

ARTAXIN 625 mg

29/333/12-C

DR: L

D: BIOIBERICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Glucosamini hydrochloridum 725 mg
(odp. Glucosaminum 625 mg)PP: Hnědé tvrdé želatinové tobolky o velikosti 0EL.
Blistr PVC/PVDC/hliník, papírová krabička.

B: POR CPS DUR 60X625MG BLI kód SÚKL: 0174282

POR CPS DUR 180X625MG BLI kód SÚKL: 0174283

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AX05

PE: 36

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Zmírnění příznaků lehké až středně těžké osteoartrózy kolene.

ARUCOM 50 MIKROGRAMŮ/ml + 5 mg/ml OČNÍ KAPKY 64/297/12-C

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

D: DR. GERHARD MANN, CHEM.- PHARM. FABRIK GMBH, BERLÍN, Německo

S: Latanoprostum 0.125 mg
Timololi maleas 17.075 mg
(odp. Timololum 12.5 mg) 2,5 ml

PP: Roztok je čirá, bezbarvá tekutina.

Plastová lahvička LDPE (5 ml) a kapátko, šroubovací uzávěr z HDPE. Každá lahvička obsahuje 2,5 ml roztoku očních kapek.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178543

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178544

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178545

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

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

Po prvním otevření spotřebujte do 4 týdnů. Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 4 týdny

ZI: Ke snížení nitroočního tlaku u dospělých pacientů (včetně starších osob) s glaukomem otevřeného úhlu a oční hypertenzí, kteří dostatečně nereagují na léčbu lokálními beta-blokátory či analogy prostaglandinu.

CARBOPLATIN KABI 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/296/12-C

DR: OE RP: GB

D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie

S: Carboplatinum 450 mg v 45 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku.

Čirý, bezbarvý roztok prostý viditelných částic.

pH 5,0 - 7,0, Osmolalita: 200 - 300 mOsmol/kg

Bezbarvé skleněné injekční lahvičky Ph.Eur. typu I s pryžovou zátkou potaženou

Flurotecem a se zeleným/modrým/červeným a žlutým aluminiovým flip-off uzávěrem

pro každou velikost balení. Každá injekční lahvička může být zatavená v plastové fólii a může/nemusí být zabalená v plastovém obalu.

- B: INF CNC SOL 1X5ML/50MG + PL VIA kód SÚKL: 0177657
INF CNC SOL 1X15ML/150MG + PL VIA kód SÚKL: 0177658
INF CNC SOL 1X45ML/450MG + PL VIA kód SÚKL: 0177659
INF CNC SOL 1X60ML/600MG + PL VIA kód SÚKL: 0177660
INF CNC SOL 1X45ML/450MG VIA kód SÚKL: 0192457
INF CNC SOL 1X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0192458
INF CNC SOL 1X15ML/150MG VIA kód SÚKL: 0192459
INF CNC SOL 1X60ML/600MG VIA kód SÚKL: 0192460

IS: Cytostatica

ATC: L01XA02

PE: 24

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

Po naředění:

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po naředění roztokem 5% glukózy po dobu 96 hodin při 2 °C až 8 °C a 20 °C až 25 °C.

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po naředění roztokem 0,9% chloridu sodného po dobu 24 hodin při 2 °C až 8 °C a po dobu 8 hodin při 20 °C až 25 °C.

Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Nemí-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání po naředění před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by tato doba neměla být delší než 24 hodin při 2 °C až 8 °C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba pokročilého ovariálního karcinomu epitelálního původu a malobuněčného plicního karcinomu.

DESLORATADIN ZENTIVA 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 24/326/12-C

DR: OC RP: 00/160/061-069-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Desloratadinum 25 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, prostý cizích částic.

Lahvičky z hnědého skla typu III o objemu 60, 100, 125 nebo 150 ml.

Lahvičky jsou uzavřeny šroubovacím plastovým dětským bezpečnostním (C/R) uzávěrem s PE vnitřní vložkou.

Všechna balení jsou opatřena odměrnou lžičkou s vyznačením dávek 2,5 ml a 5 ml nebo odměrnou stříkačkou o konečném objemu 5 ml s ryskami po 0,5 ml.

