

ADEREGL 0,5 mg TABLETY

18/149/11-C

DR: OC RP: 98/076/004-EU1

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Repaglinidum 0.5 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru asi 6,0 mm.

1. OPA/Al/PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s LDPE uzávěrem se silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL NOB 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0162000

POR TBL NOB 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0165001

POR TBL NOB 120X0.5MG BLI kód SÚKL: 0165002

POR TBL NOB 270X0.5MG BLI kód SÚKL: 0165003

POR TBL NOB 90X0.5MG TBC kód SÚKL: 0165004

POR TBL NOB 270X0.5MG TBC kód SÚKL: 0165005

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 24 - OPA/Al/PVC/Al blistry

12 - HDPE lahvičky

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

ADEREGL 1 mg TABLETY

18/150/11-C

DR: OC RP: 98/076/011-EU1

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Repaglinidum 1 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru asi 6,0 mm s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/Al/PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s LDPE uzávěrem se silikagelovým vysoušedlem

B: POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0165006

POR TBL NOB 90X1MG BLI kód SÚKL: 0165007

POR TBL NOB 120X1MG BLI kód SÚKL: 0165008

POR TBL NOB 270X1MG BLI kód SÚKL: 0165009

POR TBL NOB 90X1MG TBC kód SÚKL: 0165010

POR TBL NOB 270X1MG TBC kód SÚKL: 0165011

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 24 - OPA/Al/PVC/Al blistry

12 - HDPE lahvičky

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

ADEREGL 2 mg TABLETY

18/151/11-C

DR: OC RP: 98/076/018-EU1

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Repaglinidum 2 mg

PP: Kulaté bikonvexní tablety broskvové barvy, o průměru asi 6,0 mm s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/Al/PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s LDPE uzávěrem se silikagelovým vysoušedlem
B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0165012
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0165013
POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0165014
POR TBL NOB 270X2MG BLI kód SÚKL: 0165015
POR TBL NOB 90X2MG TBC kód SÚKL: 0165016
POR TBL NOB 270X2MG TBC kód SÚKL: 0165017
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BX02
PE: 24 - OPA/Al/PVC/Al blistry
12 - HDPE lahvičky s LDPE
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

CETIXIN 10 mg

24/152/11-C

DR: O RP: 24/024/92-S/C
D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko
S: Cetirizini dihydrochloridum 10 mg
PP: Bílá kulatá konvexní tableta s dělicí rýhou a logem "5" na jedné straně. Průměr je 7 mm.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVdC//Al blistr v krabičce
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0158243
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0158244
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0158245
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0158246
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0158247
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158248
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158249
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AE07
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Ke zmírnění nosních a očních symptomů sezónní a celoroční alergické rinitidy, ke zmírnění symptomů chronické idiopatické kopřivky.

EPIRUBICIN KABI 2 mg/ml

44/090/11-C

DR: O RP: 44/374/00-C
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Epirubicini hydrochloridum 50 mg v 25 ml
PP: Červený roztok, pH 2,5-3,5, osmolarita 275-325 mOsmol/kg
Čirá bezbarvá formovaná skleněná injekční lahvička (typ I) 25 ml a 100 ml s chlorobutylovou pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a Al/PP uzávěrem typu flip-off.
B: INJ+INF SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0166186
INJ+INF SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0166187
IS: Cytostatica
ATC: L01DB03

- PE: 18
- ZS: Uchovávejte v chladničce (2 -8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Skladování roztoku pro injekce může vést k tvorbě gelu. Tento gel se přemění zpět na mírně viskózní až tekoucí roztok po 2 až max. 4 hodinách ustavování rovnováhy při kontrolované pokojové teplotě (15 - 25 °C).
- ZI: Léčba karcinomu prsu; karcinomu žaludku. Při intravezikálním podání epirubicinu byl prokázán přínos v léčbě: papilárního karcinomu močového měchýře z přechodných buněk; karcinomu močového měchýře in situ; profylaxe recidiv povrchového karcinomu močového měchýře po jeho transuretrální resekci.
-

EXEMESTANE INTAS 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/103/11-C

- DR: O RP: 44/005/01-C
- D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie
- S: Exemestanium 25 mg
- PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "E25", druhá strana hladká.
Bílý neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.
- B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0147508
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147509
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147510
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147511
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147512
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0147513
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0176947
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0176948
- IS: Cytostatica
- ATC: L02BG06
- PE: 30
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.
-

