

ACTIKERALL 5 mg/g + 100 mg/g

46/250/12-C

DR: OK

D: ALMIRALL HERMAL GMBH, REINBEK, Německo

S: Fluorouracilum 0.5 g

Acidum salicylicum 10 g

PP: Čirý bezbarvý až nepatrně oranžově bílý roztok

Lahvička z hnědého skla s bílým PP uzávěrem, zabezpečeným proti otevření dětmi, v papírové krabičce, uzávěr lahvičky je spojen se štětečkovým aplikátorem, štětečkový aplikátor (označen CE značkou) je z PE (HDPE a LDPE v poměru 1:1) se štětinami z nylonu, které jsou k násadě štětečkového aplikátoru upevněny nerezovou ocelí (V2A)

B: DRM SOL 1X25ML STA kód SÚKL: 0160294

IS: Dermatologica

ATC: D11AX

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C,

neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

V dobře uzavřené lahvičce, po prvním otevření: 3 měsíce

ZI: Místní léčba hyperkeratotické iradiační keratózy stupně I/II u imunokompetentních pacientů dospělého věku.

ALTZER 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/253/12-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: HIKMA FARMACEUTICA, S.A., TERRUGEM, Portugalsko

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "D10" na straně jedné a hladké na straně druhé

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0160336

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0160337

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0160339

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0160342

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Potahované tablety přípravku Altzer jsou indikovány k symptomatické léčbě mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

ALTZER 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/252/12-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: HIKMA FARMACEUTICA, S.A., TERRUGEM, Portugalsko

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg

(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "D5" na straně jedné a hladké na straně druhé

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0160322

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0160323

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160324
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0160327
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0160330
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Potahované tablety přípravku Altzer jsou indikovány k symptomatické léčbě mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

BODIGO 60 mg

08/233/12-C

DR: OWC RP: 07/401/007-010/EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Orlistatum 60 mg
PP: Tvrdá želatinová tobolka s neprůhledným tyrkysovým víčkem a tělem, obsahuje bílé granule.
PVC/PVdC-PE//Al blistr
B: POR CPS DUR 42X60MG BLI kód SÚKL: 0170755
POR CPS DUR 84X60MG BLI kód SÚKL: 0170756
POR CPS DUR 105X60MG BLI kód SÚKL: 0170757
POR CPS DUR 126X60MG BLI kód SÚKL: 0170758
IS: Anorexica
ATC: A08AB01
PE: 24
ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu. Blistr uchovávejte v krabici z důvodu ochrany před vlhkostí.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Přípravek Bodigo 60 mg je indikován ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých pacientů s nadváhou s BMI vyšším nebo rovnajícím se 28 kg/m² a užívá se v kombinaci s mírně nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuků.

CLOPEZ 75 mg

16/201/12-C

DR: OC RP: 98/069/005A-EU1
D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko
S: Clopidogreli sulfas 97.875 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)
PP: Růžovo-červená, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta na jedné straně s vyraženým písmenem "C".
PVC/TE/PVdC//Al blistr, příbalová informace, papírová krabička
B: POT TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0170736
IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)
ATC: B01AC04
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Dospělí pacienti po IM nebo CMP nebo ischemickou chorobou DK. Dospělí pacienti s akutním koronárním syndromem bez ST elevace nebo s ST elevací (v kombinaci s ASA) prevence aterotrombotických a tromboembolických příhod.

