

APO-PERINDO NEO 10 mg

58/299/12-C

DR: O RP: 58/163/05-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)

PP: Zelené kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "APO" na jedné straně a s "P 10" na straně druhé.

1) ALU/ALU blistr

2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0181365

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0181366

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0181367

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0181368

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0181369

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

ZI: Hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční.

APO-PERINDO NEO 5 mg

58/298/12-C

DR: O RP: 58/162/05-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)

PP: Světle zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a vyražením "APO" na jedné straně a s "P 5" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na stejné dávky

1) ALU/ALU blistr

2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0181360

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0181362

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0181363

POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0181364

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

ZI: Hypertenze. Srdeční selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční.

ATORVASTATIN PFIZER 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/312/12-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 10.85 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
PP: Bílé, kulaté, potahované tablety o průměru 5,6 mm, s vyraženým 10 na jedné straně a ATV na straně druhé.
1. PA/Al/PVC//papír/PE/Al/vinyl blistr
2. PA/Al/PVC//Al/vinyl blistr
3. HDPE lahev s vysoušedlem, dětský bezpečnostní uzávěr
B: POR TBL FLM 4X10MG I BLI kód SÚKL: 0171209
POR TBL FLM 4X10MG II BLI kód SÚKL: 0171210
POR TBL FLM 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0171211
POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0171212
POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171213
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171214
POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0171215
POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0171216
POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0171217
POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0171218
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0171219
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0171220
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171221
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171222
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0171223
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0171224
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0171225
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0171226
POR TBL FLM 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0171227
POR TBL FLM 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0171228
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0171229
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0171230
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171231
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171232
POR TBL FLM 200X10MG I H BLI kód SÚKL: 0171233
POR TBL FLM 200X10MG II H BLI kód SÚKL: 0171234
POR TBL FLM 500X10MG II H BLI kód SÚKL: 0171235
POR TBL FLM 500X10MG I H BLI kód SÚKL: 0171236
POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0171237
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN PFIZER 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/313/12-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 21.7 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Bílé, kulaté, potahované tablety o průměru 7,1 mm, s vyraženým 20 na jedné straně a ATV na straně druhé.

1. PA/Al/PVC//papír/PE/Al/vinyl blistr
2. PA/Al/PVC//Al/vinyl blistr
3.HDPE lahev s vysoušedlem, dětský bezpečnostní uzávěr
- B: POR TBL FLM 4X20MG I BLI kód SÚKL: 0171238
POR TBL FLM 4X20MG II BLI kód SÚKL: 0171239
POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0171240
POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0171241
POR TBL FLM 10X20MG I BLI kód SÚKL: 0171242
POR TBL FLM 10X20MG II BLI kód SÚKL: 0171243
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0171244
POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0171245
POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0171246
POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0171247
POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0171248
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0171249
POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0171250
POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0171251
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0171252
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0171253
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0171254
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0171255
POR TBL FLM 84X20MG II BLI kód SÚKL: 0171256
POR TBL FLM 84X20MG I BLI kód SÚKL: 0171257
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0171258
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0171259
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0171260
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0171261
POR TBL FLM 200X20MG I H BLI kód SÚKL: 0171262
POR TBL FLM 200X20MG II H BLI kód SÚKL: 0171263
POR TBL FLM 500X20MG II H BLI kód SÚKL: 0171264
POR TBL FLM 500X20MG I H BLI kód SÚKL: 0171265
POR TBL FLM 90X20MG TBC kód SÚKL: 0171266

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN PFIZER 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/314/12-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 43.4 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, kulaté, potahované tablety o průměru 9,5 mm, s vyraženým 40 na jedné straně a ATV na straně druhé.

1. PA/Al/PVC//papír/PE/Al/vinyl blistr
2. PA/Al/PVC//Al/vinyl blistr
3.HDPE lahev s vysoušedlem, dětský bezpečnostní uzávěr
- B: POR TBL FLM 4X40MG I BLI kód SÚKL: 0171267
POR TBL FLM 4X40MG II BLI kód SÚKL: 0171268