- B: POR SOL 1X50ML/25MG+ LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178919
POR SOL 1X60ML/30MG+ LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178920
POR SOL 1X100ML/50MG+ LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178921
POR SOL 1X120ML/60MG+ LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178922
POR SOL 1X150ML/75MG+ LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178923
POR SOL 1X50ML/25MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192482
POR SOL 1X60ML/30MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192483
POR SOL 1X100ML/50MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192484
POR SOL 1X120ML/60MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192485
POR SOL 1X150ML/75MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192486

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 měsíce.
ZI: zmírnění příznaků spojených s:
- alergickou rýmou
- s urtikárií

DESLORATADIN ZENTIVA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 24/324/12-C

DR: OC RP: 00/160/001-EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Desloratadinum 5 mg
PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6,5 mm.
PCTFE/PVC/Al blistry
B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178924
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178925
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0178926
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178927
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0178928
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178929
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178930
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178931
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178932
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0192487
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX27
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Zmírnění příznaků spojených s:
- alergickou rýmou
- s urtikárií

DESLORATADIN ZENTIVA 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 24/325/12-C

DR: OC RP: 00/160/049-060-EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Desloratadinum 5 mg
PP: Růžové, kulaté, ploché tablety o průměru přibližně 8,0 mm.
OPA/(OPA/AL/PVC)//CC kraftový papír/PET/Al blistry, krabička.
B: POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178933
POR TBL DIS 18X5MG BLI kód SÚKL: 0178934
POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178935
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178936
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178937
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178938
POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178939
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178940
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX27
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C. Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Zmírnění příznaků spojených s:

- alergickou rýmou
- s urtikárií

EGITIM 10 mg

31/334/12-C

DR: O RP: 31/267/03-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Ezetimibum 10 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá podlouhlá tableta, bez zápachu nebo téměř bez zápachu, s kódem "E 611" na jedné straně, druhá strana hladká.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0181294

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0181295

POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0181296

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AX09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

ZI: Léčba primární hypercholesterolémie a homozygotní familiární hypercholesterolémie.

ELUMATIC 2-50 GBq RADIONUKLIDOVÝ GENERÁTOR

88/342/12-C

DR: L

D: CIS BIO INTERNATIONAL, GIF-SUR-YVETTE CEDEX, Francie

S: Natrii molybdates (99 mo) 5 gb

(odp. Natrii pertechnetates (99m tc) 4 gb)

PP: Radionuklidový generátor obsahující mateřský izotop ⁹⁹Mo, který je naadsorbován na chromatografickou kolonu, poskytuje technecistan-(^{99m}Tc) sodný injekční roztok ve sterilním roztoku.

Generátor Elumatic se dodává v přepravním obalu typu A.

Generátor obsahuje:

" Vak z PVC o obsahu 250 ml, obsahující eluční roztok. Vak je připojen jehlou z nerez oceli k horní části chromatografické kolony.

" Skleněná chromatografická kolona uzavřená na obou koncích silikonovými zátkami naplněnými fritami ze sintrované nerez oceli. Tato kolona obsahuje oxid hlinitý, na který se adsorbuje molybden-99.

" Výstupní jehla je připojena k dolní části kolony a druhý konec jehly je možno připojit k eluční lahvičce pro naplnění kolony eluátem, nebo k ochranné lahvičce (STE-ELU) k zachování sterility mezi dvěma elucemi.

Kolona z oxidu hlinitého a jehla jsou chráněny olověným nebo wolframovým štítem ve tvaru částečně zkoseného válce. Generátory do 25 GBq technecia-^{99m} jsou chráněny olověným štítem a generátory 50 GBq jsou chráněny wolframovým štítem.

Celý systém je umístěn v obalu tvaru hranolu (23 x 21 x 14 cm) vyrobené z lisovaného plastu.

Eluční jehla vystupuje z horní části plastového obalu a je chráněna transportní krytkou nebo ochrannou lahvičkou (STE-ELU).

Vedle eluční jehly je umístěn pojistný ventil, který je během přepravy uzavřený.

Príslušenství dodávané s generátorem:

" balíček s 10 kusy sterilních, apyrogenních, částečně vakuovaných elučních lahviček (TC-ELU-5), které umožňují eluci 5- 6 ml.

