

Nově registrované přípravky v období od 1.9.2012 do 30.9.2012 s ohledem na nabytí právní moci

ALDOPLEWEL 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/522/12-C

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

D: WELDING GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Běžové kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "50".
Perforovaný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0182428

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0182431

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0182432

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0182435

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0182436

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0182439

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0182440

POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0182443

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Doplněk standardní terapie pro snížení rizika kardiovaskulární mortality u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory a klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném IM

AYREEN

17/492/12-C

DR: O RP: 17/407/00-C

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

S: Ethinylestradiolum 0.03 mg

Dienogestum 2 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

PVC/Al blistr s kalendářním označením, papírová krabička

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0178563

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0178564

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0178565

POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0178566

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA

PE: 36

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

ZI: Perorální antikoncepce

CETIRIZINE GALPHARM 10 mg

24/526/12-C

DR: O RP: 24/024/92-S/C

D: GALPHARM HEALTHCARE LIMITED, WRAFTON, BRAUNTON, DEVON, Velká Británie

S: Cetirizini dihydrochloridum 10 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé potahované tablety podlouhlého tvaru, s jednou stranou hladkou a na druhé straně s půlicí rýhou. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

- B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0174089
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0198318
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0198319
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0198320
POR TBL FLM 21X10MG BLI kód SÚKL: 0198321
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0198322
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0198323
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0198324

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE07

PE: 36

ZS: Průhledné PVC/PVDC/Al blistry v papírové krabici.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: U dospělých a dětí starších šesti let:

Cetirizin dihydrochlorid je indikován k úlevě od nosních a očních příznaků sezónní a pereniální alergické rhinitidy.

Cetirizin dihydrochlorid je indikován k úlevě od příznaků chronické idiopatické urtikárie.

DESLORATADIN ACTAVIS 0,5 mg/ml

24/515/12-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Desloratadinum 30 mg v 60 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, prostý cizích částic.

Lahvičky z hnědého skla typu III uzavřené šroubovacím plastovým dětským bezpečnostním (C/R) uzávěrem s PE vnitřní vložkou. Lahvičky jsou baleny v papírových krabičkách.

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 1X60ML/30MG+LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0182240
POR SOL 1X60ML/30MG+STŘ LAG kód SÚKL: 0182241
POR SOL 1X100ML/50MG+LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0182242
POR SOL 1X120ML/60MG+LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0182243
POR SOL 1X150ML/75MG+LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0182244
POR SOL 1X100ML/50MG+STŘ LAG kód SÚKL: 0198315
POR SOL 1X120ML/60MG+STŘ LAG kód SÚKL: 0198316
POR SOL 1X150ML/75MG+STŘ LAG kód SÚKL: 0198317

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Desloratadin Actavis je indikován k úlevě od příznaků spojených:

- s alergickou rýmou (viz bod 5.1)
- s urtikárií (viz bod 5.1).

DESLORATADIN ACTAVIS 2,5 mg

24/516/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/037-048

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Desloratadinum 2.5 mg

PP: Růžové kulaté ploché tablety o průměru cca 6,5 mm.
Blistry OPA/adhezivní vrstva/(OPA/Al/PVC)//CC kraftový papír/PET/Al/HS lak.

B: POR TBL DIS 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182225
POR TBL DIS 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182226
POR TBL DIS 18X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182227
POR TBL DIS 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182228
POR TBL DIS 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182229
POR TBL DIS 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182230
POR TBL DIS 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182231
POR TBL DIS 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182232

IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX27
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Desloratadin Actavis je indikován k úlevě od příznaků spojených:
- s alergickou rýmou
- s urtikárií

DESLORATADIN ACTAVIS 5 mg

24/517/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/049-060
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Desloratadinum 5 mg
PP: Růžové kulaté ploché tablety o průměru cca 8,0 mm.
Blistry OPA/adhezivní vrstva/(OPA/Al/PVC)//CC kraftový papír/PET/Al/HS lak.

