

ANGIOTON 20 mg TABLETY

58/062/12-C

DR: OC RP: 98/090/009-EU1

D: M.R.PHARMA GMBH, ELMSHORN, Německo

S: Telmisartanum 20 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety

oPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL NOB 7X20MG BLI kód SÚKL: 0171976

POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0171977

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0171978

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0171979

POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0171980

POR TBL NOB 84X20MG BLI kód SÚKL: 0171981

POR TBL NOB 90X20MG BLI kód SÚKL: 0171982

POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0171983

POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0171984

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

- i) s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo
- ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

ANGIOTON 40 mg TABLETY

58/063/12-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

D: M.R.PHARMA GMBH, ELMSHORN, Německo

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

oPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL NOB 7X40MG BLI kód SÚKL: 0171985

POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0171986

POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0171987

POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0171988

POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0171989

POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0171990

POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0171991

POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0171992

POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0171993

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

- i) s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění

- periferních tepen) nebo
ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

ANGIOTON 80 mg TABLETY

58/064/12-C

DR: OC RP: 98/090/005-008-EU1

D: M.R.PHARMA GMBH, ELMSHORN, Německo

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety s vyraženým písmenem "T" a půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

oPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL NOB 7X80MG BLI kód SÚKL: 0171994
POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0171995
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0171996
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0171997
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0171998
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0171999
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0172000
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0174001
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0174002

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

- i) s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo
ii) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

AZNALO 10 mg

68/061/12-C

DR: OC RP: 96/022/009-EU1

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 10 mm
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165039
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165040
POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0165041
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165042
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0165043

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a k prevenci recidivy manické epizody u bipolární poruchy, kde léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

AZNALO 2,5 mg

68/058/12-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1
D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 2.5 mg
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 6 mm
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165024
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165025
POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165026
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165027
POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0165028
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a k prevenci recidivy manické epizody u bipolární poruchy, kde léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

AZNALO 5 mg

68/059/12-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1
D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 5 mg
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 8 mm
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165029
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165030
POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0165031
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165032
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0165033
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a k prevenci recidivy manické epizody u bipolární poruchy, kde léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

AZNALO 7,5 mg

68/060/12-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1
D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 7.5 mg
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9 mm
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0165034
POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0165035
POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0165036
POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0165037
POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0165038
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a k prevenci recidivy manické epizody u bipolární poruchy, kde léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

DOXAZOSIN AUROBINDO 4 mg TABLETY

58/054/12-C

DR: O RP: 58/537/99-C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Doxazosini mesilas 4.84 mg
(odp. Doxazosinum 4 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, nepotahovaná tableta ve tvaru kosočtverce s vyraženým označením H03 na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PVDC/Al blistry

2. Lahvička z HDPE

B: POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0141621
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0141622
POR TBL NOB 15X4MG BLI kód SÚKL: 0141623
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0141624
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0141625
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0141626
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0141627
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0141628
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0141629
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0141630
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0141631
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0141632
POR TBL NOB 140X4MG BLI kód SÚKL: 0141633
POR TBL NOB 100X4MG TBC kód SÚKL: 0141634

IS: Hypotensiva

ATC: C02CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze a symptomatická léčba benigní hyperplazie prostaty.

GLICLAZIDE GAMMA 30 mg

18/068/12-C

DR: O RP: 18/469/00-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé podlouhlé tablety s vyraženým značením "G30" na jedné straně.
PVC/PVdC//Al blistr

B: POR TBL RET 7X30MG BLI kód SÚKL: 0152119
POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0152120
POR TBL RET 14X30MG BLI kód SÚKL: 0152121
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0152122
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0152123
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0152124
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0152125
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0152126

POR TBL RET 84X30MG BLI kód SÚKL: 0152127
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0152128
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0152129
POR TBL RET 112X30MG BLI kód SÚKL: 0152130
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0152131
POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0152132
POR TBL RET 500X30MG BLI kód SÚKL: 0152133

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu u dospělých.