FENTANYL ORION 100 MIKROGRAMŮ/H

65/194/12-C

DR: O RP: 65/719/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Fentanylum 20.4 mg
PP: Neprůhledná, bezbarvá náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a potiskem na krycí fólii: "fentanyl 100 µg/h".
Každá náplast je zabalena samostatně do zataveného sáčku odolného vůči otevření dětmi.
B: DRM EMP TDR 4X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179001
DRM EMP TDR 5X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179002
DRM EMP TDR 8X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179003
DRM EMP TDR 10X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179004
DRM EMP TDR 16X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179005
DRM EMP TDR 20X20.4MG SCC kód SÚKL: 0179006
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL ORION 12 MIKROGRAMŮ/H

65/190/12-C

DR: O RP: 65/059/06-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Fentanylum 2.55 mg
PP: Neprůhledná, bezbarvá náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a potiskem na krycí fólii: "fentanyl 12 µg/h".
Každá náplast je zabalena samostatně do zataveného sáčku odolného vůči otevření dětmi
B: DRM EMP TDR 4X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178977
DRM EMP TDR 5X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178978
DRM EMP TDR 8X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178979
DRM EMP TDR 10X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178980
DRM EMP TDR 16X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178981
DRM EMP TDR 20X2.55MG SCC kód SÚKL: 0178982
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL ORION 25 MIKROGRAMŮ/H

65/191/12-C

DR: O RP: 65/716/97-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Fentanylum 5.1 mg
PP: Neprůhledná, bezbarvá náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a potiskem na krycí fólii: "fentanyl 25 µg/h".
Každá náplast je zabalena samostatně do zataveného sáčku odolného vůči otevření dětmi

B: DRM EMP TDR 4X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178983
DRM EMP TDR 5X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178984
DRM EMP TDR 8X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178985
DRM EMP TDR 10X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178986
DRM EMP TDR 16X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178987
DRM EMP TDR 20X5.1MG SCC kód SÚKL: 0178988

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

FENTANYL ORION 50 MIKROGRAMŮ/H

65/192/12-C

DR: O RP: 65/717/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Fentanylum 10.2 mg

PP: Neprůhledná, bezbarvá náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a potiskem na krycí fólii: "fentanyl 50 µg/h".

Každá náplast je zabalena samostatně do zataveného sáčku odolného vůči otevření dětmi.

B: DRM EMP TDR 4X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178989
DRM EMP TDR 5X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178990
DRM EMP TDR 8X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178991
DRM EMP TDR 10X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178992
DRM EMP TDR 16X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178993
DRM EMP TDR 20X10.2MG SCC kód SÚKL: 0178994

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

FENTANYL ORION 75 MIKROGRAMŮ/H

65/193/12-C

DR: O RP: 65/718/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Fentanylum 15.3 mg

PP: Neprůhledná, bezbarvá náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a potiskem na krycí fólii: "fentanyl 75 µg/h".

Každá náplast je zabalena samostatně do zataveného sáčku odolného vůči otevření dětmi.

B: DRM EMP TDR 4X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178995
DRM EMP TDR 5X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178996
DRM EMP TDR 8X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178997
DRM EMP TDR 10X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178998
DRM EMP TDR 16X15.3MG SCC kód SÚKL: 0178999
DRM EMP TDR 20X15.3MG SCC kód SÚKL: 0179000

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silná chronická bolest, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

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

IBUPROFEN PERRIGO 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 07/232/12-C

DR: O RP: 07/129/02-C

D: WRAFTON LABORATORIES LIMITED, WRAFTON, BRAUTON, DEVON, Velká Británie

S: Ibuprofenum lysinicum 342 mg
(odp. Ibuprofenum 200 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety, na jedné straně vyraženo "IBL"
Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 8X200MG BLI kód SÚKL: 0171618
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0171963
POR TBL FLM 16X200MG BLI kód SÚKL: 0171964

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy, menstruace, bolest zubů, horečka a bolest doprovázející akutní záněty horních cest dýchacích.

LAMISIL PRÁŠKOVÝ SPREJ 10 mg/g

26/241/12-C

DR: S

D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Terbinafini hydrochloridum 1 pc
(odp. Terbinafinum 0.88 pc)

PP: Téměř bílá kapalná aerosolová suspenze tvořící téměř bílý prášek.
Tlaková hliníková nádobka s ventilovým uzávěrem.

