením.

3.3 Prostory pro zacházení se testovanými a referenčními položkami

- 3.3.1 Jsou vyčleněny oddělené prostory pro příjem a ukládání testovaných a referenčních položek a pro míšení testovaných položek s nosičem, aby se zabránilo kontaminaci nebo záměnám.
- 3.3.2 Skladovací prostory pro testované položky jsou odděleny od prostor pro testovací systémy tak, aby byla zachována totožnost, koncentrace, čistota a stabilita testovaných položek a bylo zajištěno bezpečné skladování nebezpečných látek.

3.4 *Prostory pro registratury*

Prostory pro registratury jsou vybaveny tak, aby zajišťovaly bezpečné uskladnění a vyhledávání plánů studií, primárních údajů, závěrečných zpráv, vzorků testovaných položek a vzorků testovacích systémů. Konstrukce registratur a podmínky ukládání se navrhuje tak, aby chránily uložený materiál před předčasným znehodnocením.

3.5 *Odstraňování odpadů*⁴⁾

Manipulace s odpady a jejich odstraňování probíhá tak, aby nebyla ohrožena integrita studií a zahrnuje zajištění prostor pro sběr, ukládání a odstraňování odpadů a postupy pro dekontaminaci a přepravu.

4. **Přístroje, materiály a činidla**

4.1 Přístroje, včetně validovaných počítačových systémů, používané pro získávání, ukládání a vyvolávání údajů a pro sledování prostředí souvisejícího se studií, mají konstrukci a kapacitu úměrnou potřebám studie.

4.2 Přístroje používané ve studii jsou pravidelně kontrolovány, čištěny, udržovány a kalibrovány podle standardních operačních postupů. Záznamy o těchto činnostech se uchovávají. Kalibrace, pokud je to možné, má návaznost ke standardům měření v České republice nebo mezinárodním standardům měření.

4.3 Přístroje a materiály použité ve studii neovlivní nežádoucím způsobem testovací systémy.

4.4 Chemikálie, činidla a roztoky se označují názvem, popřípadě koncentrací, dále údajem o době použitelnosti a instrukcemi o specifických skladovacích podmínkách. Rovněž jsou k dispozici údaje týkající se původu, data přípravy a stability. Dobu použitelnosti lze prodloužit na základě dokumentovaného zkoušení nebo analýzy.

5. **Testovací systémy**

5.1 *Fyzikální a chemické testovací systémy*

Umístění a vlastnosti přístrojů používaných k získávání chemických a fyzikálních údajů odpovídají potřebám studie; jejich konstrukce a kapacita je úměrná účelu použití.

Zajistí se integrita fyzikálních a chemických testovacích systémů.

5.2 *Biologické testovací systémy*

5.2.1 Vytvoří a udržují se řádné podmínky pro umístění, ustájení, ošetřování a manipulaci s biologickými testovacími systémy, aby se zaručila jakost údajů.

4) Zákon č. 185/2001 Sb., o odpadech a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů.

- 5.2.2 Nově získané zvířecí a rostlinné testovací systémy se izolují, dokud není vyhodnocen jejich zdravotní stav. Pokud se objeví neobvyklý úhyn nebo onemocnění, daná dodávka se nepoužije pro studie a případně se testovací systémy usmrtí v souladu s jiným právním předpisem⁵⁾. Při experimentálním zahájení studie jsou testovací systémy prosté jakýchkoli onemocnění nebo stavů, které by mohly nepříznivě ovlivnit účel nebo průběh studie. Testovací systémy, které během studie onemocní nebo se zraní, se izolují nebo léčí, pokud je to nutné pro zachování integrity studie. Veškeré diagnózy a léčba jakýchkoli onemocnění před nebo v průběhu studie se zaznamenávají.
- 5.2.3 Záznamy o zdroji, datu a podmínkách dodávky testovacích systémů se uchovávají.
- 5.2.4 Biologické testovací systémy se navykají na testovací podmínky přiměřenou dobu před prvním podáním (aplikací) testované nebo referenční položky.
- 5.2.5 Veškeré informace, které jsou potřebné k řádné identifikaci testovacích systémů, se uvádějí na jejich klecích nebo nádobách. Individuální testovací systémy, které jsou v průběhu studie vyjmuty z klecí nebo nádob, se dle možností označí.
- 5.2.6 Způsob používání podestýlky a čištění klecí a nádob pro testovací systémy musí být v souladu s jiným právním předpisem⁶⁾.
- 5.2.7 Testovací systémy, které se používají v polních studiích, se umísťují tak, aby se zabránilo narušení studie rozprašeným postřikem a předchozím použitím přípravků na ochranu rostlin⁷⁾.