IRBESARTAN JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES 150 mg 58/069/12-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Kulaté, bílé až téměř bílé, bikonvexní, tablety se zkosenými hranami, s "M" na jedné straně, s "IN2" na druhé straně

1. Hnědé Aclar/PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem

B: POR TBL NOB 10X150MG BLI kód SÚKL: 0166088

POR TBL NOB 14X150MG BLI kód SÚKL: 0166089

POR TBL NOB 28X150MG BLI kód SÚKL: 0166090

POR TBL NOB 30X150MG BLI kód SÚKL: 0166091

POR TBL NOB 56X150MG BLI kód SÚKL: 0166092

POR TBL NOB 57X150MG BLI kód SÚKL: 0166093

POR TBL NOB 58X150MG BLI kód SÚKL: 0166094

POR TBL NOB 84X150MG BLI kód SÚKL: 0166095

POR TBL NOB 90X150MG BLI kód SÚKL: 0166096

POR TBL NOB 98X150MG BLI kód SÚKL: 0166097

POR TBL NOB 100X150MG BLI kód SÚKL: 0166098

POR TBL NOB 500X150MG TBC kód SÚKL: 0166099

POR TBL NOB 1000X150MG TBC kód SÚKL: 0166100

POR TBL NOB 60X150MG BLI kód SÚKL: 0191327

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti přípravku v HDPE lahvičkách po otevření - 90 dní.

ZI: Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services je indikován u dospělých k léčbě esenciální hypertenze. Je také indikován k léčbě onemocnění ledvin u dospělých pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES 300 mg 58/070/12-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Oválné, bílé až téměř bílé, bikonvexní, tablety se zkosenými hranami, s "M" na jedné

straně, s "IN3" na druhé straně.

1. Hnědé Aclar/PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem

- B: POR TBL NOB 10X300MG BLI kód SÚKL: 0166101
POR TBL NOB 14X300MG BLI kód SÚKL: 0166102
POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0166103
POR TBL NOB 30X300MG BLI kód SÚKL: 0166104
POR TBL NOB 56X300MG BLI kód SÚKL: 0166105
POR TBL NOB 57X300MG BLI kód SÚKL: 0166106
POR TBL NOB 58X300MG BLI kód SÚKL: 0166107
POR TBL NOB 84X300MG BLI kód SÚKL: 0166108
POR TBL NOB 90X300MG BLI kód SÚKL: 0166109
POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0166110
POR TBL NOB 100X300MG BLI kód SÚKL: 0166111
POR TBL NOB 500X300MG TBC kód SÚKL: 0166112
POR TBL NOB 1000X300MG TBC kód SÚKL: 0166113
POR TBL NOB 60X300MG BLI kód SÚKL: 0191328

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti přípravku v HDPE lahvičkách po otevření - 90 dní.

ZI: Irbesartan Jenson Pharmaceutical Services je indikován u dospělých k léčbě esenciální hypertenze. Je také indikován k léčbě onemocnění ledvin u dospělých pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

KYSELINA IBANDRONOVÁ HELM 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/038/12-C

DR: OC RP: 96/012/009-010-EU1

D: HELM PHARMACEUTICALS GMBH, HAMBURG, Německo

S: Natrii ibandronas monohydricus 56.25 mg
(odp. Acidum ibandronicum 50 mg)

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety podlouhlého tvaru s vyraženým nápisem "Iba" na jedné straně a "50" na druhé straně.

PVC-PVDC/Al nebo OPA-Al-PVC/Al blistr obsahující 7 tablet.

- B: POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0166708
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0166709
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0166710
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0166711

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 30

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

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami.

LODAMA 37,5 mg/325 mg

65/071/12-C

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

D: SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, PARIS, Francie

S: Paracetamolum 325 mg
Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg
PP: Světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety
PVC-PVDC/Al blistry
B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0171478
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0171479
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0171480
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0171481
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0171482
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0171483
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0171484
POR TBL FLM 70 BLI kód SÚKL: 0171485
POR TBL FLM 80 BLI kód SÚKL: 0171486
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0171487
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0171488
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX52
PE: 30
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba středně silných až silných bolestí u dospělých a mladistvých od 12 let. Použití přípravku by mělo být vyhrazeno pouze pro pacienty se středně silnými až silnými bolestmi, které se nezmírňují podáváním periferních analgetik a vyžadují kombinaci tramadol hydrochloridu a paracetamolu.