**GALANTAMIN TEVA 16 mg TVRDÉ TOBOLKY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM**

06/145/11-C

- DR: O RP: 06/278/05-C
- D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Galantamini hydrobromidum 20.51 mg
(odp. Galantaminum 16 mg)
- PP: Tvrdé želatinové tobolky plněné bílými nebo téměř bílými peletami, víčko broskvové barvy s potiskem 93 a tělo broskvové barvy s potiskem 5533.
a) průhledné PVC/PVdC//Al blistry
b) Al-Al blistry
- B: POR CPS PRO 28X16MG I BLI kód SÚKL: 0158648
POR CPS PRO 28X16MG II BLI kód SÚKL: 0158649
POR CPS PRO 30X16MG II BLI kód SÚKL: 0158650
POR CPS PRO 30X16MG I BLI kód SÚKL: 0158651

POR CPS PRO 56X16MG I BLI kód SÚKL: 0158652
POR CPS PRO 56X16MG II BLI kód SÚKL: 0158653
POR CPS PRO 84X16MG II BLI kód SÚKL: 0158654
POR CPS PRO 84X16MG I BLI kód SÚKL: 0158655
POR CPS PRO 1X16MG I BLI kód SÚKL: 0172278
POR CPS PRO 1X16MG II BLI kód SÚKL: 0172279

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 18

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Galantamin Teva je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu

**GALANTAMIN TEVA 24 mg TVRDÉ TOBOLKY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM**

06/146/11-C

DR: O RP: 06/279/05-C

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

S: Galantamini hydrobromidum 30.76 mg
(odp. Galantaminum 24 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky plněné bílými nebo téměř bílými peletami, světle oranžové víčko s potiskem 93 a světle oranžové tělo s potiskem 5534.

a) průhledné PVC/PVdC//Al blistry

b) Al-Al blistry

B: POR CPS PRO 28X24MG I BLI kód SÚKL: 0158656
POR CPS PRO 28X24MG II BLI kód SÚKL: 0158657
POR CPS PRO 30X24MG II BLI kód SÚKL: 0158658
POR CPS PRO 30X24MG I BLI kód SÚKL: 0158659
POR CPS PRO 56X24MG I BLI kód SÚKL: 0158660
POR CPS PRO 56X24MG II BLI kód SÚKL: 0158661
POR CPS PRO 84X24MG II BLI kód SÚKL: 0158662
POR CPS PRO 84X24MG I BLI kód SÚKL: 0158663
POR CPS PRO 1X24MG I BLI kód SÚKL: 0172280
POR CPS PRO 1X24MG II BLI kód SÚKL: 0172281

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 18

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Galantamin Teva je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu

**GALANTAMIN TEVA 8 mg TVRDÉ TOBOLKY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM**

06/144/11-C

DR: O RP: 06/277/05-C

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

S: Galantamini hydrobromidum 10.25 mg
(odp. Galantaminum 8 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky plněné bílými nebo téměř bílými peletami, bílé víčko s potiskem 93 a bílé tělo s potiskem 5532.

a) průhledné PVC/PVdC//Al blistry
b) Al-Al blistry
B: POR CPS PRO 7X8MG I BLI kód SÚKL: 0158640
POR CPS PRO 7X8MG II BLI kód SÚKL: 0158641
POR CPS PRO 28X8MG II BLI kód SÚKL: 0158642
POR CPS PRO 28X8MG I BLI kód SÚKL: 0158643
POR CPS PRO 30X8MG I BLI kód SÚKL: 0158644
POR CPS PRO 30X8MG II BLI kód SÚKL: 0158645
POR CPS PRO 84X8MG II BLI kód SÚKL: 0158646
POR CPS PRO 84X8MG I BLI kód SÚKL: 0158647
POR CPS PRO 1X8MG I BLI kód SÚKL: 0172276
POR CPS PRO 1X8MG II BLI kód SÚKL: 0172277
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA04
PE: 18
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Galantamin Teva je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu

IBANDRONIC ACID ACTAVIS 150 mg

87/054/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 14 mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "150" na druhé straně.
1. OPA/Al/PVC blistr, krabička
2. PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0158602
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0158603
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0158604
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0158605
POR TBL FLM 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0158606
POR TBL FLM 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0158607
POR TBL FLM 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0158608
POR TBL FLM 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0158609
POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0158610
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0158611
POR TBL FLM 20X150MG II BLI kód SÚKL: 0158612
POR TBL FLM 20X150MG I BLI kód SÚKL: 0158613
POR TBL FLM 21X150MG I BLI kód SÚKL: 0158614
POR TBL FLM 21X150MG II BLI kód SÚKL: 0158615
POR TBL FLM 28X150MG II BLI kód SÚKL: 0158616
POR TBL FLM 28X150MG I BLI kód SÚKL: 0158617
POR TBL FLM 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0158618
POR TBL FLM 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0158619
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin. Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku femuru nebyla stanovena.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID HCS 100 mg/12,5 mg 58/143/11-C