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0182233
POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0182234
POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0182235
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0182236
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0182237
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0182238
POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0182239

IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX27
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Desloratadin Actavis je indikován k úlevě od příznaků spojených:
- s alergickou rýmou
- s urtikárií

**DESLORATADINE RATIOPHARM 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V
ÚSTECH** 24/507/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/049
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Desloratadinum 5 mg
PP: Cihlové červené, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a s vyraženým nápisem
"5" o rozměrech 8,1 mm x 3,2 mm.
oPa/Alu/PVC//papír/PET/Alu blistry

B: POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178698

POR TBL DIS 12X5MG BLI kód SÚKL: 0178699
POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178700
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178701
POR TBL DIS 40X5MG BLI kód SÚKL: 0178702
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178703
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178704
POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178705
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178706

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

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

ZI: Desloratadine ratiopharm je indikován k zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou (viz bod 5.1)
- s urtikárií (viz bod 5.1)

DESLORATADIN LABORMED 2,5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

24/490/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/037-048

D: LABORMED-PHARMA S.A., BUKUREŠŤ, Rumunsko

S: Desloratadinum 2.5 mg

PP: Cihlově červená, kulatá, plochá tableta se zkosenými hranami a s vyraženým znakem '2,5' o rozměrech 6,4 mm x 2,4 mm.
oPA/Al/PVC//papír/PET/Al blistr

B: POR TBL DIS 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0178751

POR TBL DIS 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0178752

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ke zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou
- s urtikárií

DESLORATADIN LABORMED 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

24/491/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/160/049-060

D: LABORMED-PHARMA S.A., BUKUREŠŤ, Rumunsko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Cihlově červená, kulatá, plochá tableta se zkosenými hranami a s vyraženým znakem '5' o rozměrech 8,1 mm x 3,2 mm.
oPA/Al/PVC//papír/PET/Al blistr

B: POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178753

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178754

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ke zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou

- s urtikárií

DESLORATADINE LUPIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 24/489/12-C

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

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

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Světle modrá kulatá bikonvexní potahovaná tableta, hladká na obou stranách.
PVC/Aclar//Al blistry

B: POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0179129

POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0179130

POR TBL FLM 3X5MG BLI kód SÚKL: 0179131

POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0179132

POR TBL FLM 6X5MG BLI kód SÚKL: 0179133

POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0179134

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0179135

POR TBL FLM 12X5MG BLI kód SÚKL: 0179136

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0179137

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0179138

POR TBL FLM 18X5MG BLI kód SÚKL: 0179139

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0179140

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0179141

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0179142

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0179143

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0179144

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0179145

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0179146

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Úleva od příznaků spojených s:

- alergickou rýmou

- kopřivkou

DESOGESTREL FAMYCARE 0,075 mg TABLETY

17/457/12-C

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

D: FAMY CARE EUROPE LTD., LONDON, Velká Británie

S: Desogestrelum 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 28X0.075MG + SIL BLI kód SÚKL: 0182627

POR TBL NOB 84X0.075MG + SIL BLI kód SÚKL: 0182628

POR TBL NOB 168X0.075MG + SIL BLI kód SÚKL: 0182629

POR TBL NOB 364X0.075MG + SIL BLI kód SÚKL: 0182630

POR TBL NOB 28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0198047

POR TBL NOB 84X0.075MG BLI kód SÚKL: 0198048

POR TBL NOB 168X0.075MG BLI kód SÚKL: 0198049

POR TBL NOB 364X0.075MG BLI kód SÚKL: 0198050
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AC09
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

