

Nově registrované přípravky v období: od 1.7.2012 do 31.7.2012 s ohledem na nabytí právní moci

ALPRAZOLAM ORION 2 mg

70/357/12-C

DR: O RP: 70/214/85-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Alprazolamum 2 mg

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, podlouhlé tablety s 3 příčnými půlicími rýhami a označením "ORN 54".

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

HDPE lahvička s bílým dětským bezpečnostním PP uzávěrem

B: POR TBL NOB 30X2MG TBC kód SÚKL: 0183871

POR TBL NOB 50X2MG TBC kód SÚKL: 0183872

POR TBL NOB 100X2MG TBC kód SÚKL: 0183873

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 24

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

ZI: Léčba panické poruchy a symptomatická léčba úzkosti.

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

ALVOTADIN 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

24/393/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/061-069

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Desloratadinum 25 mg

PP: Čirý, bezbarvý roztok s ovocným aroma

Lahvička z hnědého skla typu III s plastovým (polypropylenovým nebo polyethylenovým) dětským bezpečnostním (C/R) šroubovacím uzávěrem s trojvrstvou polyethylenovou vložkou. Balení po 30 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 120 ml a 150 ml jsou dodávána s odměrnou lžičkou nebo odměrnou stříkačkou. Balení s 225 ml a 300 ml se dodává s odměrnou lžičkou.

Odměrná stříkačka je odstupňovaná tak, aby jí bylo možné použít pro aplikaci dávky 2,5 a 5 ml.

Odměrná lžička má kapacitu 2,5 a 5 ml.

B: POR SOL 1X30ML/15MG L LAG kód SÚKL: 0178743

POR SOL 1X50ML/25MG L LAG kód SÚKL: 0178744

POR SOL 1X60ML/30MG L LAG kód SÚKL: 0178745

POR SOL 1X100ML/50MG L LAG kód SÚKL: 0178746

POR SOL 1X120ML/60MG L LAG kód SÚKL: 0178747

POR SOL 1X150ML/75MG L LAG kód SÚKL: 0178748

POR SOL 1X225ML/112.5MG L LAG kód SÚKL: 0178749

POR SOL 1X300ML/150MG L LAG kód SÚKL: 0178750

POR SOL 1X50ML/25MG STR LAG kód SÚKL: 0192702

POR SOL 1X60ML/30MG STR LAG kód SÚKL: 0192703

POR SOL 1X100ML/50MG STR LAG kód SÚKL: 0192704

POR SOL 1X120ML/60MG STR LAG kód SÚKL: 0192705

POR SOL 1X150ML/75MG STR LAG kód SÚKL: 0192706

POR SOL 1X30ML/15MG STR LAG kód SÚKL: 0192707

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním primárním obalu.

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

-s alergickou rýmou

-s urtikárií

ALVOTADIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/392/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/001-013

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o velikosti 6,5 mm x 3,2 mm

I: PVC/PE/PVDC - Al blistry

II: PVC/PCTFE (Aclar) - Al blistry

B: POR TBL FLM 1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178715

POR TBL FLM 2X5MG I BLI kód SÚKL: 0178716

POR TBL FLM 3X5MG I BLI kód SÚKL: 0178717

POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0178718

POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0178719

POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178720

POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0178721

POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0178722

POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0178723

POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0178724

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178725

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178726

POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178727

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0178728

POR TBL FLM 1X5MG II BLI kód SÚKL: 0178729

POR TBL FLM 2X5MG II BLI kód SÚKL: 0178730

POR TBL FLM 3X5MG II BLI kód SÚKL: 0178731

POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0178732

POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0178733

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0178734

POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0178735

POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0178736

POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0178737

POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0178738

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0178739

POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0178740

POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0178741

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0178742

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

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

ZI: Zmírnění příznaků spojených:
-s alergickou rýmou
-s urtikárií

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 160 mg/12,5 mg 58/444/12-C

DR: O RP: 58/021/02-C
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Tmavočervené potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "APO" na jedné straně a "160/12,5" na druhé straně.
Al-PVC/PE/PVDC blistr
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182663
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182664
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182666
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182667
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Esenciální hypertenze u dospělých

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 160 mg/25 mg 58/445/12-C

DR: O RP: 58/295/02-C
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Hnědé potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "APO" na jedné straně a "160/25" na druhé straně.
Al-PVC/PE/PVDC blistr
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182674
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182675
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182676
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182678
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Esenciální hypertenze u dospělých

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 320 mg/12,5 mg 58/446/12-C

DR: OW RP: 58/295/02-C
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Růžové, oválné potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "320/12,5" na druhé straně.
Al-PVC/PE/PVDC blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182669

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

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

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých

APO-VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 80 mg/12,5 mg 58/443/12-C

DR: O RP: 58/573/99-C

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

S: Valsartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oranžové potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "APO" na jedné straně a "80/12,5" na druhé straně.

Al-PVC/PE/PVDC blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182657

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182658

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182659

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182661

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

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

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých

ATORVASTATIN ORION 10 mg

31/370/12-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg

(odp. Atorvastatinum 10 mg)

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

PVC/Al/PA//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0179893

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0179894

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0179895

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0179896

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179897

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0179898

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0179899

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

BELODERM 0,05 % KOŽNÍ ROZTOK

46/344/12-C

DR: L

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika
S: Betamethasoni dipropionas 13.766 mg
(odp. Betamethasonum 10.755 mg) v 20 ml
PP: Bezbarvý průsvitný až slabě neprůhledný viskózní kožní roztok.
Bílá polyethylenová lahvička se žlutým polyethylenovým uzávěrem.
B: DRM SOL 1X20ML LAG kód SÚKL: 0161980
DRM SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0170302
IS: Dermatologica
ATC:D07AC01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba ekzémů a dermatitid všech typů postihujících křtici, včetně atopického ekzému, fotodermatitidy, primární dráždivé a alergické dermatitidy, lichen planus, lichen simplex, diskovitého lupus erythematosus, erythrodermie, psoriázy křtice.