5) Zákon č. 246/1992 Sb., na ochranu zvířat proti týrání, ve znění pozdějších předpisů.

6) Vyhláška č. 207/2004 Sb., o ochraně, chovu a využití pokusných zvířat.

7) Zákon č. 326/2004 Sb., o rostlinolékařské péči a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění zákona č. 626/2004 Sb., ve znění pozdějších předpisů.

6. Testované a referenční položky

6.1 *Příjem, manipulace, vzorkování a uskladnění*

- 6.1.1 Zaznamenávají se a uchovávají údaje charakterizující testované a referenční položky, data jejich příjmu, doby použitelnosti, přijatá množství a množství použita ve studiích.
- 6.1.2 Manipulace, vzorkování a uskladnění se provádějí tak, aby se vyloučila případná záměna a kontaminace a zabezpečil se přijatelný stupeň homogenity a stability.
- 6.1.3 Skladovací nádoby se označují identifikační informací, dobou použitelnosti a zvláštními instrukcemi o skladování.

6.2 *Charakterizace*

- 6.2.1 Každá testovaná a referenční položka je příslušně identifikována a charakterizována, např. kódem, číslem CAS (Chemical Abstracts Service Registry Number), názvem nebo biologickými, fyzikálními a chemickými parametry.
- 6.2.2 Pro každou studii je známa totožnost testované nebo referenční položky, včetně čísla šarže, čistoty, koncentrace nebo dalších parametrů, které každou šarži příslušně definují.
- 6.2.3 V případech, kdy testovanou položku dodává zadavatel, je stanoven postup vypracovaný společně zadavatelem a testovacím zařízením, kterým se ověřuje totožnost testované položky, jež je předmětem studie.
- 6.2.4 Pro veškeré studie je známa stabilita testovaných a referenčních položek za podmínek skladování a zkoušení.
- 6.2.5 Jestliže se testovaná položka podává nebo aplikuje v nosiči, určí se homogenita, koncentrace a stabilita testované položky v tomto nosiči; pro testované položky používané v polních studiích, např. směsi v nádržích tyto parametry mohou být stanoveny pomocí oddělených laboratorních zkoušek.
- 6.2.6 U všech studií s výjimkou krátkodobých studií se uchovávají vzorky od každé šarže testované položky k analytickým účelům.

7. Standardní operační postupy

- 7.1 Testovací zařízení má vypracované písemné standardní operační postupy schválené vedoucím testovacího zařízení, určené k zajištění jakosti a úplnosti údajů vytvářených v testovacím zařízení. Revize standardních operačních postupů schvaluje vedoucí testovacího zařízení.
- 7.2 Každá součást testovacího zařízení má k okamžitému použití platné verze standardních operačních postupů, které se vztahují k činnostem v této součásti vykonávaným. Přílohami těchto standardních operačních postupů mohou být publikované učebnice, analytické metody, publikace a příručky.
- 7.3 Odchytky od standardních operačních postupů, které se týkají studie, se dokumentují a potvrzují vedoucím studie, popřípadě vedoucím dílčího zkoušení.