POR TBL FLM 7X40MG II BLI kód SÚKL: 0171269
POR TBL FLM 7X40MG I BLI kód SÚKL: 0171270
POR TBL FLM 10X40MG I BLI kód SÚKL: 0171271
POR TBL FLM 10X40MG II BLI kód SÚKL: 0171272
POR TBL FLM 14X40MG II BLI kód SÚKL: 0171273
POR TBL FLM 14X40MG I BLI kód SÚKL: 0171274
POR TBL FLM 20X40MG I BLI kód SÚKL: 0171275
POR TBL FLM 20X40MG II BLI kód SÚKL: 0171276
POR TBL FLM 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0171277
POR TBL FLM 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0171278
POR TBL FLM 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0171279
POR TBL FLM 30X40MG II BLI kód SÚKL: 0171280
POR TBL FLM 50X40MG II BLI kód SÚKL: 0171281
POR TBL FLM 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0171282
POR TBL FLM 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0171283
POR TBL FLM 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0171284
POR TBL FLM 84X40MG II BLI kód SÚKL: 0171285
POR TBL FLM 84X40MG I BLI kód SÚKL: 0171286
POR TBL FLM 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0171287
POR TBL FLM 98X40MG II BLI kód SÚKL: 0171288
POR TBL FLM 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0171289
POR TBL FLM 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0171290
POR TBL FLM 200X40MG I H BLI kód SÚKL: 0171291
POR TBL FLM 200X40MG II H BLI kód SÚKL: 0171292
POR TBL FLM 500X40MG II H BLI kód SÚKL: 0171293
POR TBL FLM 500X40MG I H BLI kód SÚKL: 0171294
POR TBL FLM 90X40MG TBC kód SÚKL: 0171295

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

GEMCITABIN STRIDES 38 mg/ml PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/295/12-C

DR: O RP: 44/153/96-A/C

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum qs
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý lyofilizovaný prášek nebo koláč. pH rekonstituovaného roztoku v 0,9% chloridu sodném je 2,7 - 3,3. Osmolarita rekonstituovaného roztoku v 0,9% chloridu sodném je 706 - 765 mOsmol/kg.

Lahvička z tubulárního flintového skla I. hydrolytické třídy uzavřená tmavě šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a zapertlovaná světle žlutým flip-off Al uzávěrem. Krabíčka obsahuje lahvičku s 200 mg (10 ml lahvička) nebo 1000 mg (50 ml lahvička) gemcitabinu.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0170766

INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0170767

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Rekonstituovaný roztok:

Chemická a fyzikální stabilita po otevření před použitím byla prokázána na dobu 24 hodin při 25 °C.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 25 °C, pokud rekonstituce neproběhla za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

Vzhledem k možné krystalizaci by rekonstituovaný roztok gemcitabinu neměl být uchováván v chladničce.

ZI: Léčba karcinomu plic, adenokarcinomu pankreatu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu ovaria a prsu.

LAMYA 0,075 mg

17/320/12-C

DR: O RP: 17/273/03-C

D: HEATON A.S., PRAHA, Česká republika

S: Desogestrelum 0.075 mg

PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, bikonvexní, potahovaná tableta o průměru asi 6 mm bez označení

PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 28X75RG BLI kód SÚKL: 0182126

POR TBL FLM 84X75RG BLI kód SÚKL: 0182127

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC09

PE: 24

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

ZR: Kontracepce

LEVETIRACETAM RANBAXY 1000 mg

21/302/12-C

DR: OC RP: 00/146/020-026-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o rozměrech 19,1x10,2 mm, označená LT nad a 4 pod půlicí rýhou na jedné straně, druhá strana hladká. Tabletou lze dělit na stejné poloviny.

PVC/Al blistr: laminát tvarovaný za studena, orientovaný PA/Al/tvrдый PVC film s přivařenou hliníkovou folií potaženou za tepla lakem.

B: POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0177193

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0177194

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0177195

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0177196

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0177197

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako

přídavná terapie

- při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.
- při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.
- při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM RANBAXY 250 mg

21/300/12-C

DR: OC RP: 00/146/001-005,029-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá, oválná, potahovaná tableta o rozměrech 15 x 7 mm, označená RB nad a 18 pod půlicí rýhou na jedné straně, druhá strana hladká.

PVC/Al blistr: laminát tvarovaný za studena, orientovaný PA/Al/tvrký PVC film s přivařenou hliníkovou folií potaženou za tepla lakem.

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0177177

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0177178

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0177179

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0177180

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0177181

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0177182

POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0177183

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0177184

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako přídavná terapie

- při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.

- při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.

