

Nově registrované přípravky v období od 1.12.2012 do 31.12.2012 s ohledem na nabytí právní moci

AMBROXOL FONTANE 30 mg/5 ml

52/672/12-C

DR: OE RP: D

D: FONTANE PHARMA GMBH, BERLIN, Německo

S: Ambroxoli hydrochloridum 600 mg v 100 ml

PP: Čirý bezbarvý až slabě nažloutlý roztok.

Štítkem označená lahev ze žlutohnědého skla (typ III) s pojistným šroubovacím uzávěrem a odměrnou lžičkou. Šroubovací uzávěr je z polypropylenu. Jako barvicí činidlo je bílý koncentrát. Odměrná lžička je z polypropylenu a má stupnici pro 1.25 ml, 2.5 ml a 5 ml (okraj lžičky).

B: POR SOL 1X100ML/600MG LAG kód SÚKL: 0182251

IS: Expectorantia, mucolytica

ATC: R05CB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření: použitelnost 6 měsíců

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mukolytická terapie produktivního kašle souvisejícího s akutními nebo chronickými bronchopulmonálními onemocněními.

APO-ZOLEDRONIC ACID 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

87/603/12-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku. Čirý bezbarvý roztok, bez viditelných částic.

Injekční lahvička: 5 ml plastová injekční lahvička z čírého, bezbarvého kopolymeru cykloolefinu s fluoropolymerem, uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou typu I a aluminiovým víčkem s polypropylenovým flip-off víčkem, zvnějšku čirým a uvnitř nelakovaným.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181311

INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181312

INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181313

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po naředění: Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v plné zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C a při 25 °C. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na pokojovou teplotu.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním pokročilou formou

nádorového onemocnění postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

AZITROMYCIN SANDOZ 500 mg GRANULE NA LŽIČCE 15/639/12-C

DR: OWE RP: A

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

S: Azithromycinum dihydricum qs
(odp. Azithromycinum 500 mg)

PP: Bílé až žlutavě hnědé granule.

Plastová lžička (polypropylen) obsahující granule je potažena mikroperforovanou plastovou fólií (polyester). Každá odměrná lžička je uzavřena v hliníkovém sáčku sestávajícím z hliníkové fólie potažené polypropylenem a orientovaným polyamidem uvnitř a PETP zvenčí.

B: POR GRA SUS COM 3X500MG COM kód SÚKL: 0171420

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutní bakteriální otitis media, faryngitidy, tonzilitidy, akutní exacerpace chronické bronchitidy, mírné až středně těžké komunitní pneumonie, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované uretritidy a cervicitidy způsobené Chlamydia trachomatis.

BETAXOLOL SUBSTIPHARM 20 mg

58/661/12-C

DR: O RP: 58/297/91-C

D: SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, PARIS, Francie

S: Betaxololi hydrochloridum 20 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0182145

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0182146

POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0182147

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0182148

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0182149

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0182150

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB05

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze. Profylaktická léčba stabilní námahové anginy pectoris. Betaxolol Substipharm je indikován k léčbě dospělých.

CANDEGAMMA 16 mg TABLETY

58/632/12-C

DR: O RP: 58/409/99-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní, nepotažené skvrnité tablety o velikosti 3x9mm, s čtvrticím křížem na jedné straně a s vyraženým "16" na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Al/PVC/PE/PVdC blistr

- B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0177450
POR TBL NOB 10X16MG BLI kód SÚKL: 0177451
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0177452
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0177453
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0177454
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0177455
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0177456
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0177457
POR TBL NOB 300X16MG BLI kód SÚKL: 0177458

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé srdeční komory (ejekční frakce levé srdeční komory menší a nebo rovna 40%) jako přídavná léčba k léčbě inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nebo když ACE inhibitory nejsou tolerovány (viz bod 5.1).

CANDEGAMMA 2 mg TABLETY

58/629/12-C

DR: OW RP: 58/407/99-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Candesartanum cilexetilum 2 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, nepotažené tablety o velikosti 2x5mm, rovné na obou stranách

Al/PVC/PE/PVdC blistr

- B: POR TBL NOB 7X2MG BLI kód SÚKL: 0177423
POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0177424
POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0177425
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0177426
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0177427
POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0177428
POR TBL NOB 98X2MG BLI kód SÚKL: 0177429
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0177430
POR TBL NOB 300X2MG BLI kód SÚKL: 0177431

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé srdeční komory (ejekční frakce levé srdeční komory menší a nebo rovna 40%) jako přídavná léčba k léčbě inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nebo když ACE inhibitory nejsou tolerovány (viz bod 5.1).

CANDEGAMMA 32 mg TABLETY

58/633/12-C

DR: OW RP: 58/409/99-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní, nepotažené skvrnité tablety o velikosti 4x10mm, s čtvrticím křížem na jedné straně a s vyraženým "32" na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Al/PVC/PE/PVdC blistr

B: POR TBL NOB 7X32MG BLI kód SÚKL: 0177459
POR TBL NOB 10X32MG BLI kód SÚKL: 0177460
POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0177461
POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0177462
POR TBL NOB 30X32MG BLI kód SÚKL: 0177463
POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0177464
POR TBL NOB 98X32MG BLI kód SÚKL: 0177465
POR TBL NOB 100X32MG BLI kód SÚKL: 0177466
POR TBL NOB 300X32MG BLI kód SÚKL: 0177467

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé srdeční komory (ejekční frakce levé srdeční komory menší a nebo rovna 40%) jako přídavná léčba k léčbě inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nebo když ACE inhibitory nejsou tolerovány (viz bod 5.1).

CANDEGAMMA 4 mg TABLETY

58/630/12-C

DR: O RP: 58/407/99-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, nepotažené tablety o velikosti 3x6mm, s půlící rýhou na jedné straně a rovné na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Al/PVC/PE/PVdC blistr

B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0177432
POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0177433
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0177434
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0177435
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0177436
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0177437
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0177438
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0177439
POR TBL NOB 300X4MG BLI kód SÚKL: 0177440

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé srdeční komory (ejekční frakce levé srdeční komory menší a nebo rovna 40%) jako přídavná léčba k léčbě inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nebo když ACE inhibitory nejsou tolerovány (viz bod 5.1).