CARVEDILOL AUROBINDO 12,5 mg

77/367/12-C

DR: O RP: 77/1288/97-C
D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta
S: Carvedilolum 12.5 mg
PP: Bílé až téměř bílé, oválné potahované tablety s vyraženým "F58" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.
I. PVC/PE/PVDC - Al blistr
II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu
B: POR TBL FLM 5X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188314
POR TBL FLM 7X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188315
POR TBL FLM 10X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188316
POR TBL FLM 14X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188317
POR TBL FLM 15X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188318
POR TBL FLM 20X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188319
POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188320
POR TBL FLM 30X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188321
POR TBL FLM 40X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188322
POR TBL FLM 50X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188323
POR TBL FLM 56X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188324
POR TBL FLM 60X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188325
POR TBL FLM 90X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188326
POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188327
POR TBL FLM 100X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188328
POR TBL FLM 120X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188329
POR TBL FLM 150X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188330
POR TBL FLM 200X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188331
POR TBL FLM 250X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188332
POR TBL FLM 300X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188333
POR TBL FLM 400X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188334
POR TBL FLM 500X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188335
POR TBL FLM 1000X12.5MG BLI kód SÚKL: 0188336
POR TBL FLM 30X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188337
POR TBL FLM 50X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188338
POR TBL FLM 60X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188339
POR TBL FLM 100X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188340

POR TBL FLM 250X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188341
POR TBL FLM 500X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188342
POR TBL FLM 1000X12.5MG TBC kód SÚKL: 0188343

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

CARVEDILOL AUROBINDO 25 mg

77/368/12-C

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

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

S: Carvedilolum 25 mg

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

I. PVC/PE/PVDC - Al blistr

II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu

B: POR TBL FLM 5X25MG BLI kód SÚKL: 0188344
POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0188345
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0188346
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0188347
POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0188348
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0188349
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0188350
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0188351
POR TBL FLM 40X25MG BLI kód SÚKL: 0188352
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0188353
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0188354
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0188355
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0188356
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0188357
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0188358
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0188359
POR TBL FLM 150X25MG BLI kód SÚKL: 0188360
POR TBL FLM 200X25MG BLI kód SÚKL: 0188361
POR TBL FLM 250X25MG BLI kód SÚKL: 0188362
POR TBL FLM 300X25MG BLI kód SÚKL: 0188363
POR TBL FLM 400X25MG BLI kód SÚKL: 0188364
POR TBL FLM 500X25MG BLI kód SÚKL: 0188365
POR TBL FLM 1000X25MG BLI kód SÚKL: 0188366
POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0188367
POR TBL FLM 50X25MG TBC kód SÚKL: 0188368
POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0188369
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0188370
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0188371
POR TBL FLM 500X25MG TBC kód SÚKL: 0188372
POR TBL FLM 1000X25MG TBC kód SÚKL: 0188373

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

CARVEDILOL AUROBINDO 6,25 mg

77/366/12-C

DR: O RP: 77/1289/97-C

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

S: Carvedilolum 6.25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, oválné potahované tablety s vyraženým "F57" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

I. PVC/PE/PVDC - Al blistr

II. HDPE lahvička s bílým uzávěrem z neprůhledného polypropylenu

B: POR TBL FLM 5X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188284

POR TBL FLM 7X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188285

POR TBL FLM 10X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188286

POR TBL FLM 14X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188287

POR TBL FLM 15X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188288

POR TBL FLM 20X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188289

POR TBL FLM 28X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188290

POR TBL FLM 30X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188291

POR TBL FLM 40X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188292

POR TBL FLM 50X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188293

POR TBL FLM 56X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188294

POR TBL FLM 60X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188295

POR TBL FLM 90X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188296

POR TBL FLM 98X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188297

POR TBL FLM 100X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188298

POR TBL FLM 120X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188299

POR TBL FLM 150X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188300

POR TBL FLM 200X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188301

POR TBL FLM 250X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188302

POR TBL FLM 300X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188303

POR TBL FLM 400X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188304

POR TBL FLM 500X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188305

POR TBL FLM 1000X6.25MG BLI kód SÚKL: 0188306

POR TBL FLM 30X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188307

POR TBL FLM 50X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188308

POR TBL FLM 60X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188309

POR TBL FLM 100X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188310

POR TBL FLM 250X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188311

POR TBL FLM 500X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188312

POR TBL FLM 1000X6.25MG TBC kód SÚKL: 0188313

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

DELORAR 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/404/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/001

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6,5 mm.
PCTFE/PVC/Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178836

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178837

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0178838

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178839

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0178840

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178841

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178842

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178843

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178844

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178845

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

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

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

-s alergickou rýmou

-s urtikárií

DESLORATADIN GLENMARK 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 24/437/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/061-069

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Desloratadinum 25 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s ovocným aroma

Hnědá skleněná lahvička typu III po 30, 50, 60, 100, 120, 150, 225 a 300 ml s plastovým (polyethylenovým a polypropylenovým) dětským bezpečnostním (C/R) šroubovacím uzávěrem, uzávěr má vložku z třívrstvého polyethylenu. Odměrná lžička umožňující dávkování 2,5 a 5 ml, odměrná stříkačka umožňující dávkování 2,5 a 5 ml.

B: POR SOL 1X30ML/15MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178707

POR SOL 1X50ML/25MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178708

POR SOL 1X60ML/30MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178709

POR SOL 1X100ML/50MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178710

POR SOL 1X120ML/60MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178711

POR SOL 1X150ML/75MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178712

POR SOL 1X225ML/112.5MG + LŽIČ LAG kód SÚKL: 0178713

POR SOL 1X300ML/150MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178714

POR SOL 1X50ML/25MG +STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192779

POR SOL 1X150ML/75MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192780

POR SOL 1X120ML/60MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192781

POR SOL 1X30ML/15MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192782

POR SOL 1X100ML/50MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192783

POR SOL 1X60ML/30MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192784

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání; uchovávejte v původním obalu.
ZI: Indikován k zmírnění příznaků spojených s alergickou rýmou a s urtikárií

