

ANGIZIDINE 35 mg

83/141/12-C

DR: O RP: 83/328/01-C

D: PHARMASWISS EESTI OÜ, TALLINN, Estonsko

S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s potiskem " U 10" na jedné straně.

1. Alu/Alu blistr

2. Bílá HDPE lahvička s uzávěrem s těsnící vložkou. HDPE lahvička obsahuje sáček silikagelu jako vysoušedlo.

B: POR TBL RET 10X35MG BLI kód SÚKL: 0177908
POR TBL RET 20X35MG BLI kód SÚKL: 0177909
POR TBL RET 28X35MG BLI kód SÚKL: 0177910
POR TBL RET 30X35MG BLI kód SÚKL: 0177911
POR TBL RET 56X35MG BLI kód SÚKL: 0177912
POR TBL RET 60X35MG BLI kód SÚKL: 0177913
POR TBL RET 90X35MG BLI kód SÚKL: 0177914
POR TBL RET 100X35MG BLI kód SÚKL: 0177915
POR TBL RET 120X35MG BLI kód SÚKL: 0177916
POR TBL RET 30X35MG TBC kód SÚKL: 0177917
POR TBL RET 60X35MG TBC kód SÚKL: 0177918
POR TBL RET 90X35MG TBC kód SÚKL: 0177919
POR TBL RET 100X35MG TBC kód SÚKL: 0177920
POR TBL RET 120X35MG TBC kód SÚKL: 0177921
POR TBL RET 200X35MG TBC kód SÚKL: 0177922
POR TBL RET 500X35MG TBC kód SÚKL: 0177923

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Prevence záchvatů anginy pectoris v kombinaci s jinými léčivými přípravky.

HYPOSART 16 mg TABLETY

58/144/12-C

DR: O RP: 58/409/99-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny

Al/PVC/PVDC blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0171057
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0171058
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0171059

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory je rovna nebo menší 40%) jako přídatná terapie k inhibitorům angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACE) nebo v případě intolerance ACE inhibitorů (viz bod 5.1).

HYPOSART 32 mg TABLETY

58/145/12-C

DR: OE RP: PL

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytou číslovkou "32" na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/PVC/PVDC blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0171060

POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0171061

POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0171062

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory je rovna nebo menší 40%) jako přídatná terapie k inhibitorům angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACE) nebo v případě intolerance ACE inhibitorů (viz bod 5.1).

HYPOSART 4 mg TABLETY

58/142/12-C

DR: O RP: 58/407/99-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg

PP: Světle růžové, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/PVC/PVDC blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0171051

POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0171052

POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0171053

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory je rovna nebo menší 40%) jako přídatná terapie k inhibitorům angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACE) nebo v případě intolerance ACE inhibitorů (viz bod 5.1).

HYPOSART 8 mg TABLETY

58/143/12-C

DR: O RP: 58/408/99-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

PP: Světle růžové, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytou číslovkou "8" na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/PVC/PVDC blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0171054

POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0171055

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0171056

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory je rovna nebo menší 40%) jako přídavná terapie k inhibitorům angiotenzin-konvertujícího enzymu (ACE) nebo v případě intolerance ACE inhibitorů (viz bod 5.1).

LATIMOL 0,05 mg/ml+5 mg/ml

64/133/12-C

DR: OW RP: 64/403/01-C

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

S: Latanoprostum 0.125 mg

Timololi maleas 17.075 mg

(odp. Timololum 12.5 mg)

PP: Oční kapky, roztok. Čirá, bezbarvá tekutina.

pH: 5,5 - 6,5, osmolalita: 270 - 330 mOsmol/ kg

Průhledná LDPE lahvička s průhlednou LDPE kapací koncovkou a bílým HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182264

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182265

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182266

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 18

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Doba použitelnosti po otevření lahvičky 28 dní.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí, a u kterých nejsou dostatečně účinné přípravky s lokálně aplikovanými beta-blokátory nebo analogy prostaglandinu.