CANDEGAMMA 8 mg TABLETY

58/631/12-C

DR: O RP: 58/408/99-C
D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo
S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, nepotažené tablety o velikosti 3x9mm, s čtvrticím křížem na jedné straně a hladké na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
Al/PVC/PE/PVdC blistr
B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0177441
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0177442
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0177443
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0177444
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0177445
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0177446
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0177447
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0177448
POR TBL NOB 300X8MG BLI kód SÚKL: 0177449
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé srdeční komory (ejekční frakce levé srdeční komory menší a nebo rovna 40%) jako přídavná léčba k léčbě inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nebo když ACE inhibitory nejsou tolerovány (viz bod 5.1).

CYTARABIN KABI 100 mg/ml

44/660/12-C

DR: OE RP: PL 0032/0198
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Cytarabinum 100 mg v 1 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok
1 ml roztoku:
Injekční nebo infuzní roztok je v 2 ml bezbarvých skleněných injekčních lahvičkách (třída I) uzavřených bromobutylovou pryžovou zátkou a zeleným hliníkovým flip-off uzávěrem.
5 ml roztoku:
Injekční nebo infuzní roztok je v 5 ml bezbarvých skleněných injekčních lahvičkách (třída I) uzavřených bromobutylovou pryžovou zátkou a modrým hliníkovým flip-off uzávěrem.
10 ml roztoku:
Injekční nebo infuzní roztok je v 10 ml bezbarvých skleněných injekčních lahvičkách (třída I) uzavřených bromobutylovou pryžovou zátkou a červeným hliníkovým flip-off uzávěrem.
20 ml roztoku:
Injekční nebo infuzní roztok je ve 20 ml bezbarvých skleněných injekčních lahvičkách (třída I) uzavřených bromobutylovou pryžovou zátkou a žlutým hliníkovým flip-off uzávěrem
B: INJ+INF SOL 1X1ML/100MG VIA kód SÚKL: 0178953
INJ+INF SOL 1X5ML/500MG VIA kód SÚKL: 0178954
INJ+INF SOL 1X10ML/1GM VIA kód SÚKL: 0178955

INJ+INF SOL 1X20ML/2GM VIA kód SÚKL: 0178956

IS: Cytostatica

ATC: L01BC01

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před chladem a mrazem.

Po prvním otevření:

Po prvním otevření musí být přípravek okamžitě použit.

Doba použitelnosti po naředění:

Po naředění byla chemická a fyzikální stabilita prokázána na 8 dní při teplotě do 25°C.

Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek spotřebován okamžitě. Pokud není spotřebován okamžitě, doba a podmínky uchovávání jsou na odpovědnosti uživatele a nesmí být delší než 24 hodin při teplotě 2 - 8°C, pokud naředění nebylo provedeno za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Indikováno k dosažení remise při akutní myeloidní leukemii u dospělých a při jiných formách akutní leukemie u dospělých a dětí.

DELESIT 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/682/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/161/001-013

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Světle modrá kulatá bikonvexní potahovaná tableta o průměru 7,0 mm, hladká na obou stranách.

PVC/Aclar//Al blistr v krabičce

B: POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0179627

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0199368

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 36

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

ZI: Pro úlevu od příznaků spojených s alergickou rýmou nebo kopřivkou

DYXAL 80 mg

65/643/12-C

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

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 80 mg
(odp. Oxycodonum 71.8 mg)

PP: Zelené, kulaté, bikonvexní potahované tablety s prodlouženým uvolňováním, průměr: 9,8 až 10,4 mm.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. HDPE lahve, uzavřené dětským bezpečnostním uzávěrem z polypropylenu (PP) 3.

HDPE, s tobolečkou z polyetylenem (PE) nebo bez ní, obsahující silikagel jako vysoušedlo

B: POR TBL PRO 10X80MG BLI kód SÚKL: 0181326

POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0181327

POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0181328

POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0181329

POR TBL PRO 40X80MG BLI kód SÚKL: 0181330

POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0181331

POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0181332

POR TBL PRO 60X80MG BLI kód SÚKL: 0181333
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0181334
POR TBL PRO 112X80MG BLI kód SÚKL: 0181335
POR TBL PRO 50X80MG I TBC kód SÚKL: 0181336
POR TBL PRO 100X80MG I TBC kód SÚKL: 0181337
POR TBL PRO 50X80MG II TBC kód SÚKL: 0199248
POR TBL PRO 100X80MG II TBC kód SÚKL: 0199249
POR TBL PRO 50X80MG III TBC kód SÚKL: 0199250
POR TBL PRO 100X80MG III TBC kód SÚKL: 0199251

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Silné bolesti, které 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.).

DYXAL 40 mg

65/642/12-C

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

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg
(odp. Oxycodonum 35.9 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s prodlouženým uvolňováním, průměr: 6,8 až 7,4 mm.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. HDPE lahve, uzavřené dětským bezpečnostním uzávěrem z polypropylenu (PP) 3.

HDPE s tobolkou z polyethylenu (PE) nebo bez ní, obsahující silikagel jako vysoušedlo.

B: POR TBL PRO 10X40MG BLI kód SÚKL: 0181314
POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0181315
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0181316
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0181317
POR TBL PRO 40X40MG BLI kód SÚKL: 0181318
POR TBL PRO 50X40MG BLI kód SÚKL: 0181319
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0181320
POR TBL PRO 60X40MG BLI kód SÚKL: 0181321
POR TBL PRO 100X40MG BLI kód SÚKL: 0181322
POR TBL PRO 112X40MG BLI kód SÚKL: 0181323
POR TBL PRO 50X40MG I TBC kód SÚKL: 0181324
POR TBL PRO 100X40MG I TBC kód SÚKL: 0181325
POR TBL PRO 50X40MG II TBC kód SÚKL: 0199244
POR TBL PRO 100X40MG II TBC kód SÚKL: 0199245
POR TBL PRO 50X40MG III TBC kód SÚKL: 0199246
POR TBL PRO 100X40MG III TBC kód SÚKL: 0199247

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahev: Doba použitelnosti po prvním otevření: 6 měsíců

ZI: Silné bolesti, které 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.).