DESOGESTREL STADA 0,075 mg TABLETY

17/429/12-C

DR: O RP: 17/273/03-C
D: STADA ARZNEIMITTEL AKTIENGESELLSCHAFT, BAD VILBEL, Německo
S: Desogestrelum micronisatum 0.075 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, nepotahované, bikonvexní tablety o průměru 5 mm, na jedné straně vyraženo "152", druhá strana bez označení.
PVC/PVDC/Al blistr s kalendářním označením, obsahující 28 tablet, jednotlivé blistry jsou baleny v třívrstevném pouzdře, které může nebo nemusí obsahovat sáček se silikagelem
B: POR TBL NOB 28X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188712
POR TBL NOB 84X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188713
POR TBL NOB 168X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188714
POR TBL NOB 364X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188715
POR TBL NOB 28X75RG BLI kód SÚKL: 0192775
POR TBL NOB 84X75RG BLI kód SÚKL: 0192776
POR TBL NOB 168X75RG BLI kód SÚKL: 0192777
POR TBL NOB 364X75RG BLI kód SÚKL: 0192778
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AC09
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

DYSPORT 300 SPEYWOOD JEDNOTEK

63/335/12-C

DR: S
D: IPSEN BIOPHARM LTD., WREXHAM, Velká Británie
S: Botulini toxinum typus a 300 ut
PP: Bílý lyofilizovaný prášek.
300 Speywood jednotek prášku je v lahvičce (sklo typ I) se zátkou z bromobutylové pryže a s odtrhávacím hliníkovým uzávěrem, krabička.
B: INJ PLV SOL 1X300UT VIA kód SÚKL: 0165476
INJ PLV SOL 2X300UT VIA kód SÚKL: 0165477
IS: Myorelaxantia
ATC: M03AX01
PE: 24
ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).
Chraňte před mrazem.
Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Avšak byla prokázána chemická a fyzikální stabilita po rozpuštění po dobu 8 hodin při teplotě mezi 2 °C a 8 °C.
ZI: Spasticita paží u pacientů po cévní mozkové příhodě. Dynamická deformita nohy ve smyslu pes equinus na podkladě spasticity u pacientů s dětskou mozkovou obrnou od 2 let věku. Spastická torticollis dospělých. Blefarospasmus dospělých. Hemifaciální spasmus dospělých. Axilární hyperhidróza.

ESOMEPRAZOL MYLAN 20 mg

09/417/12-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Esomeprazolum magnesicum 22.25 mg
(odp. Esomeprazolum 20 mg)

PP: Světle růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměru 14.5 mm x 7.75 mm s vyraženým označením "M" na jedné straně a "EM3" na straně druhé.

1. Bílá neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlo.

2. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

3. Perforovaný jednodávkový PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

B: POR TBL ENT 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0177677

POR TBL ENT 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0177679

POR TBL ENT 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0177680

POR TBL ENT 15X20MG I BLI kód SÚKL: 0177681

POR TBL ENT 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0177683

POR TBL ENT 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0177684

POR TBL ENT 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0177685

POR TBL ENT 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0177688

POR TBL ENT 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0177689

POR TBL ENT 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0177690

POR TBL ENT 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0177692

POR TBL ENT 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0177693

POR TBL ENT 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0177696

POR TBL ENT 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0177697

POR TBL ENT 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0177698

POR TBL ENT 200X20MG I BLI kód SÚKL: 0177700

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0177701

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0177702

POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0177703

POR TBL ENT 98X20MG TBC kód SÚKL: 0177704

POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0177705

POR TBL ENT 200X20MG TBC kód SÚKL: 0177706

POR TBL ENT 500X20MG TBC kód SÚKL: 0177707

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

Použitelnost po otevření - HDPE lahvičky 100 dní

ZI: Dospělí

Gastroesofageální refluxní choroba. Eradikace H.pylori v kombinaci s vhodnými ATB.

Pacienti, kteří dlouhodobě užívají NSAID. Prevence opětovného krvácení ze

žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování i.v. léčby.

U dětí od 12 let refluxní choroba jícnu eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB

ESOMEPRAZOL MYLAN 40 mg

09/418/12-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Esomeprazolum magnesicum 44.5 mg

- (odp. Esomeprazolum 40 mg)
- PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměru 19mm x 9mm s vyraženým označením "M" na jedné straně a "EM4" na straně druhé.
1. Bílá neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlo.
2. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr
3. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr
- B: POR TBL ENT 7X40MG I BLI kód SÚKL: 0177708
POR TBL ENT 14X40MG II BLI kód SÚKL: 0177710
POR TBL ENT 14X40MG I BLI kód SÚKL: 0177711
POR TBL ENT 15X40MG I BLI kód SÚKL: 0177712
POR TBL ENT 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0177714
POR TBL ENT 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0177715
POR TBL ENT 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0177716
POR TBL ENT 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0177719
POR TBL ENT 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0177720
POR TBL ENT 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0177721
POR TBL ENT 60X40MG I BLI kód SÚKL: 0177723
POR TBL ENT 90X40MG I BLI kód SÚKL: 0177724
POR TBL ENT 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0177727
POR TBL ENT 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0177728
POR TBL ENT 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0177729
POR TBL ENT 200X40MG I BLI kód SÚKL: 0177731
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0177732
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0177733
POR TBL ENT 56X40MG TBC kód SÚKL: 0177734
POR TBL ENT 98X40MG TBC kód SÚKL: 0177735
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0177736
POR TBL ENT 200X40MG TBC kód SÚKL: 0177737
POR TBL ENT 500X40MG TBC kód SÚKL: 0177738
- IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
- ATC: A02BC05
- PE: 24
- ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.
Po otevření použitelnost HDPE lahvičky 100 dní.
- ZI: Dospělí
Gastroesofageální refluxní choroba. Eradikace H.pylori v kombinaci s vhodnými ATB.
Pacienti, kteří dlouhodobě užívají NSAID. Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování i.v. léčby.
U dětí od 12 let refluxní choroba jícnu eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB

FENTANYL MYLAN 100 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/416/12-C

- DR: O RP: 65/719/97-C
- D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
- S: Fentanylum 16.8 mg
- PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě.
Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bílé zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179602
DRM EMP TDR 4X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179603
DRM EMP TDR 5X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179604
DRM EMP TDR 8X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179605
DRM EMP TDR 10X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179606
DRM EMP TDR 16X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179607
DRM EMP TDR 20X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179608
IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 12 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/412/12-C

