

ATROCELA 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/114/12-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: ONCOGENERIKA SP. Z O.O., WARSAW, Polsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 6 mm.

HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 28X1MG TBC kód SÚKL: 0161986

POR TBL FLM 100X1MG TBC kód SÚKL: 0185251

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba pokročilého stádia karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory u postmenopauzálních žen, adjuvantní léčba časného invazivního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, adjuvantní léčba časného invazivního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, které jsou již adjuvantně léčeny 2 - 3 roky tamoxifenem.

HELIDES 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/046/12-C

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

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

S: Esomeprazolum magnesicum dihydricum 21.7 mg

(odp. Esomeprazolum 20 mg)

PP: Světle růžové elipsovité bikonvexní potahované tablety o rozměrech 14.1x7.1 s vyraženým "20" na jedné straně.

1. PA-ALU-PVC/ALU blistr, krabička

2. PE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0174967

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0174968

POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0174969

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0174970

POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0174971

POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0174972

POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0174973

POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0174974

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0174975

POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0174976

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

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

ZI: refluxní choroba jícnu, eradikace H. pylori v kombinaci s ATB, pacienti, kteří jsou dlouhodobě léčeni NSAID, prevence opětovného krvácení z peptických vředů jako pokračování intravenózní léčby.

HELIDES 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/047/12-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Esomeprazolum magnesicum dihydricum 43.4 mg
(odp. Esomeprazolum 40 mg)
PP: Růžové elipsovitě bikonvexní potahované tablety o rozměrech 16.1x8.1 s vyraženým "40" na jedné straně.
1. PA-ALU-PVC/ALU blistr, krabička
2. PE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem
B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0174977
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0174978
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0174979
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0174980
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0174981
POR TBL ENT 50X40MG BLI kód SÚKL: 0174982
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0174983
POR TBL ENT 90X40MG BLI kód SÚKL: 0174984
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0174985
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0174986
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC05
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Použitelnost po otevření 1 měsíc
ZI: refluxní choroba jícnu, eradikace H. pylori v kombinaci s ATB, pacienti, kteří jsou dlouhodobě léčeni NSAID, prevence opětovného krvácení z peptických vředů jako pokračování intravenózní léčby.

LOSARTAN MYLAN 100 mg

58/125/12-C

DR: O RP: 58/146/05-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Losartanum kalicum 100 mg
PP: Bílé, bikonvexní, potahované tablety kapkovitého tvaru s vyraženým "LN100" na jedné straně a "M" na druhé straně.
1. Blistry z bílé neprůhledné PVC fólie na jedné straně a hliníkové folie potažené tepelně nanášeným krycím lakem na straně druhé.
2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky se širokým hrdlem, uzavřené HDPE těsnící folií a bílým neprůhledným polypropylenovým (PP) šroubovacím uzávěrem.
B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0161754
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0161755
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0161756
POR TBL FLM 21X100MG BLI kód SÚKL: 0161757
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0161758
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0161759
POR TBL FLM 38X100MG BLI kód SÚKL: 0161760
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0161761
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0161762
POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0161763
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0161764
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0161765

POR TBL FLM 99X100MG BLI kód SÚKL: 0161766
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0161767
POR TBL FLM 500X100MG TBC kód SÚKL: 0161768
POR TBL FLM 1000X100MG TBC kód SÚKL: 0161769

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání před a po otevření.

Použitelnost po prvním otevření lahvičky: 100 dní

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dospívajících ve věku 6-18 let. "Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus 2. typu s proteinúrií větší nebo rovnou 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. " Léčba chronického srdečního selhání u dospělých pacientů, když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility (zejména kašle) či kontraindikací. Převádění pacientů se srdečním selháním, kteří jsou stabilní na ACE inhibitoru, na losartan se nedoporučuje. Pacienti by měli mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnou 40% a měli by být klinicky stabilní na zavedené léčbě chronického srdečního selhání. " Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentované na EKG (viz bod 5.1 Studie LIFE, rasa).

LOSARTAN MYLAN 50 mg

58/124/12-C

DR: O RP: 58/607/08-C

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

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní, potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "LN" a "50" po stranách půlicí rýhy na jedné straně a "M" na druhé straně.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, neslouží k dělení na dvě stejné dávky.