B: DRM SPR PLV 1X15GM/150MG PSS kód SÚKL: 0182036

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: D01AE15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Upozornění: Extrémně hořlavé. Jedná se o tlakovou nádobku. Chraňte před slunečním zářením a nevystavujte teplotě nad 50 °C. Nádobku neprorázejte nebo nespalujte, ani po spotřebování obsahu.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Kožní mykózy vyvolané dermatofyty: interdigitální typ tinea pedis a tinea cruris.

LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/249/12-C

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

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá tableta ve tvaru tobolky (19,1 x 10,2 mm) s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

3. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175698
POR TBL FLM 10X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175699
POR TBL FLM 20X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175700
POR TBL FLM 20X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175701
POR TBL FLM 30X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175702
POR TBL FLM 30X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175703
POR TBL FLM 50X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175704
POR TBL FLM 50X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175705
POR TBL FLM 60X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175706
POR TBL FLM 60X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175707
POR TBL FLM 90X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175708
POR TBL FLM 90X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175709
POR TBL FLM 100X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175710
POR TBL FLM 100X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175711
POR TBL FLM 120X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175712
POR TBL FLM 120X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175713
POR TBL FLM 200X1000MG I BLI kód SÚKL: 0175714
POR TBL FLM 200X1000MG II BLI kód SÚKL: 0175715
POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0175716
POR TBL FLM 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0175717
POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0175718
POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0175719
POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0175720
POR TBL FLM 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0175721
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0175722
POR TBL FLM 120X1000MG TBC kód SÚKL: 0175723
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0175724

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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 dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií.

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

LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/247/12-C

DR: OC RP: 00/146/001/EU1

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá tableta ve tvaru tobolky (12,7 x 5,9 mm) s hlubokou půlící rýhou na jedné straně.

Tablety lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

3. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10X250MG I BLI kód SÚKL: 0175644
POR TBL FLM 10X250MG II BLI kód SÚKL: 0175645
POR TBL FLM 20X250MG II BLI kód SÚKL: 0175646
POR TBL FLM 20X250MG I BLI kód SÚKL: 0175647
POR TBL FLM 30X250MG I BLI kód SÚKL: 0175648
POR TBL FLM 30X250MG II BLI kód SÚKL: 0175649
POR TBL FLM 50X250MG II BLI kód SÚKL: 0175650
POR TBL FLM 50X250MG I BLI kód SÚKL: 0175651
POR TBL FLM 60X250MG I BLI kód SÚKL: 0175652
POR TBL FLM 60X250MG II BLI kód SÚKL: 0175653
POR TBL FLM 90X250MG II BLI kód SÚKL: 0175654
POR TBL FLM 90X250MG I BLI kód SÚKL: 0175655
POR TBL FLM 100X250MG I BLI kód SÚKL: 0175656
POR TBL FLM 100X250MG II BLI kód SÚKL: 0175657
POR TBL FLM 120X250MG II BLI kód SÚKL: 0175658
POR TBL FLM 120X250MG I BLI kód SÚKL: 0175659
POR TBL FLM 200X250MG I BLI kód SÚKL: 0175660
POR TBL FLM 200X250MG II BLI kód SÚKL: 0175661
POR TBL FLM 10X250MG TBC kód SÚKL: 0175662
POR TBL FLM 20X250MG TBC kód SÚKL: 0175663
POR TBL FLM 30X250MG TBC kód SÚKL: 0175664
POR TBL FLM 50X250MG TBC kód SÚKL: 0175665
POR TBL FLM 60X250MG TBC kód SÚKL: 0175666
POR TBL FLM 90X250MG TBC kód SÚKL: 0175667
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0175668
POR TBL FLM 120X250MG TBC kód SÚKL: 0175669
POR TBL FLM 200X250MG TBC kód SÚKL: 0175670

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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 dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií.