- při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM RANBAXY 500 mg

21/301/12-C

DR: OC RP: 00/146/006-013-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá, oválná, potahovaná tableta o rozměrech 18,5 x 9 mm, označená RB nad a 19 pod půlicí rýhou na jedné straně, druhá strana hladká.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr: laminát tvarovaný za studena, orientovaný PA/Al/tvrký PVC film s přivařenou hliníkovou folií potaženou za tepla lakem.

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0177185

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0177186

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0177187
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0177188
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0177189
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0177190
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0177191
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0177192

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Ranbaxy je indikován jako přídatná terapie

- při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií.

- při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let.

- při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

OXYCODONE HYDROCHLORIDE ACCORD 10mg TABLETY S

PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/304/12-C

DR: O RP: 65/257/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxycodoni hydrochloridum 8 mg

Oxycodoni hydrochloridum 2 mg

PP: Růžové, bikonvexní, podlouhlé tablety, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Dětský bezpečnostní PVC/PE/PVDC-AL blistr, skládající se z bílé neprůhledné PVC/PE/PVDC laminované folie a hliníkové folie.

2. HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X10MG BLI kód SÚKL: 0181027
POR TBL PRO 14X10MG BLI kód SÚKL: 0181028
POR TBL PRO 20X10MG BLI kód SÚKL: 0181029
POR TBL PRO 28X10MG BLI kód SÚKL: 0181030
POR TBL PRO 30X10MG BLI kód SÚKL: 0181031
POR TBL PRO 50X10MG BLI kód SÚKL: 0181032
POR TBL PRO 56X10MG BLI kód SÚKL: 0181033
POR TBL PRO 98X10MG BLI kód SÚKL: 0181034
POR TBL PRO 100X10MG BLI kód SÚKL: 0181035
POR TBL PRO 10X10MG TBC kód SÚKL: 0181036
POR TBL PRO 20X10MG TBC kód SÚKL: 0181037
POR TBL PRO 30X10MG TBC kód SÚKL: 0181038
POR TBL PRO 50X10MG TBC kód SÚKL: 0181039
POR TBL PRO 100X10MG TBC kód SÚKL: 0181040

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná bolest, kterou lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

**OXYCODONE HYDROCHLORIDE ACCORD 20mg TABLETY S
PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

65/305/12-C

DR: O RP: 65/258/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxycodoni hydrochloridum 16 mg

Oxycodoni hydrochloridum 4 mg

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní, podlouhlé tablety, s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Dětský bezpečnostní PVC/PE/PVDC-AL blistr, skládající se z bílé neprůhledné PVC/PE/PVDC laminované folie a hliníkové folie.

2. HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X20MG BLI kód SÚKL: 0181041

POR TBL PRO 14X20MG BLI kód SÚKL: 0181042

POR TBL PRO 20X20MG BLI kód SÚKL: 0181043

POR TBL PRO 28X20MG BLI kód SÚKL: 0181044

POR TBL PRO 30X20MG BLI kód SÚKL: 0181045

POR TBL PRO 50X20MG BLI kód SÚKL: 0181046

POR TBL PRO 56X20MG BLI kód SÚKL: 0181047

POR TBL PRO 98X20MG BLI kód SÚKL: 0181048

POR TBL PRO 100X20MG BLI kód SÚKL: 0181049

POR TBL PRO 10X20MG TBC kód SÚKL: 0181050

POR TBL PRO 20X20MG TBC kód SÚKL: 0181051

POR TBL PRO 30X20MG TBC kód SÚKL: 0181052

POR TBL PRO 50X20MG TBC kód SÚKL: 0181053

POR TBL PRO 100X20MG TBC kód SÚKL: 0181054

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná bolest, kterou lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

**OXYCODONE HYDROCHLORIDE ACCORD 40mg TABLETY S
PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM**

65/306/12-C

DR: O RP: 65/259/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxycodoni hydrochloridum 32 mg

Oxycodoni hydrochloridum 8 mg

PP: Růžové, bikonvexní, podlouhlé tablety, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Dětský bezpečnostní PVC/PE/PVDC-AL blistr, skládající se z bílé neprůhledné PVC/PE/PVDC laminované folie a hliníkové folie.

2. HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

- B: POR TBL PRO 10X40MG BLI kód SÚKL: 0181055
POR TBL PRO 14X40MG BLI kód SÚKL: 0181056
POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0181057
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0181058
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0181059
POR TBL PRO 50X40MG BLI kód SÚKL: 0181060
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0181061
POR TBL PRO 98X40MG BLI kód SÚKL: 0181062
POR TBL PRO 100X40MG BLI kód SÚKL: 0181063
POR TBL PRO 10X40MG TBC kód SÚKL: 0181064
POR TBL PRO 20X40MG TBC kód SÚKL: 0181065
POR TBL PRO 30X40MG TBC kód SÚKL: 0181066
POR TBL PRO 50X40MG TBC kód SÚKL: 0181067
POR TBL PRO 100X40MG TBC kód SÚKL: 0181068

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná bolest, kterou lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

OXYCODONE HYDROCHLORIDE ACCORD 5 mg TABLETY S

PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/303/12-C

DR: OW RP: 65/257/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxycodoni hydrochloridum 4 mg

Oxycodoni hydrochloridum 1 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní tablety.

1. Dětský bezpečnostní PVC/PE/PVDC-AL blistr, skládající se z bílé neprůhledné PVC/PE/PVDC laminované folie a hliníkové folie.

2. HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

- B: POR TBL PRO 10X5MG BLI kód SÚKL: 0181013
POR TBL PRO 14X5MG BLI kód SÚKL: 0181014
POR TBL PRO 20X5MG BLI kód SÚKL: 0181015
POR TBL PRO 28X5MG BLI kód SÚKL: 0181016
POR TBL PRO 30X5MG BLI kód SÚKL: 0181017
POR TBL PRO 50X5MG BLI kód SÚKL: 0181018
POR TBL PRO 56X5MG BLI kód SÚKL: 0181019
POR TBL PRO 98X5MG BLI kód SÚKL: 0181020
POR TBL PRO 100X5MG BLI kód SÚKL: 0181021
POR TBL PRO 10X5MG TBC kód SÚKL: 0181022
POR TBL PRO 20X5MG TBC kód SÚKL: 0181023
POR TBL PRO 30X5MG TBC kód SÚKL: 0181024
POR TBL PRO 50X5MG TBC kód SÚKL: 0181025

POR TBL PRO 100X5MG TBC kód SÚKL: 0181026

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná bolest, kterou lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

OXYCODONE HYDROCHLORIDE ACCORD 80mg TABLETY S

PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/307/12-C

DR: O RP: 65/260/00-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxycodoni hydrochloridum 64 mg

Oxycodoni hydrochloridum 16 mg

PP: Červené, bikonvexní, podlouhlé tablety, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Dětský bezpečnostní PVC/PE/PVDC-AL blistr, skládající se z bílé neprůhledné PVC/PE/PVDC laminované folie a hliníkové folie.

2. HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X80MG BLI kód SÚKL: 0181069

POR TBL PRO 14X80MG BLI kód SÚKL: 0181070

POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0181071

POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0181072

POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0181073

POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0181074

POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0181075

POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0181076

POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0181077

POR TBL PRO 10X80MG TBC kód SÚKL: 0181078

POR TBL PRO 20X80MG TBC kód SÚKL: 0181079

POR TBL PRO 30X80MG TBC kód SÚKL: 0181080

POR TBL PRO 50X80MG TBC kód SÚKL: 0181081

POR TBL PRO 100X80MG TBC kód SÚKL: 0181082

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná bolest, kterou lze odpovídajícím způsobem zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

PALEXIA RETARD 25 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/310/12-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

S: Tapentadoli hydrochloridum 29.12 mg

(odp. Tapentadolum 25 mg)

PP: Světle hnědooranžové, oválné potahované tablety (5,5 mm x 10 mm) s prodlouženým uvolňováním, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H9 na straně druhé.

