

AFRIN 0,5 mg/ml NOSNÍ SPREJ

69/005/12-C

DR: L

D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUXELLES, Belgie

S: Oxymetazolini hydrochloridum 7.5 mg v 15 ml

PP: Bílý až téměř bílý gelovitý roztok o pH 5.0 až 6,5.

Bílá neprůsvitná lahvička o objemu 15 ml z polyethylenu (HDPE) uzavřená bílou polypropylénovou pumpičkou

B: NAS SPR SOL 1X15ML/7.5MG PMM kód SÚKL: 0166281

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25°C, chraňte před chladem a mrazem.

Doba použitelnosti po prvním otevření: 30 dní

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická úleva od nazální kongesce při alergické rýmě, rýmě z běžného nachlazení a při sinusitidě.

AFRIN 0,5 mg/ml NOSNÍ SPREJ S GLYCEROLEM

69/007/12-C

DR: L

D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUXELLES, Belgie

S: Oxymetazolini hydrochloridum 7.5 mg v 15 ml

PP: Bílý až téměř bílý gelovitý roztok o pH 5.0 až 6,5.

Bílá neprůsvitná lahvička o objemu 15 ml z polyethylenu (HDPE) uzavřená bílou polypropylénovou pumpičkou.

B: NAS SPR SOL 1X15ML/7.5MG PMM kód SÚKL: 0166283

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25°C, chraňte před chladem a mrazem, použitelnost

po prvním otevření: 30 dní

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická úleva od nazální kongesce při alergické rýmě, rýmě z běžného nachlazení a při sinusitidě.

AFRIN 0,5 mg/ml NOSNÍ SPREJ S HEŘMÁNKEM

69/008/12-C

DR: L

D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUXELLES, Belgie

S: Oxymetazolini hydrochloridum 7.5 mg v 15 ml

PP: Bílý až téměř bílý gelovitý roztok o pH 5.0 až 6,5.

Bílá neprůsvitná lahvička o objemu 15 ml z polyethylenu (HDPE) uzavřená bílou polypropylénovou pumpičkou

B: NAS SPR SOL 1X15ML/7.5MG PMM kód SÚKL: 0166284

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25°C, chraňte před chladem a mrazem,

po prvním otevření použitelnost 30 dní

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická úleva od nazální kongesce při alergické rýmě, rýmě z běžného nachlazení a při sinusitidě.

AFRIN 0,5 mg/ml NOSNÍ SPREJ S MENTOLEM

69/006/12-C

DR: L
D: SCHERING-PLOUGH EUROPE (OBCHODNÍ JMÉNO SP EUROPE), BRUXELLES, Belgie
S: Oxymetazolini hydrochloridum 7.5 mg v 15 ml
PP: Bílý až téměř bílý gelovitý roztok o pH 5.0 až 6,5.
Bílá neprůsvitná lahvička o objemu 15 ml z polyethylenu (HDPE) uzavřená bílou polypropylénovou pumpičkou
B: NAS SPR SOL 1X15ML/7.5MG PMM kód SÚKL: 0166282
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AA05
PE: 24
ZS: Při teplotě do 25°C, chraňte před chladem a mrazem.
Po prvním otevření: použitelnost 30 dní
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická úleva od nazální kongesce při alergické rýmě, rýmě z běžného nachlazení a při sinusitidě.

BENYLIN 20 mg/ml SIRUP

52/039/12-C

DR: L
D: MCNEIL PRODUCTS LIMITED C/O JOHNSON & JOHNSON, MAIDENHEAD, BERKSHIRE, Velká Británie
S: Guaifenesinum 3 g v 150 ml
PP: Čirá lehce opalizující červená kapalina.
Lahvička z hnědého skla tř. III, plastový dětský bezpečnostní uzávěr opatřený PET těsněním
B: POR LIQ 1X150ML/3000MG LAG kód SÚKL: 0181451
IS: Expectorantia, mucolytica
ATC: R05CA03
PE: 36
ZS: Při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po prvním otevření: 4 týdny.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Tento přípravek je určen k podpoře zředění hlenu a usnadnění bronchiální sekrece u produktivního kašle dospělých a dospívajících od 12 let.