" Sterilní ochranná lahvička pro eluční jehlu (STE-ELU).

Každá eluční lahvička nebo ochranná lahvička je 15ml bezbarvá skleněná lahvička typ I podle European Pharmacopoeia, uzavřená pryžovou zátkou a utěsněná hliníkovým uzávěrem.

" S první dodávkou se dodává eluční kontejner.

Další dostupné příslušenství:

" Soupravy obsahující 10 lahviček o objemu 15 ml:

o částečně vakuované lahvičky umožňující eluci 5-6 ml;

o částečně vakuované lahvičky umožňující eluci 9-11 ml;

o částečně vakuované lahvičky umožňující eluci 14-16 ml;

" přídavné olověné stínění přizpůsobené pro generátor Elumatic: PROTECT ELU.

- B: RAD GEN 2GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0179938
RAD GEN 2GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0179939
RAD GEN 2GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0179940
RAD GEN 4GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181097
RAD GEN 6GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181098
RAD GEN 8GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181099
RAD GEN 10GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181100
RAD GEN 12GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181101
RAD GEN 16GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181102
RAD GEN 20GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181103
RAD GEN 25GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181104
RAD GEN 50GB 5-6ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181105
RAD GEN 4GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181106
RAD GEN 6GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181107
RAD GEN 8GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181108
RAD GEN 10GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181109
RAD GEN 12GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181110
RAD GEN 16GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181111
RAD GEN 20GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181112
RAD GEN 25GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181113
RAD GEN 50GB 9-11ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181114
RAD GEN 4GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181115
RAD GEN 6GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181116
RAD GEN 8GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181117
RAD GEN 10GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181118
RAD GEN 12GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181119
RAD GEN 16GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181120
RAD GEN 20GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181121
RAD GEN 25GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181122
RAD GEN 50GB 14-16ML EXP:D BOX kód SÚKL: 0181123

IS: Radiopharmaca

ATC: V09FX01

PE: 21

ZS: Generátor: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro skladování.

Eluát: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro skladování.

Vakuované lahvičky: uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Skladování radiofarmak musí být v souladu s národními předpisy o radioaktivních látkách.

Datum kalibrace a datum expirace je uvedeno na označení.

Eluát technecistanu-(99mTc) sodného: Po eluci použijte nejpozději do 10 hodin,

maximálně 10 odběrů.

Eluční lahvičky: 24 měsíců.

ZI: Přípravek je určen pouze k diagnostickému použití - ke značení různých kitů pro přípravu radiofarmak, ke scintigrafii štítné žlázy, slinných žláz, k lokalizaci ektopické žaludeční sliznice a scintigrafii slzných kanálků.

EPRILEXAN 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/339/12-C

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

D: PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé oválné potahované tablety, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "1000" na druhé straně tablety.

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

PVC/Aclar/ Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0178306

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0178307

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0178308

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0178309

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0178310

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0178311

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0178312

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky skladování.

ZI: Eprilexan je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Eprilexan je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPRILEXAN 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/337/12-C

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

D: PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré oválné potahované tablety, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "250" na druhé straně tablety.

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

PVC/Aclar/ Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0178292

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0178293

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0178294

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0178295

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0178296

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0178297

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky skladování.

ZI: Eprilexan je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Eprilexan je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPRILEXAN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/338/12-C

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

D: PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "500" na druhé straně tablety.

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

PVC/Aclar/ Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0178298

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0178299

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0178300

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0178301

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0178302

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0178303

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0178304

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0178305

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky skladování.

ZI: Eprilexan je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Eprilexan je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

PIRAMIL COMBI 10 mg/10 mg

58/364/12-C

DR: OK

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 10 mg

Amlodipini besilas 13.9 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikosti 0, s neoznačeným samouzavíracím

uzávěrem, s neprůhledným tělem tobolky kaštanové barvy a neprůhledným víčkem kaštanové barvy, obsahující bílý až téměř bílý granulovaný prášek bez zápachu či téměř bez zápachu, bez mechanických nečistot.