DR: O RP: 65/059/06-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 2.1 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.
B: DRM EMP TDR 3X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179574
DRM EMP TDR 4X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179575
DRM EMP TDR 5X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179576
DRM EMP TDR 8X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179577
DRM EMP TDR 10X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179578
DRM EMP TDR 16X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179579
DRM EMP TDR 20X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179580
IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 25 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/413/12-C

DR: O RP: 65/716/97-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 4.2 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179581
DRM EMP TDR 4X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179582
DRM EMP TDR 5X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179583
DRM EMP TDR 8X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179584
DRM EMP TDR 10X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179585
DRM EMP TDR 16X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179586
DRM EMP TDR 20X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179587

IS: Analgetica - anodyna

ATC:N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

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

FENTANYL MYLAN 50 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/414/12-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Fentanylum 8.4 mg

PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě.

Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179588
DRM EMP TDR 4X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179589
DRM EMP TDR 5X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179590
DRM EMP TDR 8X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179591
DRM EMP TDR 10X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179592
DRM EMP TDR 16X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179593
DRM EMP TDR 20X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179594

IS: Analgetica - anodyna

ATC:N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

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

FENTANYL MYLAN 75 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/415/12-C

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

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Fentanylum 12.6 mg

PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě.

Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179595
DRM EMP TDR 4X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179596
DRM EMP TDR 5X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179597
DRM EMP TDR 8X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179598
DRM EMP TDR 10X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179599
DRM EMP TDR 16X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179600
DRM EMP TDR 20X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179601
IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

GEDENA 100 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/399/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/077/010
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "100" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry
B: POR TBL MND 1X100MG BLI kód SÚKL: 0179935
POR TBL MND 2X100MG BLI kód SÚKL: 0179936
POR TBL MND 4X100MG BLI kód SÚKL: 0179937
IS: Vasodilatantia
ATC:G04BE03
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

GEDENA 25 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/397/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/077/002
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)
PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "25" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry
B: POR TBL MND 1X25MG BLI kód SÚKL: 0179929
POR TBL MND 2X25MG BLI kód SÚKL: 0179930
POR TBL MND 4X25MG BLI kód SÚKL: 0179931
IS: Vasodilatantia
ATC:G04BE03
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

GEDENA 50 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/398/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/077/006

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Sildenafil citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "50" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry

B: POR TBL MND 1X50MG BLI kód SÚKL: 0179932

POR TBL MND 2X50MG BLI kód SÚKL: 0179933

POR TBL MND 4X50MG BLI kód SÚKL: 0179934

IS: Vasodilatantia

ATC:G04BE03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

IBANDRONIC ACID POLPHARMA 3 mg/3 ml INJEKČNÍ ROZTOK V PŘEDPL. INJ.STŘ. 87/136/12-C

DR: OC RP: EU/1/03/265/005

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 3.375 mg
(odp. Acidum ibandronicum 3 mg) v 3 ml

PP: Injekční roztok. Čirý, bezbarvý roztok. pH roztoku 4,9 - 5,5.
Předplněná injekční stříkačka (3 ml) z bezbarvého skla typu I obsahující 3 ml injekčního roztoku.

Balení obsahuje 1 předplněnou injekční stříkačku s 1 injekční jehlou.

B: INJ SOL ISP 1X3ML/3MG ISP kód SÚKL: 0171620

IS: Varia

ATC:M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

IBUPROFEN FARMALIDER 100 mg/5 ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 29/308/12-C

DR: OW RP: 29/081/00-C

D: FARMALIDER S.A., ALCOBENDAS, MADRID, Španělsko

S: Ibuprofenum 2 g v 100 ml

PP: Bílá až téměř bílá viskózní suspenze

Lahvička z hnědého polyethylentereftalátu (PET) s dětským bezpečnostním uzávěrem s LDPE vložkou, 5 ml injekční dávkovací aplikátor (HDPE píst a PP pipeta) dělený po 0,25 ml až do 5 ml

B: POR SUS 1X100ML/2000MG LAG kód SÚKL: 0160773

POR SUS 1X150ML/3000MG LAG kód SÚKL: 0160774
POR SUS 1X200ML/4000MG LAG kód SÚKL: 0160775
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
použitelnost po 1. otevření: 6 měsíců
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, jako je bolest zubů a hlavy a horečky. Ibuprofen FARMALIDER 200 mg/5 ml perorální suspenze je určen pro děti od 10 kg tělesné hmotnosti, adolescenty a dospělé.

IBUPROFEN FARMALIDER 200 mg/5 ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 29/309/12-C

DR: OW RP: 29/081/00-C
D: FARMALIDER S.A., ALCOBENDAS, MADRID, Španělsko
S: Ibuprofenum 1.2 g v 30 ml
PP: Bílá až téměř bílá viskózní suspenze
Lahvička z hnědého polyethylentereftalátu (PET) s dětským bezpečnostním uzávěrem s LDPE vložkou, 5 ml injekční dávkovací aplikátor (HDPE píst a PP pipeta) dělený po 0,25 ml až do 5 ml
B: POR SUS 1X30ML/1200MG LAG kód SÚKL: 0160776
POR SUS 1X100ML/4000MG LAG kód SÚKL: 0160777
POR SUS 1X150ML/6000MG LAG kód SÚKL: 0160778
POR SUS 1X200ML/8000MG LAG kód SÚKL: 0160779
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání,
použitelnost po 1. otevření: 6 měsíců
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, jako je bolest zubů a hlavy a horečky. Ibuprofen FARMALIDER 100 mg/5 ml perorální suspenze je určen pro děti od 5 kg tělesné hmotnosti do 39 kg tělesné hmotnosti.