CONTRAHIST 0,5 mg/ml

24/022/12-C

DR: O RP: 24/202/06-C
D: ADAMED SP. Z O.O., CZOSNÓW, Polsko
S: Levocetirizini dihydrochloridum 100 mg v 200 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok s příchutí a vůní jahod.
Lahvička z hnědého skla o obsahu 200 ml, uzavřená polyetylenovým šroubovacím uzávěrem s dětským bezpečnostním systémem a pojistným kroužkem. Lahvička se štítkem je společně s příbalovou informací a perorální stříkačkou zabalena do krabičky. Perorální stříkačka je cylindrické zařízení s pohyblivým pístem určené k přesnému dávkování léčivého přípravku. Perorální stříkačka se skládá ze tří základních částí:

válce, pístu a koncovky pístu. Na pístu je stupnice a potisk. Válec a koncovka pístu jsou vyrobeny z bezbarvého LDPE, píst z bílého polystyrenu.

B: POR SOL 1X200ML/100MG LAG kód SÚKL: 0175165

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Doba použitelnosti: 3 měsíce po prvním otevření.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy (včetně perzistující alergické rinitidy) a chronické idiopatické urtikarie.

CONTRAHIST 5 mg

24/021/12-C

DR: O RP: 24/050/02-C

D: ADAMED SP. Z O.O., CZOSNÓW, Polsko

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5 mg
(odp. Levocetirizinum 4.2 mg)

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety (délka 8 mm, šířka 4,5 mm), s
vyraženým symbolem "1" na jedné straně.
PA/Al/PVC/Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0175152
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0175153
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0175154
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0175155
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0175156
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0175157
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0175158
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0175159
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0175160
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0175161
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0175162
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0175163
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0175164

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy (včetně perzistující alergické rinitidy) a chronické idiopatické urtikarie.

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 150 mg/12,5 mg 58/028/12-C

DR: OC RP: 98/086/001-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Irbesartanum 150 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžová, bikonvexní, oválná potahovaná tableta o rozměrech 6,5 x 12,7 mm, na jedné straně s vyraženým písmenem H a na druhé straně s vyraženým písmenem I.
1. Blistry Al/PVDC/PVC

2. HDPE lahvička s vysoušedlem
- B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182382
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182383
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182384
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182385
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182386
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182387
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182388
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182389
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182390
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182391
- IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 24
- ZS: Blistry Al/PVDC/PVC: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
HDPE lahvička: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).
-

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 300 mg/12,5 mg 58/029/12-C

- DR: OC RP: 98/086/004-EU1
- D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
- S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
- PP: Růžová, bikonvexní, oválná potahovaná tableta o rozměrech 8,2 x 16,0 mm, na jedné straně s vyraženým písmenem H a na druhé straně s vyraženým písmenem I.
1. Blistry Al/PVDC/PVC
2. HDPE lahvička s vysoušedlem
- B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182392
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182393
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182394
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182395
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182396
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182397
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182398
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182399
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182400
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182401
- IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 24
- ZS: Blistry Al/PVDC/PVC: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
HDPE lahvička: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).
-

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ACTAVIS 300 mg/25 mg 58/030/12-C

DR: OC RP: 98/086/023-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Irbesartanum 300 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Tmavě růžová, bikonvexní, oválná potahovaná tableta o rozměrech 8,2 x 16,0 mm, na jedné straně s vyraženým písmenem H a na druhé straně s vyraženým písmenem I.

1. Blistry Al/PVDC/PVC

2. HDPE lahvička s vysoušedlem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182402

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182403

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182404

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182405

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0182406

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182407

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182408

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0182409

POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0182410

POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0182411

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 24

ZS: Blistry Al/PVDC/PVC: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

HDPE lahvička: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).

KAPIDOKOR 1000 mg

21/045/12-C

DR: OC RP: 00/146/023,025-EU1

D: VIPHARM S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá, podlouhlá, potahovaná tableta s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné dávky. PVC//Al blister, papírová skládáčka

B: POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0177345

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0177346

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Kapidokor je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace k léčbě dospělých od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Kapidokor je indikován jako adjuvantní terapie: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

KAPIDOKOR 250 mg

21/042/12-C

DR: OC RP: 00/146/003, 005-EU1

D: VIPHARM S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá, podlouhlá, potahovaná tableta s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné dávky.

PVC//Al blistr, papírová skládačka

B: POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0177339

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0177340

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Kapidokor je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace k léčbě dospělých od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Kapidokor je indikován jako adjuvantní terapie: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

KAPIDOKOR 500 mg

21/043/12-C

DR: OC RP: 00/146/009, 011, 012-EU1

D: VIPHARM S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá, podlouhlá, potahovaná tableta s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné dávky.

