

ADOZOLE 20 mg

09/073/11-C

DR: O RP: 09/380/00-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.575 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Žlutá oválná tableta.

1. Al/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0165330

POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0165331

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0165332

POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0165333

POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0165334

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0165335

POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0165336

POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0165337

POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0165338

POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0165339

POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0165340

POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0165341

POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0165342

POR TBL ENT 10X20MG TBC kód SÚKL: 0165343

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0165344

POR TBL ENT 15X20MG TBC kód SÚKL: 0165345

POR TBL ENT 20X20MG TBC kód SÚKL: 0165346

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0165347

POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0165348

POR TBL ENT 50X20MG TBC kód SÚKL: 0165349

POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0165350

POR TBL ENT 60X20MG TBC kód SÚKL: 0165351

POR TBL ENT 98X20MG TBC kód SÚKL: 0165352

POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0165353

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření lahvičky spotřebujte přípravek do 3 měsíců.

ZI: Léčba refluxní choroby jícnu, léčba a profylaxe relapsu refluxní ezofagitidy, profylaxe gastroduodenálních vředů vyvolaných NSAID.

ADOZOLE 40 mg

09/074/11-C

DR: O RP: 09/714/95-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45.15 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Žlutá oválná tableta.

1. Al/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0165354

POR TBL ENT 10X40MG BLI kód SÚKL: 0165355

POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0165356
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0165357
POR TBL ENT 20X40MG BLI kód SÚKL: 0165358
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0165359
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0165360
POR TBL ENT 50X40MG BLI kód SÚKL: 0165361
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0165362
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0165363
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0165364
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0165365
POR TBL ENT 7X40MG TBC kód SÚKL: 0165366
POR TBL ENT 10X40MG TBC kód SÚKL: 0165367
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0165368
POR TBL ENT 15X40MG TBC kód SÚKL: 0165369
POR TBL ENT 20X40MG TBC kód SÚKL: 0165370
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0165371
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0165372
POR TBL ENT 50X40MG TBC kód SÚKL: 0165373
POR TBL ENT 56X40MG TBC kód SÚKL: 0165374
POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0165375
POR TBL ENT 98X40MG TBC kód SÚKL: 0165376
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0165377

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření lahvičky spotřebujte přípravek do 3 měsíců.

ZI: Eradikace H. pylori, žaludeční a duodenální vředy, refluxní ezofagitida, Zollinger-Ellisonův syndrom.

APO-ROSUVASTATIN 10 mg

31/080/11-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "ROS" nad "10" na druhé straně.

1) Al//Al blistr

2) Al//Al kalendářový blistr

3) HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159106
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159107
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159108
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0159110
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0159111
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0159112
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0159113
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0159115

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Ad 1 a2): Uchovávejte přípravek v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.
Ad 3): Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.
Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolémie (typ IIa včetně heterozygotní familiární hypercholesterolémie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá.

APO-ROSUVASTATIN 20 mg

31/081/11-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 20.79 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "ROS" nad "20" na druhé straně.

1) Al//Al blistr

2) Al//Al kalendářový blistr

3) HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159116

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159117

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159118

POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0159120

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0159121

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0159122

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0159123

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0159125

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Ad 1 a2): Uchovávejte přípravek v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.
Ad 3): Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.
Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolémie (typ IIa včetně heterozygotní familiární hypercholesterolémie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá.

APO-ROSUVASTATIN 40 mg

31/082/11-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "ROS40" na druhé straně.

1) Al//Al blistr

2) Al//Al kalendářový blistr

3) HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159126

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159127

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0159128
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0159130
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0159131
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0159132
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0159133
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0159135

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Ad 1 a2): Uchovávejte přípravek v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

Ad 3): Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolémie (typ IIa včetně heterozygotní familiární hypercholesterolémie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá.

APO-ROSUVASTATIN 5 mg

31/079/11-C

DR: OWE RP: NL

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "ROS" nad "5" na druhé straně.