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

LEVETIRACETAM G.L. PHARMA 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/248/12-C

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

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá tableta ve tvaru tobolky (16,3 x 7,6 mm) s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

3. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10X500MG I BLI kód SÚKL: 0175671
POR TBL FLM 10X500MG II BLI kód SÚKL: 0175672
POR TBL FLM 20X500MG II BLI kód SÚKL: 0175673
POR TBL FLM 20X500MG I BLI kód SÚKL: 0175674
POR TBL FLM 30X500MG I BLI kód SÚKL: 0175675
POR TBL FLM 30X500MG II BLI kód SÚKL: 0175676
POR TBL FLM 50X500MG II BLI kód SÚKL: 0175677
POR TBL FLM 50X500MG I BLI kód SÚKL: 0175678
POR TBL FLM 60X500MG I BLI kód SÚKL: 0175679
POR TBL FLM 60X500MG II BLI kód SÚKL: 0175680
POR TBL FLM 90X500MG II BLI kód SÚKL: 0175681
POR TBL FLM 90X500MG I BLI kód SÚKL: 0175682
POR TBL FLM 100X500MG I BLI kód SÚKL: 0175683
POR TBL FLM 100X500MG II BLI kód SÚKL: 0175684
POR TBL FLM 120X500MG II BLI kód SÚKL: 0175685
POR TBL FLM 120X500MG I BLI kód SÚKL: 0175686
POR TBL FLM 200X500MG I BLI kód SÚKL: 0175687
POR TBL FLM 200X500MG II BLI kód SÚKL: 0175688
POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0175689
POR TBL FLM 20X500MG TBC kód SÚKL: 0175690
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0175691
POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0175692
POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0175693
POR TBL FLM 90X500MG TBC kód SÚKL: 0175694
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0175695
POR TBL FLM 120X500MG TBC kód SÚKL: 0175696
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0175697

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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 dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií.

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

NORMEG 1000 mg

21/257/12-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé potahované tablety, dlouhé asi 19,1 mm a široké 10,1 mm,

s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0174871
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0174872
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0174873
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0174874
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0174875
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0174876
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0174877
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0174878
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0174879

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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.

NORMEG 250 mg

21/254/12-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré podlouhlé potahované tablety, dlouhé asi 12,6 mm a široké 6,1 mm, s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0174844
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0174845
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0174846
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0174847
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0174848
POR TBL FLM 80X250MG BLI kód SÚKL: 0174849
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0174850
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0174851
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0174852

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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.

NORMEG 500 mg

21/255/12-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety, dlouhé asi 16,1 mm a široké 7,6 mm, s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0174853

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0174854

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0174855

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0174856

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0174857

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0174858

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0174859

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0174860

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0174861

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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.

NORMEG 750 mg

21/256/12-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžové podlouhlé potahované tablety, dlouhé asi 18,6 mm a široké 8,6 mm, s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0174862

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0174863

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0174864

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0174865

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0174866

POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0174867

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0174868

POR TBL FLM 120X750MG BLI kód SÚKL: 0174869

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0174870

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Levetiracetam 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.

ORLIWIN 60 mg

08/234/12-C

DR: OWC RP: 07/401/007-010/EU1

D: WINTHROP ARZNEIMITTEL GMBH, MÜLHEIM-KÄRLICH, Německo

S: Orlistatum 60 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka s neprůhledným tyrkysovým tělem a uzávěrem, obsahuje bílé granule.

PVC/PVdC-PE//Al blistr

B: POR CPS DUR 42X60MG BLI kód SÚKL: 0170750

POR CPS DUR 84X60MG BLI kód SÚKL: 0170752

POR CPS DUR 105X60MG BLI kód SÚKL: 0170753

POR CPS DUR 126X60MG BLI kód SÚKL: 0170754

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 24

ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu. Blistr uchovávejte v krabičce z důvodu ochrany před vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek OrliWin 60 mg je indikován ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých pacientů s nadváhou s BMI vyšším nebo rovnajícím se 28 kg/m² a užívá se v kombinaci s mírně nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuků.