LOSARTAN KRKA 100 mg

58/067/12-C

DR: O RP: 58/608/08-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Losartanum kalicum 100 mg
PP: Bílá oválná mírně konvexní potahovaná tableta.
Al/PVC/PVDC blistr po 7, 10, 14 nebo 15 tabletách
B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0181218
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0181219
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0181220
POR TBL FLM 15X100MG BLI kód SÚKL: 0181221
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0181222
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0181223
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0181224
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0181225
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0181226
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0181227
POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0181228
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0181229
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0181230
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0181231
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01
PE: 48
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 6-18 let. Léčba

renálního onemocnění dospělých pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií rovnou nebo větší 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let a starších), pokud léčba inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory rovnu nebo menší 40 % a musí být klinicky stabilizováni a na zavedeném léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSARTAN KRKA 25 mg

58/065/12-C

DR: OW RP: 58/607/08-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Losartanum kalicum 25 mg

PP: Žlutá oválná mírně konvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/PVC/PVDC blistr po 7, 10, 14 nebo 15 tabletách

B: POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0181191
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0181192
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0181193
POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0181194
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0181195
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0181196
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0181197
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0181198
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0181199
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0181200
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0181201
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0181202
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0181203
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0181204

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 48

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 6-18 let.

Léčba renálního onemocnění dospělých pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií rovnou nebo větší 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let a starších), pokud léčba inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory rovnu nebo menší 40 % a musí být klinicky stabilizováni a na zavedeném léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSARTAN KRKA 50 mg

58/066/12-C

DR: O RP: 58/607/08-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Losartanum kalicum 50 mg
PP: Bílá kulatá mírně konvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou se zkosenými hranami.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/PVC/PVDC blistr po 7, 10, 14 nebo 15 tabletách
B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0181205
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0181206
POR TBL FLM 15X50MG BLI kód SÚKL: 0181207
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0181208
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0181209
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0181210
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0181211
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0181212
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0181213
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0181214
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0181215
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0181216
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0181217
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01
PE: 60
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 6-18 let. Léčba renálního onemocnění dospělých pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií rovnou nebo větší 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let a starších), pokud léčba inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory rovnu nebo menší 40 % a musí být klinicky stabilizováni a na zavedeném léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

MINI KLYX 120 mg REKTÁLNÍ GEL

61/041/12-C

DR: L
D: FERRING PHARMACEUTICALS CZ S.R.O., JESENICE U PRAHY, Česká republika
S: Docusatum natricum 120 mg v 10 g
PP: Bezbarvý až téměř bílý opalizující gel.
Polyethylenová tuba s fixním aplikátorem a oddělitelným uzávěrem, který je přitaven.
Každá jedno-dávková tuba obsahuje 10 g rektálního gelu.
Polyethylenové tuby jsou zabaleny do papírové krabice.
B: RCT GEL 4X10GM/120MG TUB kód SÚKL: 0177638
IS: Laxantia
ATC: A06AG10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba symptomatické zácpy, vyprázdnění před proktoskopií a rektoskopií u dětí od 12 let a dospělých.

NASOMARIS 0,5 mg/ml NOSNÍ SPREJ, ROZTOK

69/073/12-C

DR: L

D: PREMIER RESEARCH GMBH, DARMSTADT, Německo

S: Xylometazolini hydrochloridum 5 mg v 10 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok, pH 5,5-6,5, osmolalita: 0,260-0,320 osmol/kg
Vícedávková HDPE lahvička s mechanickým rozprašovačem z PP/PE/oceli připojeným k hrdlu lahvičky, plastové víčko.

B: NAS SPR SOL 1X10ML/5MG SPP kód SÚKL: 0166197

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA07

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání. Chraňte před mrazem.
Použitelnost: o prvním otevření 3 měsíce

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba ucpaného nosu. Přípravek Nasomaris 0,5 mg/ml nosní sprej je indikován k léčbě dětí ve věku od 2 do 10 let.

NASOMARIS 1 mg/ml NOSNÍ SPREJ, ROZTOK

69/072/12-C

DR: L

D: PREMIER RESEARCH GMBH, DARMSTADT, Německo

S: Xylometazolini hydrochloridum 10 mg v 10 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok, pH 5,5-6,5, osmolalita: 0,260-0,320 osmol/kg
Vícedávková HDPE lahvička s mechanickým rozprašovačem z PP/PE/oceli připojeným k hrdlu lahvičky, plastové víčko.

B: NAS SPR SOL 1X10ML/10MG SPP kód SÚKL: 0166198

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA07

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání. Chraňte před mrazem.
Po prvním otevření: použitelnost 3 měsíce

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba ucpaného nosu. Přípravek Nasomaris 1 mg/ml nosní sprej je indikován k léčbě dětí od 10 let věku a k léčbě dospělých.