MENOXOL 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/127/12-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Eplerenonum 25 mg

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

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0175860

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0175861

POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0175862

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0175863

POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0175864

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0175865

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: doplněk standardní terapie beta blokátory za účelem snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory a klinicky prokázaným srdečním selháním po nedávném infarktu myokardu.

MENOXOL 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/128/12-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru 8 mm.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

Neprůhledný PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0175866

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0175867

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0175868

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0175869

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0175870

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0175871

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Doplněk standardní terapie zahrnující beta blokátory za účelem snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory a klinicky prokázaným srdečním selháním po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

REPITEND 100 mg/ml

21/150/12-C

DR: OC RP: 00/146/027-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Levetiracetamum 30 g v 300 ml

PP: Bezbarvý čirý roztok, hodnota pH 4,6-6,6

1. 200 ml lahvička z hnědého skla obsahující 150 ml přípravku, uzavřená polyethylenovým bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou, 1 ml injekční stříkačka s adaptérem, příbalová informace, papírová krabička

2. 200 ml lahvička z hnědého skla obsahující 150 ml přípravku, uzavřená polyethylenovým bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou, 3 ml injekční stříkačka s adaptérem, příbalová informace, papírová krabička

3. 300 ml lahvička z hnědého skla obsahující 300 ml přípravku, uzavřená polyethylenovým bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou, 12 ml injekční stříkačka s adaptérem, příbalová informace, papírová krabička

B: POR SOL 1X300ML/30GM+12ML ST LAG kód SÚKL: 0175896

POR SOL 1X150ML/15GM+1ML ST LAG kód SÚKL: 0175897

POR SOL 1X150ML/15GM+3ML ST LAG kód SÚKL: 0175898

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
Použitelnost po otevření: 7 měsíců
ZI: Přípravek Repitend je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů ve věku od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Repitend je indikován jako přídatná terapie v následujících případech: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce trpících epilepsií; - při léčbě myoklonických záchvatů juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let trpících idiopatickou generalizovanou epilepsií.

REPITEND 1000 mg

21/149/12-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k dělení dávky, ale pouze k usnadnění polknutí.
PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175890
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175891
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175892
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175893
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175894
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175895

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C

ZI: Přípravek Repitend je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů ve věku od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Repitend je indikován jako přídatná terapie v následujících případech: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce trpících epilepsií; - při léčbě myoklonických záchvatů juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let trpících idiopatickou generalizovanou epilepsií.

REPITEND 250 mg

21/146/12-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k dělení dávky, ale pouze k usnadnění polknutí.
PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0175872

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175873
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175874
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175875
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175876
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175877

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C

ZI: Přípravek Repitend je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů ve věku od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Repitend je indikován jako přídatná terapie v následujících případech: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce trpících epilepsií; - při léčbě myoklonických záchvatů juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let trpících idiopatickou generalizovanou epilepsií.

REPITEND 500 mg

21/147/12-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně. Půlící rýha není určena k dělení dávky, ale pouze k usnadnění polknutí.
PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175878
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175879
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175880
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175881
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175882
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175883

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C

ZI: Přípravek Repitend je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů ve věku od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Repitend je indikován jako přídatná terapie v následujících případech: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce trpících epilepsií; - při léčbě myoklonických záchvatů juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let trpících idiopatickou generalizovanou epilepsií.

REPITEND 750 mg

21/148/12-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,

Polsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Světle lososové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k dělení dávky, ale pouze k usnadnění polknutí. PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0175884

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0175885

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175886

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175887

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175888

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175889

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C

ZI: Přípravek Repitend je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů ve věku od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Repitend je indikován jako přídatná terapie v následujících případech: - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců ve věku od 1 měsíce trpících epilepsií; - při léčbě myoklonických záchvatů juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let; - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících ve věku od 12 let trpících idiopatickou generalizovanou epilepsií.