1) Al//Al blistr

2) Al//Al kalendářový blistr

3) HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159096

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159097

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159098

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0159100

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0159101

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0159102

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0159103

POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0159105

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Ad 1 a2): Uchovávejte přípravek v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

Ad 3): Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolémie (typ IIa včetně heterozygotní familiární hypercholesterolémie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a nefarmakologickou léčbu (např. cvičení, redukce tělesné hmotnosti) není uspokojivá.

IRBESARTAN APOTEX 150 mg

58/084/11-C

DR: OC RP: 97/046/021-025, 032,035,038-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "IRB 150" na druhé straně.
Al-PVC/PVdC blistry
HDPE lahvičky
B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0161640
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0161641
POR TBL FLM 30X150MG TBC kód SÚKL: 0161642
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0161643
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN APOTEX 300 mg

58/085/11-C

DR: OC RP: 97/046/026-030,033,036,039-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Irbesartanum 300 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "IRB 300" na druhé straně.
Al-PVC/PVdC blistry
HDPE lahvičky
B: POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0161644
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0161645
POR TBL FLM 30X300MG TBC kód SÚKL: 0161646
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0161647
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN APOTEX 75 mg

58/083/11-C

DR: OC RP: 97/046/016-020, 031,034,037-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Irbesartanum 75 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "IRB 75" na druhé straně.
Al-PVC/PVdC blistry
HDPE lahvičky
B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0161636
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0161637
POR TBL FLM 30X75MG TBC kód SÚKL: 0161638
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0161639
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

SILDENAFIL APOTEX 100 mg

83/061/11-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)

PP: Bílé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a na druhé straně s "SIL100".
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0157615
POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0157616
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0157617
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0157618
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0157619

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

SILDENAFIL APOTEX 25 mg

83/059/11-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Bílé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a na druhé straně s "SIL25".
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0157606
POR TBL FLM 2X25MG BLI kód SÚKL: 0157607
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0157608
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0157609

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

SILDENAFIL APOTEX 50 mg

83/060/11-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

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

PP: Bílé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a na druhé straně s "SIL50".
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0157610
POR TBL FLM 2X50MG BLI kód SÚKL: 0157611

POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0157612
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0157613
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0157614

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 18

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů.

TWINJECT 0,15 mg/0,15 ml

78/057/11-C

DR: L

D: SHIONOGI IRELAND LTD., SWORDS, CO. DUBLIN, Irsko

S: Epinephrinum 0.15 mg v 0,15 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok prakticky bez částic.

Předplněná stříkačka se skládá ze skleněného zásobníku z borosilikátového skla (typ I) uzavřeného hliníkovou krytkou (obsahující chlorobutylovou pryžovou krytku) a chlorobutylovým pryžovým vložkovým pístem.

Léčivý přípravek a sestava primárního obalu je vybavena polypropylenovým jehlovým hrdlem, jehlou z antikorozi oceli a průhledným polyethylenovým krytem jehly, v měřicím prostředku (autoinjektoru) s dvojitou dávkou přípravku obsahujícím 1,1 ml roztoku adrenalinu.

Předplněná stříkačka je sestavena do plexisklové sestavy a pak je vložena do polypropylenového přenosného obalu v kartónu.

B: INJ SOL 1X0.15MG/0.15ML ISP kód SÚKL: 0128234

INJ SOL 2X0.15MG/0.15ML ISP kód SÚKL: 0176684

IS: Sympathomimetica

ATC: C01CA24

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Nouzová léčba akutních alergických reakcí (anafylaxe) způsobených jídlem, léky, latexem, kousnutím hmyzem nebo píchnutím a jinými alergeny a také reakcí vyvolaných cvičením nebo idiopatická anafylaxe.

TWINJECT 0,3 mg/0,3 ml

78/058/11-C

DR: L

D: SHIONOGI IRELAND LTD., SWORDS, CO. DUBLIN, Irsko

S: Epinephrinum 0.3 mg v 0,3 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok prakticky bez částic.

Předplněná stříkačka se skládá ze skleněného zásobníku z borosilikátového skla (typ I) uzavřeného hliníkovou krytkou (obsahující chlorobutylovou pryžovou krytku) a chlorobutylovým pryžovým vložkovým pístem.