OPA/AL/PVC-AL blistr

- B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0178587
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0178588
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0178589
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0178590
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0192492

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piramil Combi je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů, kteří byli adekvátně kontrolováni jednotlivými látkami podávanými souběžně ve stejné dávce jako v kombinaci, ale v samostatných tabletách.

PIRAMIL COMBI 10 mg/5 mg

58/362/12-C

DR: OK

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 10 mg
Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikosti 0, s neoznačeným samouzavíracím uzávěrem, s neprůhledným tělem tobolky tělové barvy a neprůhledným fialovým víčkem, obsahující bílý až téměř bílý granulovaný prášek bez zápachu či téměř bez zápachu, bez mechanických nečistot.

OPA/AL/PVC-AL blistr

- B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0178579
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0178580
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0178581
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0178582
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0192490

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piramil Combi je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů, kteří byli adekvátně kontrolováni jednotlivými látkami podávanými souběžně ve stejné dávce jako v kombinaci, ale v samostatných tabletách.

PIRAMIL COMBI 2,5 mg/2,5 mg

58/360/12-C

DR: OK

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 2.5 mg
Amlodipini besilas 3.475 mg
(odp. Amlodipinum 2.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikosti 3, s neoznačeným samouzavíracím uzávěrem, s neprůhledným tělem tobolky tělové barvy a neprůhledným víčkem tělové barvy, obsahující bílý až téměř bílý granulovaný prášek bez zápachu či téměř bez

zápachu, bez mechanických nečistot.

OPA/AL/PVC-AL blistr

- B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0178571
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0178572
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0178573
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0178574
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0192488

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piramil Combi je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů, kteří byli adekvátně kontrolováni jednotlivými látkami podávanými souběžně ve stejné dávce jako v kombinaci, ale v samostatných tabletách.

PIRAMIL COMBI 5 mg/10 mg

58/363/12-C

DR: OK

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 5 mg
Amlodipini besilas 13.9 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikosti 0, s neoznačeným samouzavíracím uzávěrem, s neprůhledným tělem tobolky tělové barvy a neprůhledným víčkem kaštanové barvy, obsahující bílý až téměř bílý granulovaný prášek bez zápachu či téměř bez zápachu, bez mechanických nečistot.

OPA/AL/PVC-AL blistr

- B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0178583
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0178584
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0178585
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0178586
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0192491

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piramil Combi je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů, kteří byli adekvátně kontrolováni jednotlivými látkami podávanými souběžně ve stejné dávce jako v kombinaci, ale v samostatných tabletách.

PIRAMIL COMBI 5 mg/5 mg

58/361/12-C

DR: OK

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 5 mg
Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikosti 3, s neoznačeným samouzavíracím uzávěrem, s neprůhledným fialovým tělem tobolky a neprůhledným fialovým víčkem, obsahující bílý až téměř bílý granulovaný prášek bez zápachu či téměř bez zápachu, bez mechanických nečistot.

OPA/AL/PVC-AL blistr

B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0178575
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0178576
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0178577
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0178578
POR CPS DUR 10 BLI kód SÚKL: 0192489
IS: Hypotensiva
ATC: C09BB07
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Piramil Combi je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů, kteří byli adekvátně kontrolováni jednotlivými látkami podávanými souběžně ve stejné dávce jako v kombinaci, ale v samostatných tabletách.

ROPINIROLE PHARMASWISS 2 mg

27/350/12-C

DR: O RP: 27/461/07-C
D: PHARMASWISS D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety, průměr 6,8 ± 0,1 mm
1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE//Al blistr
2) Bílá neprůhledná HDPE lékovka s bílým válcovitým PP uzávěrem se třemi body pro porušení pojistného kroužku a s otvorem pro vysoušedlo.
B: POR TBL PRO 21X2MG BLI kód SÚKL: 0174059
POR TBL PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0174060
POR TBL PRO 42X2MG BLI kód SÚKL: 0174061
POR TBL PRO 56X2MG BLI kód SÚKL: 0174062
POR TBL PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0174063
POR TBL PRO 21X2MG TBC kód SÚKL: 0174064
POR TBL PRO 28X2MG TBC kód SÚKL: 0174065
POR TBL PRO 42X2MG TBC kód SÚKL: 0174066
POR TBL PRO 56X2MG TBC kód SÚKL: 0174067
POR TBL PRO 84X2MG TBC kód SÚKL: 0174068
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C.
Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - Počáteční léčba v monoterapii s cílem pozdržet zavádění levodopy. - V kombinaci s levodopou v průběhu onemocnění, kdy se účinek levodopy snižuje nebo je kolísavý a dochází k výkyvům léčebného účinku ("konec dávky" nebo "on- off" typ fluktuace).