OSOLFAMAT 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/239/12-C

DR: O RP: 73/067/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.6 mg)

PP: Kulaté světle -ružové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-Alu blistr, krabička

2) OPA/Alu/PVC-Alu blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171751

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171752

POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171753

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171754

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171755
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171756
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171757
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171758
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171759

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-Alu blistr, OPA/Alu/PVC-Alu blistr

15 - PVC/ACLAR-Alu blistr

ZS: PVC/PVDC-Alu a OPA/Alu/PVC-Alu blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/ACLAR-Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

OSOLFAMAT 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/238/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Kulaté světle -žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-Alu blistr, krabička

2) OPA/Alu/PVC-Alu blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171742

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171743

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171744

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171745

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171746

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171747

POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171748

POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171749

POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171750

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18- PVC/PVDC-Alu blistr, OPA/Alu/PVC-Alu blistr

15 - PVC/ACLAR-Alu blistr

ZS: PVC/PVDC-Alu a OPA/Alu/PVC-Alu blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/ACLAR-Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

PARACETAMOL B. BRAUN 10 mg/ml

07/221/12-C

DR: O RP: 07/306/03-C

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Paracetamolum 0.5 g v 50 ml

PP: Čirý bezbarvý až slabě nažloutlý roztok

Teoretická osmolarita 305 mOsm/l

pH 4,5 - 5,5
LDPE lahvička, krabička
B: INF SOL 10X50ML/500MG LAG kód SÚKL: 0178634
INF SOL 10X100ML/1GM LAG kód SÚKL: 0178635
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
po prvním otevření:
infuze musí začít bezprostředně po připojení infuzního setu
po naředění:
chemická a fyzikální stabilita (včetně doby infuze) po naředění roztoky uvedenými v SPC, část 6.6 byla prokázána na dobu 48 hodin při 23 °C
Z mikrobiologického hlediska přípravek musí být použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele.
ZI: Krátkodobá léčba středně silné bolesti, zejména po operaci, krátkodobá léčba horečky, pokud je podání intravenózní cestou klinicky odůvodněné urgentní potřebou léčby bolesti nebo hypertermie a/nebo když jiné způsoby podání nejsou možné.

SOLIFENACIN HELM 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/237/12-C

DR: O RP: 73/067/05-C
D: HELM AG, HAMBURG, Německo
S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.6 mg)
PP: Kulaté světle -ružové tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 391 na jedné straně tablety.
1) PVC/PVDC-Alu blistr, krabička
2) OPA/Alu/PVC-Alu blistr, krabička
3) PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička
B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171733
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171734
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171735
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171736
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171737
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171738
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171739
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171740
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171741
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 18 - PVC/PVDC-Alu blistr, OPA/Alu/PVC-Alu blistr
15 - PVC/ACLAR-Alu blistr
ZS: PVC/PVDC-Alu a OPA/Alu/PVC-Alu blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
PVC/ACLAR-Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SOLIFENACIN HELM 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/236/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Kulaté světle -žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem 390 na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-Alu blistr, krabička

2) OPA/Alu/PVC-Alu blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171724

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171725

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171726

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171727

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171728

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171729

POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171730

POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171731

POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171732

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - PVC/PVDC-Alu blistr, OPA/Alu/PVC-Alu blistr

15- PVC/ACLAR-Alu blistr

ZS: PVC/PVDC-Alu a OPA/Alu/PVC-Alu blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/ACLAR-Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TACHYBEN I.V. 100 mg KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

58/244/12-C

DR: O RP: 58/119/85-A/C

D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko

S: Urapidilum 100 mg v 20 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku.

Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic. pH 5,5 - 6,6

Ampule z bezbarvého skla typu I.