EPLEFA 25 mg

34/584/12-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "25" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174515
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0174516
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174517
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0174518
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174519
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174520
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0174521
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174522
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0174523
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174524
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0174525
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0174526
POR TBL FLM 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174527
POR TBL FLM 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174528
POR TBL FLM 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174529
POR TBL FLM 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174530
POR TBL FLM 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174531
POR TBL FLM 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174532
POR TBL FLM 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174533
POR TBL FLM 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174534
POR TBL FLM 84X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174535
POR TBL FLM 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174536
POR TBL FLM 98X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174537
POR TBL FLM 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174538

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

EPLEFA 50 mg

34/585/12-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně

a "50" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

- B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174539
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0174540
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174541
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0174542
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174543
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174544
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174545
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174546
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0174547
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174548
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0174549
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174550
POR TBL FLM 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174551
POR TBL FLM 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174552
POR TBL FLM 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174553
POR TBL FLM 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174554
POR TBL FLM 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174555
POR TBL FLM 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174556
POR TBL FLM 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174557
POR TBL FLM 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174558
POR TBL FLM 84X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174559
POR TBL FLM 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174560
POR TBL FLM 98X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174561
POR TBL FLM 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174562

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

EPLESYN 25 mg

34/580/12-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "25" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

- B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174359
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0174360
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174361
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0174362
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174363
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174364

POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0174365
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174366
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0174367
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174368
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0174369
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0174370
POR TBL FLM 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174371
POR TBL FLM 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174372
POR TBL FLM 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174373
POR TBL FLM 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174374
POR TBL FLM 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174375
POR TBL FLM 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174376
POR TBL FLM 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174377
POR TBL FLM 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174378
POR TBL FLM 84X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174379
POR TBL FLM 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174380
POR TBL FLM 98X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174381
POR TBL FLM 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174382

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

EPLESYN 50 mg

34/581/12-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "50" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174383
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0174384
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174385
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0174386
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174387
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174388
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174389
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174390
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0174391
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174392
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0174393
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174394
POR TBL FLM 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174395
POR TBL FLM 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174396
POR TBL FLM 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174397

POR TBL FLM 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174398
POR TBL FLM 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174399
POR TBL FLM 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174400
POR TBL FLM 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174401
POR TBL FLM 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174402
POR TBL FLM 84X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174403
POR TBL FLM 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174404
POR TBL FLM 98X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174405
POR TBL FLM 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174406

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ERNETHON 25 mg

34/582/12-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "25" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174455
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0174456
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174457
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0174458
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174459
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174460
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0174461
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174462
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0174463
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174464
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0174465
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0174466
POR TBL FLM 10X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174467
POR TBL FLM 14X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174468
POR TBL FLM 20X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174469
POR TBL FLM 28X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174470
POR TBL FLM 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174471
POR TBL FLM 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174472
POR TBL FLM 56X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174473
POR TBL FLM 60X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174474
POR TBL FLM 84X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174475
POR TBL FLM 90X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174476
POR TBL FLM 98X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174477
POR TBL FLM 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0174478

IS: Antihormona

ATC:C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ERNETHON 50 mg

34/583/12-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "50" na druhé straně tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/Al blistr jednodávkový

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174479

POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0174480

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174481

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0174482

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174483

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174484

POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174485

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174486

POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0174487

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174488

POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0174489

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174490

POR TBL FLM 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174491

POR TBL FLM 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174492

POR TBL FLM 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174493

POR TBL FLM 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174494

POR TBL FLM 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174495

POR TBL FLM 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174496

POR TBL FLM 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174497

POR TBL FLM 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174498

POR TBL FLM 84X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174499

POR TBL FLM 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174500

POR TBL FLM 98X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174501

POR TBL FLM 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0174502

IS: Antihormona

ATC:C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta-blokátory, ke snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF je menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ESOGASEC 20 mg

09/434/12-C

DR: O RP: 09/077/01-C

D: REGIOMEDICA GMBH, LÖRRACH, Německo

S: Esomeprazolum magnesicum dihydricum 21.69 mg
(odp. Esomeprazolum 20 mg)PP: Tobolky velikosti 3 s bílým neprůsvitným tělem s potiskem "20" a světle žlutým víčkem s potiskem "ES" obsahující bílé až téměř bílé enterosolventní pelety.
HDPE lahvička s vysoušedlem v pouzdru obsaženém v PP uzávěru.B: POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0170120
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0170121
POR CPS ETD 56X20MG TBC kód SÚKL: 0170122

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: U dospělých - refluxní choroba jícnu, eradikace H.pylori (v kombinaci s ATB), u pacientů dlouhodobě léčených NSAID, návazná léčba po i.v. preventivní terapii k zamezení opětovného krvácení z vředu Zollinger -Ellisonův syndrom u dětí od 12 let refluxní choroba jícnu a léčba duodenálního vředu způsobeného H.pylori (v kombinaci s ATB)

ESOGASEC 40 mg

09/435/12-C

DR: O RP: 09/078/01-C

D: REGIOMEDICA GMBH, LÖRRACH, Německo

S: Esomeprazolum magnesicum dihydricum 43.38 mg
(odp. Esomeprazolum 40 mg)PP: Tobolky velikosti 1 s bílým neprůsvitným tělem s potiskem "40" a světle oranžovým víčkem s potiskem "ES" obsahující bílé až téměř bílé enterosolventní pelety.
HDPE lahvička s vysoušedlem v pouzdru obsaženém v PP uzávěru.B: POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0170123
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0170124
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0170125

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: U dospělých refluxní choroba jícnu, eradikace H.pylori (v kombinaci s vhodnými ATB), pacienti dlouhodobě léčení NSAID, návazná léčba po i.v. preventivní terapii k zamezení opětovného krvácení vředu, Zollinger-Ellisonův syndrom u dětí od 12 let refluxní choroba jícnu a léčba duodenálního vředu způsobeného H. pylori (v kombinaci s vhodnými ATB)

EVELLIEN 0,075 mg

17/640/12-C

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

D: WH-PHARMA S.R.O., KUTNÁ HORA, Česká republika

S: Desogestrelum 0.075 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta bez potisku.
PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0182310
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0182311
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AC09
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Perorální kontracepce