NUROFEN INSTANT 400 mg ROZPUSTNÝ PRÁŠEK

07/074/12-C

DR: S

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD., SLOUGH, Velká Británie

S: Ibuprofenum lysinicum 683.34 mg
(odp. Ibuprofenum 400 mg)

PP: Bílý prášek s citronovou vůní
Zatavený vrstvený jednodávkový sáček papír/Al/PE, papír, papírová krabička

B: POR PLV SOL 2X400MG SCC kód SÚKL: 0157975

POR PLV SOL 3X400MG SCC kód SÚKL: 0157976

POR PLV SOL 4X400MG SCC kód SÚKL: 0157977

POR PLV SOL 5X400MG SCC kód SÚKL: 0157978

POR PLV SOL 6X400MG SCC kód SÚKL: 0157979

POR PLV SOL 8X400MG SCC kód SÚKL: 0157980
POR PLV SOL 10X400MG SCC kód SÚKL: 0157981
POR PLV SOL 12X400MG SCC kód SÚKL: 0157982
POR PLV SOL 13X400MG SCC kód SÚKL: 0157983
POR PLV SOL 14X400MG SCC kód SÚKL: 0157984
POR PLV SOL 15X400MG SCC kód SÚKL: 0157985
POR PLV SOL 16X400MG SCC kód SÚKL: 0157986

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání, připravený roztok nutno užít okamžitě.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: K úlevě od mírné až středně silné bolesti, jako je bolest hlavy, migréna, bolest zad, menstruační bolest, bolest zubů, revmatická a svalová bolest, ke zmírnění příznaků akutního zánětu horních cest dýchacích a chřipky jako bolest v krku a k úlevě od horečky.

OSSICA 2 mg KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/016/12-C

DR: OC RP: 96/012/004-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 2.25 mg
(odp. Acidum ibandronicum 2 mg) v 2 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku.

Čirý, bezbarvý roztok, téměř bez částic, pH 3,5 - 4,5.

Přípravek Ossica 2 mg koncentrát pro přípravu infuzního roztoku je dodáván v baleních obsahujících 1 lahvičku (2 ml skleněná lahvička).

Bezbarvá skleněná lahvička typu II (2R) s pryžovou zátkou (bromobutylelastomer potažený Fluoro-Tec vrstvou, 13 mm) a uzávěr (13 mm) s plastovým očkem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/2MG VIA kód SÚKL: 0157878

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Před otevřením: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Po naředění: přípravek musí být neprodleně aplikován.

Chemická a fyzikální stability byla prokázána po dobu 48 hodin.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek spotřebován okamžitě. Pokud není spotřebován okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele a neměly by přesáhnout dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C, pokud naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek

Po naředění: přípravek musí být neprodleně aplikován.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami. Léčba hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

OSSICA 3 mg INJEKČNÍ ROZTOK V PŘEDPLNĚNÉ INJEKČNÍ STRÍKAČCE

87/017/12-C

DR: OC RP: 03/265/005-6-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 3.375 mg
(odp. Acidum ibandronicum 3 mg) v 3 ml

PP: Injekční roztok.

Čirý, bezbarvý roztok, téměř bez částic, pH 3,5 - 4,5.

Předplněné injekční stříkačky (5 ml) vyrobené z bezbarvého skla typu I, opatřené šedou teflonem pokrytou pryžovou zátkou (silikonizovaný bromobutylelastomer) a "tip" víčkem v polystyrenovém obalu obsahují 3 ml injekčního roztoku.

Balení po 1 předplněné injekční stříkačce s 1 injekční jehlou nebo po 4 předplněných injekčních stříkačkách se 4 injekčními jehlami.

B: INJ SOL 1X3ML/3MG ISP kód SÚKL: 0161906

INJ SOL 4X3ML/3MG ISP kód SÚKL: 0161907

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin. Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

OSSICA 6 mg KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/018/12-C

DR: OC RP: 96/012/011-013-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 6.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 6 mg) v 6 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku.

Čirý, bezbarvý roztok, téměř bez částic, pH 3,5 - 4,5.

Přípravek Ossica 6 mg koncentrát pro přípravu infuzního roztoku je dodáván v baleních obsahujících 1, 5 nebo 10 lahviček (6 ml skleněná lahvička).