PVC//Al blistr, papírová skládačka

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0177341

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0177342

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0177343

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Kapidokor je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace k léčbě dospělých od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Kapidokor je indikován jako adjuvantní terapie: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

KAPIDOKOR 750 mg

21/044/12-C

DR: OC RP: 00/146/016-EU1

D: VIPHARM S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová, podlouhlá, potahovaná tableta s půlicí rýhou. Tabletů lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC//Al blistr, papírová skládáčka
B: POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0177344
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Kapidokor je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace k léčbě dospělých od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Kapidokor je indikován jako adjuvantní terapie: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

METOPROLOL TARTRATE INTAS 100 mg TABLETY

58/037/12-C

DR: O RP: 58/241/80-C
D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Metoprololi tartras 100 mg
PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta o průměru přibližně 10 mm, s vyraženým 125/A na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC//Al blistr
B: POR TBL NOB 10X100MG BLI kód SÚKL: 0165548
POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0165549
POR TBL NOB 28X100MG BLI kód SÚKL: 0165550
POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0165551
POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0165552
POR TBL NOB 56X100MG BLI kód SÚKL: 0165553
POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0165554
POR TBL NOB 84X100MG BLI kód SÚKL: 0165555
POR TBL NOB 90X100MG BLI kód SÚKL: 0165556
IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C.
ZI: Hypertenze, angina pectoris, tachyarytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, udržovací léčba po infarktu myokardu, profylaxe migrény.
Metoprolol tartrate Intas je indikován k léčbě dospělých.

METOPROLOL TARTRATE INTAS 50 mg TABLETY

58/036/12-C

DR: OE RP: GB
D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Metoprololi tartras 50 mg
PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta o průměru přibližně 8 mm, s vyraženým 124/A na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 10X50MG BLI kód SÚKL: 0165539
POR TBL NOB 20X50MG BLI kód SÚKL: 0165540
POR TBL NOB 28X50MG BLI kód SÚKL: 0165541
POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0165542
POR TBL NOB 50X50MG BLI kód SÚKL: 0165543
POR TBL NOB 56X50MG BLI kód SÚKL: 0165544
POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0165545
POR TBL NOB 84X50MG BLI kód SÚKL: 0165546
POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0165547

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

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

ZI: Hypertenze, angina pectoris, tachyarytmie, zejména supraventrikulární tachykardie, udržovací léčba po infarktu myokardu, profylaxe migrény.
Metoprolol tartrate Intas je indikován k léčbě dospělých.

NICORETTE MINT 2 mg LISOVANÉ PASTILKY

87/048/12-C

DR: O RP: 87/163/04-C

D: MCNEIL AB, HELSINGBORG, Švédsko

S: Nicotini resinas 10 mg
(odp. Nicotinum 2 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, pastilka, na jedné straně vyraženo "n"
a na druhé straně "2".

Krabička s 24 pastilkami v blistru z aluminia, potaženého polyamidem (OPA) a polyvinylchloridu s 12 pastilkami v jednom blistru. Balení s ochranným pouzdem nebo bez ochranného pouzdra.

Barevná polypropylenová krabička s uzávěrem, obsahující vysoušedlo silikagel uzavřený papírovým diskem a obsahující 20 pastilek, v balení po jedné krabičce nebo čtyřech krabičkách pastilek.

B: ORM PAS CMP 20X2MG TBC kód SÚKL: 0175920
ORM PAS CMP 80X2MG TBC kód SÚKL: 0175921
ORM PAS CMP 24X2MG BLI kód SÚKL: 0175922

IS: Varia

ATC: N07BA01

PE: 24

ZS: Polypropylenový obal: Pastilky uchovávejte v původním obalu, aby byly chráněny před vlhkostí.

Blistr: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Nicorette Mint 2 mg lisované pastilky jsou určeny k léčbě závislosti na tabáku zmírněním abstinenčních příznaků, včetně neodolatelné touhy po kouření kuřáků ve věku 18 let a starších. Konečným cílem je úplné ukončení kouření.

NICORETTE MINT 4 mg LISOVANÉ PASTILKY

87/049/12-C

DR: O RP: 87/164/04-C

D: MCNEIL AB, HELSINGBORG, Švédsko

S: Nicotini resinas 20 mg
(odp. Nicotinum 4 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, pastilka, na jedné straně vyraženo "n"

a na druhé straně "4".

Krabička s 24 pastilkami v blistru z aluminia, potaženého polyamidem (OPA) a polyvinylchloridu s 12 pastilkami v jednom blistru. Balení s ochranným pouzdrům nebo bez ochranného pouzdra.