FLEXYESS 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/634/12-C

DR: S
D: BAYER PHARMA AG, BERLÍN, Německo
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum betadexum clathratum qs
(odp. Ethinylestradiolum 0.02 mg)
PP: Světle růžová, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně s vyraženými písmeny "DS" v pravidelném šestiúhelníku.
Tableta má průměr 6 mm a tloušťku 3 mm.
Bílý průhledný zásobník s tabletami vyrobený z MABS (methylmetakrylát / akrylonitril / butadien / styren polymer) / PBT (polybutylen tereftalát) / POM (polyoxymethylen)
Zásobník balen v blistru (OPA/Al/PE)
Dávkovač: plášť vyroben z MABS (methylmetakrylát / akrylonitril / butadien / styren-polymer) s měkkými madly z materiálu SEBS (styrene / ethylene / butylene / styrene blok kopolymery), šoupátka zásobníku v trubicové části vnitřního pláště vyrobeny ze sloučeniny polyarylamid / skleněná vlákna
B: POR TBL FLM 1X30 ZVL kód SÚKL: 0177496
POR TBL FLM 4X30 ZVL kód SÚKL: 0177497
POR TBL FLM 3X30 ZVL kód SÚKL: 0199256
POR TBL FLM 12X30 ZVL kód SÚKL: 0199257
POR TBL FLM 1X30 + DÁVKOVAČ ZVL kód SÚKL: 0199258

IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Jakmile se zásobník vyjme z blistru, musí se vložit do dávkovače tablet a tablety se musí začít okamžitě užívat.
ZI: Orální kontracepce

GAMEOCOR 1 G 31/671/12-C

DR: O RP: 31/366/05-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Omega-3 acidorum esteri ethylici 90 1000 mg
(odp. Omega-3 acidorum esteri ethylici 840 mg)
(odp. Ethylicosapentum 460 mg)
Ethyldoconexentum 380 mg
PP: Podlouhlá, průhledná, bezbarvá měkká želatinová tobolka, plněná světle žlutým olejem.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr
2. HDPE lahev, uzavřená LDPE uzávěrem
B: POR CPS MOL 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0179524
POR CPS MOL 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0179525

POR CPS MOL 28X1000MG BLI kód SÚKL: 0179526
POR CPS MOL 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0179527
POR CPS MOL 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0179528
POR CPS MOL 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0179529
POR CPS MOL 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0179530
POR CPS MOL 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0179531
POR CPS MOL 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0179532
POR CPS MOL 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0179533
POR CPS MOL 24X1000MG TBC kód SÚKL: 0179534
POR CPS MOL 28X1000MG TBC kód SÚKL: 0179535
POR CPS MOL 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0179536
POR CPS MOL 56X1000MG TBC kód SÚKL: 0179537
POR CPS MOL 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0179538
POR CPS MOL 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0179539

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AX06

PE: 24

ZS: Blistr

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahve

Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvi, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba hypertriglyceridémie.

GEMCITABINE ACCORD 100 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/607/12-C

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

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

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý až nažloutlý roztok. pH je v rozsahu asi 6,0 - 7,5. Osmolarita je v rozsahu asi 270-330 mOsmol/l po rekonstituci s 0,9% roztokem chloridu sodného na koncentraci 0,1 mg/ml.

Velikost balení 200 mg: 2 ml lahvička z čirého skla I. hydrolytické třídy uzavřená 13 mm pryžovou zátkou a 13 mm Al flip-off uzávěrem.

Velikost balení 1; 1,5 a 2 g: 10 ml, 15 a 20 ml lahvička z čirého skla I. hydrolytické třídy uzavřená 20 mm pryžovou zátkou a 20 mm Al flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/200MG VIA kód SÚKL: 0178169
INF CNC SOL 1X10ML/1GM VIA kód SÚKL: 0178170
INF CNC SOL 1X15ML/1.5GM VIA kód SÚKL: 0178171
INF CNC SOL 1X20ML/2GM VIA kód SÚKL: 0178172

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření před rekonstitucí:

Léčivý přípravek v každé lahvičce je určen pouze pro jednorázové podání a měl by být

spotřebován ihned po otevření. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele

Po rekonstituci:

Chemická a fyzikální stabilita po rekonstituci s 0,9% roztokem chloridu sodného byla prokázána na dobu 60 dní při 25 °C a při 2-8 °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 2 až 8 °C, pokud rekonstituce neproběhla za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

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

IASOCHOLINE 1 GBQ/ml

88/651/12-C

DR: S

D: IASON GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Fluoromethylcholinum (18f) 15 GB v 15 ml

PP: Čirý a bezbarvý roztok.

Vícedávková injekční lahvička o objemu 15 ml nebo 25 ml (z bezbarvého skla typu I) s pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem. Jako výsledek výrobního postupu může být IASOcholin být dodáván s perforovaným gumovým septem.

Jedna lahvička obsahuje 0,2 ml - 15 ml roztoku, to odpovídá 200-15 000 MBq k času kalibrace.

B: INJ SOL1X15ML/0.2-15GB EXP:H I VIA kód SÚKL: 0182695

INJ SOL1X15ML/0.2-15GB EXP:HII VIA kód SÚKL: 0182696

IS: Radiopharmaca

ATC: V09IX07

PE: 14

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu.

Po prvním použití skladujte v chladničce (2 °C - 8 °C).

14 hodin od konce po výroby a 8 hodin po prvním použití, aniž by byla překročena doba použitelnosti.

ZI: Přípravek je určen pro pozitronovou emisní tomografii (PET).

LATIMPOS 0,05 mg/ml + 5 mg/ml

64/575/12-C

DR: OW RP: 64/403/01-C

D: URSAPHARM S.R.O., ŘÍČANY, Česká republika

S: Latanoprostum 0.125 mg

Timololi maleas 17.075 mg

(odp. Timololum 12.5 mg) v 2,5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Čirá, bezbarvá kapalina bez viditelných částic.

pH: 5,7 - 6,3, osmolalita: 260 - 320 mOsmol/ kg

LDPE lahvička s kapacím zařízením a HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178549

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178550

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178551

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

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

Po prvním otevření: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

Lahvičku s kapacím zařízením uchovávejte ve vnějším obalu, aby byla chráněna před světlem.

Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 4 týdny

ZI: Snížení nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí, kteří nedostatečně odpovídají na léčbu lokálními betablokátory nebo analogy prostaglandinu.

LEVETIRACETAM UCB 100 mg/ml

21/602/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/030

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý koncentrát.

5ml skleněná injekční lahvička (třída I) s teflonovou zátkou, uzavřená hliníko/polypropylenovým odklápěcím víčkem. Jedna krabička obsahuje 10 injekčních lahviček.

B: INF CNC SOL10X5ML/500MG VIA kód SÚKL: 0190715

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě po naředění. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele. Normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 - 8 °C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM UCB 100 mg/ml

21/601/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/027,031-032

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 30 g v 300 ml

PP: Čirá tekutina.

300 ml hnědá skleněná lahev (třída III) s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem (polypropylen) v papírové krabičce obsahující rovněž 10 ml kalibrovanou stříkačku pro perorální podání (polypropylen, polyethylen) a adaptér na stříkačku (polyethylen).

150 ml hnědá skleněná lahev (třída III) s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem (polypropylen) v papírové krabičce obsahující rovněž 3 ml kalibrovanou stříkačku pro perorální podání (polypropylen, polyethylen) a adaptér na stříkačku (polyethylen).

150 ml hnědá skleněná lahev (třída III) s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem (polypropylen) v papírové krabičce obsahující rovněž 1 ml kalibrovanou stříkačku pro perorální podání (polypropylen, polyethylen) a adaptér na stříkačku (polyethylen).

B: POR SOL 1X300ML/30GM+10ML ST LAG kód SÚKL: 0190712

POR SOL 1X150ML/15GM+3ML ST LAG kód SÚKL: 0190713

POR SOL 1X150ML/15GM+1ML ST LAG kód SÚKL: 0190714

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC:N03AX14

PE: 36

ZS: Uchovávejte lahev v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření použitelnost 7 měsíců

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM UCB 1000 mg

21/600/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/020-026

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá, podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou s vyraženým "ucb" a "1000" na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0190709

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0190710

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0190711

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC:N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM UCB 250 mg

21/597/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/001-005,029

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá, podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou s vyraženým "ucb" a "250" na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0190700

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0190701

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0190702

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0199007

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC:N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM UCB 500 mg

21/598/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/006-013

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá, podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou s vyraženým "ucb" a "500" na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0190705

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0199008

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0199009

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0199010

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM UCB 750 mg

21/599/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/014-019

D: UCB S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová, podlouhlá potahovaná tableta s půlicí rýhou s vyraženým "ucb" a "750" na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0190706

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0190707

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0190708

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie parciálních záchvatů u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná léčba parciálních záchvatů u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce. Přídavná léčba myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. Přídavná léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LUTRATE DEPOT 3,75 mg

44/616/12-C

DR: S

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Leuprorelini acetat 3.75 mg
(odp. Leuprorelinum 3.57 mg)

PP: Prášek: bílý až téměř bílý prášek.

Rozpouštědlo: čirý průhledný roztok (pH 5,0 - 7,0).

Po rekonstituci: mléčně bílá suspenze

Komerční kit obsahuje:

1. Jednu skleněnou injekční lahvičku (sklo hydrolytické třídy I) obsahující 3,75 mg leuprorelin acetátu ve formě lyofilizovaného prášku, injekční lahvička je uzavřena bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.
2. Jednu skleněnou předplněnou injekční stříkačku (sklo hydrolytické třídy I) obsahující 2 ml rozpouštědla, uzavřenou elastomerním uzávěrem.
3. Jeden adaptační systém - polykarbonát/HDPE.
4. Jednu sterilní jehlu velikosti 20G.

B: INJ PLQ SUS PRO 1X3.75+SOLV VIA kód SÚKL: 0183644

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: L02AE02

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8 °C). Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem

Po rekonstituci rozpouštědlem použijte vzniklou suspenzi okamžitě.

ZI: Paliativní léčba lokálně pokročilého nebo metastatického karcinomu prostaty.

MIGRALGIN

07/641/12-C

DR: OE RP: D

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

S: Acidum acetylsalicylicum 250 mg

Paracetamolum 250 mg

Coffeinum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní, podlouhlé tablety o rozměrech 16 x 8 mm, bez půlicí rýhy

Blistr: neprůhledný PVC/PVdC/Al, papírová krabička

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0179609

POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0179610

POR TBL NOB 12 BLI kód SÚKL: 0179611

POR TBL NOB 24 BLI kód SÚKL: 0179612

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BA51

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Akutní léčba mírných až středně silných bolestí hlavy při záchvatech migrény s auroou nebo bez aury, léčba tenzní bolesti hlavy. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

OPIODUR 100 MIKROGRAMŮ/H

65/647/12-C

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

D: PHARMABIDE LTD., ATHÉNY, Řecko

S: Fentanylum 11 mg

PP: Transdermální náplast má obdélníkový tvar žlutohnědé barvy a je umístěna mezi dvěma průhlednými ochrannými vrstvami, které musí být před aplikací náplasti odstraněny.

Náplasti jsou opatřeny červeným potiskem "Opiodur 100 ug/h".

Náplast je vložena mezi dvě vrstvy zataveného vícevrstvého sáčku,

zabezpečeného proti otevření dětmi. Složky vícevrstvého materiálu zevnitř ven:

ionomerní pryskyřice (v přímém kontaktu s přípravkem), hliníková fólie, bílá LDPE

pryskyřice a polyesterový film.
B: DRM EMP TDR 3X11MG SCC kód SÚKL: 0153291
DRM EMP TDR 5X11MG SCC kód SÚKL: 0153292
DRM EMP TDR 10X11MG SCC kód SÚKL: 0153293
DRM EMP TDR 16X11MG SCC kód SÚKL: 0153294
DRM EMP TDR 20X11MG SCC kód SÚKL: 0153295
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Přípravek je určen k tlumení silných chronických bolestí vyžadujících podávání opioidních analgetik.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

