

DIPHERELINE S.R. 22,5 mg

56/134/11-C

DR: S

D: IPSEN PHARMA, BOULOGNE-BILLANCOURT, Francie

S: Triptorelini embonas 39 mg
(odp. Triptorelinum 28 mg)

PP: a) Prášek: bílý až téměř bílý prášek

b) Rozpouštědlo: čirý roztok

a) Lahvička 6 ml (sklo typu I) s bromobutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem.

b) Ampule (sklo typu I) obsahující 2 ml sterilního rozpouštědla k přípravě suspenze.

Krabička:

1 lahvička, 1 ampule a 1 blistr obsahující 1 injekční stříkačku a 2 injekční jehly.

B: INJ PLQ SUS PRO 1X22.5MG+SOL VIA kód SÚKL: 0170573

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: L02AE04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba místně pokročilé nebo metastatické, hormon-dependentní rakoviny prostaty.

HEMIPEPTYL 11,25 mg

56/129/11-C

DR: S

D: IPSEN PHARMA, BOULOGNE-BILLANCOURT, Francie

S: Triptorelini embonas 19.32 mg
(odp. Triptorelinum 12.94 mg)

PP: a) Prášek: bílý až téměř bílý prášek

b) Rozpouštědlo: čirý roztok

a) Lahvička 6 ml (sklo typu I) s bromobutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem.

b) Ampule (sklo typu I) obsahující 2 ml sterilního rozpouštědla k přípravě suspenze.

Krabička:

1 lahvička, 1 ampule a 1 blistr obsahující 1 injekční stříkačku a 2 injekční jehly

2 lahvičky, 2 ampule a 2 blistry obsahující každý 1 injekční stříkačku a 2 injekční jehly.

B: INJ PLQ SUS PRO 1X11.25MG+SOL VIA kód SÚKL: 0170572

INJ PLQ SUS PRO 2X11.25MG+SOL VIA kód SÚKL: 0176946

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: L02AE04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba místně pokročilé nebo metastatické hormon-dependentní rakoviny prostaty.

LOPACUT 2 mg

49/135/11-C

DR: O RP: 49/071/92-S/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Loperamidi hydrochloridum 2 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s logem "6" a průměrem 8 mm.

Blistr (PVC/Al).

B: POR TBL FLM 8X2MG BLI kód SÚKL: 0159558

POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0159559

IS: Digestiva, adsorbentia, acida

ATC: A07DA03

PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Akutní průjem u dospělých a dospívajících starších 12 let.

PEDIACEL

59/128/11-C

DR: S
D: SANOFI PASTEUR S.A., LYON, Francie
S: Diphtheriae anatoxinum 30 ut
Tetani anatoxinum 40 ut
Pertussis anatoxinum 0.02 mg
Pertussis haemagglutininum filamentosum 0.02 mg
Fimbriae typi 2 et 3 0.005 mg
Pertactinum 0.003 mg
Virus poliomyelitidis inactivatum typus 1 40 du
Virus poliomyelitidis inactivatum typus 2 8 du
Virus poliomyelitidis inactivatum typus 3 32 du
Haemophilus influenzae b cum anatox.tetanico 0.03 mg
(odp. Polyribosylribitolu phosphas haemoph.infl. b 0.01 mg)
Tetani anatoxinum 0.02 mg
PP: Homogenní, zakalená, bílá až téměř bílá suspenze.
I. Předplněná injekční stříkačka (sklo typu I), s pístovým uzávěrem (halobutylový elastomer), bez připojené jehly, s koncovým krytem (halobutylový elastomer)
II. + 2 samostatné jehly (druhá varianta balení)
B: INJ SUS 1X0.5ML I ISP kód SÚKL: 0159923
INJ SUS 10X0.5ML I ISP kód SÚKL: 0159924
INJ SUS 20X0.5ML I ISP kód SÚKL: 0159925
INJ SUS 1X0.5ML II ISP kód SÚKL: 0172269
INJ SUS 10X0.5ML II ISP kód SÚKL: 0172270
IS: Immunopraeparata
ATC: J07CA06
PE: 36
ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Vakcína k základnímu očkování a přeočkování proti difterii, tetanu ,pertusi, polimyelitidě a onemocněním vyvolaným bakterií Haemophilus influenzae typu B u kojenců a dětí ve věku od 6 týdnů do dovršených 4 let. Vakcína se má používat v souladu s platnými doporučeními.

QUODIXOR 150 mg

87/078/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1
D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.79 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PA/ALU/PVC blistr/ALU folie (ALU/ALU blistr),
B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0148089
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0148090

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin.

TEXACAND 16 mg

58/132/11-C

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

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Světle červené, kulaté bikonvexní tablety, s vyraženým označením CC na jedné straně a na druhé straně 16, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVdC - Al blister.

B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0157579

POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0157580

POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0157581

POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0157582

POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0157583

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání.

TEXACAND 32 mg

58/133/11-C

DR: OE RP: NL

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

PP: Světle červené, oválné bikonvexní tablety, s vyraženým označením CC na jedné straně a na druhé straně 32, s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVdC - Al blistr.

B: POR TBL NOB 7X32MG BLI kód SÚKL: 0157584

POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0157585

POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0157586

POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0157587

POR TBL NOB 98X32MG BLI kód SÚKL: 0157588

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání.

TEXACAND 4 mg

58/130/11-C

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

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg
PP: Bílé, kulaté bikonvexní tablety, s vyraženým označením CC na jedné straně a na druhé straně 04, s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVdC - Al blister.
B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0157569
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0157570
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0157571
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0157572
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0157573
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 18
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání.

TEXACAND 8 mg

58/131/11-C

DR: O RP: 58/408/99-C
D: HELM AG, HAMBURG, Německo
S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
PP: Bílé, kulaté bikonvexní tablety, s vyraženým označením CC na jedné straně a na druhé straně 08, s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVdC - Al blister.
B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0157574
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0157575
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0157576
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0157577
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0157578
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 18
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání.

TEXACANDOZID 16 mg/12,5 mg

58/137/11-C

DR: O RP: 58/567/00-C
D: HELM AG, HAMBURG, Německo
S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé, oválné bikonvexní tablety, označené na jedné straně CH a 16, s půlicí rýhou na obou stranách.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC/PVdC - Al blistr.
B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0157594
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0157595
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0157596

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0157597

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0157598

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze nedostatečně kontrolovaná monoterapií candesartan cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem

TEXACANDOZID 8 mg/12,5 mg

58/136/11-C

DR: OE RP: NL

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé, oválné bikonvexní tablety, označené na jedné straně CH a 08, s půlicí rýhou na obou stranách.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/PVdC - Al blistr

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0157589

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0157590

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0157591

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0157592

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0157593

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze nedostatečně kontrolovaná monoterapií candesartan cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem.