Barevná polypropylenová krabička s uzávěrem, obsahující vysoušedlo silikagel uzavřený papírovým diskem. a obsahující 20 pastilek, v balení po jedné krabičce nebo čtyřech krabičkách pastilek.

B: ORM PAS CMP 20X4MG TBC kód SÚKL: 0175923

ORM PAS CMP 80X4MG TBC kód SÚKL: 0175924

ORM PAS CMP 24X4MG BLI kód SÚKL: 0175925

IS: Varia

ATC: N07BA01

PE: 24

ZS: Polypropylenový obal: Pastilky uchovávejte v původním obalu, aby byly chráněny před vlhkostí.

Blistr: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Nicorette Mint 4 mg lisované pastilky jsou určeny k léčbě závislosti na tabáku zmírněním abstinčních příznaků, včetně neodolatelné touhy po kouření kuřáků ve věku 18 let a starších. Konečným cílem je úplné ukončení kouření.

PARICALCITOL TEVA 1 MIKROGRAM

56/026/12-C

DR: O RP: 56/002/08-C

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

S: Paricalcitolum 0.001 mg

PP: Podlouhlá, téměř bílá až světle šedá, neprůhledná měkká tobolka naplněná čirým roztokem

1. Průsvitný PVC/Aclar-Al blistry obsahující 7, 28 nebo 30 měkkých tobolek.

2. HDPE lahvička s PP uzávěrem a vloženým vysoušedlem. Jedna lahvička obsahuje 30 měkkých tobolek

B: POR CPS MOL 7X1RG BLI kód SÚKL: 0177864

POR CPS MOL 28X1RG BLI kód SÚKL: 0177865

POR CPS MOL 30X1RG BLI kód SÚKL: 0177866

POR CPS MOL 30X1RG TBC kód SÚKL: 0177867

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H05BX02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Prevence a léčba sekundárního hyperparatyreodismu u pacientů s chronickou renální insuficiencí a chronickým renálním selháním, pacientů na hemodialýze nebo peritoneální dialýze

PARICALCITOL TEVA 2 MIKROGRAMY

56/027/12-C

DR: O RP: 56/003/08-C

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

S: Paricalcitolum 0.002 mg

PP: Oválná, světle oranžová, neprůhledná, měkká tobolka naplněná čirým roztokem.

1. Průsvitný PVC/Aclar-Al blistry obsahující 7, 28 nebo 30 měkkých tobolek.

2. HDPE lahvička s PP uzávěrem a vloženým vysoušedlem. Jedna lahvička obsahuje 30 měkkých tobolek

B: POR CPS MOL 7X2RG BLI kód SÚKL: 0177868
POR CPS MOL 28X2RG BLI kód SÚKL: 0177869
POR CPS MOL 30X2RG BLI kód SÚKL: 0177870
POR CPS MOL 30X2RG TBC kód SÚKL: 0177871
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H05BX02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Prevence a léčba sekundárního hyperparatyreoidismu u pacientů s chronickou renální insuficiencí a chronickým renálním selháním, pacientů na hemodialýze nebo peritoneální dialýze

SEVIKAR 20 mg/5 mg

58/033/12-C

DR: OK
D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo
S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg
Amlodipini besilas 6.944 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
PP: Bílé, kulaté potahované tablety s vyraženým "C73" na jedné straně.
OPA/Al/PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0179980
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0179981
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0179982
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0179983
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0179984
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0179985
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0179986
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0179987
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0179988
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0179989
POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0179990
IS: Hypotensiva
ATC: C09DB02
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Sevikar je určen dospělým pacientům, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven olmesartan-medoxomilem nebo amlodipinem v monoterapii (viz bod 4.2 a bod 5.1).

SEVIKAR 40 mg/10 mg

58/035/12-C

DR: OK
D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo
S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Amlodipini besilas 13.888 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
PP: Hnědočervené, kulaté potahované tablety s vyraženým "C77" na jedné straně.
OPA/Al/PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0181002
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0181003
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0181004

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0181005
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0181006
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0181007
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0181008
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0181009
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0181010
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0181011
POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0181012

IS: Hypotensiva

ATC: C09DB02

PE: 48

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Sevikar je určen dospělým pacientům, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven olmesartan-medoxomilem nebo amlodipinem v monoterapii (viz bod 4.2 a bod 5.1).