OPIODUR 25 MIKROGRAMŮ/H

65/644/12-C

DR: O RP: 65/716/97-C
D: PHARMABIDE LTD., ATHÉNY, Řecko
S: Fentanylum 2.75 mg
PP: Transdermální náplast má obdélníkový tvar žlutohnědé barvy a je umístěna mezi dvěma průhlednými ochrannými vrstvami, které musí být před aplikací náplasti odstraněny. Náplasti jsou opatřeny červeným potiskem "Opiodur 25 ug/h". Náplast je vložena mezi dvě vrstvy zataveného vícevrstvého sáčku, zabezpečeného proti otevření dětmi. Složky vícevrstvého materiálu zevnitř ven: ionomerová pryskyřice (v přímém kontaktu s přípravkem), hliníková fólie, bílá LDPE pryskyřice a polyesterový film.
B: DRM EMP TDR 3X2.75MG SCC kód SÚKL: 0153276
DRM EMP TDR 5X2.75MG SCC kód SÚKL: 0153277
DRM EMP TDR 10X2.75MG SCC kód SÚKL: 0153278
DRM EMP TDR 16X2.75MG SCC kód SÚKL: 0153279
DRM EMP TDR 20X2.75MG SCC kód SÚKL: 0153280
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Přípravek je určen k tlumení silných chronických bolestí vyžadujících podávání opioidních analgetik.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

OPIODUR 50 MIKROGRAMŮ/H

65/645/12-C

DR: O RP: 65/717/97-C
D: PHARMABIDE LTD., ATHÉNY, Řecko
S: Fentanylum 5.5 mg
PP: Transdermální náplast má obdélníkový tvar žlutohnědé barvy a je umístěna mezi dvěma průhlednými ochrannými vrstvami, které musí být před aplikací náplasti odstraněny. Náplasti jsou opatřeny červeným potiskem "Opiodur 50 ug/h". Náplast je vložena mezi dvě vrstvy zataveného vícevrstvého sáčku, zabezpečeného proti otevření dětmi. Složky vícevrstvého materiálu zevnitř ven: ionomerová pryskyřice (v přímém kontaktu s přípravkem), hliníková fólie, bílá LDPE

pryskyřice a polyesterový film.
B: DRM EMP TDR 3X5.5MG SCC kód SÚKL: 0153281
DRM EMP TDR 5X5.5MG SCC kód SÚKL: 0153282
DRM EMP TDR 10X5.5MG SCC kód SÚKL: 0153283
DRM EMP TDR 16X5.5MG SCC kód SÚKL: 0153284
DRM EMP TDR 20X5.5MG SCC kód SÚKL: 0153285
IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C
ZI: Přípravek je určen k tlumení silných chronických bolestí vyžadujících podávání opioidních analgetik.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

OPIODUR 75 MIKROGRAMŮ/H

65/646/12-C

DR: O RP: 65/718/97-C
D: PHARMABIDE LTD., ATHÉNY, Řecko
S: Fentanylum 8.25 mg
PP: Transdermální náplast má obdélníkový tvar žlutohnědé barvy a je umístěna mezi dvěma průhlednými ochrannými vrstvami, které musí být před aplikací náplasti odstraněny. Náplasti jsou opatřeny červeným potiskem "Opiodur 75 ug/h".
Náplast je vložena mezi dvě vrstvy zataveného vícevrstvého sáčku, zabezpečeného proti otevření dětmi. Složky vícevrstvého materiálu zevnitř ven: ionomerová pryskyřice (v přímém kontaktu s přípravkem), hliníková fólie, bílá LDPE pryskyřice a polyesterový film.
B: DRM EMP TDR 3X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153286
DRM EMP TDR 5X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153287
DRM EMP TDR 10X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153288
DRM EMP TDR 16X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153289
DRM EMP TDR 20X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153290
IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C
ZI: Přípravek je určen k tlumení silných chronických bolestí vyžadujících podávání opioidních analgetik.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

OXALIPLATIN CSC PHARMACEUTICALS 5 mg/ml

44/544/12-C

DR: O RP: 44/032/06-C
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko
S: Oxaliplatinum 50 mg
PP: Bílý nebo téměř bílý prášek
Injekční lahvička z čirého skla (hydrolytická třída I) s pryžovou chlorobutylovou zátkou a Al pertlem opatřeným plastickým flip-off uzávěrem.
B: INJ PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0179011
INJ PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0199255
IS: Cytostatica

ATC:L01XA03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Rekonstituovaný roztok v originální lahvičce:

Rekonstituovaný roztok má být naředěn okamžitě.

Z mikrobiologického hlediska má být roztok použit okamžitě.

Roztok pro infuzi:

Po naředění v 5% roztoku glukózy (50 mg/ml) byla chemická a fyzikální stabilita prokázána na 24 hodin při 2°-8°C.

Z mikrobiologického hlediska má být roztok pro infuzi použit okamžitě.

Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání po naředění před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by neměla být delší než 24 hodin při 2°C až 8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Oxaliplatina v kombinaci s 5-fluorouracilem (5-FU) a kyselinou folinovou (FA) je indikována k léčbě dospělých pacientů pro: adjuvantní léčbu stupně III (Duke C) karcinomu tlustého střeva po kompletní resekci primárního tumoru, léčbu metastazujícího kolorektálního karcinomu.

ROPINIROL LAMBDA 0,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/652/12-C

DR: O RP: 27/098/99-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Kulatá, bílá až téměř bílá bikonvexní tableta, hladká na obou stranách.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou, uvnitř kontejner obsahující vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0182312

POR TBL FLM 42X0.25MG BLI kód SÚKL: 0182313

POR TBL FLM 21X0.25MG TBC kód SÚKL: 0182314

POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0182315

IS: Antiparkinsonica

ATC:N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy; - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1).

ROPINIROL LAMBDA 0,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/653/12-C

DR: O RP: 27/220/06-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Kulatá, žlutá bikonvexní tableta, hladká na obou stranách.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou, uvnitř

kontejner obsahující vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0182316
POR TBL FLM 42X0.5MG BLI kód SÚKL: 0182317
POR TBL FLM 21X0.5MG TBC kód SÚKL: 0182318
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0182319
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy; - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1).

ROPINIROL LAMBDA 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/654/12-C

DR: O RP: 27/099/99-C
D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie
S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)
PP: Kulatá, zelená bikonvexní tableta, hladká na obou stranách.
1. Al/Al blistr
2. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou, uvnitř kontejner obsahující vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0182320
POR TBL FLM 42X1MG BLI kód SÚKL: 0182321
POR TBL FLM 21X1MG TBC kód SÚKL: 0182322
POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0182323
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy; - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1).