ELEVEON 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/471/12-C

DR: O RP: 34/011/06-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Eplerenonum 25 mg
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.
1. Bílý neprůhledný PVC/Al blistr
2. Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr
3. Al/Al/ blistr
4. HDPE lahvičky s PP uzávěrem, obsahujícím vysoušedlo
B: POR TBL FLM 10X25MG I BLI kód SÚKL: 0188011
POR TBL FLM 10X25MG II BLI kód SÚKL: 0188012
POR TBL FLM 10X25MG III BLI kód SÚKL: 0188013
POR TBL FLM 20X25MG III BLI kód SÚKL: 0188014
POR TBL FLM 20X25MG II BLI kód SÚKL: 0188015
POR TBL FLM 20X25MG I BLI kód SÚKL: 0188016
POR TBL FLM 28X25MG I BLI kód SÚKL: 0188017
POR TBL FLM 28X25MG II BLI kód SÚKL: 0188018
POR TBL FLM 28X25MG III BLI kód SÚKL: 0188019
POR TBL FLM 30X25MG III BLI kód SÚKL: 0188020
POR TBL FLM 30X25MG II BLI kód SÚKL: 0188021
POR TBL FLM 30X25MG I BLI kód SÚKL: 0188022
POR TBL FLM 50X25MG I BLI kód SÚKL: 0188023
POR TBL FLM 50X25MG II BLI kód SÚKL: 0188024
POR TBL FLM 50X25MG III BLI kód SÚKL: 0188025
POR TBL FLM 90X25MG III BLI kód SÚKL: 0188026
POR TBL FLM 90X25MG II BLI kód SÚKL: 0188027
POR TBL FLM 90X25MG I BLI kód SÚKL: 0188028
POR TBL FLM 100X25MG I BLI kód SÚKL: 0188029
POR TBL FLM 100X25MG II BLI kód SÚKL: 0188030
POR TBL FLM 100X25MG III BLI kód SÚKL: 0188031
POR TBL FLM 200X25MG III BLI kód SÚKL: 0188032
POR TBL FLM 200X25MG II BLI kód SÚKL: 0188033
POR TBL FLM 200X25MG I BLI kód SÚKL: 0188034
POR TBL FLM 10X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188035
POR TBL FLM 10X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188036
POR TBL FLM 10X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188037
POR TBL FLM 20X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188038
POR TBL FLM 20X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188039
POR TBL FLM 20X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188040
POR TBL FLM 28X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188041
POR TBL FLM 28X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188042
POR TBL FLM 28X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188043
POR TBL FLM 30X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188044

POR TBL FLM 30X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188045
POR TBL FLM 30X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188046
POR TBL FLM 50X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188047
POR TBL FLM 50X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188048
POR TBL FLM 50X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188049
POR TBL FLM 90X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188050
POR TBL FLM 90X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188051
POR TBL FLM 90X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188052
POR TBL FLM 100X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188053
POR TBL FLM 100X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188054
POR TBL FLM 100X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188055
POR TBL FLM 200X1X25MG III BLI kód SÚKL: 0188056
POR TBL FLM 200X1X25MG II BLI kód SÚKL: 0188057
POR TBL FLM 200X1X25MG I BLI kód SÚKL: 0188058
POR TBL FLM 10X25MG TBC kód SÚKL: 0188059
POR TBL FLM 20X25MG TBC kód SÚKL: 0188060
POR TBL FLM 28X25MG TBC kód SÚKL: 0188061
POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0188062
POR TBL FLM 50X25MG TBC kód SÚKL: 0188063
POR TBL FLM 90X25MG TBC kód SÚKL: 0188064
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0188065
POR TBL FLM 200X25MG TBC kód SÚKL: 0188066

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eleveon 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 menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ELEVEON 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/472/12-C

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

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

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.

I - Bílý neprůhledný PVC/Al blistr

II - Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr

III - Al/Al blistr

(všechny vícedávkové nebo perforované jednodávkové)