INTRATECT 50 G/L INFUZNÍ ROZTOK

59/323/12-C

DR: S
D: BIOTEST PHARMA GMBH, DREIEICH, Německo
S: Immunoglobulinum human.norm.ad usum intrav. 1 g
(odp. Immunoglobulinum humanum g 96 pc) v 20 ml
PP: Infuzní roztok. Roztok je čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až nažloutlý.
Injekční lahvičky s roztokem 20 ml, 50 ml, 100 ml a 200 ml (sklo typu II) se zátkou (bromobutyl) a víčkem (hliník). Velikost balení: jedna injekční lahvička.
B: INF SOL 1X20ML/1GM VIA kód SÚKL: 0183790
INF SOL 1X50ML/2.5GM VIA kód SÚKL: 0183791
INF SOL 1X100ML/5GM VIA kód SÚKL: 0183792
INF SOL 1X200ML/10GM VIA kód SÚKL: 0183793
IS: Immunopraeparata
ATC: J06BA02
PE: 24
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25°C. Chraňte před mrazem.

- Injekční lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byla chráněna před světlem.
- ZI: Substituční léčba dospělých, mladistvých a dětí (0-18 let) u syndromu primárního deficitu s poruchou tvorby protilátek hypogamaglobulinémie vrozeného AIDS s rekurentními bakteriálními infekcemi Imunomodulace u dospělých, mladistvých a dětí (0-18let) u primární imunitní trombocytopenie Guillan Barrého syndrom Kawasakiho choroby

IRBESARTAN ARROW 150 mg

58/439/12-C

DR: OC RP: EU/1/97/046/004

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 6,5 x 12,5 mm, na jedné straně označená "IS150" a na druhé straně se znakem ">".
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0179488
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0179489
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0179490
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0179491
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0179492
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0179493
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0179494

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 15

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN ARROW 300 mg

58/440/12-C

DR: OC RP: EU/1/97/046/007

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 8,0 x 15,5 mm, na jedné straně označená "IS300" a na druhé straně se znakem ">".
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0179495
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0179496
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0179497
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0179498
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0179499
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0179500
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0179501

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 15

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN ARROW 75 mg

58/438/12-C

DR: OC RP: EU/1/97/046/001

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 5,0 x 9,8 mm, na jedné straně označená "IS" a na druhé straně se znakem ">".
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0179481
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0179482
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0179483
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0179484
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0179485
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0179486
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0179487

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 15

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

LORDESTIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/376/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/001

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahové tablety, o průměru asi 6 mm, na jedné straně označené "R03".
PVC/PE/PVDC/Al blistr

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

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Zmírnění příznaků spojených:
-s alergickou rýmou
-s urtikárií

LORINESPES 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

24/406/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/061-069

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Desloratadinum 25 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, prostý cizích částic.
Lahvičky z hnědého skla typu III o objemu 60, 100, 125 nebo 150 ml.

Lahvičky jsou uzavřeny šroubovacím plastovým dětským bezpečnostním (C/R) uzávěrem s PE vnitřní vložkou.

Všechna balení jsou opatřena odměrnou lžičkou s vyznačením dávek 2,5 ml a 5 ml nebo odměrnou stříkačkou o konečném objemu 5 ml s ryskami po 0,5 ml.

- B: POR SOL 1X50ML/25MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178864
POR SOL 1X60ML/30MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178865
POR SOL 1X100ML/50MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178866
POR SOL 1X120ML/60MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178867
POR SOL 1X150ML/75MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178868
POR SOL 1X300ML/150MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0192752
POR SOL 1X50ML/25MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192753
POR SOL 1X60ML/30MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192754
POR SOL 1X100ML/50MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192755
POR SOL 1X120ML/60MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192756
POR SOL 1X150ML/75MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192757
POR SOL 1X300ML/150MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192758

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 měsíce.

ZI: Indikován k zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou
- s urtikárií

PERINDOPRIL/INDAPAMID MYLAN 4 mg/1,25 mg

58/447/12-C

DR: O RP: 58/264/02-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

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

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní tablety s vyraženým označením "PTI" na jedné straně a "M2" na straně druhé.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) PVC-Aclar/ALU blistr

- B: POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0181941
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0181942
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0181943
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0181944
POR TBL NOB 100 I BLI kód SÚKL: 0181945
POR TBL NOB 100 II BLI kód SÚKL: 0181946

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Přípravek je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindopilem.

PROGIT 50 mg

49/409/12-C

DR: O RP: 49/263/00-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika
S: Itopridi hydrochloridum 50 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou, o průměru 7 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
1. Al/Al blistr, krabička
2. průsvitný PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0181452
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0181453
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0181454
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0181455
POR TBL FLM 40X50MG I BLI kód SÚKL: 0181456
POR TBL FLM 40X50MG II BLI kód SÚKL: 0181457
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0181458
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0181459
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A03FA
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek je určen pro léčbu gastrointestinálních příznaků funkční, nonulcerózní dyspepsie jako je pocit nadýmání, plného žaludku, diskomfortu až bolestivého tlaku v nadbřišku, anorexie, pálení žáhy, nauzea a zvracení. Přípravek je určen pro dospělé.

QUETIAPIN FAIR-MED STARTERPACK

68/349/12-C

DR: O RP: 68/713/99-C
D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo
S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)
Quetiapini fumaras 115.3 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)
PP: 25 mg tablety:
Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, o průměru přibližně 5,7 mm
100 mg tablety:
Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru přibližně 9,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky
200 mg tablety:
Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru přibližně 12,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Neprůhledný PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0179087
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Léčba schizofrenie a bipolární poruchy. Prevence rekurence bipolární poruchy.

QUETIAPIN FAIR-MED 100 mg

68/346/12-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru
přibližně 9,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 3X100MG BLI kód SÚKL: 0179038
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0179039
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0179040
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0179041
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0179042
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0179043
POR TBL FLM 10X5X100MG BLI kód SÚKL: 0179044
POR TBL FLM 5X10X100MG BLI kód SÚKL: 0179045
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0179046
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0179047
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0179048
POR TBL FLM 10X10X100MG BLI kód SÚKL: 0179049
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0179050
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0179051
POR TBL FLM 240X100MG BLI kód SÚKL: 0179052
POR TBL FLM 250X100MG BLI kód SÚKL: 0179053
POR TBL FLM 5X20X100MG BLI kód SÚKL: 0192554

