

BISOPROLOL ORION 10 mg

77/611/11-C

DR: O RP: 77/028/01-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0165113

POR TBL NOB 21X10MG BLI kód SÚKL: 0165114

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165115

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165116

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0165117

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165118

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165119

POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165120

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165121

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1). Léčba chronické stabilizované anginy pectoris. Léčba esenciální hypertenze.

BISOPROLOL ORION 2,5 mg

77/609/11-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL NOB 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165095

POR TBL NOB 21X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165096

POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165097

POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165098

POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165099

POR TBL NOB 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165100

POR TBL NOB 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165101

POR TBL NOB 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165102

POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165103

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1). Léčba chronické stabilizované anginy pectoris. Léčba esenciální hypertenze.

BISOPROLOL ORION 5 mg

77/610/11-C

DR: O RP: 77/027/01-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165104

POR TBL NOB 21X5MG BLI kód SÚKL: 0165105

POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165106

POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165107

POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165108

POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165109

POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165110

POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165111

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165112

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1). Léčba chronické stabilizované anginy pectoris. Léčba esenciální hypertenze.

CLARELUX 500 MIKROGRAMŮ/G KOŽNÍ PĚNA

46/604/11-C

DR: S

D: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, BOULOGNE, Francie

S: Clobetasoli propionas 0.025 gm

PP: Bílá pěna, která se při kontaktu s kůží rozpouští.

Tlaková hliníková nádobka uzavřená obráceným ventilem, obsahující 50g nebo 100g pěny. Vnitřní stěna nádobky je potažena dvojitou průhlednou epoxy-fenolovou vrstvou. Každá plná nádobka je opatřena aplikátorem a ochranným krytem.

B: DRM SPM 1X50GM/25MG PSS kód SÚKL: 0179192

DRM SPM 1X100GM/50MG PSS kód SÚKL: 0179193

IS: Dermatologica

ATC: D07AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před chladem. Uchovávejte ve svislé poloze.

Tlaková nádobka obsahuje hořlavou kapalinu. Nepoužívejte v blízkosti otevřeného ohně. Chraňte před teplotami nad 50°C nebo přímým slunečním světlem. Nádobku nepropichujte ani nepalte a to i v případě, že se zdá prázdná.

ZI: Krátkodobá léčba dermatóz pokožky hlavy citlivých na steroidy, např. psoriázy, které nereagují uspokojivě na léčbu slabšími steroidy.

DORTIMPOS 20 mg/ml + 5 mg/ml

64/594/11-C

DR: OW RP: 64/634/99-C

D: URSAPHARM S.R.O., ŘÍČANY, Česká republika

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg

(odp. Dorzolamidum 100 mg)

Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg)
PP: Čirý, bezbarvý až téměř bezbarvý, mírně viskózní roztok
Bílá LDPE lahvička s kapátkem a bílý HDPE šroubovací uzávěr
B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0160692
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0160693
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0160694
IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem nebo s pseudoexfoliativním glaukomem, pokud topická monoterapie betablokátory není dostačující.

ESCITALOPRAM PFIZER 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/587/11-C

DR: O RP: 30/276/02-C
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, oválné, potahované, bikonvexní tablety s vyražením F na jedné straně a 54 na straně druhé s hlubokou půlicí rýhou mezi 5 a 4. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Aclar/Al blistr
HDPE lahvička
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0166611
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0166612
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0166613
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0166614
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0166615
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0166616
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0166617
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0166618
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0166619
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0166620
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0166621
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0166622
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0166623
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0166624
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0166625
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0166626
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0166627
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0166628
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0166629
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0166630
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické úzkostné poruchy s nebo bez agorafobie.

Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM PFIZER 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/588/11-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 19.155 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, potahované, bikonvexní tablety s vyražením F na jedné straně a 55 na straně druhé s hlubokou půlící rýhou mezi 5 a 5. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0166631
POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0166632
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0166633
POR TBL FLM 15X15MG BLI kód SÚKL: 0166634
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0166635
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0166636
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0166637
POR TBL FLM 49X15MG BLI kód SÚKL: 0166638
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0166639
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0166640
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0166641
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0166642
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0166643
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0166644
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0166645
POR TBL FLM 200X15MG BLI kód SÚKL: 0166646
POR TBL FLM 500X15MG BLI kód SÚKL: 0166647
POR TBL FLM 30X15MG TBC kód SÚKL: 0166648
POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0166649
POR TBL FLM 500X15MG TBC kód SÚKL: 0166650

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické úzkostné poruchy s nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM PFIZER 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/589/11-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 25.54 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, potahované, bikonvexní tablety s vyražením F na jedné straně a 56 na straně druhé s hlubokou půlící rýhou mezi 5 a 6. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0166651
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0166652
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0166653
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0166654
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0166655
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0166656
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0166657
POR TBL FLM 49X20MG BLI kód SÚKL: 0166658
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0166659
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0166660
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0166661
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0166662
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0166663
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0166664
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0166665
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0166666
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0166667
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0166668
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0166669
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0166670

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické úzkostné poruchy s nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM PFIZER 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/586/11-C

DR: O RP: 30/275/02-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 6.385 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, potahované, bikonvexní tablety s vyražením F na jedné straně a 53 na straně druhé.

PVC/Aclar/Al blistr

HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0166591
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0166592
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0166593
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0166594
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0166595
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0166596
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0166597
POR TBL FLM 49X5MG BLI kód SÚKL: 0166598
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0166599
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0166600
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0166601
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0166602

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0166603
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0166604
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0166605
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0166606
POR TBL FLM 500X5MG BLI kód SÚKL: 0166607
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0166608
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0166609
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0166610

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické úzkostné poruchy s nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

MOMERID 0,1% KRÉM

46/622/11-C

DR: OW RP: 46/237/90-C

D: NEPENTES S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Mometasoni furoas 15 mg v 15 g

PP: Bílý nebo téměř bílý jemný krém.

Latexovaná hliníková tuba s HDPE šroubovacím uzávěrem v papírové krabici. Jedna krabice obsahuje jednu tubu.

B: DRM CRM 1X15GM TUB kód SÚKL: 0148676

DRM CRM 1X20GM TUB kód SÚKL: 0148677

DRM CRM 1X30GM TUB kód SÚKL: 0148678

IS: Dermatologica

ATC: D07AC13

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Symptomatická léčba kožních zánětlivých stavů, jež odpovídají na vnější léčbu glukokortikoidy, např. atopické dermatitidy a psoriázy (kromě rozšířené plakové psoriázy).

MYCOSTEN 80 mg/g

26/239/11-C

DR: OWE RP: F

D: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, BOULOGNE, Francie

S: Ciclopiroxum 8 g v 3 ml

PP: Bezbarvý čirý roztok

Bezbarvá skleněná lahvička typu III s bílým šroubovacím uzávěrem se štětečkem (LDPE)

B: DRM LAC UGC 1X3ML LAG kód SÚKL: 0174103

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: D01AE14

PE: 24

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

Po prvním otevření uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce. Po prvním otevření doba použitelnosti 3 měsíce.

ZI: První linie léčby lehké až středně závažné onychomykózy bez postižení nehtové matrix a způsobené dermatofyty a/nebo jinými plísněmi citlivými na ciklopirox.

PARACETAMOL ACTAVIS

07/608/11-C

DR: OE RP: S

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Paracetamolum 1.44 g v 60 ml

PP: Čirý nebo slabě zbarvený roztok s jahodovou příchutí.
lahvička z hnědého skla s bílým šroubovacím uzávěrem zabezpečeným proti otevření
dětmi (PP/LDPE), ústní PP dávkovací pipeta dělená po 0,5 ml s bílým HDPE pístem

B: POR SOL 1X60ML/1440MG LAG kód SÚKL: 0160831

POR SOL 1X100ML/2400MG LAG kód SÚKL: 0160832

POR SOL 1X120ML/2880MG LAG kód SÚKL: 0160833

POR SOL 1X150ML/3600MG LAG kód SÚKL: 0160834

POR SOL 1X200ML/4800MG LAG kód SÚKL: 0160835

POR SOL 1X300ML/7200MG LAG kód SÚKL: 0160836

POR SOL 1X1000ML/24000MG LAG kód SÚKL: 0160837

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (60 ml, 100 ml, 120 ml, 150 ml, 200 ml, 300 ml).

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky. Přípravek je určen pro děti od 3 měsíců.