IV - HDPE lahvičky s PP uzávěrem, obsahujícím vysoušedlo

B: POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0188067

POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0188068

POR TBL FLM 10X50MG III BLI kód SÚKL: 0188069

POR TBL FLM 20X50MG III BLI kód SÚKL: 0188070

POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0188071

POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0188072

POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0188073

POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0188074

POR TBL FLM 28X50MG III BLI kód SÚKL: 0188075

POR TBL FLM 30X50MG III BLI kód SÚKL: 0188076
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0188077
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0188078
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0188079
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0188080
POR TBL FLM 50X50MG III BLI kód SÚKL: 0188081
POR TBL FLM 90X50MG III BLI kód SÚKL: 0188082
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0188083
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0188084
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0188085
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0188086
POR TBL FLM 100X50MG III BLI kód SÚKL: 0188087
POR TBL FLM 200X50MG III BLI kód SÚKL: 0188088
POR TBL FLM 200X50MG II BLI kód SÚKL: 0188089
POR TBL FLM 200X50MG I BLI kód SÚKL: 0188090
POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0188091
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0188092
POR TBL FLM 10X50MG III BLI kód SÚKL: 0188093
POR TBL FLM 20X50MG III BLI kód SÚKL: 0188094
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0188095
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0188096
POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0188097
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0188098
POR TBL FLM 28X50MG III BLI kód SÚKL: 0188099
POR TBL FLM 30X50MG III BLI kód SÚKL: 0188100
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0188101
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0188102
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0188103
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0188104
POR TBL FLM 50X50MG III BLI kód SÚKL: 0188105
POR TBL FLM 90X50MG III BLI kód SÚKL: 0188106
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0188107
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0188108
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0188109
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0188110
POR TBL FLM 100X50MG III BLI kód SÚKL: 0188111
POR TBL FLM 200X50MG III BLI kód SÚKL: 0188112
POR TBL FLM 200X50MG II BLI kód SÚKL: 0188113
POR TBL FLM 200X50MG I BLI kód SÚKL: 0188114
POR TBL FLM 10X50MG TBC kód SÚKL: 0188115
POR TBL FLM 20X50MG TBC kód SÚKL: 0188116
POR TBL FLM 28X50MG TBC kód SÚKL: 0188117
POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0188118
POR TBL FLM 50X50MG TBC kód SÚKL: 0188119
POR TBL FLM 90X50MG TBC kód SÚKL: 0188120
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0188121
POR TBL FLM 200X50MG TBC kód SÚKL: 0188122

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 30

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Eleveon 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 menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ESCITALOPRAM ACCORD 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/486/12-C

DR: O RP: 30/276/02-C

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

S: Escitaloprami oxalas 12.776 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety na jedné straně s vyražením "1" a "0" po obou stranách půlící rýhy a hladké na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVDC/Al blistr (skládá se z průhledné PVC/PE/PVDC folie a z hladké hliníkové folie)
2. Al/Al blistr (skládá se z matné hliníkové folie a za studena tvarované třívrstvé folie)
3. Neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem s dětským bezpečnostním uzávěrem s těsnícím kroužkem.

B: POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0171631
POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0171632
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0171633
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0171634
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0171635
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0171636
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0171637
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0171638
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0171639

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ACCORD 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/487/12-C

DR: O RP: 30/277/02-C

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

S: Escitaloprami oxalas 25.552 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně a hladké na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVDC/Al blistr (skládá se z průhledné PVC/PE/PVDC folie a z hladké hliníkové folie)
2. Al/Al blistr (skládá se z matné hliníkové folie a za studena tvarované třívrstvé folie)
3. Neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem s dětským bezpečnostním uzávěrem s těsnícím kroužkem.

B: POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0171640
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0171641
POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0171642
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0171643
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0171644
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0171645
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0171646
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0171647
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0171648

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ACCORD 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/485/12-C

DR: O RP: 30/275/02-C

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

S: Escitaloprami oxalas 6.388 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety hladké na obou stranách.

1. PVC/PE/PVDC/Al blistr (skládá se z průhledné PVC/PE/PVDC folie a z hladké hliníkové folie)

2. Al/Al blistr (skládá se z matné hliníkové folie a za studena tvarované třívrstvé folie)

3. Neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem s dětským bezpečnostním uzávěrem s těsnícím kroužkem.

B: POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0171622
POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0171623
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0171624
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0171625
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0171626
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0171627
POR TBL FLM 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0171628
POR TBL FLM 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0171629
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0171630

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

FAYTON 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 87/470/12-C

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

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg

(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml
PP: Koncentrát pro roztok pro infuzi. Čirý a bezbarvý roztok, bez viditelných částic.
Injekční lahvička: 5 ml plastová injekční lahvička z čirého, bezbarvého cykloolefine
kopolymeru s bromobutylovou pryžovou zátkou typu I a hliníkovým těsněním s
polypropylenovým flip-off víčkem, čirá z vnější strany a nelakovaná uvnitř
B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181338
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181339
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181340
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 postihujícím kosti. Léčba
dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

