

AUGMENTIN 1 G

15/644/96-C/PI/001/14

D: BETA PHARM S.R.O., SLAVIČÍN, Česká republika**S:** Amoxicillinum trihydricum qs
(odp. Amoxicillinum 875 mg)
Kalii clavulanas qs
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)**PP:** Bílé až téměř bílé potahované tablety tvaru tobolky, na obou stranách vyražené označení AC, na jedné straně půlicí rýha.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky
Al/PVC/PVdC blistr vložený s desikantem do zataveného Al sáčku.**B:** POR TBL FLM 14X1GM+SÁČ BLI kód SÚKL: 0132811**IS:** Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)**ATC:** J01CR02**PE:** 24**ZS:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Tablety v balení se sáčkem s desikantem mají být užity do 30 dnů po otevření sáčku.

ZI: Augmentin je indikován k léčbě následujících infekcí u dospělých a dětí (viz body 4.2, 4.4 a 5.1).

- Akutní bakteriální sinusitida (vhodným způsobem diagnostikovaná)
- Akutní zánět středního ucha
- Akutní exacerbace chronické bronchitidy (vhodným způsobem diagnostikovaná)
- Komunitně získaná pneumonie
- Cystitida
- Pyelonefritida
- Infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitida, pokousání zvířaty, závažný dentální absces se šířící se celulitidou
- Infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida
- Je třeba vzít v úvahu oficiální směrnice pro vhodné používání antibiotik.

AULIN

29/180/97-C/PI/001/14

D: PHARMEDEX S.R.O., PRAHA, Česká republika**S:** Nimesulidum 100 mg**PP:** Světle žlutý granulát s pomerančovou vůní
Papír/Al/PE sáček, krabička**B:** POR GRA SUS 15SÁČ SCC kód SÚKL: 0132721
POR GRA SUS 30SÁČ SCC kód SÚKL: 0132723**IS:** Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica**ATC:** M01AX17**PE:** 60**ZS:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.**ZI:** Léčba akutní bolesti
(viz bod 4.2)

Primární dysmenorea

Nimesulid by se měl předepisovat pouze jako lék druhé volby. Rozhodnutí předepsat nimesulid by mělo být založeno na zhodnocení celkových rizik jednotlivého pacienta (viz bod 4.3 a 4.4).

BIOPAROX

15/833/92-S/C/PI/002/14

D: KABU PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Fusafunginum 50 mg v 10 ml
PP: Žlutý roztok charakteristického zápachu
Tlaková hliníková nádobka s 25 µl odměrným ventilem, obsahující 10 ml roztoku odpovídající 400 odměřeným dávkám, se třemi polyethylenovými nástavci: jeden ústní nástavec (bílý), dva nosní nástavce (žlutý pro dospělé a průhledný pro děti), krabička.
B: NAS+ORM SPR SOL 10ML/400DÁV PSS kód SÚKL: 0132804
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: R02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Nevystavujte teplotám vyšším než 50 °C.
Nádobku nepropichujte a nevhazujte do ohně
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Bioparox se používá k lokální léčbě zánětů a infekcí sliznice hltanu a dýchacích cest - při rinitidě, sinusitidě, rinofaryngitidě, laryngitidě, faryngitidě, tonzilitidě, stavech po tonzilektomii, tracheitidě, bronchitidě.
Bioparox je indikován k léčbě dětí starších 30 měsíců a dospělých.

CANESPOR 1X DENNĚ KRÉM

26/155/85-C/PI/001/14

D: PHARMEDEX S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Bifonazolum 150 mg
PP: Měkký, bílý krém
Lakovaná hliníková tuba s membránou, PE šroubovací uzávěr s otevíracím hrotem, krabička
B: DRM CRM 1X15GM 1% TUB kód SÚKL: 0132714
IS: Antimycotica (lokální i celková)
ATC: D01AC10
PE: 60
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkem
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Kožní mykózy tinea pedum, tinea manuum, tinea corporis, tinea inguinalis, pityriasis versicolor, povrchové kandidózy, erythrasma.

CERAZETTE

17/273/03-C/PI/002/14

D: RONCOR S.R.O., DOBŘÍŠ, Česká republika
S: Desogestrelum 0.075 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo KV nad číslicí 2, na druhé straně po obvodu tablety ORGANON*.
PVC/Al blistr, každý blistr v zataveném Al sáčku, krabička
B: POR TBL FLM 84X75RG BLI kód SÚKL: 0132792
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AC09
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte blistr v původním sáčku, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Kontracepce.

CERAZETTE

17/273/03-C/PI/003/14

D: KABU PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika**S:** Desogestrelum 0.075 mg**PP:** Tableta je bílá, kulatá, bikonvexní, potahovaná měřicí 5 mm. Na jedné straně je označena kódem KV nad číslicí 2 a na druhé straně po svém obvodu nápisem Organon*.

Blistry s promačkávací PVC/Al fólií (1 nebo 3 plata v jedné krabičce). Každý blister je uzavřen v sáčku z hliníkového laminátu a uložen v krabičce.

B: POR TBL FLM 28X75RG BLI kód SÚKL: 0132800

POR TBL FLM 84X75RG BLI kód SÚKL: 0132801

IS: Anticoncipientia**ATC:**G03AC09**PE:** 36**ZS:** Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte blister v původním sáčku, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.**KI:** Kontracepce.