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

QUETIAPIN FAIR-MED 200 mg

68/347/12-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru
přibližně 12,1 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 3X200MG BLI kód SÚKL: 0179054
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0179055
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0179056
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0179057
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0179058
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0179059
POR TBL FLM 10X5X200MG BLI kód SÚKL: 0179060
POR TBL FLM 5X10X200MG BLI kód SÚKL: 0179061
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0179062

POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0179063
POR TBL FLM 98X200MG BLI kód SÚKL: 0179064
POR TBL FLM 10X10X200MG BLI kód SÚKL: 0179065
POR TBL FLM 120X200MG BLI kód SÚKL: 0179066
POR TBL FLM 180X200MG BLI kód SÚKL: 0179067
POR TBL FLM 240X200MG BLI kód SÚKL: 0179068
POR TBL FLM 250X200MG BLI kód SÚKL: 0179069
POR TBL FLM 5X20X200MG BLI kód SÚKL: 0192555

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

QUETIAPIN FAIR-MED 25 mg

68/345/12-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy, o průměru přibližně 5,7 mm
Neprůhledný PVC/Al blistr

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

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

QUETIAPIN FAIR-MED 300 mg

68/348/12-C

DR: OE RP: NL

D: FAIR-MED HEALTHCARE GMBH, HAMBURG, Německo

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

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

tloušťkou přibližně 7 mm, délkou 19 mm a šířkou 9 mm
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 3X300MG BLI kód SÚKL: 0179070
POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0179071
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0179072
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0179073
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0179074
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0179075
POR TBL FLM 5X10X300MG BLI kód SÚKL: 0179076
POR TBL FLM 10X5X300MG BLI kód SÚKL: 0179077
POR TBL FLM 6X10X300MG BLI kód SÚKL: 0179079
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0179080
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0179081
POR TBL FLM 10X10X300MG BLI kód SÚKL: 0179082
POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0179083
POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0179084
POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0179085
POR TBL FLM 250X300MG BLI kód SÚKL: 0179086
POR TBL FLM 1X60X300MG BLI kód SÚKL: 0192556
POR TBL FLM 5X20X300MG BLI kód SÚKL: 0192557

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

QUETIAPINE LUPIN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/420/12-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "100" a hladké na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička

- B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0177880
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0177881
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0177882
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0177883
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0177884
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0177885
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0177886

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro:

* léčbu schizofrenie,

* léčbu bipolárních poruch včetně:

- léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy,

- léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy,
- prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/421/12-C

DR: OE RP: P

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 172.68 mg

(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "150" a hladké na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0177887

POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0177888

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0177889

POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0177890

POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0177891

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0177892

POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0177893

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikován pro:

* léčbu schizofrenie,

* léčbu bipolárních poruch včetně:

- léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy,

- léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy,

- prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/422/12-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 230.24 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "200" a hladké na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0177894

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0177895

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0177896

POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0177897

POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0177898

POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0177899

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0177900

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

- ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro:
- * léčbu schizofrenie,
 - * léčbu bipolárních poruch včetně:
 - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy,
 - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy,
 - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/419/12-C

- DR: O RP: 68/454/99-C
- D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie
- S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)
- PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "25" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr
- B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0177872
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0177873
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0177874
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0177875
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0177876
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0177877
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0177878
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0177879
- IS: Antipsychotica (neuroleptica)
- ATC: N05AH04
- PE: 24
- ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.
- ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro:
- * léčbu schizofrenie,
 - * léčbu bipolárních poruch včetně:
 - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy,
 - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy,
 - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/423/12-C

- DR: OE RP: P
- D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie
- S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)
- PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "300" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0177901
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0177902
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0177903
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0177904
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0177905
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0177906

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0177907
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.
ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro:
* léčbu schizofrenie,
* léčbu bipolárních poruch včetně:
- léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy,
- léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy,
- prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

RENNIE ICE

09/427/12-C

DR: L
D: BAYER S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Calcii carbonas 680 mg
Magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg
PP: Bílé až krémově bílé čtvercové žvýkácí tablety s konkávním povrchem a vůní čerstvé máty, na obou stranách vyraženo "RENNIE".
PVC/Al blistr
B: POR TBL MND 6 BLI kód SÚKL: 0160846
POR TBL MND 12 BLI kód SÚKL: 0160847
POR TBL MND 24 BLI kód SÚKL: 0160848
POR TBL MND 36 BLI kód SÚKL: 0160849
POR TBL MND 48 BLI kód SÚKL: 0160850
POR TBL MND 96 BLI kód SÚKL: 0160851
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02AD01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba bolesti epigastria a dalších příznaků při gastroesophageálním refluxu a žaludeční aciditě u dospělých, a mladistvých od 15 let.

RODISPES 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/405/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/001
D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko
S: Desloratadinum 5 mg
PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6,5 mm.
PCTFE/PVC/Al blistry
B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178846
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178847
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0178848
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178849
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0178850
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178851
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178852
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178853

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178854
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178855
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX27
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl
přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Zmírnění příznaků spojených:
-s alergickou rýmou
-s urtikárií

SOLINACONT 10 mg

73/382/12-C

DR: O RP: 73/067/05-C
D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko
S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)
PP: Kulaté světle růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s označením "391" na jedné
straně tablety.
1. PVC/PVDC - Alu blistr, krabička
2. OPA/Alu/PVC/Alu blistr, krabička
3. PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička
B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171787
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171788
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171789
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171790
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171791
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171792
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171793
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171794
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171795
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 18
ZS: PVC/PVDC - Alu blistr a OPA/Alu/PVC/Alu blistr:
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
PVC/ACLAR-Alu blistr:
Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a
naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SOLINACONT 5 mg

73/381/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C
D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko
S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)
PP: Světle žluté kulaté potahované tablety o průměru přibližně 8 mm a s označením "390"
na jedné straně.
1. PVC/PVDC - Alu blistr, krabička
2. OPA/Alu/PVC/Alu blistr, krabička
3. PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171778
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171779
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171780
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171781
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171782
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171783
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171784
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171785
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171786

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18

ZS: PVC/PVDC - Alu blistr a OPA/Alu/PVC/Alu blistr:

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/ACLAR-Alu blistr:

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

TELMISARTAN APOTEX 40 mg

58/407/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/001

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

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety o rozměrech 11.11 x 5.55 mm, bikonvexní, s vyrytým "APO" na jedné straně a "TEL40" na straně druhé.