FLUDEOXYGLUCOSE (18F) BIONT 200-1300 MBQ/ml INJEKČNÍ ROZTOK

88/473/12-C
DR: L
D: BIONT A.S., BRATISLAVA, Slovenská republika
S: Fludeoxyglucosum (18f) 2-13 gb v 10 ml
PP: Čirý, bezbarvý nebo mírně žlutý roztok
Vícedávková bezbarvá injekční lahvička o objemu maximálně 13,5 ml vyrobená z
neutrálního bezbarvého skla typu I dle Evropského lékopisu, uzavřená pryžovou zátkou
s hliníkovým uzávěrem.
B: INJ SOL 1X10ML/2-13GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0178469
IS: Radiopharmaca
ATC: V09IX04
PE: 10
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.
použitelnost 10 hodin od data a času konce syntézy uvedených
v certifikátu o propuštění šarže.
ZI: Přípravek je určený pouze pro diagnostické účely, k použití u pozitronové emisní
tomografie (PET).

FLUFIX HOT DRINK 500 mg/12,2 mg

07/498/12-C

DR: OWE RP: GB
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Paracetamolum 500 mg
Phenylephrini hydrochloridum 12.2 mg
(odp. Phenylephrinum 10 mg)
PP: Jednodávkový sáček obsahující sypký bílý prášek.
Zatavený vrstvený sáček (papír/Pe/Al), papírová krabička
B: POR PLV SOL 6 SCC kód SÚKL: 0181603

POR PLV SOL 8 SCC kód SÚKL: 0181604
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0181605
POR PLV SOL 12 SCC kód SÚKL: 0181606
POR PLV SOL 14 SCC kód SÚKL: 0181607
POR PLV SOL 16 SCC kód SÚKL: 0181608
POR PLV SOL 20 SCC kód SÚKL: 0181609

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE51

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba nachlazení a chřipky (bolesti a/nebo horečka) spojené s kongescí nosní sliznice. Flufix Hot Drink je určen pro dospělé a dospívající starší 16 let.

FOSRENOL 1000 mg PERORÁLNÍ PRÁŠEK

87/469/12-C

DR: S

D: SHIRE PHARMACEUTICAL CONTRACTS LTD., CHINEHAM, BASINGSTOKE,
Velká Británie

S: Lanthani carbonas hydricus 1908 mg
(odp. Lanthanum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek
Sáčky z polyethylentereftalátu/hliníku/polyethylenu

B: POR PLV 90X1000MG SCC kód SÚKL: 0179361

IS: Varia

ATC: V03AE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Fosrenol je indikován jako látka vázající fosfáty k použití při regulaci hyperfosfatemie u pacientů s chronickým selháním ledvin na hemodialýze nebo kontinuální ambulantní peritoneální dialýze (CAPD).

FOSRENOL 750 mg PERORÁLNÍ PRÁŠEK

87/468/12-C

DR: S

D: SHIRE PHARMACEUTICAL CONTRACTS LTD., CHINEHAM, BASINGSTOKE,
Velká Británie

S: Lanthani carbonas hydricus 1431 mg
(odp. Lanthanum 750 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek
Sáčky z polyethylentereftalátu/hliníku/polyethylenu

B: POR PLV 90X750MG SCC kód SÚKL: 0179360

IS: Varia

ATC: V03AE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Fosrenol je indikován jako látka vázající fosfáty k použití při regulaci hyperfosfatemie u pacientů s chronickým selháním ledvin na hemodialýze nebo kontinuální ambulantní peritoneální dialýze (CAPD).

GESLORA 5 mg

24/456/12-C

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

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

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 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178755

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178756

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178757

POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178758

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0178759

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0178760

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0178761

POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0178762

POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0178763

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0178764

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

-urtikárií

KALIUMCHLORID/GLUCOSE 0,15% + 5% B. BRAUN

76/502/12-C

DR: L

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Kalii chloridum 0.75 g

Glucosum monohydricum 27.5 g

(odp. Glucosum 25 g) v 500 ml

PP: Bezbarvý až mírně slámově zbarvený roztok

Polyetylenové lahve o obsahu 500 ml a 1 000 ml v baleních po 10 ks.

