

LEFLON 20 mg

29/498/11-C

DR: OC RP: 99/118/005-EU1

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Leflunomidum 20 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 8,1 mm a s půlicí rýhou na jedné straně.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

1. PA/ALU/PVC-Aluminium (ALU/ALU) blistr

2. PA/ALU/PVC-Aluminium (ALU/ALU) blistr perforovaný, jednodávkový

3. Bílá neprůhledná HDPE lahvička s bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo (bílý silikagel) nebo sáček s vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0159972

POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0159973

POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0159974

POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0159975

POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0159976

POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0159977

POR TBL FLM 60X20MG TBC kód SÚKL: 0159978

POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0159979

POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0159980

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0159981

POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0184371

POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0184372

POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0184373

POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0184374

POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0184375

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Leflunomid je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou a aktivní psoriatickou artritidou.

LEFTIRAM 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/717/11-C

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

D: MEDICO UNO WORLDWIDE (CYPRUS) LTD., LARNACA, Kypr

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá podlouhlá potahovaná tableta.

PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládáčka

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0174669

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0174670

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0174671

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0174672

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0174673

POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0174674

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0174675

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0174676

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

LEFTIRAM 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/715/11-C

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

D: MEDICO UNO WORLDWIDE (CYPRUS) LTD., LARNACA, Kypr

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá podlouhlá potahovaná tableta.

PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládáčka

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0174653

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0174654

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0174655

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0174656

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0174657

POR TBL FLM 80X250MG BLI kód SÚKL: 0174658

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0174659

POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0174660

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

LEFTIRAM 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/716/11-C

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

D: MEDICO UNO WORLDWIDE (CYPRUS) LTD., LARNACA, Kypr

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá podlouhlá potahovaná tableta.

PVC/PE/PVdC//Al blistr, papírová skládáčka

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0174661

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0174662

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0174663

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0174664

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0174665

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0174666

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0174667

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0174668

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

MONTELUKAST SYNTHON 10 mg POTAHOVANÁ TABLETA 14/696/11-C

DR: O RP: 14/351/99-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Světležluté až béžové, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "M9UT" a "10" na jedné straně
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0178785
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0178786
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0178787
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0178788
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0178789
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0178790
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0178791
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0178792
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0178793
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0178794

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba.

MONTELUKAST SYNTHON 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETA 14/694/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové, bikonvexní tablety ve tvaru tobolek s vyražením "M9UT" a "4" na jedné straně
Al/Al blistr

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0178765
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0178766
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0178767
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0178768

POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0178769
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0178770
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0178771
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0178772
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0178773
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0178774

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Indikován k léčbě astmatu u pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.

MONTELUKAST SYNTHON 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETA

14/695/11-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté bikonvexní tablety s vyražením "M9UT" a "5" na jedné straně.
Al/Al blistr

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178775
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178776
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178777
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178778
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178779
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178780
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0178781
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178782
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0178783
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178784

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba (může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům).

NICORANDIL DEXCEL PHARMA 10 mg TABLETY

41/713/11-C

DR: OE RP: GB

D: DEXCEL PHARMA LIMITED, DAVENTRY, Velká Británie

S: Nicorandilum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety, s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytým označením "10" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

ALU /ALU blistry s vrstvou obsahující vysoušedlo

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170060
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170061
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170062
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170063

IS: Cardiaca

ATC: C01DX16

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Nicorandil Dexcel Pharma 10 mg tablety jsou určeny k prevenci a dlouhodobé léčbě chronické stabilní anginy pectoris.

NICORANDIL DEXCEL PHARMA 20 mg TABLETY

41/714/11-C

DR: OE RP: GB

D: DEXCEL PHARMA LIMITED, DAVENTRY, Velká Británie

S: Nicorandilum 20 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety, s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytým označením "20" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

ALU /ALU blistry s vrstvou obsahující vysoušedlo

B: POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0170064

POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170065

POR TBL NOB 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170066

POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0170067

IS: Cardiac

ATC: C01DX16

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Nicorandil Dexcel Pharma 20 mg tablety jsou určeny k prevenci a dlouhodobé léčbě chronické stabilní anginy pectoris.

ORLISTAT SANDOZ 120 mg

08/699/11-C

DR: OWC RP: 98/071/001-006EU1

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

S: Orlistatum 120 mg

PP: Tvrdé tobolky s modrým víčkem a modrým tělem.
Al/PVC/PVdC blistr

B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0157964

POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0157965

POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0157966

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Orlistat Sandoz 120 mg je indikován v kombinaci s mírně nízkokalorickou dietou k léčbě obézních pacientů s indexem tělesné hmotnosti (BMI) vyšším nebo rovným 30 kg/m² nebo k léčbě pacientů s nadváhou (BMI ≥ 28 kg/m²) s doprovodnými rizikovými faktory. Léčba orlistatem se musí ukončit po 12 týdnech pokud pacient nebyl schopen snížit alespoň o 5 % tělesnou hmotnost ve srovnání s hmotností na počátku léčby.