- 7.4 Standardní operační postupy jsou k dispozici zejména pro následující činnosti v testovacím zařízení:
- 7.4.1 Testované a referenční položky
Příjem, ověření totožnosti, značení, manipulace, vzorkování a uskladnění.
- 7.4.2 Přístroje, materiály a činidla
- přístroje
obsluha, údržba, čištění a kalibrace,
 - počítačové systémy
validace, provozování, údržba, spolehlivost, změnové řízení a zálohování,
 - materiály, činidla a roztoky
příprava a značení.
- 7.4.3 Vedení záznamů, zapisování, uchovávání a vyhledávání
Kódování studií, sběr údajů, příprava zpráv, systémy indexů, manipulace s údaji včetně používání počítačových systémů.
- 7.4.4 Testovací systémy (pokud připadá v úvahu)
- příprava místností a podmínky prostředí pro testovací systém,
 - postupy pro příjem, přenos, řádné umístění, charakterizaci, identifikaci a péči o testovací systém,
 - příprava testovacího systému, pozorování a vyšetření na začátku, během a na konci studie,
 - zacházení s jedinci testovacího systému, kteří jsou nalezeni v průběhu studie umírající nebo mrtví,
 - odběr, identifikace a manipulace se vzorky testovacího systému včetně pitvy a histopatologie,
 - umístění testovacích systémů v plánu prostor testovacího zařízení.
- 7.4.5 Postupy zabezpečování jakosti
Postupy zaměstnanců zabezpečování jakosti při plánování, rozvržení, provádění, dokumentování a způsobu zaznamenávání inspekci.

8. Provedení studie

8.1 Plán studie

- 8.1.1 Pro každou studii existuje před jejím zahájením písemný plán studie. Plán studie je schválen podpisem vedoucího studie s uvedením data podpisu a je ověřen jeho soulad s těmito zásadami zaměstnanci zabezpečování jakosti, jak je stanoveno v podbodě 2.2.1 písm. b).
- 8.1.2
- Doplňky plánu studie jsou zdůvodněny, schváleny a podepsány vedoucím studie s uvedením data podpisu a jsou uchovávány společně s plánem studie.
 - Odchytky od plánu studie jsou vedoucím studie, popřípadě vedoucím dílčího zkoušení neprodleně popsány, vysvětleny, potvrzeny a opatřeny datem a jsou uchovávány společně s primárními údaji studie.
- 8.1.3 V případě krátkodobých studií lze použít obecný plán studie, který je prováděn doplňkem specifikujícím každou studii.

8.2 Obsah plánu studie

Plán studie obsahuje zejména následující informace:

- 8.2.1 Identifikace studie, testované a referenční položky:
- popisný název,
 - prohlášení, které charakterizuje povahu a účel studie,
 - identifikace testované položky kódem, názvem (IUPAC), číslem CAS nebo biologickými parametry,
 - použitá referenční položka.
- 8.2.2 Informace o zadavateli a testovacím zařízení:
- název a adresa zadavatele,
 - názvy a adresy veškerých testovacích zařízení a testovacích míst, která se týkají studie,
 - jméno a příjmení vedoucího studie a adresa příslušného testovacího zařízení,
 - jméno a adresa každého vedoucího dílčího zkoušení a fáze studie, které vymezil vedoucí studie a za které odpovídá vedoucí dílčího zkoušení.
- 8.2.3 Data
- datum schválení plánu studie podpisem vedoucího studie,
 - navržená data experimentálního zahájení a ukončení studie.
- 8.2.4 Zkušební metody
- Uvede se odkaz na pokyn OECD pro zkoušení chemikálií ⁸⁾ nebo na jiný dokumentovaný postup či metodu provádění zkoušek ⁹⁾
- 8.2.5 Další údaje (pokud připadá v úvahu):
- zdůvodnění výběru testovacího systému,
 - charakterizace testovacího systému jako např. druh, kmen, podkmen, zdroj dodávky, počet, rozsah tělesných hmotností, pohlaví, věk a jiné náležité informace,
 - způsob podání a důvod tohoto výběru,
 - velikost dávky nebo koncentrace, četnost a trvání aplikace,

8) OECD Series on Principles of GLP and Compliance Monitoring.

9) Vyhláška č. 443/2004 Sb., kterou se stanoví základní metody pro zkoušení toxicity chemických látek a chemických přípravků, ve znění vyhlášky č. 449/2005 Sb.

- e) podrobná informace o pokusném schématu, včetně popisu předpokládaného chronologického průběhu studie s vyjmenováním všech použitých metod, materiálů a podmínek, typů a četností analýz, měření, pozorování a vyšetření, jež mají být provedeny, a statistických metod, pokud budou použity.

8.2.6 Záznamy

Seznam záznamů, které se uchovávají.

8.3 Provedení studie

8.3.1 Každá studie se jednoznačně označí. Veškeré položky týkající se této studie nesou toto označení. Vzorky testovacích systémů musí být označeny tak, aby bylo možné prokázat jejich původ. Takové označení musí umožnit dohledatelnost příslušného vzorku testovacího systému a studie.