ROPINIROL LAMBDA 2 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/655/12-C

DR: O RP: 27/100/99-C
D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie
S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)
PP: Kulatá, růžová bikonvexní tableta, hladká na obou stranách.
1. Al/Al blistr
2. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou, uvnitř kontejner obsahující vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0182324

POR TBL FLM 63X2MG BLI kód SÚKL: 0182325

POR TBL FLM 21X2MG TBC kód SÚKL: 0182326

POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0182327

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy; - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1).

ROPINIROL LAMBDA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/656/12-C

DR: O RP: 27/101/99-C

D: LAMBDA THERAPEUTIC LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Ropinirolu hydrochloridum 5.7 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Kulatá, modrá bikonvexní tableta, hladká na obou stranách.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou, uvnitř kontejner obsahující vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0182328

POR TBL FLM 21X5MG TBC kód SÚKL: 0182329

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0182330

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy; - v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace). Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1).

ROSUVASTATIN +PHARMA 10 mg

31/667/12-C

DR: O RP: 31/314/03-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 10" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0165900

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0165901

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165902

POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0165903

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0165904
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165905
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165906
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0165907
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165908
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0165909
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165910
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0165911
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165912
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0165913

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN +PHARMA 15 mg

31/668/12-C

DR: OW RP: 31/316/03-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rosuvastatinum calcicum 15.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 15 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 15" na jedné straně a s
půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0165914
POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0165915
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0165916
POR TBL FLM 15X15MG BLI kód SÚKL: 0165917
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0165918
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0165919
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0165920
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0165921
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0165922
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0165923
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0165924
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0165925
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0165926
POR TBL FLM 200X15MG BLI kód SÚKL: 0165927

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN +PHARMA 20 mg

31/669/12-C

DR: O RP: 31/315/03-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 20" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0165928
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0165929
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0165930
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0165931
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0165932
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0165933
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0165934
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0165935
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0165936
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0165937
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0165938
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0165939
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0165940
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0165941

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN +PHARMA 40 mg

31/670/12-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 40" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0165942
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0165943
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0165944
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0165945
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0165946
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0165947
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0165948
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0165949
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0165950
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0165951
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0165952
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0165953
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0165954
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0165955

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN +PHARMA 5 mg

31/666/12-C

DR: OE RP: DK

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 5" na jedné straně a s
půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0165886

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165887

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165888

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0165889

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165890

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165891

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165892

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165893

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165894

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0165895

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165896

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165897

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165898

POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0165899

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

SPATIZALEX NEO 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/635/12-C

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

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 10.85 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, potahované, oválné tablety přibližně 6,1 mm široké a 8,6 mm dlouhé,
s vystupujícím "A30" na jedné straně a hladké na straně druhé.

Za studena tvořený laminovaný blistr (orientovaný polyamid/hliníková folie/PVC)
pokrytý tvrzenou hliníkovou folií potaženou na vnitřní straně lakem.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0182479

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0182482

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0182483

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0182486

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0182487

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0182490

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0182491

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0182494

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0182495

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0182498
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0182499
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0182502

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SPATIZALEX NEO 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/636/12-C

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

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 21.7 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, potahované, oválné tablety přibližně 6,6 mm široké a 12,1 mm dlouhé, s vystupujícím "A31" na jedné straně a hladké na straně druhé.

Za studena tvořený laminovaný blistr (orientovaný polyamid/hliníková folie/PVC) pokrytý tvrzenou hliníkovou folií potaženou na vnitřní straně lakem.

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0182504
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0182507
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0182508
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0182511
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0182512
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0182515
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0182516
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0182519
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0182520
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0182523
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0182524
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0182527

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SPATIZALEX NEO 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/637/12-C

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

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

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

PP: Bílé až téměř bílé, potahované, oválné tablety přibližně 8,1 mm široké a 16,9 mm dlouhé, s vystupujícím "A32" na jedné straně a hladké na straně druhé.

Za studena tvořený laminovaný blistr (orientovaný polyamid/hliníková folie/PVC) pokrytý tvrzenou hliníkovou folií potaženou na vnitřní straně lakem.

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0182529
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0182532
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0182533
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0182536
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0182537

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0182540
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0182541
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0182544
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0182545
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0182548
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0182549
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0182552

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SPATIZALEX NEO 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/638/12-C

DR: O RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 86.8 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, potahované, oválné tablety přibližně 10,8 mm široké a 21,7 mm dlouhé, s vystupujícím "A33" na jedné straně a hladké na straně druhé.
Za studena tvořený laminovaný blistr (orientovaný polyamid/hliníková folie/PVC) pokrytý tvrzenou hliníkovou folií potaženou na vnitřní straně lakem.

B: POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0182554
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0182557
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0182558
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0182561
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0182562
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0182565
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0182566
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0182569
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0182570
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0182573
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0182574
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0182577

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SUXAMETHONIUM JODID VUAB 100 mg

63/689/12-C

DR: O RP: 63/522/69-A/C

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Suxamethonii iodidum 100 mg

PP: Bílý nebo téměř bílý prášek pro injekční roztok
Zapertlovaná injekční lahvička z bezbarvého skla třídy II, šedá pryžová zátka, hliníkový uzávěr

B: INJ PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0177200

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AB01

- PE: 36
- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
Doba použitelnosti
Po prvním otevření:
přípravek musí být použit okamžitě po otevření lahvičky
Po rekonstituci:
chemická a fyzikální stabilita po rekonstituci byla prokázána na dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °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 2 až 8 °C, pokud rekonstituce neproběhla za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.
- ZI: Používá se v rámci celkové anestézie jako svalové relaxans pro usnadnění endotracheální intubace, mechanické ventilace a k širokému okruhu chirurgických a porodnických zákroků. Používá se rovněž při závažném laryngospasmu a k redukci intenzity svalových kontrakcí spojených s farmakologicky nebo elektricky vyvolanými křečemi.