DR: OE RP: DK

D: HCS BVBA, EDEGEM, Belgie

S: Losartanum kalicum 100 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety.
Al/PVC/PVDC blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0160795
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0160796
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160797
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0160798
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160799
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160800
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0160801
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160802
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160803
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160804
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160805
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0176949

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

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

ZI: Losartan/Hydrochlorothiazid HCS je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

MEXINAT 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/153/11-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: CHANELLE MEDICAL, LOUGHREA, CO. GALWAY, Irsko

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
Bílý PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0156429
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0156430
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0156431
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0156432
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0176950
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0176951
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0176952
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0176953

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze, která následuje po 2-3 letech adjuvantní léčby tamoxifenem.

Aadjuvantní léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.

Účinnost nebyla prokázána u pacientek s negativním estrogen receptorovým statutem.

NEOSEPTOLETE DUO JAHODY

69/169/11-C

DR: L

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Cetylpyridinii chloridum monohydricum 1.05 mg
(odp. Cetylpyridinii chloridum 1 mg)

Benzocainum 5 mg

PP: Červeno-růžové kulaté hladké bikonvexní pastilky.
PVC/PVDC/Al blistr

B: ORM PAS 18 BLI kód SÚKL: 0157786

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R02AA06

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Pro zmírnění bolesti v krku a dezinfekci při mírných infekcích dutiny ústní a krku, při zánětech dásní a sliznice dutiny ústní a pro úlevu od bolestí při chřipce a nachlazení.

NUTRIFLEX OMEGA PLUS

76/148/11-C

DR: OW RP: 76/255/03-C

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Glucosum monohydricum 165 gm
(odp. Glucosum 150 gm)

Natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 gm

Zinci acetat dihydricus 6.58 mg

Triglycerida saturata media 25 gm

Sojae oleum raffinatum 20 gm

Omega-3 acidorum triglycerida 5 gm

Isoleucinum 2.82 gm

Leucinum 3.76 gm

Lysini hydrochloridum 3.41 gm

(odp. Lysinum 2.73 gm)

Methioninum 2.35 gm

Phenylalaninum 4.21 gm

Threoninum 2.18 gm

Tryptophanum 0.68 gm

Valinum 3.12 gm

Argininum 3.24 gm

Histidini hydrochloridum monohydricum 2.03 gm

(odp. Histidinum 1.5 gm)

- | | |
|-------------------------------|----------|
| Alaninum | 5.82 gm |
| Acidum asparticum | 1.8 gm |
| Acidum glutamicum | 4.21 gm |
| Glycinum | 1.98 gm |
| Prolinum | 4.08 gm |
| Serinum | 3.6 gm |
| Natrii hydroxidum | 0.976 gm |
| Natrii chloridum | 0.503 gm |
| Natrii acetat trihydricus | 0.277 gm |
| Kalii acetat | 3.434 gm |
| Magnesii acetat tetrahydricus | 0.858 gm |
| Calcii chloridum dihydricum | 0.588 gm |
- PP: Roztoky aminokyselin a glukosy: čiré, bezbarvé až lehce slámově zbarvené roztoky
Tuková emulze: bílá, mléčná emulze oleje ve vodě.
Vícekomorový polyamidový/polypropylenový vak. Vnitřní obal je uložen v zevním ochranném plastovém obalu. Pohlčovač kyslíku je vložen mezi vnitřní a zevní obal; sáček inertního materiálu obsahuje práškový hydroxid železitý.
- B: INF EML 5X1250ML VAK kód SÚKL: 0152197
INF EML 5X1875ML VAK kód SÚKL: 0152198
INF EML 5X2500ML VAK kód SÚKL: 0152199
- IS: Infundibilia
ATC: B05BA10
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Nezmrazujte. Dojde-li nedopatřením ke zmrazení, vak zlikvidujte.
Uchovávejte vaky v zevním obalu, aby byly chráněny před světlem.
- ZI: Dodávka energie, esenciálních mastných kyselin včetně omega-3 a omega-6 mastných kyselin, aminokyselin, elektrolytů a tekutiny při parenterální výživě pacientů ve stavech středně těžkého až těžkého katabolismu, kdy orální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikována.
-

NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL

76/147/11-C

- DR: OW RP: 76/255/03-C
- D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo
- S: Glucosum monohydricum 198 gm
(odp. Glucosum 180 gm)
Natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 gm
Zinci acetat dihydricus 8.78 mg
Triglycerida saturata media 25 gm
Sojae oleum raffinatum 20 gm
Omega-3 acidorum triglycerida 5 gm
Isoleucinum 4.11 gm
Leucinum 5.48 gm
Lysini hydrochloridum 4.98 gm
(odp. Lysinum 3.98 gm)
Methioninum 3.42 gm
Phenylalaninum 6.15 gm
Threoninum 3.18 gm
Tryptophanum 1 gm

- Valinum 4.51 gm
 Argininum 4.73 gm
 Histidini hydrochloridum monohydricum 2.96 gm
 (odp. Histidinum 2.19 gm)
 Alaninum 8.49 gm
 Acidum asparticum 2.63 gm
 Acidum glutamicum 6.14 gm
 Glycinum 2.89 gm
 Prolinum 5.95 gm
 Serinum 5.25 gm
 Natrii hydroxidum 1.464 gm
 Natrii chloridum 0.473 gm
 Natrii acetat trihydricus 0.313 gm
 Kalii acetat 4.611 gm
 Magnesii acetat tetrahydricus 1.137 gm
 Calcii chloridum dihydricus 0.779 gm
- PP: Roztoky aminokyselin a glukosy: čiré, bezbarvé až lehce slámově zbarvené roztoky
 Tuková emulze: bílá, mléčná emulze oleje ve vodě
 Vícekomorový polyamidový/polypropylenový vak. Vnitřní obal je uložen v zevním ochranném plastovém obalu. Pohlcovač kyslíku je vložen mezi vnitřní a zevní obal; sáček inertního materiálu obsahuje práškový hydroxid železitý.
- B: INF EML 5X625ML VAK kód SÚKL: 0152193
 INF EML 5X1250ML VAK kód SÚKL: 0152194
 INF EML 5X1875ML VAK kód SÚKL: 0152195
 INF EML 5X2500ML VAK kód SÚKL: 0152196
- IS: Infundibilia
- ATC: B05BA10
- PE: 24
- ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
 Nezmrazujte. Dojde-li nedopatřením ke zmrazení, vak zlikvidujte.
 Uchovávejte vaky v zevním obalu, aby byly chráněny před světlem.
- ZI: Dodávka energie, esenciálních mastných kyselin včetně omega-3 a omega-6 mastných kyselin, aminokyselin, elektrolytů a tekutiny při parenterální výživě pacientů ve stavech středně těžkého až těžkého katabolismu, když orální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikována.

OMEPRAZOL MYLAN 10 mg

09/140/11-C

DR: O RP: 09/113/92-A/C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
 GENERICS [UK] LIMITED TRADING AS MYLAN, STATION CLOSE, POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Omeprazolum 10 mg

PP: Tobolky se světle-růžovým neprůhledným víčkem a bílým neprůhledným tělem a potiskem "Mylan" a "OM 10" na víčku a těle.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) Bílá HDPE lahvička s kulatým širokým hrdlem s ALU těsnicí fólií indikující první otevření a bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0158304

POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0158305

POR CPS ETD 15X10MG BLI kód SÚKL: 0158306
POR CPS ETD 21X10MG BLI kód SÚKL: 0158307
POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0158308
POR CPS ETD 30X10MG BLI kód SÚKL: 0158309
POR CPS ETD 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158310
POR CPS ETD 56X10MG BLI kód SÚKL: 0158311
POR CPS ETD 60X10MG BLI kód SÚKL: 0158312
POR CPS ETD 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158313
POR CPS ETD 112X10MG BLI kód SÚKL: 0158314
POR CPS ETD 200X10MG BLI kód SÚKL: 0158315
POR CPS ETD 500X10MG BLI kód SÚKL: 0158316
POR CPS ETD 100X10MG H BLI kód SÚKL: 0158317
POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0158318
POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0158319
POR CPS ETD 15X10MG TBC kód SÚKL: 0158320
POR CPS ETD 21X10MG TBC kód SÚKL: 0158321
POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0158322
POR CPS ETD 30X10MG TBC kód SÚKL: 0158323
POR CPS ETD 50X10MG TBC kód SÚKL: 0158324
POR CPS ETD 56X10MG TBC kód SÚKL: 0158325
POR CPS ETD 60X10MG TBC kód SÚKL: 0158326
POR CPS ETD 100X10MG TBC kód SÚKL: 0158327
POR CPS ETD 112X10MG TBC kód SÚKL: 0158328
POR CPS ETD 200X10MG TBC kód SÚKL: 0158329
POR CPS ETD 500X10MG TBC kód SÚKL: 0158330
POR CPS ETD 250X10MG H TBC kód SÚKL: 0158331
POR CPS ETD 84X10MG BLI kód SÚKL: 0172271
POR CPS ETD 84X10MG TBC kód SÚKL: 0172272
POR CPS ETD 100X10MG H BLI kód SÚKL: 0172273