Léčivý přípravek a sestava primárního obalu je vybavena polypropylenovým jehlovým hrdlem, jehlou z antikorozi oceli a průhledným polyethylenovým krytem jehly, v měřicím prostředku (autoinjektoru) s dvojitou dávkou přípravku obsahujícím 1,1 ml roztoku adrenalinu.

Předplněná stříkačka je sestavena do plexisklové sestavy a pak je vložena do polypropylenového přenosného obalu v kartónu.

B: INJ SOL 1X0.3MG/0.3ML ISP kód SÚKL: 0128235

INJ SOL 2X0.3MG/0.3ML ISP kód SÚKL: 0176685

IS: Sympathomimetica

ATC: C01CA24

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Nouzová léčba akutních alergických reakcí (anafylaxe) způsobených jídlem, léky, latexem, kousnutím hmyzem nebo píchnutím a jinými alergeny a také reakcí vyvolaných cvičením nebo idiopatická anafylaxe.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID RATIOPHARM 320 mg/12,5 mg

58/071/11-C

DR: OW RP: 58/021/02-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Valsartanum 320 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžová oválná potahovaná tableta (rozměry tablety přibližně 8,2x17,7 mm).

1. PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička

2. HDPE lahvička s bílým LDPE uzávěrem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160707

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160708

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160709

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0160710

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160711

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0160712

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160713

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160714

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160715

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0160716

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0160717

POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0160718

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 18-blistr, 30-lahvička

ZS: 1. Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

2. Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze dospělých pacientů. Fixní kombinace Valsartan/hydrochlorothiazid ratiopharm je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID RATIOPHARM 320 mg/25 mg

58/072/11-C

DR: OW RP: 58/021/02-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Valsartanum 320 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žlutá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou (rozměry tablety přibližně 8,2x17,7 mm). Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička

2. HDPE lahvička s bílým LDPE uzávěrem

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0160719

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0160720
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0160721
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0160722
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0160723
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0160724
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0160725
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0160726
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0160727
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0160728
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0160729
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0160730

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 18-blistr, 30-lahvička

ZS: 1. Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
2. Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze dospělých pacientů. Fixní kombinace Valsartan/hydrochlorothiazid ratiopharm je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

**ZALDIAR RETARD 75 mg/650 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM**

65/075/11-C

DR: OW RP: 65/237/02-C

D: LABOPHARM EUROPE LTD., DUBLIN, Irsko

S: Paracetamolum 195 mg 1.vrstva
Paracetamolum 455 mg 2.vrstva
Tramadoli hydrochloridum 75 mg

PP: Dvouvrstvé oválné bikonvexní potahované tablety, skládající se z vrstvy s okamžitým uvolňováním (světle broskvové barvy) a vrstvy s prodlouženým uvolňováním (bílé až téměř bílé) tablety jsou označené "DDS 082" na vrstvě světle broskvové barvy.

a) PVC/PE/PCTFE (Aclar) // Al blistry

b) HDPE lahvičky s PP uzávěrem

B: POR TBL PRO 3 BLI kód SÚKL: 0160807
POR TBL PRO 5 BLI kód SÚKL: 0160808
POR TBL PRO 10 BLI kód SÚKL: 0160809
POR TBL PRO 15 BLI kód SÚKL: 0160810
POR TBL PRO 20 BLI kód SÚKL: 0160811
POR TBL PRO 30 BLI kód SÚKL: 0160812
POR TBL PRO 40 BLI kód SÚKL: 0160813
POR TBL PRO 50 BLI kód SÚKL: 0160814
POR TBL PRO 60 BLI kód SÚKL: 0160815
POR TBL PRO 90 BLI kód SÚKL: 0160816
POR TBL PRO 100 BLI kód SÚKL: 0160817
POR TBL PRO 60 TBC kód SÚKL: 0161438
POR TBL PRO 180 TBC kód SÚKL: 0161439

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba středně silné až silné bolesti u dospělých a mladistvých starších

12 let. Použití přípravku Zaldiar Retard by mělo být vyhrazeno pro pacienty, u nichž léčba bolesti střední až silné intenzity vyžaduje kombinaci tramadolu a paracetamolu.