ORLISTAT SANDOZ 60 mg

08/698/11-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Orlistatum 60 mg
PP: Tvrdé tobolky se světle modrým víčkem a světle modrým tělem.
1. Al/PVC/PVdC blistr
2. Al/PVC/PCTFE blistr
3. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená membránou z papíru-
vosku-Al-polyethylentereftalátu-PE se stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem
4. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem
s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel molekulová síta
5. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem
s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel se širokými póry
6. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem
s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel s úzkými póry.
B: POR CPS DUR 42X60MG I BLI kód SÚKL: 0157945
POR CPS DUR 42X60MG II BLI kód SÚKL: 0157946
POR CPS DUR 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0157947
POR CPS DUR 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0157948
POR CPS DUR 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0157949
POR CPS DUR 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0157950
POR CPS DUR 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0157951
POR CPS DUR 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0157952
POR CPS DUR 42X60MG I TBC kód SÚKL: 0157953
POR CPS DUR 42X60MG II TBC kód SÚKL: 0157954
POR CPS DUR 42X60MG III TBC kód SÚKL: 0157955
POR CPS DUR 42X60MG IV TBC kód SÚKL: 0157956
POR CPS DUR 84X60MG I TBC kód SÚKL: 0157957
POR CPS DUR 84X60MG II TBC kód SÚKL: 0157958
POR CPS DUR 84X60MG III TBC kód SÚKL: 0157959
POR CPS DUR 84X60MG IV TBC kód SÚKL: 0157960
IS: Anorexica
ATC: A08AB01
PE: 36-blistr, 24-lahvička
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn
před světlem a vlhkostí.
Lahev: po prvním otevření doba použitelnosti 6 měsíců
ZI: Přípravek Orlistat Sandoz 60 mg je indikován ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých
pacientů s nadváhou (index tělesné hmotnosti (BMI) ≥ 28 kg/m²), užívá se v kombinaci
s mírně nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuků.

ORLISTAT TEVA 120 mg

08/701/11-C

DR: OWC RP: 98/071/001-006-EU1
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Orlistatum 120 mg
PP: Tvrdé tobolky s modrým víčkem a modrým tělem.
Al/PVC/PVdC blistr
B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0160500
POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0160501
POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0160502
IS: Anorexica
ATC: A08AB01

- PE: 36
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Orlistat Teva 120 mg je ve spojení s mírnou nízkokalorickou dietou indikován k léčbě obézních pacientů s body mass indexem (BMI) 30 kg/m² a více, nebo pacientů s nadváhou (BMI ≥ 28 kg/m²) a přítomnými rizikovými faktory. Léčba orlistatem by měla být po 12 týdnech ukončena, pokud se pacientovi nepodařilo snížit tělesnou hmotnost alespoň o 5 % ve srovnání s hmotností na počátku léčby.
-

ORLISTAT TEVA 60 mg

08/700/11-C

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

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Orlistatum 60 mg

PP: Tvrdé tobolky se světle modrým víčkem a světle modrým tělem.

1. Al/PVC/PVdC blistr
 2. Al/PVC/PCTFE blistr
 3. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená membránou z papíru-vosku-Al-polyethylentereftalátu-PE se stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem
 4. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel molekulová síta
 5. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel se širokými póry
 6. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel s úzkými póry.
- B: POR CPS DUR 42X60MG I BLI kód SÚKL: 0160484
POR CPS DUR 42X60MG II BLI kód SÚKL: 0160485
POR CPS DUR 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0160486
POR CPS DUR 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0160487
POR CPS DUR 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0160488
POR CPS DUR 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0160489
POR CPS DUR 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0160490
POR CPS DUR 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0160491
POR CPS DUR 42X60MG I TBC kód SÚKL: 0160492
POR CPS DUR 42X60MG II TBC kód SÚKL: 0160493
POR CPS DUR 42X60MG III TBC kód SÚKL: 0160494
POR CPS DUR 42X60MG IV TBC kód SÚKL: 0160495
POR CPS DUR 84X60MG I TBC kód SÚKL: 0160496
POR CPS DUR 84X60MG II TBC kód SÚKL: 0160497
POR CPS DUR 84X60MG III TBC kód SÚKL: 0160498
POR CPS DUR 84X60MG IV TBC kód SÚKL: 0160499

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 36-blistr, 24-lahvička

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

Lahve: použitelnost po prvním otevření 6 měsíců

ZI: Orlistat Teva 60 mg je indikován ve spojení s mírnou nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuku ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých pacientů s nadváhou (body mass index (BMI) ≥ 28 kg/m²).

PRICORON COMBI 2 mg/0,625 mg

58/707/11-C

DR: O RP: 58/862/99-C

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

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum natricum 1.773 mg)
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)
Indapamidum 0.625 mg

PP: Bílé až krémově bílé podlouhlé tablety o délce 7.9 - 8.3 mm a výšce 2.6 - 3.4 mm s hlubokou dělicí rýhou na obou stranách a vyraženým označením "2" na jedné straně dělicí rýhy.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PE/ALU)

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0159594

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0159595

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0159596

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0159597

POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0187670

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindopilem.

PRICORON COMBI 4 mg/1,25 mg

58/708/11-C

DR: O RP: 58/863/99-C

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum natricum 3.546 mg)
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílé až krémově bílé podlouhlé tablety o délce 7.9 - 8.3 mm a výšce 2.6 - 3.4 mm s hlubokou dělicí rýhou na obou stranách.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PE/ALU)

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0159598

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0159599

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0159600

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0159601

POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0187671

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindopilem.

ZATAL 0,05 mg/ml

64/595/11-C

DR: O RP: 64/164/99-C

D: ALICE LOREN CO., LTD, BROMLEY, KENT, Velká Británie

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok

Bílá LDPE lahvička s bílým LDPE kapacím hrotem, bílý HDPE šroubovací uzávěr,
papírová krabička

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0165162

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0165163

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0165164

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě 2 - 8°C v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn
před světlem.

Po prvním otevření lahvičky uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby
byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření: 4 týdny.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným
úhlem a okulární hypertenzí.