B: INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0188211

INF SOL 10X1000ML LAG kód SÚKL: 0188212

IS: Infundibilia

ATC: B05BB02

PE: 36

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

Doba použitelnosti po prvním otevření (přidání aditiv)

Před použitím je třeba zjistit chemickou a fyzikální stabilitu při použití jakéhokoliv aditiva při pH přípravku "0,15% KCl + 5% glukóza" v obalu.

Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek okamžitě použit, pokud způsob otevření nevylučuje riziko mikrobiální kontaminace. Není-li použit okamžitě, za dobu a podmínky uchovávání zodpovídá uživatel.

ZI: Úprava hypokalemie a udržování homeostázy iontů draslíku v případech, kdy je nutné doplnit energii.

KALIUMCHLORID/GLUCOSE 0,3% + 5% B. BRAUN

76/503/12-C

DR: L

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo
S: Kalii chloridum 1.5 g
Glucosum monohydricum 27.5 g
(odp. Glucosum 25 g) v 500 ml
PP: Bezbarvý až mírně slámově zbarvený roztok
Polyetylénové lahve o obsahu 500 ml a 1 000 ml v baleních po 10 ks.
B: INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0188213
INF SOL 10X1000ML LAG kód SÚKL: 0188214
IS: Infundibilia
ATC: B05BB02
PE: 36
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.
Doba použitelnosti po prvním otevření (přidání aditiv)
Před použitím je třeba zjistit chemickou a fyzikální stabilitu při použití jakéhokoli aditiva při pH přípravku "0,3% KCl + 5% glukóza" v obalu.
Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek okamžitě použit, pokud způsob otevření nevylučuje riziko mikrobiální kontaminace. Není-li použit okamžitě, za dobu a podmínky uchovávání zodpovídá uživatel.
ZI: Úprava hypokalemie a udržování homeostázy iontů draslíku v případech, kdy je nutné doplnit energii.

KALIUMCHLORID/NATRIUMCHLORID 0,15% + 0,9% B. BRAUN 76/504/12-C

DR: L
D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo
S: Kalii chloridum 0.75 g
Natrii chloridum 4.5 g v 500 ml
PP: Čirý, bezbarvý vodný roztok
Polyetylénové lahve o obsahu 500 ml a 1 000 ml v baleních po 10 ks.
B: INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0188207
INF SOL 10X1000ML LAG kód SÚKL: 0188208
IS: Infundibilia
ATC: B05BB01
PE: 36
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.
Doba použitelnosti po prvním otevření (přidání aditiv):
Před použitím je třeba zjistit chemickou a fyzikální stabilitu při použití jakéhokoli aditiva při pH přípravku "0,15% KCl + 0,9% NaCl" v obalu.
Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek okamžitě použit, pokud způsob otevření nevylučuje riziko mikrobiální kontaminace. Není-li použit okamžitě, za dobu a podmínky uchovávání zodpovídá uživatel.
ZI: Rostok je indikován zejména k léčbě hypokalemie, hypotonické a izotonické dehydratace a hypochloremické alkalózy.

KALIUMCHLORID/NATRIUMCHLORID 0,3% + 0,9% B. BRAUN 76/505/12-C

DR: L
D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo
S: Kalii chloridum 1.5 g
Natrii chloridum 4.5 g v 500 ml
PP: Čirý, bezbarvý vodný roztok
Polyetylénové lahve o obsahu 500 ml a 1 000 ml v baleních po 10 ks.

B: INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0188209
INF SOL 10X1000ML LAG kód SÚKL: 0188210
IS: Infundibilia
ATC: B05BB01
PE: 36
ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.
Doba použitelnosti po prvním otevření (přidání aditiv):
Před použitím je třeba zjistit chemickou a fyzikální stabilitu při použití jakéhokoliv aditiva při pH přípravku "0,3% KCl + 0,9% NaCl" v obalu.
Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek okamžitě použit, pokud způsob otevření nevylučuje riziko mikrobiální kontaminace. Není-li použit okamžitě, za dobu a podmínky uchovávání zodpovídá uživatel.
ZI: Roztok je indikován zejména k léčbě hypokalemie, hypotonické a izotonické dehydratace a hypochloremické alkalózy.