8.3.2 Studie se provádí podle plánu studie.

8.3.3 Veškeré údaje získané v průběhu studie se zaznamenávají přímo, neprodleně, přesně a čitelně zaměstnancem, který provádí vstup údajů. Tyto zápisy se podepisují nebo paraforují a označují datem.

8.3.4 Jakákoli změna primárních údajů se provádí tak, aby nebyl překryt původně zapsaný údaj, a uvede se důvod změny, včetně data a podpisu nebo paraforu zaměstnance, který změnu provedl.

8.3.5 Údaje získané jako přímý počítačový vstup jsou identifikovány v čase vstupu údajů zaměstnancem, který je odpovědný za přímé vnášení údajů. Počítačové systémy jsou navrženy tak, aby umožnily sledování všech změn, aniž by byly překryty původní údaje. Je evidováno, který zaměstnanec změnu údajů provedl, například pomocí elektronických podpisů, které udávají čas a datum podpisu. Uvede se důvod změn.

9. Zpráva o výsledcích studie

9.1 Obecně

9.1.1 Pro každou studii se vypracuje závěrečná zpráva. V případě krátkodobých studií lze připravit standardizovanou závěrečnou zprávu doplněnou o specifický dodatek.

9.1.2 Zprávy vedoucích dílčích zkoušení nebo vědeckých pracovníků, kteří se účastní studie, se opatřují jejich podpisy a daty podpisů.

9.1.3 Závěrečná zpráva se opatřuje podpisem vedoucího studie, který tímto přijímá odpovědnost za platnost údajů, s uvedením data podpisu. Uvede se rozsah souladu s těmito zásadami.

9.1.4 Opravy a rozšíření závěrečné zprávy se provádějí formou doplňků. V doplňcích se uvede důvod oprav nebo rozšíření a opatří se podpisem vedoucího studie s uvedením data podpisu.

9.1.5 Úprava závěrečné zprávy do formy požadované příslušnými úřady neznamená opravu, rozšíření nebo doplněk závěrečné zprávy.

9.2 Obsah závěrečné zprávy

Závěrečná zpráva obsahuje vždy tyto údaje:

9.2.1 Identifikace studie, testované a referenční položky:

- a) popisný název,
- b) identifikace testované položky kódem, názvem (IUPAC), číslem CAS nebo biologickými parametry,
- c) identifikace použité referenční položky,
- d) charakterizace testované položky, včetně čistoty, stability a homogenity.

9.2.2 Informace o zadavateli a testovacím zařízení:

- a) název a adresa zadavatele,
- b) názvy a adresy všech testovacích zařízení a testovacích míst, která se týkají studie,
- c) jméno a příjmení vedoucího studie a adresa příslušného testovacího zařízení,
- d) jméno a adresa každého vedoucího dílčího zkoušení a fáze studie, které vymezil vedoucí studie a za které odpovídá vedoucí dílčího zkoušení,
- e) jména a adresy vědeckých pracovníků, kteří svými zprávami přispívali k závěrečné zprávě.

9.2.3 Data

Data experimentálního zahájení a ukončení studie.

9.2.4 Prohlášení

Prohlášení programu zabezpečování jakosti, které uvádí kategorie inspekcí a data jejich uskutečnění, včetně fáze inspektované studie, data oznámení výsledků inspekci vedoucímu testovacího zařízení a vedoucímu studie, popřípadě také vedoucímu dílčího zkoušení. Toto prohlášení rovněž potvrzuje, že závěrečná zpráva odráží primární údaje.

9.2.5 Popis materiálů a zkušebních metod

- a) popis použitých metod a materiálů,
- b) uvede se odkaz na pokyn OECD pro zkoušení chemikálií⁹⁾ nebo na jiný dokumentovaný postup či metodu provádění zkoušek¹⁰⁾.

9.2.6 Výsledky

- a) souhrn výsledků,
- b) veškeré informace požadované plánem studie,
- c) předložení výsledků, včetně výpočtů a určení statistických významností,
- d) hodnocení a diskuse výsledků a popřípadě závěry.

9.2.7 Uchovávání

Místa, kde jsou uchovávány plán studie, vzorky testovaných a referenčních položek, vzorky testovacích systémů, primární údaje a závěrečná zpráva.

10. Ukládání a uchovávání záznamů a materiálů

10.1 V registraturách se uchovávají nejméně po dobu 10 let následující záznamy a materiály:

10.1.1 plán studie, primární údaje, vzorky testovaných a referenčních položek, vzorky testovacích systémů a závěrečná zpráva pro každou studii,

10.1.2 záznamy veškerých inspekcí provedených zaměstnanci zabezpečování jakosti a základní rozvrhy,

10.1.3 záznamy o kvalifikaci, výcviku a praxi zaměstnanců a popisy jejich práce,

10.1.4 záznamy a zprávy o údržbě a kalibraci přístrojů,

10.1.5 validační dokumentace pro počítačové systémy,

10.1.6 veškeré předchozí a platné verze standardních operačních postupů,

10.1.7 záznamy o monitorování prostředí.

Pokud vzorky testovaných a referenčních položek a vzorky testovacích systémů jsou zlikvidovány před uplynutím požadované doby uložení, takový postup se zdokumentuje a zdůvodní. Vzorky testovaných a referenčních položek a vzorky testovacích systémů se uchovávají pouze tak dlouho, dokud jejich jakost umožňuje hodnocení.

10.2 Uchovávané materiály se označují tak, aby bylo možné jejich řádné uskladnění a snadné vyhledávání.

10.3 Do registratur mají přístup pouze zaměstnanci určení vedoucím testovacího zařízení. Vstup materiálu do registratury a výstup z ní se zaznamenává.

10.4 Jestliže dojde k ukončení činnosti testovacího zařízení nebo zařízení smluvně zajišťujícího ukládání a neexistuje právní nástupce, ukládaný materiál se přemístí do registratur zadavatelů studií.

B. SLEDOVÁNÍ DODRŽOVÁNÍ PODMÍNEK SPRÁVNÉ LABORATORNÍ PRAXE

Zásady postupu při sledování dodržování podmínek správné laboratorní praxe, platné pro země OECD¹⁰⁾, se zveřejňují ve Věstníku Státního ústavu pro kontrolu léčiv.

10) Příloha I a II rozhodnutí-doporučení Rady OECD C/89/87 o shodě se zásadami správné laboratorní praxe ze dne 2. října 1989, ve znění rozhodnutí Rady OECD C/95/8, kterým se mění přílohy rozhodnutí-doporučení Rady o shodě se zásadami správné laboratorní praxe ze dne 9. března 1995.

Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2004/9/ES o inspekci a ověřování správné laboratorní praxe.

87**VYHLÁŠKA**

ze dne 25. února 2008,

kteřou se mění vyhláška č. 579/2006 Sb., kteřou se stanoví způsob volby a volební řád pro volby do správních rad a dozorčích rad resortních, oborových, podnikových a dalších zdravotních pojišťoven

Ministerstvo zdravotnictví stanoví podle § 10 odst. 3 a 5 zákona č. 280/1992 Sb., o resortních, oborových, podnikových a dalších zdravotních pojišťovnách, ve znění zákona č. 117/2006 Sb. a zákona č. 261/2007 Sb.:

Čl. I

Vyhláška č. 579/2006 Sb., kteřou se stanoví způsob volby a volební řád pro volby do správních rad a dozorčích rad resortních, oborových, podnikových a dalších zdravotních pojišťoven, se mění takto:

1. V § 2 odst. 1 se na konci věty první doplňují slova „nebo do 60 dnů před uplynutím lhůty stanovené v § 26 odst. 1 zákona, jde-li o první volby do orgánů zaměstnanecké pojišťovny po udělení povolení k provádění všeobecného zdravotního pojištění podle § 3 zákona (dále jen „nová zaměstnanecká pojišťovna“)“.

2. V § 2 se za odstavec 1 vkládá nový odstavec 2, který zní:

„(2) Do doby jmenování ředitele zaměstnanecké pojišťovny podle § 9a odst. 1 zákona správní radou ustavenou podle § 26 odst. 1 zákona plní u nové zaměstnanecké pojišťovny úkoly ředitele podle této vyhlášky osoba pověřená řízením nové zaměstnanecké pojišťovny podle zakládací listiny.“

Dosavadní odstavce 2 a 3 se označují jako odstavce 3 a 4.