Bezbarvá skleněná lahvička typu I (6R) s pryžovou zátkou (bromobutylelastomer potažený Fluoro-Tec vrstvou, 20 mm) a uzávěr (20 mm) s plastovým očkem.

B: INF CNC SOL 1X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0157879

INF CNC SOL 5X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0157880

INF CNC SOL 10X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0191379

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Před otevřením: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Po naředění: přípravek musí být neprodleně aplikován.

Chemická a fyzikální stability byla prokázána po dobu 48 hodin.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek spotřebován okamžitě. Pokud není spotřebován okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele a neměly by přesáhnout dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C, pokud naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

Po naředění: přípravek musí být neprodleně aplikován.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami. Léčba hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

QUETIAPIN TEVA 200 mg RETARD

68/051/12-C

DR: O RP: 68/223/08-C

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

S: Quetiapini fumaras 230 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Žluté, podlouhlé potahované tablety o rozměrech přibližně 6,8 mm x 16,5 mm s vyraženým "Q 200" na jedné straně a hladké na straně druhé

I PVC/Aclar//Al blistry

II bílé, neprůhledné HDPE lahvičky o objemu 50 ml nebo 75 ml s bílým, neprůhledným PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0174745

POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0174746

POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0174747

POR TBL PRO 50X200MG H BLI kód SÚKL: 0174748

POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0174749

POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0174750

POR TBL PRO 90X200MG BLI kód SÚKL: 0174751

POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0174752

POR TBL PRO 60X200MG TBC kód SÚKL: 0174753

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Přípravek by měl být spotřebován během 60 dnů po prvním otevření HDPE lahvičky.

ZI: Léčba schizofrenie včetně prevence relapsu u stabilizovaných pacientů, léčba bipolární poruchy a přídatná léčba depresivních epizod u pacientů s depresivní nemocí, u nichž nebyla odpověď na monoterapii antidepresivy optimální.

QUETIAPIN TEVA 300 mg RETARD

68/052/12-C

DR: O RP: 68/224/08-C

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

S: Quetiapini fumaras 345 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Světle žluté, podlouhlé potahované tablety o rozměrech přibližně 6,8 mm x 17,1 mm s vyraženým "Q 300" na jedné straně a hladké na straně druhé

I PVC/Aclar//Al blistry

II bílé, neprůhledné HDPE lahvičky o objemu 50 ml nebo 75 ml s bílým, neprůhledným PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL PRO 10X300MG BLI kód SÚKL: 0174754

POR TBL PRO 30X300MG BLI kód SÚKL: 0174755

POR TBL PRO 50X300MG BLI kód SÚKL: 0174756

POR TBL PRO 50X300MG H BLI kód SÚKL: 0174757

POR TBL PRO 50X300MG BLI kód SÚKL: 0174758

POR TBL PRO 60X300MG BLI kód SÚKL: 0174759

POR TBL PRO 90X300MG BLI kód SÚKL: 0174760

POR TBL PRO 100X300MG BLI kód SÚKL: 0174761

POR TBL PRO 60X300MG TBC kód SÚKL: 0174762

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Přípravek by měl být spotřebován během 60 dnů po prvním otevření HDPE lahvičky.

ZI: Léčba schizofrenie včetně prevence relapsu u stabilizovaných pacientů, léčba bipolární poruchy a přídatná léčba depresivních epizod u pacientů s depresivní nemocí, u nichž nebyla odpověď na monoterapii antidepresivy optimální.

QUETIAPIN TEVA 400 mg RETARD

68/053/12-C

DR: O RP: 68/225/08-C

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

S: Quetiapini fumaras 460 mg
(odp. Quetiapinum 400 mg)

PP: Bílé, podlouhlé potahované tablety o rozměrech přibližně 7,6 mm x 19,0 mm s vyraženým "Q 400" na jedné straně a hladké na straně druhé.

I PVC/Aclar//Al blistry

II bílé, neprůhledné HDPE lahvičky o objemu 50 ml nebo 75 ml s bílým, neprůhledným PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL PRO 10X400MG BLI kód SÚKL: 0174763

POR TBL PRO 30X400MG BLI kód SÚKL: 0174764

POR TBL PRO 50X400MG BLI kód SÚKL: 0174765

POR TBL PRO 50X400MG H BLI kód SÚKL: 0174766

POR TBL PRO 56X400MG BLI kód SÚKL: 0174767

POR TBL PRO 60X400MG BLI kód SÚKL: 0174768

POR TBL PRO 90X400MG BLI kód SÚKL: 0174769

POR TBL PRO 100X400MG BLI kód SÚKL: 0174770

POR TBL PRO 60X400MG TBC kód SÚKL: 0174771

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Přípravek by měl být spotřebován během 60 dnů po prvním otevření HDPE lahvičky.

