

ANASTROZOLE ORION 1 mg

44/156/11-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené "DB02", na druhé straně hladké.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0158664

POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0158665

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. U pacientek s negativními estrogenními receptory nebyla účinnost léčivého přípravku prokázána, pokud v předešlé době nereagovaly klinicky pozitivně na tamoxifen.

ARABLOCKTANS 150/12,5 mg TABLETY

58/160/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 150 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé, kulaté, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H1 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148706

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148707

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148708

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148709

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Léčení 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).

ARABLOCKTANS 300/12,5 mg TABLETY

58/161/11-C

DR: OC RP: 98/086/004-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 300 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé, podlouhlé, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H12 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148710

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148711

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148712

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148713

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Léčení 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).

ARABLOCKTANS 300/25 mg TABLETY

58/162/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Bílé, podlouhlé, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H25 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148714
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148715
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148716
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148717

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Léčení 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).

GASTROLAN 20 mg

09/155/11-C

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

D: M. R. PHARMA GMBH, TANGSTETD, Německo

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

PP: Žlutá oválná tableta.
1. OPA/Al/PVC-Al blistry
2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158235
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158236
POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0158239
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0158240

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 48

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá léčba příznaků refluxu (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých.

LARTOKAZ 150/12,5 mg TABLETY

58/157/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 150 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé, kulaté, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H1 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.
B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148694
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148695
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148696
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148697
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
ZI: Léčení 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).

LARTOKAZ 300/12,5 mg TABLETY

58/158/11-C

DR: OC RP: 98/086/004-EU1
D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé, podlouhlé, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H12 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.
B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148698
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148699
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148700
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148701
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
ZI: Léčení 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).

LARTOKAZ 300/25 mg TABLETY

58/159/11-C

DR: OC RP: 98/086/023-EU1
D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Bílé, podlouhlé, oboustranně vypouklé tablety s vyraženým 1H25 na jedné straně.
PVC-PE-PVDC (trojitý)/hliníkový blistr bílý.
B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0148702
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0148703
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0148704
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0148705
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Léčení 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).

LETROZOL REG EUROPE 2,5 mg

44/172/11-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: REG EUROPE S.A.R.L., WASQUEHAL, Francie

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Tmavě žluté, kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně je vyraženo "APO" a na druhé "LET" nad "2.5".
Čirý PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0161001
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0161002
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0161003
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0161004

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným menopauzálním stavem po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

PRICORON 2 mg

58/180/11-C

DR: O RP: 58/712/92-A/C

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

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum natricum 1.773 mg)
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Na jedné straně půlicí rýhy vyražené označení "2" na obou stranách tablety.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0159477
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0159478

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba hypertenze.

Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PRICORON 4 mg

58/181/11-C

DR: O RP: 58/712/92-B/C

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum natricum 3.546 mg)
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0159481

POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0159482

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba hypertenze.

Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PRICORON 8 mg

58/182/11-C

DR: O RP: 58/391/03-C

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

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum natricum 7.092 mg)
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety.
Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0159485

POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0159486

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba hypertenze.

Stabilní ischemická choroba srdeční: snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

ZEVESIN 10 mg

73/171/11-C

DR: O RP: 73/067/05-C

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

S: Solifenacini succinas 10 mg

(odp. Solifenacinum 7.5 mg)
PP: Růžová kulatá bikonvexní potahovaná tableta.
OPA/Al/PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0166194
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0166195
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0166196
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a
naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

ZEVESIN 5 mg

73/170/11-C

DR: O RP: 73/066/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)
PP: Bílá až nažloutlá kulatá potahovaná tableta.
OPA/Al/PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0166191
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0166192
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0166193
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a
naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.