3. V § 6 odst. 1 věta první včetně poznámky pod čarou č. 1 zní: „Zaměstnavatel, který odvedl zaměstnanecké pojišťovně v období od 18. dne kalendářního měsíce, který o 7 kalendářních měsíců předchází kalendářnímu měsíci, ve kterém se vyhlašují volby, do 17. dne kalendářního měsíce, který předchází kalendářnímu mě-

síci, ve kterém se vyhlašují volby, pojistné ve výši alespoň 0,5 % ze součtu částek pojistného, sdělených příslušnou zaměstnaneckou pojišťovnou správci zvláštního účtu podle jiného právního předpisu¹⁾ za toto období, může určit dva volitele.

¹⁾ § 21 odst. 1 zákona č. 592/1992 Sb., o pojistném na všeobecné zdravotní pojištění, ve znění pozdějších předpisů.“

4. V § 6 se za odstavec 1 vkládá nový odstavec 2, který zní:

„(2) V případě nové zaměstnanecké pojišťovny může zaměstnavatel, který odvedl nové zaměstnanecké pojišťovně v období od 18. dne kalendářního měsíce, který následuje po kalendářním měsíci, ve kterém byl proveden zápis nové zaměstnanecké pojišťovny do obchodního rejstříku, do 17. dne 5. kalendářního měsíce, který následuje po kalendářním měsíci, ve kterém byl proveden zápis nové zaměstnanecké pojišťovny do obchodního rejstříku, pojistné ve výši alespoň 0,5 % ze součtu částek pojistného, sdělených novou zaměstnaneckou pojišťovnou správci zvláštního účtu podle jiného právního předpisu¹⁾ za toto období, určit dva volitele. Za každé další 0,5 % odvedeného pojistného je oprávněn určit dva další volitele.“

Dosavadní odstavec 2 se označuje jako odstavec 3.

5. V § 9 větě druhé se za slova „doplňujících voleb“ vkládají slova „nebo prvních voleb do orgánů nové zaměstnanecké pojišťovny“.

Čl. II

Tato vyhláška nabývá účinnosti dnem jejího vyhlášení.

Ministr:

MUDr. **Julínek**, MBA v. r.