SUXAMETHONIUM JODID VUAB 250 mg

63/690/12-C

- DR: O RP: 63/522/69-B/C
- D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika
- S: Suxamethonii iodidum 250 mg
- PP: Bílý nebo téměř bílý prášek pro injekční roztok.
Zapertlovaná injekční lahvička z bezbarvého skla třídy II, šedá pryžová zátka, hliníkový uzávěr
- B: INJ PLV SOL 1X250MG VIA kód SÚKL: 0177201
- IS: Myorelaxantia
- ATC: M03AB01
- PE: 36
- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
Doba použitelnosti:
Po prvním otevření:
přípravek musí být použit okamžitě po otevření lahvičky
Po rekonstituci:
chemická a fyzikální stabilita po rekonstituci byla prokázána na dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °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 2 až 8 °C, pokud rekonstituce neproběhla za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.
- ZI: Používá se v rámci celkové anestézie jako svalové relaxans pro usnadnění endotracheální intubace, mechanické ventilace a k širokému okruhu chirurgických a porodnických zákroků. Používá se rovněž při závažném laryngospasmu a k redukci intenzity svalových kontrakcí spojených s farmakologicky nebo elektricky vyvolanými křečemi.

UROFLOW UNO 2 mg TVRDÉ TOBOLKY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

53/538/12-C

DR: O RP: 53/235/02-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Tolterodini hydrogenotartras 2 mg
(odp. Tolterodinum 1.37 mg)
PP: Neprůhledné zelené tvrdé želatinové tobolky velikosti 1 obsahující dvě bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
1. Průhledné PVC/PE/PVDC//Al blistry v krabičce
2. HDPE lahvička se šroubovacím uzávěrem v krabičce
B: POR CPS PRO 14X2MG BLI kód SÚKL: 0177505
POR CPS PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0177506
POR CPS PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0177507
POR CPS PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0177508
POR CPS PRO 100X2MG TBC kód SÚKL: 0177509
POR CPS PRO 200X2MG TBC kód SÚKL: 0177510
IS: Parasympatholytica, ganglioplegica
ATC: G04BD07
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.
HDPE lahvička: po prvním otevření 200 dní.
ZI: Tolterodin je indikován k symptomatické léčbě urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a urgency u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

UROFLOW UNO 4 mg TVRDÉ TOBOLKY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

53/539/12-C
DR: O RP: 53/236/02-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Tolterodini hydrogenotartras 4 mg
(odp. Tolterodinum 2.74 mg)
PP: Neprůhledné světle modré tvrdé želatinové tobolky velikosti 1 obsahující čtyři bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
1. Průhledné PVC/PE/PVDC//Al blistry v krabičce
2. HDPE lahvička se šroubovacím uzávěrem v krabičce
B: POR CPS PRO 7X4MG BLI kód SÚKL: 0177511
POR CPS PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0177512
POR CPS PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0177513
POR CPS PRO 49X4MG BLI kód SÚKL: 0177514
POR CPS PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0177515
POR CPS PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0177516
POR CPS PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0177517
POR CPS PRO 100X4MG TBC kód SÚKL: 0177518
POR CPS PRO 200X4MG TBC kód SÚKL: 0177519
IS: Parasympatholytica, ganglioplegica
ATC: G04BD07
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.
HDPE lahvička: po prvním otevření 200 dní.
ZI: Tolterodin je indikován k symptomatické léčbě urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a urgency u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

VEREZANA 0,03 mg/2 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/627/12-C

DR: O RP: 17/407/00-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Ethinylestradiolum 0.03 mg
Dienogestum 2 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0178591
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0178592
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0178593
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Perorální antikoncepce Středně závažné akné u žen, které nemají kontraindikaci pro užívání perorální kontracepce a u kterých lokální léčba nebyla účinná.

VILARIB 200 mg TVRDÉ TOBOLKY

42/606/12-C

DR: OC RP: EU/1/99/107/001
D: ICN POLFA RZESZÓW SPOLKA AKCYJNA, RZESZÓW, Polsko
S: Ribavirinum 200 mg
PP: Protáhlá tobolka velikosti 1 s bílou neprůhlednou spodní částí se zeleným potiskem "riba/200" a bílým neprůhledným víčkem se zeleným potiskem "riba/200". Tobolka je naplněna bílými až téměř bílými peletami.
Lahvičky z vysokodenzního polyethylenu (HDPE) s polypropylenovým (PP) těsnícím bezpečnostním šroubovacím uzávěrem v krabičce.
B: POR CPS DUR 84X200MG TBC kód SÚKL: 0179623
POR CPS DUR 112X200MG TBC kód SÚKL: 0179624
POR CPS DUR 140X200MG TBC kód SÚKL: 0179625
POR CPS DUR 168X200MG TBC kód SÚKL: 0179626
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC:J05AB04
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba dospělých, dětí ve věku 3 let a starších a mladistvých dospívajících s infekcí virem chronické hepatitidy C (HCV) jako součást kombinované terapie s interferonem alfa-2b.

ZOLWELHAM 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

33/674/12-C

DR: O RP: 33/630/99-C
D: WELDING GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo
S: Zolmitriptanum 5 mg
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 8,6 mm, na jedné straně vyraženo "FC", na druhé straně vyraženo "5"
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 3X5MG BLI kód SÚKL: 0161491
POR TBL FLM 6X5MG BLI kód SÚKL: 0161492
IS: Antimigraenica,antiserotonica
ATC:N02CC03
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

ZI: Zolwelham je indikován k akutní léčbě migrenózní bolesti hlavy s aurou i bez aury.
Zolwelham není indikován pro profylaxi migrény.

ZOMIKOS 4 mg/ 5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 87/573/12-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006

D: VIPHARM S.A., OŻARÓW MAZOWIECKI, Polsko

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro roztok pro infuzní roztok.

Bezbarvý čirý roztok.

Injekční lahvička: 10 ml plastová injekční lahvička vyrobená z cykloolefinického kopolymeru uzavřená šedou fluoropolymerovou bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s modrým plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181714

INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181715

INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181716

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem!

Po aseptickém naředění je doporučeno použít naředěný přípravek okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C.

ZI: Prevence kostních příhod (patologické zlomeniny, míšní komprese, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo hyperkalcemie vyvolané nádorem) u dospělých pacientů s pokročilými malignitami postihující kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).