Al/Al blistry

B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0178525
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0178526
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0178527
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0178528
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0178529
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0178530

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity

TELMISARTAN APOTEX 80 mg

58/408/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/005

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

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety o rozměrech 15.88 x 7.94 mm, bikonvexní, s vyrytým "APO" na jedné straně a "TEL80" na straně druhé.

Al/Al blistry

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0178531
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0178532
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0178533
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0178534

POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0178535
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0178536

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity

TOLTERODIN MYLAN 2 mg

53/441/12-C

DR: O RP: 53/235/02-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Tolterodini hydrogentartras 2 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 4 se zeleným neprůhledným víčkem a zeleným neprůhledným tělem, plněná bílými nebo téměř bílými granulemi. Tobolka je osově potištěná černým inkoustem nápisem MYLAN nad 3402 a to i na víčku i těle tobolky. Velikost tobolky je přibližně 14,3 mm.

1. Běžová HDPE lahvička s běžovým polypropylenovým (PP) uzávěrem

2. PVC/Al blistr, papírová krabička

3. PVC/Al perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička

B: POR CPS PRO 10X2MG BLI kód SÚKL: 0177561

POR CPS PRO 14X2MG BLI kód SÚKL: 0177562

POR CPS PRO 20X2MG BLI kód SÚKL: 0177563

POR CPS PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0177564

POR CPS PRO 30X2MG BLI kód SÚKL: 0177565

POR CPS PRO 60X2MG BLI kód SÚKL: 0177566

POR CPS PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0177567

POR CPS PRO 90X2MG BLI kód SÚKL: 0177568

POR CPS PRO 100X2MG BLI kód SÚKL: 0177569

POR CPS PRO 28X1X2MG BLI kód SÚKL: 0177570

POR CPS PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0177571

POR CPS PRO 100X2MG TBC kód SÚKL: 0177572

POR CPS PRO 250X2MG TBC kód SÚKL: 0177573

POR CPS PRO 500X2MG TBC kód SÚKL: 0177574

IS: Parasympatholytica, ganglioplegica

ATC: G04BD07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

TOLTERODIN MYLAN 4 mg

53/442/12-C

DR: O RP: 53/236/02-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Tolterodini hydrogentartras 4 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 3 se světle modrým neprůhledným víčkem a světle modrým neprůhledným tělem, plněná bílými nebo téměř bílými granulemi. Tobolka je osově potištěná černým inkoustem nápisem MYLAN nad 3404 a to i na víčku i těle tobolky. Velikost tobolky je přibližně 15,9 mm.

1. Běžová HDPE lahvička s běžovým polypropylenovým (PP) uzávěrem

2. PVC/Al blistr, papírová krabička
3. PVC/Al perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička
B: POR CPS PRO 7X4MG BLI kód SÚKL: 0177575
POR CPS PRO 10X4MG BLI kód SÚKL: 0177576
POR CPS PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0177577
POR CPS PRO 20X4MG BLI kód SÚKL: 0177578
POR CPS PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0177579
POR CPS PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0177580
POR CPS PRO 49X4MG BLI kód SÚKL: 0177581
POR CPS PRO 60X4MG BLI kód SÚKL: 0177582
POR CPS PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0177583
POR CPS PRO 90X4MG BLI kód SÚKL: 0177584
POR CPS PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0177585
POR CPS PRO 100X4MG BLI kód SÚKL: 0177586
POR CPS PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0177587
POR CPS PRO 100X4MG TBC kód SÚKL: 0177588
POR CPS PRO 250X4MG TBC kód SÚKL: 0177589
POR CPS PRO 500X4MG TBC kód SÚKL: 0177590
POR CPS PRO 28X1X4MG BLI kód SÚKL: 0186084
IS: Parasympatholytica, ganglioplegica
ATC: G04BD07
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a
urgence u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TOPOTECAN ACCORD 1 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/322/12-C
DR: OWC RP: EU/1/96/027/004-005
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká
Británie
S: Topotecani hydrochloridum 1.0865 mg
(odp. Topotecanum 1 mg) v 1 ml
PP: Čirý žlutý roztok bez viditelných částic, s pH v rozmezí od 1,5 do 2,5 a osmolaritou v
rozmezí přibližně 100 až 40 mosm/litr.
2ml lahvička z jantarově žlutého skla typu I uzavřená 13mm flurotec pryžovou zátkou a
13mm hliníkovou pertlí typu "flip-off" barvy královská modř, krabička.
5ml lahvička z jantarově žlutého skla typu I uzavřená 13mm flurotec pryžovou zátkou a
13mm hliníkovou pertlí typu "flip-off" barvy královská modř, krabička.
B: INF CNC SOL 1X1ML/1MG VIA kód SÚKL: 0178628
INF CNC SOL 5X1ML/1MG VIA kód SÚKL: 0178629
INF CNC SOL 1X4ML/4MG VIA kód SÚKL: 0178630
INF CNC SOL 5X4ML/4MG VIA kód SÚKL: 0178631
IS: Cytostatica
ATC: L01XX17
PE: 21
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Chemická a fyzikální stabilita přípravku po naředění byla prokázána po dobu 30 dní při
uchovávání při teplotě 25 °C za normálních světelných podmínek a při teplotě 2 - 8 °C,

pokud je roztok chráněn před světlem.

Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Pokud tomu tak není, za podmínky a dobu použitelnosti po otevření lahvičky je odpovědný uživatel a normálně by doba neměla překročit 24 hodin při 2 - 8 °C, pokud se nařezání neprovádí za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba nemocných : - s metastazujícím karcinomem ovaríí - s relapsem malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), - v kombinaci s cisplatinou u pacientek s karcinomem děložního hrdla rekurentním po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB.