Vydává a tiskne: Tiskárna Ministerstva vnitra, p. o., Bartůnkova 4, pošt. schr. 10, 149 01 Praha 415, telefon: 272 927 011, fax: 974 887 395 – **Redakce:** Ministerstvo vnitra, Nám. Hrdinů 1634/3, pošt. schr. 155/SB, 140 21 Praha 4, telefon: 974 817 287, fax: 974 816 871 – **Administrace:** písemné objednávky předplatného, změny adres a počtu odebíraných výtisků – MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, fax: 519 321 417, e-mail: sbirky@moraviapress.cz. Objednávky ve Slovenské republice přijímá a titul distribuuje Magnet-Press Slovakia, s. r. o., Teslova 12, 821 02 Bratislava, tel.: 00421 2 44 45 46 28, fax: 00421 2 44 45 46 27. **Roční předplatné** se stanovuje za dodávku kompletního ročníku včetně rejstříku a je od předplatitelů vybíráno formou záloh ve výši oznámené ve Sbírce zákonů. Závěrečné vyúčtování se provádí po dodání kompletního ročníku na základě počtu skutečně vydaných částek (první záloha na rok 2008 činí 5 000,- Kč) – Vychází podle potřeby – **Distribuce:** MORAVIAPRESS, a. s., U Póny 3061, 690 02 Břeclav, celoroční předplatné – 516 205 176, 516 205 174, objednávky jednotlivých částek (dobírky) – 516 205 207, objednávky-knihkupci – 516 205 161, faxové objednávky – 519 321 417, e-mail – sbirky@moraviapress.cz, zelená linka – 800 100 314. **Internetová prodejna:** www.sbirkyzkonu.cz – **Drobný prodej** – **Benešov:** Oldřich HAAGER, Masarykovo nám. 231; **Brno:** Ing. Jiří Hrazdil, Vranovská 16, SEVT, a. s., Česká 14; **České Budějovice:** SEVT, a. s., Česká 3, tel.: 387 319 045; **Cheb:** EFREX, s. r. o., Karlova 31; **Chomutov:** DDD Knihkupectví – Antikvariát, Ruská 85; **Kadaň:** Knihařství – Přibíková, J. Švermy 14; **Kladno:** eL VaN, Ke Stadionu 1953, tel.: 312 248 323; **Klatovy:** Krameriovo knihkupectví, nám. Míru 169; **Liberec:** Podještědské knihkupectví, Moskevská 28; **Litoměřice:** Jaroslav Tvrdík, Lidická 69, tel.: 416 732 135, fax: 416 734 875; **Most:** Knihkupectví „U Kniho-mila“, Ing. Romana Koptková, Moskevská 1999; **Olomouc:** ANAG, spol. s r. o., Denisova č. 2, Zdeněk Chumchal – Knihkupectví Tycho, Ostružnická 3, Knihkupectví SEVT, a. s., Ostružnická 10; **Ostrava:** LIBREX, Nádražní 14, Profesio, Hollarova 14, SEVT, a. s., Denisova 1; **Otrokovice:** Ing. Kučeřík, Jungmannova 1165; **Pardubice:** LEJHANEK, s. r. o., třída Míru 65; **Plzeň:** TYPOS, a. s., Úslavská 2, EDICUM, Vojanova 45, Technické normy, Na Roudné 5, Vydavatelství a naklad. Aleš Čeněk, nám. Českých bratří 8; **Praha 1:** NEOLUXOR, Na Poříčí 25, LINDE Praha, a. s., Opletalova 35, NEOLUXOR s. r. o., Václavské nám. 41; **Praha 2:** ANAG, spol. s r. o., nám. Míru 9 (Národní dům); **Praha 4:** SEVT, a. s., Jihlavská 405; **Praha 5:** SEVT, a. s., E. Peškové 14; **Praha 6:** PPP – Staňková Isabela, Puškinovo nám. 17; **Praha 8:** JASIPA, Zenklova 60, Specializovaná prodejna Sbírky zákonů, Sokolovská 35, tel.: 224 813 548; **Praha 9:** Abonentní tiskový servis-Ing. Urban, Jablonecká 362, po-pá 7–12 hod., tel.: 286 888 382, e-mail: tiskovy.servis@abonent.cz; **Praha 10:** BMSS START, s. r. o., Vinohradská 190, MONITOR CZ, s. r. o., Třebohostická 5, tel.: 283 872 605; **Přerov:** Odborné knihkupectví, Bartošova 9, Jana Honková-YAHO-i-centrum, Komenského 38; **Sokolov:** KAMA, Kalousek Milan, K. H. Borovského 22, tel./fax: 352 605 959; **Tábor:** Milada Šimonová – EMU, Zavadilská 786; **Teplice:** Knihkupectví L&N, Masarykova 15; **Ústí nad Labem:** PNS Grosso s. r. o., Havířská 327, tel.: 475 259 032, fax: 475 259 029, Kartoony, s. r. o., Solvayova 1597/3, Vazby a doplňování Sbírky zákonů včetně dopravy zdarma, tel.+fax: 475 501 773, www.kartoon.cz, e-mail: kartoon@kartoon.cz; **Zábřeh:** Mgr. Ivana Patková, Žižkova 45; **Žatec:** Prodejna U Pivovaru, Žižkovo nám. 76, Jindřich Procházka, Bezděkov 89 – Vazby Sbírek, tel.: 415 712 904. **Distribuční podmínky předplatného:** jednotlivé částky jsou expedovány neprodleně po dodání z tiskárny. Objednávky nového předplatného jsou vřizovány do 15 dnů a pravidelné dodávky jsou zahajovány od nejbližší částky po ověření úhrady předplatného nebo jeho zálohy. Částky vyšlé v době od zaevidování předplatného do jeho úhrady jsou doposílány jednorázově. Změny adres a počtu odebíraných výtisků jsou prováděny do 15 dnů. **Reklamace:** informace na tel. čísle 516 205 207. V písemném styku vždy uvádějte IČO (právnícká osoba), rodné číslo (fyzická osoba). **Podávání novinových zásilek** povoleno Českou poštou, s. p., Odštěpný závod Jižní Morava Reditelství v Brně č. j. P/2-4463/95 ze dne 8. 11. 1995.