

ATORVASTATIN ORION 10 mg

31/370/12-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety tvaru tobolky označené "RDY" na jedné straně a "571" na straně druhé.

PVC/Al/PA//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0179893
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0179894
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0179895
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0179896
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179897
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0179898
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0179899

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN ORION 20 mg

31/371/12-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety tvaru tobolky označené "RDY" na jedné straně a "570" na straně druhé.

PVC/Al/PA//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0179900
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0179901
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0179902
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0179903
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0179904

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN ORION 40 mg

31/372/12-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety tvaru tobolky označené "R569" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC/Al/PA//Al blistr

B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0179905
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0179906

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0179907
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0179908
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN ORION 80 mg

31/373/12-C

DR: O RP: 31/397/03-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Atorvastatinum calcicum 82.73 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)
PP: Bílé podlouhlé (oválné) potahované tablety tvaru tobolky označené "R568" na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC/Al/PA//Al blistr
B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0179909
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0179910
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0179911
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0179912
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

BELODERM 0,05 % KOŽNÍ ROZTOK

46/344/12-C

DR: L
D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika
S: Betamethasoni dipropionas 13.766 mg
(odp. Betamethasonum 10.755 mg)
PP: Bezbarvý průsvitný až slabě neprůhledný viskózní kožní roztok.
Bílá polyethylenová lahvička se žlutým polyethylenovým uzávěrem.
B: DRM SOL 1X20ML LAG kód SÚKL: 0161980
DRM SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0170302
IS: Dermatologica
ATC: D07AC01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba ekzémů a dermatitid všech typů postihujících kštici, včetně atopického ekzému, fotodermatitidy, primární dráždivé a alergické dermatitidy, lichen planus, lichen simplex, diskovitého lupus erythematosus, erythrodermie, psoriázy kštice.

CARVEDILOL AUROBINDO 12,5 mg

77/367/12-C

DR: O RP: 77/1288/97-C
D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta
S: Carvedilolum 12.5 mg
PP: Bílé až téměř bílé, oválné potahované tablety s vyraženým "F58" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
I. PVC/PE/PVDC - Al blistr

- II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu
- B: POR TBL FLM 5X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188314
POR TBL FLM 7X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188315
POR TBL FLM 10X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188316
POR TBL FLM 14X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188317
POR TBL FLM 15X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188318
POR TBL FLM 20X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188319
POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188320
POR TBL FLM 30X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188321
POR TBL FLM 40X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188322
POR TBL FLM 50X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188323
POR TBL FLM 56X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188324
POR TBL FLM 60X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188325
POR TBL FLM 90X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188326
POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188327
POR TBL FLM 100X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188328
POR TBL FLM 120X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188329
POR TBL FLM 150X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188330
POR TBL FLM 200X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188331
POR TBL FLM 250X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188332
POR TBL FLM 300X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188333
POR TBL FLM 400X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188334
POR TBL FLM 500X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188335
POR TBL FLM 1000X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188336
POR TBL FLM 30X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188337
POR TBL FLM 50X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188338
POR TBL FLM 60X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188339
POR TBL FLM 100X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188340
POR TBL FLM 250X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188341
POR TBL FLM 500X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188342
POR TBL FLM 1000X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188343
- IS: Sympatholytica
ATC: C07AG02
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Podpůrná léčba mírného až středně těžkého stabilizovaného srdečního selhání.

CARVEDILOL AUROBINDO 6,25 mg

77/366/12-C

- DR: O RP: 77/1289/97-C
D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta
S: Carvedilolum 6.25 mg
PP: Bílé až téměř bílé, oválné potahované tablety s vyraženým "F57" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
I. PVC/PE/PVDC - Al blistr
II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu
- B: POR TBL FLM 5X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188284
POR TBL FLM 7X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188285
POR TBL FLM 10X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188286
POR TBL FLM 14X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188287

POR TBL FLM 15X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188288
POR TBL FLM 20X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188289
POR TBL FLM 28X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188290
POR TBL FLM 30X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188291
POR TBL FLM 40X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188292
POR TBL FLM 50X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188293
POR TBL FLM 56X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188294
POR TBL FLM 60X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188295
POR TBL FLM 90X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188296
POR TBL FLM 98X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188297
POR TBL FLM 100X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188298
POR TBL FLM 120X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188299
POR TBL FLM 150X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188300
POR TBL FLM 200X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188301
POR TBL FLM 250X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188302
POR TBL FLM 300X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188303
POR TBL FLM 400X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188304
POR TBL FLM 500X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188305
POR TBL FLM 1000X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188306
POR TBL FLM 30X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188307
POR TBL FLM 50X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188308
POR TBL FLM 60X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188309
POR TBL FLM 100X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188310
POR TBL FLM 250X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188311
POR TBL FLM 500X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188312
POR TBL FLM 1000X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188313

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Podpůrná léčba mírného až středně těžkého stabilizovaného srdečního selhání.