ROPINIROLE PHARMASWISS 4 mg

27/351/12-C

DR: O RP: 27/463/07-C
D: PHARMASWISS D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 4.561 mg
(odp. Ropinirolum 4 mg)
PP: Světle hnědé, oválné, bikonvexní tablety, rozměry 12,5 x 6,5 ± 0,1 mm
1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE//Al blistr
2) Bílá neprůhledná HDPE lékovka s bílým válcovitým PP uzávěrem se třemi body pro

- porušení pojistného kroužku a s otvorem pro vysoušedlo.
- B: POR TBL PRO 21X4MG BLI kód SÚKL: 0174069
POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0174070
POR TBL PRO 42X4MG BLI kód SÚKL: 0174071
POR TBL PRO 56X4MG BLI kód SÚKL: 0174072
POR TBL PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0174073
POR TBL PRO 21X4MG TBC kód SÚKL: 0174074
POR TBL PRO 28X4MG TBC kód SÚKL: 0174075
POR TBL PRO 42X4MG TBC kód SÚKL: 0174076
POR TBL PRO 56X4MG TBC kód SÚKL: 0174077
POR TBL PRO 84X4MG TBC kód SÚKL: 0174078
- IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C.
Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - Počáteční léčba v monoterapii s cílem pozdržet zavádění levodopy. - V kombinaci s levodopou v průběhu onemocnění, kdy se účinek levodopy snižuje nebo je kolísavý a dochází k výkyvům léčebného účinku ("konec dávky" nebo "on- off " typ fluktuace).
-

ROPINIROLE PHARMASWISS 8 mg

27/352/12-C

- DR: O RP: 27/464/07-C
D: PHARMASWISS D.O.O., LJUBLJANA, Slovinsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 9.121 mg
(odp. Ropinirolum 8 mg)
PP: Červené, oválné, bikonvexní tablety, rozměry 19,2 x 10,2 ± 0,1 mm
1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE//Al blistr
2) Bílá neprůhledná HDPE lékovka s bílým válcovitým PP uzávěrem se třemi body pro porušení pojistného kroužku a s otvorem pro vysoušedlo.
- B: POR TBL PRO 21X8MG BLI kód SÚKL: 0174079
POR TBL PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0174080
POR TBL PRO 42X8MG BLI kód SÚKL: 0174081
POR TBL PRO 56X8MG BLI kód SÚKL: 0174082
POR TBL PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0174083
POR TBL PRO 21X8MG TBC kód SÚKL: 0174084
POR TBL PRO 28X8MG TBC kód SÚKL: 0174085
POR TBL PRO 42X8MG TBC kód SÚKL: 0174086
POR TBL PRO 56X8MG TBC kód SÚKL: 0174087
POR TBL PRO 84X8MG TBC kód SÚKL: 0174088
- IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C.
Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - Počáteční léčba v monoterapii s cílem pozdržet zavádění levodopy. - V kombinaci s levodopou v průběhu onemocnění, kdy se účinek levodopy snižuje nebo je kolísavý a dochází k výkyvům léčebného účinku ("konec dávky" nebo "on- off " typ fluktuace).
-

VONILLE 0,060 mg/0,015 mg

17/263/12-C

DR: O RP: 17/123/00-C

D: LADEEPHARMA KFT, BUDAPEST, Maďarsko

S: Gestodenum 0.06 mg

Ethinylestradiolum 0.015 mg

PP: 24 žlutých kulatých hladkých potahovaných aktivních tablet o průměru 5,5 mm.

4 bílé kulaté bikonvexní tablety placebo o průměru 5,5 mm.

Průhledný až slabě neprůhledný PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0178540

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0178541

POR TBL FLM 168 BLI kód SÚKL: 0178542

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Blistr uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Perorální antikoncepce