CITALEC 20 ZENTIVA

30/553/05-C/PI/001/14

D: BETA PHARM S.R.O., SLAVIČÍN, Česká republika**S:** Citaloprami hydrobromidum 24.98 mg
(odp. Citalopramum 20 mg)**PP:** Kulaté, bílé až téměř bílé, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou, o průměru 8 mm, výška 3,0 - 3,4 mm. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Neprůhledný, bílý, PVC/PVDC/Al blister, papírová krabička.**B:** POR TBL FLM 30X20 MG BLI kód SÚKL: 0132802

POR TBL FLM 60X20 MG BLI kód SÚKL: 0203106

IS: Antidepressiva**ATC:**N06AB04**PE:** 24**ZS:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.**ZI:** Léčba

- depresivních epizod nebo preventivně proti potenciálnímu opětovnému zhoršení zdravotního stavu či recidivám.
- panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.
- obsedantně-kompulzivní poruchy.

CORDARONE

13/135/82-C/PI/001/14

D: PHARMEDEX S.R.O., PRAHA, Česká republika**S:** Amiodaroni hydrochloridum 200 mg**PP:** Bílé kulaté tablety, na jedné straně mírně konvexní, na druhé straně s půlicí rýhou, logem výrobce a nápisem 200.

Blister PVC 250 um/Alu 20 um, krabička

B: POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0132712**IS:** Antiarrhythmica**ATC:**C01BD01**PE:** 36**ZS:** Uchovávejte při teplotě do 30 °C**ZI:** Amiodaron je indikován pouze k léčbě těžkých poruch rytmu, které neodpovídají na jinou léčbu nebo kde jiná léčba není možná.

Poruchy síňového rytmu (verze fibrilace nebo flutteru, udržování sinusového rytmu po kardioverzi). Nodální poruchy rytmu – tachykardie.

Komorové poruchy rytmu (život ohrožující předčasné kontrakce komor, komorové tachykardie v salvách, prevence záchvatů komorové tachykardie a fibrilace komor).

Poruchy rytmu spojené s Wolff-Parkinson-Whiteovým syndromem.

Vzhledem ke svým farmakologickým vlastnostem je amiodaron indikován zejména tam, kde jsou výše uvedené poruchy rytmu provázeny dalším srdečním onemocněním (koronární insuficience, selhávání srdce).

Přípravek je určen k léčbě dospělých.

DAYLETTE 3 mg/0,02 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/070/11-C/PI/002/14

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

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Aktivní tablety jsou bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, průměr 6 mm. Na jedné straně vyraženo "G73", na druhé straně hladké.

Placebo tablety jsou zelené, kulaté, bikonvexní potahované tablety, průměr 6 mm, obě strany hladké.

PVC/PE/PVDC-Al blistry. Blistry jsou baleny v papírových krabičkách s příbalovou informací a v každé krabičce je etui pouzdro.

B: POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0132716

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA12

PE: 24

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

ZI: Perorální kontracepce.

DAYLETTE 3 mg/0,02 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/070/11-C/PI/003/14

D: KABU PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Aktivní tablety jsou bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, průměr 6 mm. Na jedné straně vyraženo "G73", na druhé straně hladké.

Placebo tablety jsou zelené, kulaté, bikonvexní potahované tablety, průměr 6 mm., obě strany hladké.

PVC/PE/PVDC-Al blistry. Blistry jsou baleny papírových krabičkách s příbalovou informací a v každé krabičce je etui pouzdro.

B: POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0132798

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA12

PE: 24

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

ZI: Perorální kontracepce.

ISICOM 100 mg

27/423/94-C/PI/001/14

D: KABU PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levodopum 100 mg

Carbidopum monohydricum 26.99 mg

(odp. Carbidopum 25 mg)

PP: Bílé až krémově bílé tablety, jedna strana je plochá se zkosenými hranami a s dělicím křížem, druhá strana je lehce konvexní s vyražením "lcd 100". Tabletu lze dělit na stejné čtvrtiny.

PP/Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 100X125MG BLI kód SÚKL: 0132789

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30C.

ZI: Parkinsonova nemoc.

Isicom je indikován k léčbě dospělých.

ISICOM 250 mg

27/155/91-C/PI/001/14

D: KABU PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levodopum 250 mg

Carbidopum monohydricum 26.99 mg

(odp. Carbidopum 25 mg)

PP: Bílé až krémově bílé tablety, jedna strana je plochá se zkosenými hranami a s dělicím křížem, druhá strana je lehce konvexní s vyražením "lcd 250". Tabletu lze dělit na stejné čtvrtiny.

PP/Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 100X275MG BLI kód SÚKL: 0132790

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30C.

ZI: Parkinsonova nemoc.

Isicom je indikován k léčbě dospělých.

STILNOX

57/887/92-C/PI/001/14

D: BETA PHARM S.R.O., SLAVIČÍN, Česká republika

S: Zolpidemi tartras 10 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety, na jedné straně s půlicí rýhou, na druhé s potiskem "STILNOX".

Bezbarvý průhledný PVC blistr uzavřený Al fólií, krabička

B: POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0132803

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 48

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti tam, kde nespavost zneschopňuje nebo vede k těžkému stresu nemocného.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).