B: INF CNC SOL 5X20ML/100MG AMP kód SÚKL: 0171617

IS: Hypotensiva

ATC: C02CA06

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po 50 hodinách při 15-25 °C. Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, délku a podmínky skladování jsou odpovědností uživatele, a neměly by normálně překračovat 24 hod při 8 °C a to pokud nařazení bylo provedeno za kontrolovaných a validovaných podmínek.

ZI: Hypertenzní krize (tj. kritický vzestup krevního tlaku), těžké a velmi těžké formy hypertenze, hypertenze rezistentní na běžnou terapii. Kontrolované snižování krevního tlaku u hypertenzních pacientů při operaci nebo v pooperačním období.

TACHYBEN I.V. 25 mg INJEKČNÍ ROZTOK

58/242/12-C

DR: O RP: 58/119/85-A/C

D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko

S: Urapidilum 25 mg v 5 ml

PP: Injekční roztok. Po naředění může být použit jako infuzní roztok.

Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic. pH 5,5 - 6,6

Ampule z bezbarvého skla (typu I Ph.Eur.).

B: INJ SOL 5X5ML/25MG AMP kód SÚKL: 0171615

IS: Hypotensiva

ATC: C02CA06

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po 50 hodinách při 15-25 °C. Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, délku a podmínky skladování jsou odpovědností uživatele, a neměly by normálně překračovat 24 hod při 8 °C a to pokud naředění bylo provedeno za kontrolovaných a validovaných podmínek.

ZI: Hypertenzní krize (tj. kritický vzestup krevního tlaku), těžké a velmi těžké formy hypertenze, hypertenze rezistentní na běžnou terapii. Kontrolované snižování krevního tlaku u hypertenzních pacientů při operaci nebo v pooperačním údobí.

TACHYBEN I.V. 50 mg INJEKČNÍ ROZTOK

58/243/12-C

DR: O RP: 58/119/85-B/C

D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko

S: Urapidilum 50 mg v 10 ml

PP: Injekční roztok. Po naředění může být použit jako infuzní roztok.

Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic. pH 5,5 - 6,6

Ampule z bezbarvého skla typu I.

B: INJ SOL 5X10ML/50MG AMP kód SÚKL: 0171616

IS: Hypotensiva

ATC: C02CA06

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po 50 hodinách při 15-25 °C. Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, délku a podmínky skladování jsou odpovědností uživatele, a neměly by normálně překračovat 24 hod při 8 °C a to pokud naředění bylo provedeno za kontrolovaných a validovaných podmínek.

ZI: Hypertenzní krize (tj. kritický vzestup krevního tlaku), těžké a velmi těžké formy hypertenze, hypertenze rezistentní na běžnou terapii. Kontrolované snižování krevního tlaku u hypertenzních pacientů při operaci nebo v pooperačním údobí.

ZULFIJA 75 MIKROGRAMŮ/ 20 MIKROGRAMŮ OBALENÉ TABLETY

17/139/12-C

DR: O RP: 17/058/99-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gestodenum 0.075 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní obalené tablety, průměr 5,1 až 6,1 mm, obě strany bez

potisku
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL OBD 21 BLI kód SÚKL: 0174990
POR TBL OBD 63 BLI kód SÚKL: 0174991
POR TBL OBD 126 BLI kód SÚKL: 0174992
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA10
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Perorální antikoncepce.

ZULFIJA 75 MIKROGRAMŮ/ 30 MIKROGRAMŮ OBALENÉ TABLETY

17/140/12-C

DR: O RP: 17/200/89-C
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Gestodenum 0.075 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Žluté kulaté bikonvexní obalené tablety, průměr 5,1 až 6,1 mm, obě strany bez potisku
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL OBD 21 BLI kód SÚKL: 0174993
POR TBL OBD 63 BLI kód SÚKL: 0174994
POR TBL OBD 126 BLI kód SÚKL: 0174995
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA10
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Perorální antikoncepce.