SEVIKAR 40 mg/5 mg

58/034/12-C

DR: OK

D: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH, MNICHOV, Německo

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

Amlodipini besilas 6.944 mg

(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Krémové, kulaté potahované tablety s vyraženým "C75" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0179991

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0179992

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0179993

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0179994

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0179995

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0179996

POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0179997

POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0179998

POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0179999

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0180000

POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0181001

IS: Hypotensiva

ATC: C09DB02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Sevikar je určen dospělým pacientům, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven olmesartan-medoxomilem nebo amlodipinem v monoterapii (viz bod 4.2 a bod 5.1).

TOPOTECAN LOGENEX 1 mg/ml PRÁŠEK PRO KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 44/040/12-C

DR: OC RP: 96/027/001-EU1

D: LOGENEX PHARM GMBH, HAMBURG, Německo

S: Topotecani hydrochloridum 1.09 mg

(odp. Topotecanum 1 mg)

PP: Světle žlutý až nazelenalý prášek pro koncentrát pro roztok pro infuzi.

- 1) 5ml bezbarvá lahvička ze skla typu I s 13 mm šedým pryžovým uzávěrem a 13 mm hliníkovou pertlí s plastovým odtrhovacím uzávěrem, papírová krabička.
2) 17ml bezbarvá lahvička ze skla typu I s 20 mm šedým pryžovým uzávěrem a 20 mm hliníkovou pertlí s plastovým odtrhovacím uzávěrem, papírová krabička.

B: INF PLV CSL 1X1MG I VIA kód SÚKL: 0171875
INF PLV CSL 5X1MG I VIA kód SÚKL: 0171876
INF PLV CSL 1X4MG II VIA kód SÚKL: 0171877
INF PLV CSL 5X4MG II VIA kód SÚKL: 0171878

IS: Cytostatica

ATC: L01XX17

PE: 24

ZS: Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba nemocných s metastazujícím karcinomem ovarií v případě selhání terapie první volby nebo následné terapie. Léčba nemocných s relapsem malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), u kterých není opakovaná léčba režimem první volby považována za vhodnou). V kombinaci s cisplatinou léčba pacientek s karcinomem děložního hrdla rekurentním po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB.

ZOLPIDEM AUROBINDO 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 54/032/12-C

DR: O RP: 57/169/01-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Zolpidemi tartras 10 mg
(odp. Zolpidemum 8.04 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené "E", na druhé straně označené "80" a mající půlicí rýhu mezi "8" a "0".
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) PVC/PVDC-Al blistr

b) HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem, HDPE lahvička obsahuje vatovou výplň.

B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0129178
POR TBL FLM 5X10MG BLI kód SÚKL: 0129179
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0129180
POR TBL FLM 8X10MG BLI kód SÚKL: 0129181
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0129182
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0129183
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0129184
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0129185
POR TBL FLM 25X10MG BLI kód SÚKL: 0129186
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0129187
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0129188
POR TBL FLM 40X10MG BLI kód SÚKL: 0129189
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0129190
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0129191
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0129192
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0129193
POR TBL FLM 80X10MG BLI kód SÚKL: 0129194
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0129195
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0129196
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0129197
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0129198

POR TBL FLM 105X10MG BLI kód SÚKL: 0129199
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0129200
POR TBL FLM 150X10MG BLI kód SÚKL: 0129201
POR TBL FLM 250X10MG BLI kód SÚKL: 0129202
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0129203
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0129206
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0129207
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0129208
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0129209
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0129210

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti.

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

ZOLPIDEM AUROBINDO 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 54/031/12-C

DR: OW RP: 57/169/01-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Zolpidemi tartras 5 mg
(odp. Zolpidemum 4.02 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené "E" a na druhé straně "78"

a) PVC/PVDC-Al blistr

b) HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem, HDPE lahvička obsahuje vatovou výplň.

B: POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0129145
POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0129146
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0129147
POR TBL FLM 8X5MG BLI kód SÚKL: 0129148
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0129149
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0129150
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0129151
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0129152
POR TBL FLM 25X5MG BLI kód SÚKL: 0129153
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0129154
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0129155
POR TBL FLM 40X5MG BLI kód SÚKL: 0129156
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0129157
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0129158
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0129159
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0129160
POR TBL FLM 80X5MG BLI kód SÚKL: 0129161
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0129162
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0129163
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0129164
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0129165
POR TBL FLM 105X5MG BLI kód SÚKL: 0129166

POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0129167
POR TBL FLM 150X5MG BLI kód SÚKL: 0129168
POR TBL FLM 250X5MG BLI kód SÚKL: 0129169
POR TBL FLM 500X5MG BLI kód SÚKL: 0129170
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0129173
POR TBL FLM 50X5MG TBC kód SÚKL: 0129174
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0129175
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0129176
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0129177

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti.

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