TYREZ 10 mg

41/355/12-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 10 mg
(odp. Bisoprololum 8.49 mg)

PP: Okrově žluté, okrouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0183839

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze, angina pectoris a léčba stabilního srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávána společně s inhibitory ACE, diuretiky a případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

TYREZ 2,5 mg

41/353/12-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg
(odp. Bisoprololum 2.12 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183837

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

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

ZI: Léčba stabilního chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávána společně s inhibitory ACE, diuretiky případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

TYREZ 5 mg

41/354/12-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

(odp. Bisoprololum 4.24 mg)
PP: Žluté, okrouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr
B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0183838
IS: Cardiaca
ATC:C07AB07
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním balení, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze, angina pectoris a léčba stabilního srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávaná společně s inhibitory ACE, diuretiky případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

WALZERA 160 mg

58/426/12-C

DR: O RP: 58/282/01-C
D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko
S: Valsartanum 160 mg
PP: Žluté bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením "160" na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 1X160MG BLI kód SÚKL: 0181396
POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0181397
POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0181398
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0181399
POR TBL FLM 20X160MG BLI kód SÚKL: 0181400
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0181401
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0181402
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0181403
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0181404
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0181405
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0181406
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0181407
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0181408
IS: Hypotensiva
ATC:C09CA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze u dospělých, dětí a dospívajících ve věku od 6 do 18 let věku. Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

WALZERA 40 mg

58/424/12-C

DR: O RP: 58/176/03-C
D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko
S: Valsartanum 40 mg
PP: Žluté bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením "40" na jedné straně a půlící rýhou na druhé straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 1X40MG BLI kód SÚKL: 0181370
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0181371
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0181372
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0181373
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0181374
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0181375
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0181376
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0181377
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0181378
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0181379
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0181380
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0181381
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0181382
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze u dospělých, dětí a dospívajících ve věku od 6 do 18 let věku. Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

WALZERA 80 mg

58/425/12-C

DR: O RP: 58/281/01-C
D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko
S: Valsartanum 80 mg
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "80" na jedné straně a půlící rýhou na druhé straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 1X80MG BLI kód SÚKL: 0181383
POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0181384
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0181385
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0181386
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0181387
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0181388
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0181389
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0181390

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0181391
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0181392
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0181393
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0181394
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0181395

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze u dospělých, dětí a dospívajících ve věku od 6 do 18 let věku. Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

ZIPRASIDON MYLAN 40 mg

68/400/12-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 44.974 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 3 (15,6 mm až 16,2 mm) s modrým neprůsvitným víčkem a tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE40" na tělu i víčku tobolky.

OPA/Al/PVC blistr, (krabička).

B: POR CPS DUR 10X40MG BLI kód SÚKL: 0166199
POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0166200
POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0166201
POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0166202
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166203
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0166204
POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166205
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166206
POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0166207
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166208
POR CPS DUR 180X40MG BLI kód SÚKL: 0166209

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

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

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).

ZIPRASIDON MYLAN 60 mg

68/401/12-C

DR: O RP: 68/173/00-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 67.461 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 2 (17,7 mm až 18,3 mm) s bílým neprůsvitným víčkem a tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE60" na tělu i víčku tobolky.
OPA/Al/PVC blistr, (krabička).
B: POR CPS DUR 10X60MG BLI kód SÚKL: 0166210
POR CPS DUR 14X60MG BLI kód SÚKL: 0166211
POR CPS DUR 20X60MG BLI kód SÚKL: 0166212
POR CPS DUR 28X60MG BLI kód SÚKL: 0166213
POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166214
POR CPS DUR 50X60MG BLI kód SÚKL: 0166215
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0166216
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166217
POR CPS DUR 90X60MG BLI kód SÚKL: 0166218
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0166219
POR CPS DUR 180X60MG BLI kód SÚKL: 0166220
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AE04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).

ZIPRASIDON MYLAN 80 mg

68/402/12-C

DR: O RP: 68/174/00-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 89.948 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 1 (19,1 mm až 19,7 mm) s modrým neprůsvitným víčkem a bílým neprůsvitným tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE80" na tělu i víčku tobolky.
OPA/Al/PVC blistr, (krabička).
B: POR CPS DUR 10X80MG BLI kód SÚKL: 0166221
POR CPS DUR 14X80MG BLI kód SÚKL: 0166222
POR CPS DUR 20X80MG BLI kód SÚKL: 0166223
POR CPS DUR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0166224
POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166225
POR CPS DUR 50X80MG BLI kód SÚKL: 0166226
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0166227
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166228
POR CPS DUR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0166229
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0166230
POR CPS DUR 180X80MG BLI kód SÚKL: 0166231
IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC:N05AE04

PE: 24

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

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 4 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/395/12-C

DR: OWC RP: EU/1/01/176/001-003

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 100 ml

PP: Infuzní roztok. Čirý a bezbarvý roztok.

100 ml roztoku v průhledné, bezbarvé, plastové (kopolymer cycloolefin) lahvi uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou pokrytou fluorokarbonovým polymerem a hliníkovým/ polypropylenovým víčkem s tmavě nachovým polypropylenovým flip-off uzávěrem.

B: INF SOL 1X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181086
INF SOL 4X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181087
INF SOL 10X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181088

IS: Varia

ATC:M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechn nepoužitý roztok musí být zlikvidován.

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

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 87/394/12-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/001-003

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

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

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku. Čirý bezbarvý roztok.

Injekční lahvička: 5 ml plastová injekční lahvička z čírého, bezbarvého kopolymeru cykloolefinu, uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a aluminiovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181083
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181084
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181085

IS: Varia

ATC:M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním

otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechny nepoužitý roztok musí být zlikvidován.

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

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 5 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/396/12-C

DR: OWC RP: EU/1/05/308/001-003

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 5.33 mg
(odp. Acidum zoledronicum 5 mg) v 100 ml

PP: Infuzní roztok. Čirý a bezbarvý roztok (isotonický, pH mezi 6,0 - 7,0).
100 ml roztoku v průhledné, plastové (kopolymer cycloolefin) lahvi uzavřené
bromobutylovou pryžovou zátkou pokrytou fluoro-polymerem s hliníkovým/
polypropylenovým víčkem se žlutým flip uzávěrem.

B: INF SOL 1X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181140
INF SOL 4X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181141
INF SOL 10X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181143

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechny nepoužitý roztok musí být zlikvidován.