KATORA 100 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/514/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/077/010
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
PP: Bílé, trojúhelníkové, bikonvexní žvýkácké tablety s vyraženým "100" na jedné straně.
Průhledný PVC/PCTFE/Al blistr
B: POR TBL MND 1X100MG BLI kód SÚKL: 0182047
POR TBL MND 2X100MG BLI kód SÚKL: 0182048
POR TBL MND 4X100MG BLI kód SÚKL: 0182049
POR TBL MND 8X100MG BLI kód SÚKL: 0182050
POR TBL MND 12X100MG BLI kód SÚKL: 0182051
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Erektální dysfunkce u mužů

KATORA 25 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/512/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/077/002
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)
PP: Bílé, trojúhelníkové, bikonvexní žvýkácké tablety s vyraženým "25" na jedné straně.
Průhledný PVC/PCTFE/Al blistr
B: POR TBL MND 1X25MG BLI kód SÚKL: 0182037
POR TBL MND 2X25MG BLI kód SÚKL: 0182038
POR TBL MND 4X25MG BLI kód SÚKL: 0182039
POR TBL MND 8X25MG BLI kód SÚKL: 0182040
POR TBL MND 12X25MG BLI kód SÚKL: 0182041
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Erektální dysfunkce u mužů

KATORA 50 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/513/12-C

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

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

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

PP: Bílé, trojúhelníkové, bikonvexní žvýkácké tablety s vyraženým "50" na jedné straně.
Průhledný PVC/PCTFE/Al blistr

B: POR TBL MND 1X50MG BLI kód SÚKL: 0182042
POR TBL MND 2X50MG BLI kód SÚKL: 0182043
POR TBL MND 4X50MG BLI kód SÚKL: 0182044
POR TBL MND 8X50MG BLI kód SÚKL: 0182045
POR TBL MND 12X50MG BLI kód SÚKL: 0182046

IS: Vasodilatantia

ATC:G04BE03

PE: 24

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

ZI: Erektální dysfunkce u mužů

LEVETIRACETAM ARROW 1000 mg

21/497/12-C

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

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou dělicí vyražení "LE" a "1000" na jedné straně a s označením " > " na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PVdC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175953
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175954
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175955
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175956
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175957
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175958
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175959

IS: Antiepileptika, anticonvulsiva

ATC:N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí s hmotností nejméně 25 kg s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ARROW 250 mg

21/494/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/001

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou dělicí vyražení "LE" a "250" na jedné straně a s označením "  " na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PVdC//Al blistr

B: POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175932

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175933

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175934

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175935

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175936

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175937

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí s hmotností nejméně 25 kg s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ARROW 500 mg

21/495/12-C

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

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou dělicí vyražení "LE" a "500" na jedné straně a s označením "  " na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PVdC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175938

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175939

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175940

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175941

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175942

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175943

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0175944

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175945

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako přídatná

terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí s hmotností nejméně 25 kg s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ARROW 750 mg

21/496/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/146/014-019,028

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou dělicí vyražení "LE" a "750" na jedné straně a s označením "D" na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PVdC/Al blistr

B: POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0175946

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175947

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175948

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175949

POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0175950

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175951

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175952

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Arrow je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí s hmotností nejméně 25 kg s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LOTERA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/506/12-C

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

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

S: Desloratadinum 5 mg

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

1. PVC/PE/PVCD/Al blistr, krabička

2. PVC/PCTFE(Aclar)/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178690

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178691

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178692

POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178693

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0178694

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0178695

POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0178696

POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0178697

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

TELMISARTAN EGIS 20 mg

58/499/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/009

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 20 mg

PP: Žluté, kulaté, potahované tablety, s vyrytým "20" na jedné straně a "T" na straně druhé.

Aluminium/aluminium blistry - Al fólie tvarovatelná za studena a pevná tvrzená hliníková fólie

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0183052

POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0183053

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0183054

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0183055

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0183056

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0183057

POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0183058

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0183059

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0183060

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA07

PE: 36

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

ZI: Hypertenze

- Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Kardiovaskulární prevence

- Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

"s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza

ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo

"s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením

TELMISARTAN EGIS 40 mg

58/500/12-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Žluté, potahované tablety, tvaru tobolky, s vyrytým "40" na jedné straně a "T" na straně druhé.