CARVEDILOL AUROBINDO 25 mg

77/368/12-C

DR: O RP: 77/1015/92-S/C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Carvedilolum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, oválné potahované tablety s vyraženým "F59" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

I. PVC/PE/PVDC - Al blistr

II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu

B: POR TBL FLM 5X25MG BLI kód SÚKL: 0188344

POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0188345

POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0188346

POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0188347

POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0188348

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0188349

POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0188350

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0188351

POR TBL FLM 40X25MG BLI kód SÚKL: 0188352

POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0188353
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0188354
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0188355
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0188356
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0188357
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0188358
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0188359
POR TBL FLM 150X25MG BLI kód SÚKL: 0188360
POR TBL FLM 200X25MG BLI kód SÚKL: 0188361
POR TBL FLM 250X25MG BLI kód SÚKL: 0188362
POR TBL FLM 300X25MG BLI kód SÚKL: 0188363
POR TBL FLM 400X25MG BLI kód SÚKL: 0188364
POR TBL FLM 500X25MG BLI kód SÚKL: 0188365
POR TBL FLM 1000X25MG BLI kód SÚKL: 0188366
POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0188367
POR TBL FLM 50X25MG TBC kód SÚKL: 0188368
POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0188369
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0188370
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0188371
POR TBL FLM 500X25MG TBC kód SÚKL: 0188372
POR TBL FLM 1000X25MG TBC kód SÚKL: 0188373

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Podpůrná léčba mírného až středně těžkého stabilizovaného srdečního selhání.

LORDESTIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/376/12-C

DR: OC RP: 00/160/001-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Desloratadini sulfas 5.788 mg
(odp. Desloratadinum 5 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahové tablety, o průměru asi 6 mm, na jedné straně označené "R03".

PVC/PE/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178670
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178671
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178672
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178673
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178674

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

-s alergickou rýmou

-s urtikárií

MICTONORM UNO 45 mg

73/378/12-C

DR: S
D: APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH, DRÁŽDANY, Německo
S: Propiverini hydrochloridum 45 mg
(odp. Propiverinum 40.92 mg)
PP: Oranžové tobolky o velikosti 2 obsahující bílé až téměř bílé pelety
1. PVC/TE/PVDC-Al blistry v krabičkách
2. PE lahvičky se šroubovacím PP uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel
B: POR CPS RDR 14X45MG BLI kód SÚKL: 0178594
POR CPS RDR 20X45MG BLI kód SÚKL: 0178595
POR CPS RDR 28X45MG BLI kód SÚKL: 0178596
POR CPS RDR 30X45MG BLI kód SÚKL: 0178597
POR CPS RDR 49X45MG BLI kód SÚKL: 0178598
POR CPS RDR 50X45MG BLI kód SÚKL: 0178599
POR CPS RDR 56X45MG BLI kód SÚKL: 0178600
POR CPS RDR 60X45MG BLI kód SÚKL: 0178601
POR CPS RDR 84X45MG BLI kód SÚKL: 0178602
POR CPS RDR 98X45MG BLI kód SÚKL: 0178603
POR CPS RDR 100X45MG BLI kód SÚKL: 0178604
POR CPS RDR 112X45MG BLI kód SÚKL: 0178605
POR CPS RDR 168X45MG BLI kód SÚKL: 0178606
POR CPS RDR 280X45MG BLI kód SÚKL: 0178607
POR CPS RDR 10X45MG TBC kód SÚKL: 0178608
POR CPS RDR 14X45MG TBC kód SÚKL: 0178609
POR CPS RDR 20X45MG TBC kód SÚKL: 0178610
POR CPS RDR 28X45MG TBC kód SÚKL: 0178611
POR CPS RDR 30X45MG TBC kód SÚKL: 0178612
POR CPS RDR 49X45MG TBC kód SÚKL: 0178613
POR CPS RDR 50X45MG TBC kód SÚKL: 0178614
POR CPS RDR 56X45MG TBC kód SÚKL: 0178615
POR CPS RDR 60X45MG TBC kód SÚKL: 0178616
POR CPS RDR 84X45MG TBC kód SÚKL: 0178617
POR CPS RDR 98X45MG TBC kód SÚKL: 0178618
POR CPS RDR 100X45MG TBC kód SÚKL: 0178619
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD06
PE: 36, lahvičky po prvním otevření 100 dnů
ZS: 1. Uchovávat při teplotě do 25°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
2. Uchovávat v dobře uzavřené lahvičce
ZI: Symptomatická léčba močové inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a imperativního nutkání k močení u pacientů s příznaky hyperaktivního močového měchýře anebo s neurogenní hyperaktivitou detrusoru (hyperreflexie detrusoru) v důsledku poranění míchy.