1. Blistry z bílé neprůhledné PVC fólie na jedné straně a hliníkové folie potažené tepelně nanášeným krycím lakem na straně druhé.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky se širokým hrdlem, uzavřené HDPE těsnící folií a bílým neprůhledným polypropylenovým (PP) šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0161738
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0161739
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0161740
POR TBL FLM 21X50MG BLI kód SÚKL: 0161741
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0161742
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0161743
POR TBL FLM 38X50MG BLI kód SÚKL: 0161744
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0161745
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0161746
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0161747
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0161748
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0161749
POR TBL FLM 99X50MG BLI kód SÚKL: 0161750
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0161751
POR TBL FLM 500X50MG TBC kód SÚKL: 0161752
POR TBL FLM 1000X50MG TBC kód SÚKL: 0161753

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání před a po otevření.
Použitelnost po prvním otevření lahvičky: 100 dní
ZI: " Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dospívajících ve věku 6-18 let. "Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus 2. typu s proteinúrií větší nebo rovnou 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. " Léčba chronického srdečního selhání u dospělých pacientů, když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility (zejména kašle) či kontraindikací. Převádění pacientů se srdečním selháním, kteří jsou stabilní na ACE inhibitoru, na losartan se nedoporučuje. Pacienti by měli mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnou 40% a měli by být klinicky stabilní na zavedené léčbě chronického srdečního selhání. " Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentované na EKG (viz bod 5.1 Studie LIFE, rasa).

RAMONNA

17/126/12-C

DR: S
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Levonorgestrelum 1.5 mg
PP: Téměř bílá plochá kulatá tableta o průměru asi 8 mm, na jedné straně vyraženo "G00"
PVC/Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL NOB 1X1.5MG BLI kód SÚKL: 0170749
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AD01
PE: 60
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Nouzová antikoncepce pro použití do 72 hodin po nechráněném sexuálním styku.

RAZYLAN 60 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/639/11-C

DR: OC RP: 98/073/001-EU1
D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Raloxifeni hydrochloridum 60 mg
(odp. Raloxifenum 56 mg)
PP: Bílé potahované tablety eliptického tvaru.
Průhledný PVC/PE/PVDC blistr s hliníkovou fólií, krabička
B: POR TBL FLM 14X60MG BLI kód SÚKL: 0143607
POR TBL FLM 28X60MG BLI kód SÚKL: 0143608
POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0143609
POR TBL FLM 84X60MG BLI kód SÚKL: 0143610
POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0143611
IS: Antihormona
ATC: G03XC01
PE: 36
ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
Chraňte před mrazem.
ZI: Epivetier je indikován pro léčbu a prevenci osteoporózy u žen po menopauze.
Prokázalo se významné snížení výskytu vertebrálních zlomenin, ne však zlomenin kyčle.

ROSUVASTATIN POLPHARMA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/100/12-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha
má pouze usnadnit dělení tablety pro polykání, není určena k dělení dávky
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170364
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN POLPHARMA 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/101/12-C

DR: O RP: 31/315/03-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170365
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN POLPHARMA 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/102/12-C

DR: O RP: 31/316/03-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)
PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0170366
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN POLPHARMA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/099/12-C

DR: O RP: 31/472/10-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170363
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

TACROLIMUS ACCORD 5 mg

59/123/12-C

DR: O RP: 59/759/99-C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Tacrolimusum monohydricum 5.11 mg
(odp. Tacrolimusum 5 mg)
PP: Růžové/růžové tvrdé želatinové tobolky, přibližně 14,30 mm, velikost "4", s potiskem "TCR" na víčku a "5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr
B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178165
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178166
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178167
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178168
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 6
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce. Léčba rejekce alotransplantátu, v případech resistantních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS LAMBDA 5 mg

59/122/12-C

DR: O RP: 59/759/99-C
D: LAMBDA THERAPEUTICS LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie
S: Tacrolimusum monohydricum 5.11 mg
(odp. Tacrolimusum 5 mg)
PP: Růžové/růžové tvrdé želatinové tobolky, přibližně 14,30 mm, velikost "4", s potiskem "TCR" na víčku a "5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr
B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178157
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178158
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178159
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178160
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 6
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými
imunosupresivními léčivými přípravky.

TOBRAMYCIN TEVA 300mg/5ml

15/109/12-C

DR: OW RP: 15/312/03-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Tobramycinum 300 mg v 5 ml

PP: Čirý až slabě žlutý roztok.

Jednodávkové LDPE ampulky o obsahu 5 ml.

Ampulky jsou baleny po 4 ks v jednom foliovém sáčku. Jedna krabička obsahuje
celkem 14 (56 ampulí), 28 (112 ampulí) nebo 42 (168 ampulí) foliových sáčků.

B: INH SOL 56X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0161949

INH SOL 112X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0161950

INH SOL 168X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0161951

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB01

PE: 24

ZS: V nedotčeném původním obalu: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8°C) v původním
obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

Roztok tobramycinu je normálně světle žluté barvy, někdy však dochází k nestálosti
zabarvení, což neznamená, že by látka byla méně účinná, pokud je uchovávána podle
doporučení.

Fóliové sáčky (neporušené nebo otevřené), mohou být uloženy při teplotě až do 25°C
po dobu 28 dnů

Obsah celé ampulky je po otevření určen k okamžitému použití

ZI: Přípravek Tobramycin Teva 300mg/5ml se používá k dlouhodobé léčbě chronických
plicních infekcí vyvolaných *Pseudomonas aeruginosa* při cystické fibróze (CF) u
pacientů ve věku 6 let a starších.