ZI: Léčba schizofrenie včetně prevence relapsu u stabilizovaných pacientů, léčba bipolární poruchy a přídatná léčba depresivních epizod u pacientů s depresivní nemocí, u nichž nebyla odpověď na monoterapii antidepresivy optimální.

QUETIAPIN TEVA 50 mg RETARD

68/050/12-C

DR: O RP: 68/222/08-C

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

S: Quetiapini fumaras 57.5 mg
(odp. Quetiapinum 50 mg)

PP: Hnědé, podlouhlé potahované tablety o rozměrech přibližně 6,5 mm x 16,3 mm s vyraženým "Q 50" na jedné straně a hladké na straně druhé

I PVC/Aclar//Al blistry

II bílé, neprůhledné HDPE lahvičky o objemu 50 ml nebo 75 ml s bílým, neprůhledným PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174736

POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174737
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174738
POR TBL PRO 50X50MG H BLI kód SÚKL: 0174739
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0174740
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174741
POR TBL PRO 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174742
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0174743
POR TBL PRO 60X50MG TBC kód SÚKL: 0174744

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Přípravek by měl být spotřebován během 60 dnů po prvním otevření HDPE lahvičky.

ZI: Léčba schizofrenie včetně prevence relapsu u stabilizovaných pacientů, léčba bipolární poruchy a přídatná léčba depresivních epizod u pacientů s depresivní nemocí, u nichž nebyla odpověď na monoterapii antidepresivy optimální.

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg

31/080/12-C

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

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rosuvastatinum calcicum 10.42 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety o průměru 7,5 mm se zkosenými hranami a s vyraženým číslem 10 na jedné straně.
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0166911
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0166912
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0166913
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0166914
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0166915
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0166916
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0166917
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0166918
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0166919
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0166920
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0166921

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky při skladování. Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN KRKA 15 mg

31/081/12-C

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

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rosuvastatinum calcicum 15.62 mg
(odp. Rosuvastatinum 15 mg)

PP: Bílé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm se zkosenými hranami a s vyraženým číslem 15 na jedné straně.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0166922
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0166923
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0166924
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0166925
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0166926
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0166927
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0166928
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0166929
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0166930
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0166931
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0166932

IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky při skladování. Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg

31/082/12-C

DR: O RP: 31/315/03-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Rosuvastatinum calcicum 20.83 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 10 mm se zkosenými hranami.
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0166933
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0166934
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0166935
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0166936
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0166937
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0166938
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0166939
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0166940
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0166941
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0166942
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0166943

IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky při skladování. Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN KRKA 30 mg

31/083/12-C

DR: OW RP: 31/315/03-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Rosuvastatinum calcicum 31.25 mg
(odp. Rosuvastatinum 30 mg)
PP: Bílé bikonvexní potahované tablety tvaru tobolek o rozměrech 15 mm x 8 mm s

půlčími rýhami na obou stranách. Půlčí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X30MG BLI kód SÚKL: 0166944
POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0166945
POR TBL FLM 20X30MG BLI kód SÚKL: 0166946
POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0166947
POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0166948
POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0166949
POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0166950
POR TBL FLM 84X30MG BLI kód SÚKL: 0166951
POR TBL FLM 90X30MG BLI kód SÚKL: 0166952
POR TBL FLM 98X30MG BLI kód SÚKL: 0166953
POR TBL FLM 100X30MG BLI kód SÚKL: 0166954

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN KRKA 40 mg

31/084/12-C

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

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.66 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 16 mm x 8,5 mm ve tvaru tobolek.

OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0166955
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0166956
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0166957
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0166958
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166959
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166960
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166961
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0166962
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0166963
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0166964
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166965

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky při skladování. Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN KRKA 5 mg

31/079/12-C

DR: OE RP: NL

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rosuvastatinum calcicum 5.21 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm se zkosenými hranami a s vyraženým číslem 5 na jedné straně.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0166900
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0166901
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0166902
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0166903
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0166904
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0166905
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0166906
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0166907
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0166908
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0166909
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0166910

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky při skladování. Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

SILDENAFIL PHARMACENTER 100 mg

83/077/12-C

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

D: PHARMACENTER EUROPE LTD., TELKI, Maďarsko

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

PP: Oválná modrá potahovaná tableta s vyraženým "+" na jedné straně.
Blistry PVC+PVdC/ Al+PVdC

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0174964
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0174965
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0174966
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0191333
POR TBL FLM 16X100MG BLI kód SÚKL: 0191334

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku SILDENAFIL PHARMACENTER je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL PHARMACENTER 25 mg

83/075/12-C

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

D: PHARMACENTER EUROPE LTD., TELKI, Maďarsko

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

PP: Oválná modrá potahovaná tableta s vyraženým "-" na jedné straně.
Blistry PVC+PVdC/ Al+PVdC

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0174958
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0174959

POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0174960
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0191329
POR TBL FLM 16X25MG BLI kód SÚKL: 0191330

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku SILDENAFIL PHARMACENTER je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL PHARMACENTER 50 mg

83/076/12-C

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

D: PHARMACENTER EUROPE LTD., TELKI, Maďarsko

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

PP: Oválná modrá potahovaná tableta.
Blistry PVC+PVdC/ Al+PVdC

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0174961

POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0174962

POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0174963

POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0191331

POR TBL FLM 16X50MG BLI kód SÚKL: 0191332

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku SILDENAFIL PHARMACENTER je nezbytné sexuální dráždění.

SPIRONOLACTONE ORION 100 mg

50/057/12-C

DR: OE RP: SF

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Spironolactonum 100 mg

PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, hladká, mírně vypuklá tableta s půlicí rýhou, o průměru 11 mm, kód ORN352.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE plastová lahvička s uzávěrem

B: POR TBL NOB 30X100MG TBC kód SÚKL: 0182363

POR TBL NOB 100X100MG TBC kód SÚKL: 0182364

IS: Diuretica

ATC: C03DA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba chronického systolického srdečního selhání (NYHA III-IV) jako přídatná léčba ke standardní terapii - Léčba edémů způsobených nefrózou, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba ascitů a edémů souvisejících s dekompenzovanou jaterní cirhózou, portální hypertenzí nebo jiným jaterním onemocněním, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud

existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba hypertenze, jako přídatná léčba u pacientů neodpovídajících adekvátně na jiná antihypertenziva - Primární hyperaldosteronismus.

SPIRONOLACTONE ORION 25 mg

50/055/12-C

DR: OE RP: SF

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Spironolactonum 25 mg

PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, hladká tableta se zkosenými hranami, s půlicí rýhou, o průměru 7 mm, kód ORN85.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE plastová lahvička s uzávěrem

B: POR TBL NOB 30X25MG TBC kód SÚKL: 0182359

POR TBL NOB 100X25MG TBC kód SÚKL: 0182360

IS: Diuretica

ATC: C03DA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba chronického systolického srdečního selhání (NYHA III-IV) jako přídatná léčba ke standardní terapii - Léčba edémů způsobených nefrózou, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba ascitů a edémů souvisejících s dekompenzovanou jaterní cirhózou, portální hypertenzí nebo jiným jaterním onemocněním, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba hypertenze, jako přídatná léčba u pacientů neodpovídajících adekvátně na jiná antihypertenziva - Primární hyperaldosteronismus.

SPIRONOLACTONE ORION 50 mg

50/056/12-C

DR: OE RP: SF

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Spironolactonum 50 mg

PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, hladká tableta se zkosenými hranami, s půlicí rýhou, o průměru 9 mm, kód ORN213.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE plastová lahvička s uzávěrem

B: POR TBL NOB 30X50MG TBC kód SÚKL: 0182361

POR TBL NOB 100X50MG TBC kód SÚKL: 0182362

IS: Diuretica

ATC: C03DA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba chronického systolického srdečního selhání (NYHA III-IV) jako přídatná léčba ke standardní terapii - Léčba edémů způsobených nefrózou, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba ascitů a edémů souvisejících s dekompenzovanou jaterní cirhózou, portální hypertenzí nebo jiným jaterním onemocněním, pokud je jiná léčba edémů neúčinná, zvláště pokud existuje podezření na hyperaldosterismus - Léčba hypertenze, jako přídatná léčba u pacientů neodpovídajících adekvátně na jiná antihypertenziva - Primární hyperaldosteronismus.