Aluminium/aluminium blistry - Al fólie tvarovatelná za studena a pevná tvrzená hliníková fólie

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0183061

POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0183062

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0183063

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0183064

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0183065

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0183066

POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0183067

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0183068

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0183069

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

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

ZI: Hypertenze

- Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Kardiovaskulární prevence

- Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

" s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo

" s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením

TELMISARTAN EGIS 80 mg

58/501/12-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Žluté, potahované tablety, tvaru tobolky, s vyrytým "80" na jedné straně a "T" na straně druhé.

Aluminium/aluminium blistry - Al fólie tvarovatelná za studena a pevná tvrzená hliníková fólie

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0183070

POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0183071

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0183072

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0183073

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0183074

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0183075

POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0183076

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0183077

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0183078

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

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

ZI: Hypertenze

- Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Kardiovaskulární prevence

- Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

" s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo

" s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením

TELMISARTAN RENANTOS 20 mg TABLETY

58/509/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/009

D: RENANTOS PHARMAVERTRIEBSGESELLSCHAFT MBH, LEIPHEIM, Německo

S: Telmisartanum 20 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé kulaté tablety.
AI (25) / OPA/AI/PVC (25/40/100) blistr, krabička
B: POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0179316
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0179317
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0179318
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0179319
POR TBL NOB 60X20MG BLI kód SÚKL: 0179320
POR TBL NOB 84X20MG BLI kód SÚKL: 0179321
POR TBL NOB 90X20MG BLI kód SÚKL: 0179322
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0179323
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0179324
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze
- Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.
Kardiovaskulární prevence
- Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s:
i) manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemická choroba srdeční nebo cévní mozková příhoda nebo onemocnění periferních tepen v anamnéze) nebo
ii) diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením

VALBEN

94/508/12-C

DR: T
D: WALMARK, A.S., TŘINEC, Česká republika
S: Melissa folii extractum siccum 112.5 mg
Valerianae extractum siccum 125 mg
Passiflorae extractum siccum 80 mg
PP: Světle zelené, kulaté, bikonvexní obalené tablety s hladkým povrchem
AI/PVC/PVDC blistr, papírová krabička
B: POR TBL OBD 20 BLI kód SÚKL: 0134611
POR TBL OBD 30 BLI kód SÚKL: 0134612
POR TBL OBD 50 BLI kód SÚKL: 0134613
POR TBL OBD 60 BLI kód SÚKL: 0134614
POR TBL OBD 100 BLI kód SÚKL: 0134615
IS: Phytopharmaca
ATC: V11
PE: 60
ZS: Žádné zvláštní požadavky na uchovávání
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Tradiční rostlinný léčivý přípravek používaný ke zmírnění lehkých příznaků psychického stresu a k podpoře spánku.

VEYANNE 0,02 mg/3 mg

17/510/12-C

DR: O RP: 17/316/08-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Tableta s léčivou látkou je růžová, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.
Placebo tableta je bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.
Čirý až slabě neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr. Každý blistr obsahuje 24 růžových potahovaných tablet a 4 bílé potahované placebo tablety.
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0181985
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0181986
POR TBL FLM 168 BLI kód SÚKL: 0181987
POR TBL FLM 364 BLI kód SÚKL: 0198153
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

YANELA

17/493/12-C

DR: O RP: 17/407/00-C
D: PHARBIL WALTROP GMBH, WALTROP, Německo
S: Ethinylestradiolum 0.03 mg
Dienogestum 2 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr s kalendářním označením, papírová krabička
B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0178567
POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0178568
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0178569
POR TBL FLM 273 BLI kód SÚKL: 0178570
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA
PE: 36
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Perorální antikoncepce

YOSEFINNE

17/511/12-C

DR: O RP: 17/316/08-C
D: WH-PHARMA S.R.O., KUTNÁ HORA, Česká republika
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Aktivní tableta je růžová, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.
Placebo tableta je bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.
Čirý až slabě neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr. Každý blistr obsahuje 24 růžových aktivních potahovaných tablet a 4 bílé potahované placebo tablety.
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0181992
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0181993
POR TBL FLM 168 BLI kód SÚKL: 0181994
POR TBL FLM 364 BLI kód SÚKL: 0181995
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