1) PVC/PVdC//Al blistr
2) PVC/PVdC//Al perforovaný blistr

B: POR TBL PRO 7X25MG BLI kód SÚKL: 0181144
POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0181145
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0181146
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0181147
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0181148
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0181149
POR TBL PRO 40X25MG BLI kód SÚKL: 0181150
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0181151
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0181152
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0181153
POR TBL PRO 90X25MG BLI kód SÚKL: 0181154
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0181155
POR TBL PRO 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181156
POR TBL PRO 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181157
POR TBL PRO 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181158
POR TBL PRO 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181159
POR TBL PRO 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181160
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181161
POR TBL PRO 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181162
POR TBL PRO 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181163
POR TBL PRO 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181164
POR TBL PRO 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181165

IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek je určen k léčbě silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

STEOVESS 70 mg

87/240/12-C

DR: OW RP: 87/147/01-C
D: NYCOMED GMBH, KONSTANZ, Německo
S: Natrii alendronas trihydricus 91.37 mg
(odp. Acidum alendronicum 70 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, hladké tablety o průměru 25 mm, se zkosenými hranami
Strip z kombinované folie (papír/PE/Al/Zn-ionomer), jednodávkový strip po dvou šumivých tabletách ve stripu

B: POR TBL EFF 4X70MG STR kód SÚKL: 0174096
POR TBL EFF 12X70MG STR kód SÚKL: 0192387
POR TBL EFF 24X70MG STR kód SÚKL: 0192388

IS: Varia
ATC: M05BA04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní tepelné podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním balení, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba osteoporózy u žen po menopauze. Přípravek Steovess 70 mg snižuje riziko fraktur obratlů a celkového proximálního femuru.

VIDONORM 4 mg/10 mg TABLETY

58/293/12-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
Perindoprilum erbuminum 4 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm. Na jedné straně s vyraženým označením CH5, druhá strana bez označení.

Blistr PA/Al/PVC//Al, papírová krabička.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0178624

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0178625

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Vidonorm je určen jako substituční terapie k léčbě esenciální hypertenze a/nebo k léčbě stabilní ischemické choroby srdeční u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindopilem a amlodipinem, podávanými současně v téže dávce.

VIDONORM 4 mg/5 mg TABLETY

58/291/12-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Perindoprilum erbuminum 4 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm. Na jedné straně s vyraženým označením CH3, druhá strana bez označení.

Blistr PA/Al/PVC//Al, papírová krabička.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0178620

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0178621

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Vidonorm je určen jako substituční terapie k léčbě esenciální hypertenze a/nebo k léčbě stabilní ischemické choroby srdeční u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindopilem a amlodipinem, podávanými současně v téže dávce.

VIDONORM 8 mg/10 mg TABLETY

58/294/12-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 13.87 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)
Perindoprilum erbuminum 8 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm. Na jedné straně s vyraženým označením CH6, druhá strana bez označení.
Blistr PA/Al/PVC//Al, papírová krabička.
B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0178626
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0178627
IS: Hypotensiva
ATC: C09BB04
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Přípravek Vidonorm je určen jako substituční terapie k léčbě esenciální hypertenze a/nebo k léčbě stabilní ischemické choroby srdeční u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a amlodipinem, podávanými současně v téže dávce.

VIDONORM 8 mg/5 mg TABLETY

58/292/12-C

DR: OK
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Perindoprilum erbuminum 8 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm. Na jedné straně s vyraženým označením CH4, druhá strana bez označení.
Blistr PA/Al/PVC//Al, papírová krabička.
B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0178622
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0178623
IS: Hypotensiva
ATC: C09BB04
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Přípravek Vidonorm je určen jako substituční terapie k léčbě esenciální hypertenze a/nebo k léčbě stabilní ischemické choroby srdeční u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a amlodipinem, podávanými současně v téže dávce.

YANTIL RETARD 25 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/311/12-C

DR: S
D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo
S: Tapentadoli hydrochloridum 29.12 mg
(odp. Tapentadolum 25 mg)
PP: Světle hnědooranžové, oválné potahované tablety (5,5 mm x 10 mm) s prodlouženým uvolňováním, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H9 na straně druhé.
1) PVC/PVdC//Al blistr
2) PVC/PVdC//Al perforovaný blistr
B: POR TBL PRO 7X25MG BLI kód SÚKL: 0181166
POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0181167
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0181168

POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0181169
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0181170
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0181171
POR TBL PRO 40X25MG BLI kód SÚKL: 0181172
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0181173
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0181174
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0181175
POR TBL PRO 90X25MG BLI kód SÚKL: 0181176
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0181177
POR TBL PRO 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181178
POR TBL PRO 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181179
POR TBL PRO 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181180
POR TBL PRO 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181181
POR TBL PRO 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181182
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181183
POR TBL PRO 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181184
POR TBL PRO 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181185
POR TBL PRO 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181186
POR TBL PRO 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0181187

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek je určen k léčbě silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .