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 24

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

Lavička: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba a prevence relapsu žaludčních a duodenálních vředů, eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB u dětí od 4 let a dospělých, léčba a prevence žaludčních a duodenálních vředů souvisejících s podáváním NSAID, léčba refluxní ezofagitidy a dlouhodobá udržovací léčba, léčba symptomatické gastroezofageální refluxní nemoci u dětí od 1 roku a dospělých, léčba Zollinger-Ellisonova syndromu

OMEPRAZOL MYLAN 20 mg

09/141/11-C

DR: O RP: 09/113/92-B/C

D: GENERICS [UK] LIMITED TRADING AS MYLAN, STATION CLOSE, POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Omeprazolum 20 mg

PP: Tobolky s tmavě-růžovým neprůhledným víčkem a bílým neprůhledným tělem a potiskem "Mylan" a "OM 20" na víčku a těle.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) Bílá HDPE lahvička s kulatým širokým hrdlem s ALU těsnicí fólií indikující první otevření a bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158332
POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158333
POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0158334
POR CPS ETD 21X20MG BLI kód SÚKL: 0158335
POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0158336
POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0158337
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0158338
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0158339
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0158340
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0158341
POR CPS ETD 112X20MG BLI kód SÚKL: 0158342
POR CPS ETD 200X20MG BLI kód SÚKL: 0158343
POR CPS ETD 500X20MG BLI kód SÚKL: 0158344
POR CPS ETD 100X20MG H BLI kód SÚKL: 0158345
POR CPS ETD 7X20MG TBC kód SÚKL: 0158346
POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0158347
POR CPS ETD 15X20MG TBC kód SÚKL: 0158348
POR CPS ETD 21X20MG TBC kód SÚKL: 0158349
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0158350
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0158351
POR CPS ETD 50X20MG TBC kód SÚKL: 0158352
POR CPS ETD 56X20MG TBC kód SÚKL: 0158353
POR CPS ETD 60X20MG TBC kód SÚKL: 0158354
POR CPS ETD 100X20MG TBC kód SÚKL: 0158355
POR CPS ETD 112X20MG TBC kód SÚKL: 0158356
POR CPS ETD 200X20MG TBC kód SÚKL: 0158357
POR CPS ETD 500X20MG TBC kód SÚKL: 0158358
POR CPS ETD 250X20MG H TBC kód SÚKL: 0158359
POR CPS ETD 100X20MG H TBC kód SÚKL: 0172274
POR CPS ETD 84X20MG BLI kód SÚKL: 0172282
POR CPS ETD 84X20MG TBC kód SÚKL: 0172283

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba a prevence relapsu žaludečních a duodenálních vředů, eradikace *H. pylori* u dětí od 4 let a dospělých, léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů souvisejících s NSAID, léčba a dlouhodobá udržovací léčba pacientů se zhojenou refluxní ezofagitidou, léčba symptomatické gastroezofageální refluxní nemoci u dětí od 1 roku a dospělých, léčba Zollinger-Ellisonova syndromu

OMEPRAZOL MYLAN 40 mg

DR: OE RP: GB

09/142/11-C

D: GENERICS [UK] LIMITED TRADING AS MYLAN, STATION CLOSE, POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Omeprazolum 40 mg

PP: Tobolky s tmavě-růžovým neprůhledným víčkem a tělem a potiskem "Mylan" a "OM 40" na víčku a těle.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) Bílá HDPE lahvička s kulatým širokým hrdlem s ALU těsnící fólií indikující první otevření a bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0158360

POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0158361

POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0158362

POR CPS ETD 21X40MG BLI kód SÚKL: 0158363

POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0158364

POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0158365

POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0158366

POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0158367

POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0158368

POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0158369

POR CPS ETD 112X40MG BLI kód SÚKL: 0158370

POR CPS ETD 200X40MG BLI kód SÚKL: 0158371

POR CPS ETD 500X40MG BLI kód SÚKL: 0158372

POR CPS ETD 100X40MG H BLI kód SÚKL: 0158373

POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0158374

POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0158375

POR CPS ETD 15X40MG TBC kód SÚKL: 0158376

POR CPS ETD 21X40MG TBC kód SÚKL: 0158377

POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0158378

POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0158379

POR CPS ETD 50X40MG TBC kód SÚKL: 0158380

POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0158381

POR CPS ETD 60X40MG TBC kód SÚKL: 0158382

POR CPS ETD 100X40MG TBC kód SÚKL: 0158383

POR CPS ETD 112X40MG TBC kód SÚKL: 0158384

POR CPS ETD 200X40MG TBC kód SÚKL: 0158385

POR CPS ETD 500X40MG TBC kód SÚKL: 0158386

POR CPS ETD 250X40MG H TBC kód SÚKL: 0158387

POR CPS ETD 100X40MG H TBC kód SÚKL: 0172275

POR CPS ETD 84X40MG TBC kód SÚKL: 0172284

POR CPS ETD 84X40MG H BLI kód SÚKL: 0172285

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba a prevence duodenálních a žaludečních vředů, eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB u dětí od 4 let a dospělých, Léčba a prevence vředů souvisejících s podáváním NSAID, léčba symptomatické gastroezofageální refluxní nemoci u dětí od 1 roku a dospělých, léčba refluxní esofagitidy a dlouhodobá udržovací léčba po jejím

SORVASTA 10 mg

31/164/11-C

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

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 10.42 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým číslem 10 na jedné straně.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0161070
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0161071
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0161072
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0161073
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0161074
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0161075
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0161076
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0161077
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0161078
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0161079
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0161080

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení progresu aterosklerózy.

SORVASTA 15 mg

31/165/11-C

DR: OW RP: 31/315/03-C

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 15.62 mg
(odp. Rosuvastatinum 15 mg)

PP: Bílé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým číslem 15 na jedné straně.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0161081
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0161082
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0161083
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0161084
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0161085
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0161086
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0161087
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0161088
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0161089
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0161090

POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0161091
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení progresu aterosklerózy.

SORVASTA 20 mg

31/166/11-C

DR: O RP: 31/315/03-C
D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 20.83 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)
PP: Bílé kulaté potahované tablety se zkosenými hranami.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0161092
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0161093
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0161094
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0161095
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0161096
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0161097
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0161098
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0161099
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0161100
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0161101
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0161102
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení progresu aterosklerózy.

SORVASTA 30 mg

31/167/11-C

DR: OW RP: 31/315/03-C
D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 31.25 mg
(odp. Rosuvastatinum 30 mg)
PP: Bílé bikonvexní potahované tablety tvaru tobolek s půlicími rýhami na obou stranách. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávků. Slouží k odlišení od Sorvasta 40 mg.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X30MG BLI kód SÚKL: 0161103
POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0161104

POR TBL FLM 20X30MG BLI kód SÚKL: 0161105
POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0161106
POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0161107
POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0161108
POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0161109
POR TBL FLM 84X30MG BLI kód SÚKL: 0161110
POR TBL FLM 90X30MG BLI kód SÚKL: 0161111
POR TBL FLM 98X30MG BLI kód SÚKL: 0161112
POR TBL FLM 100X30MG BLI kód SÚKL: 0161113

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení progresu aterosklerózy.

SORVASTA 40 mg

31/168/11-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 41.66 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolek.
OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0161114
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0161115
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0161116
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0161117
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0161118
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0161119
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0161120
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0161121
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0161122
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0161123
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0161124

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení progresu aterosklerózy.

SORVASTA 5 mg

31/163/11-C

DR: OE RP: NL

D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 5.21 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)
PP: Bílé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým
číslem 5 na jedné straně.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0161059
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0161060
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0161061
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0161062
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0161063
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0161064
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0161065
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0161066
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0161067
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0161068
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0161069
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie jako pomocná léčba
spolu s dietou. Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako pomocný způsob
léčby k dietě a k ostatním způsobům léčby. Pomocný prostředek k dietě pro zpomalení
progrese aterosklerózy.