PTEROCYN 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/391/12-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Levetiracetamum 1000 mg
PP: Bílé, oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o rozměrech 19,2 x 10,2 mm. Tableta může být rozdělena na dvě stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0179670
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0179672
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0179674
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0179676
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0179678
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0179680
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0179681
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0179682

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek Pterocyn je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.
Přípravek Pterocyn 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.

PTEROCYN 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/388/12-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Levetiracetamum 250 mg
PP: Modré, oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o rozměrech 12,9 x 6,1 mm. Tableta může být rozdělena na dvě stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0179628
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0179629
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0179631
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0179632
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0179635
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0179637
POR TBL FLM 80X250MG BLI kód SÚKL: 0179638
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0179639

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek Pterocyn je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.
Přípravek Pterocyn 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.

PTEROCYN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/389/12-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté, oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o rozměrech 16,5 x 7,7 mm. Tableta může být rozdělena na dvě stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0179640

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0179642

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0179644

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0179646

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0179648

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0179652

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0179653

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0179654

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Přípravek Pterocyn 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.

PTEROCYN 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/390/12-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžové, oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o rozměrech 18,8 x 8,9 mm. Tableta může být rozdělena na dvě stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0179656

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0179658

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0179660

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0179662

POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0179664

POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0179666

POR TBL FLM 120X750MG BLI kód SÚKL: 0179667

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0179668

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

QUETIAPIN FAIR-MED 100 mg

68/346/12-C

- DR: O RP: 68/455/99-C
- D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo
- S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
- PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru přibližně 9,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Neprůhledný PVC/Al blistr
- B: POR TBL FLM 3X100MG BLI kód SÚKL: 0179038
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0179039
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0179040
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0179041
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0179042
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0179043
POR TBL FLM 10X5X100MG BLI kód SÚKL: 0179044
POR TBL FLM 5X10X100MG BLI kód SÚKL: 0179045
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0179046
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0179047
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0179048
POR TBL FLM 10X10X100MG BLI kód SÚKL: 0179049
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0179050
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0179051
POR TBL FLM 240X100MG BLI kód SÚKL: 0179052
POR TBL FLM 250X100MG BLI kód SÚKL: 0179053
POR TBL FLM 5X20X100MG BLI kód SÚKL: 0192554
- IS: Antipsychotica (neuroleptica)
- ATC: N05AH04
- PE: 36
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání
- ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

QUETIAPIN FAIR-MED 200 mg

68/347/12-C

- DR: O RP: 68/456/99-C
- D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo
- S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)
- PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru přibližně 12,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 3X200MG BLI kód SÚKL: 0179054
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0179055
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0179056
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0179057
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0179058
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0179059
POR TBL FLM 10X5X200MG BLI kód SÚKL: 0179060
POR TBL FLM 5X10X200MG BLI kód SÚKL: 0179061
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0179062
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0179063
POR TBL FLM 98X200MG BLI kód SÚKL: 0179064
POR TBL FLM 10X10X200MG BLI kód SÚKL: 0179065
POR TBL FLM 120X200MG BLI kód SÚKL: 0179066
POR TBL FLM 180X200MG BLI kód SÚKL: 0179067
POR TBL FLM 240X200MG BLI kód SÚKL: 0179068
POR TBL FLM 250X200MG BLI kód SÚKL: 0179069
POR TBL FLM 5X20X200MG BLI kód SÚKL: 0192555

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

QUETIAPIN FAIR-MED 25 mg

68/345/12-C

DR: O RP: 68/454/99-C
D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo
S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)
PP: Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, o průměru přibližně 5,7 mm
Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 3X25MG BLI kód SÚKL: 0179022
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0179023
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0179024
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0179025
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0179026
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0179027
POR TBL FLM 10X5X25MG BLI kód SÚKL: 0179028
POR TBL FLM 5X10X25MG BLI kód SÚKL: 0179029
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0179030
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0179031
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0179032
POR TBL FLM 10X10X25MG BLI kód SÚKL: 0179033
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0179034
POR TBL FLM 180X25MG BLI kód SÚKL: 0179035
POR TBL FLM 240X25MG BLI kód SÚKL: 0179036
POR TBL FLM 250X25MG BLI kód SÚKL: 0179037
POR TBL FLM 5X20X25MG BLI kód SÚKL: 0192553

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

QUETIAPIN FAIR-MED 300 mg

68/348/12-C

DR: OE RP: NL

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg

(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, s tloušťkou přibližně 7 mm, délkou 19 mm a šířkou 9 mm

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 3X300MG BLI kód SÚKL: 0179070

POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0179071

POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0179072

POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0179073

POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0179074

POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0179075

POR TBL FLM 5X20X300MG BLI kód SÚKL: 0179076

POR TBL FLM 10X5X300MG BLI kód SÚKL: 0179077

POR TBL FLM 6X10X300MG BLI kód SÚKL: 0179079

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0179080

POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0179081

POR TBL FLM 10X10X300MG BLI kód SÚKL: 0179082

POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0179083

POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0179084

POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0179085

POR TBL FLM 250X300MG BLI kód SÚKL: 0179086

POR TBL FLM 1X60X300MG BLI kód SÚKL: 0192556

POR TBL FLM 5X20X300MG BLI kód SÚKL: 0192557

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

QUETIAPIN FAIR-MED STARTERPACK

68/349/12-C

DR: O RP: 68/713/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg

(odp. Quetiapinum 25 mg)

Quetiapini fumaras 115.3 mg

(odp. Quetiapinum 100 mg)

Quetiapini fumaras 230.27 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: 25 mg tablety:

Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, o průměru přibližně 5,7 mm

100 mg tablety:

Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru

přibližně 9,1 mm

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky

200 mg tablety:

Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru přibližně 12,1 mm

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0179087

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

VAPRESS 160 mg

58/380/12-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 17,5 x 8 mm s půlicí rýhou na jedné straně a označením „MC“ na straně druhé.

Půlicí rýha není určena k dělení dávky.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. PVC/PCTFE-Alu blistr

B: POR TBL FLM 7X160MG I BLI kód SÚKL: 0178889

POR TBL FLM 7X160MG II BLI kód SÚKL: 0178890

POR TBL FLM 14X160MG II BLI kód SÚKL: 0178891

POR TBL FLM 14X160MG I BLI kód SÚKL: 0178892

POR TBL FLM 28X160MG I BLI kód SÚKL: 0178893

POR TBL FLM 28X160MG II BLI kód SÚKL: 0178894

POR TBL FLM 30X160MG II BLI kód SÚKL: 0178895

POR TBL FLM 30X160MG I BLI kód SÚKL: 0178896

POR TBL FLM 56X160MG I BLI kód SÚKL: 0178897

POR TBL FLM 56X160MG II BLI kód SÚKL: 0178898

POR TBL FLM 60X160MG II BLI kód SÚKL: 0178899

POR TBL FLM 60X160MG I BLI kód SÚKL: 0178900

POR TBL FLM 90X160MG I BLI kód SÚKL: 0178901

POR TBL FLM 90X160MG II BLI kód SÚKL: 0178902

POR TBL FLM 98X160MG II BLI kód SÚKL: 0178903

POR TBL FLM 98X160MG I BLI kód SÚKL: 0178904

POR TBL FLM 100X160MG I BLI kód SÚKL: 0178905

POR TBL FLM 100X160MG II BLI kód SÚKL: 0178906

POR TBL FLM 280X160MG II BLI kód SÚKL: 0178907

POR TBL FLM 280X160MG I BLI kód SÚKL: 0178908

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.

Recentní infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).
Srdeční selhání - Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VAPRESS 80 mg

58/379/12-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Valsartanum 80 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 10,4 mm s půlicí rýhou.
Půlicí rýha není určena k dělení dávky.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. PVC/PCTFE-Alu blistr

B: POR TBL FLM 7X80MG I BLI kód SÚKL: 0178869

POR TBL FLM 7X80MG II BLI kód SÚKL: 0178870

POR TBL FLM 14X80MG II BLI kód SÚKL: 0178871

POR TBL FLM 14X80MG I BLI kód SÚKL: 0178872

POR TBL FLM 28X80MG I BLI kód SÚKL: 0178873

POR TBL FLM 28X80MG II BLI kód SÚKL: 0178874

POR TBL FLM 30X80MG II BLI kód SÚKL: 0178875

POR TBL FLM 30X80MG I BLI kód SÚKL: 0178876

POR TBL FLM 56X80MG I BLI kód SÚKL: 0178877

POR TBL FLM 56X80MG II BLI kód SÚKL: 0178878

POR TBL FLM 60X80MG II BLI kód SÚKL: 0178879

POR TBL FLM 60X80MG I BLI kód SÚKL: 0178880

POR TBL FLM 90X80MG I BLI kód SÚKL: 0178881

POR TBL FLM 90X80MG II BLI kód SÚKL: 0178882

POR TBL FLM 98X80MG II BLI kód SÚKL: 0178883

POR TBL FLM 98X80MG I BLI kód SÚKL: 0178884

POR TBL FLM 100X80MG I BLI kód SÚKL: 0178885

POR TBL FLM 100X80MG II BLI kód SÚKL: 0178886

POR TBL FLM 280X80MG II BLI kód SÚKL: 0178887

POR TBL FLM 280X80MG I BLI kód SÚKL: 0178888

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.

Recentní infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).
Srdeční selhání - Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

