

CALCIUM 1000 mg / VITAMIN D3 880 IU HERMES ŽVÝKACÍ TABLETY

39/285/12-C

DR: L

D: HERMES ARZNEIMITTEL GMBH, MUNICH, Německo

S: Calcii carbonas 2500 mg
(odp. Calcium-ion (2+) 1000 mg)
Colecalciferoli pulvis 8.8 mg

PP: Kulatá, bílá tableta s hladkým povrchem a půlicí rýhou.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

1. polypropylenová lahvička s polyetylenovou zátkou s vysoušedlem

2. strip z laminované papírovo- hliníkové folie

B: POR TBL MND 10 TBC kód SÚKL: 0174118
POR TBL MND 20 TBC kód SÚKL: 0174119
POR TBL MND 28 TBC kód SÚKL: 0174120
POR TBL MND 30 TBC kód SÚKL: 0174121
POR TBL MND 40 TBC kód SÚKL: 0174122
POR TBL MND 50 TBC kód SÚKL: 0174123
POR TBL MND 56 TBC kód SÚKL: 0174124
POR TBL MND 60 TBC kód SÚKL: 0174125
POR TBL MND 90 TBC kód SÚKL: 0174126
POR TBL MND 100 TBC kód SÚKL: 0174127
POR TBL MND 10 STR kód SÚKL: 0174128
POR TBL MND 20 STR kód SÚKL: 0174129
POR TBL MND 28 STR kód SÚKL: 0174130
POR TBL MND 30 STR kód SÚKL: 0174131
POR TBL MND 40 STR kód SÚKL: 0174132
POR TBL MND 48 STR kód SÚKL: 0174133
POR TBL MND 56 STR kód SÚKL: 0174134
POR TBL MND 60 STR kód SÚKL: 0174135
POR TBL MND 60 STR kód SÚKL: 0174136
POR TBL MND 90 STR kód SÚKL: 0174137
POR TBL MND 90 STR kód SÚKL: 0174138
POR TBL MND 96 STR kód SÚKL: 0174139
POR TBL MND 100 STR kód SÚKL: 0174140

IS: Soli a ionty pro p.o. i parent.aplikaci

ATC: A12AX

PE: 24

ZS: Pro lahvičku: Uchovávejte lahvičku dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Pro stripy: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Prevence a léčba nedostatku vitamínu D a vápníku u starších osob, přídatný prostředek ve specifické léčbě osteoporózy.

EPIRUBICIN STRIDES 2 mg/ml INJEKČNÍ /INFUZNÍ ROZTOK 44/284/12-C

DR: O RP: 44/374/00-C

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Epirubicini hydrochloridum 50 mg v 25 ml

PP: Čirý, červený roztok o pH 2,5 až 3,5 a osmolalitě mezi 240 a 340 mOsmol na kg.
Jantarově zbarvené 30 nebo 100 ml skleněné lahvičky (sklo typu

1) se zátkami z bromobutylové pryže potažené fluorovaným polymerem, odtrhací hliníkové víčko, s obsahem 25, resp. 100 ml roztoku na injekce/infuze.

Každá krabička obsahuje jednu lahvičku.

B: INJ+INF SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0171368

INJ+INF SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0171369

IS: Cytostatica

ATC: L01DB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v lednici (2 - 8 °C)

Skladujte a převázejte chlazené.

Chránit před mrazem

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

ZI: Epirubicin se používá k léčbě různých neoplastických onemocnění, jako je:

Karcinom prsu. Karcinom žaludku.

Při intravezikálním podávání byla prokázána prospěšnost epirubicinu při léčbě:

Papilárního karcinomu močového měchýře z přechodných buněk. Karcinomu in situ močového měchýře. Intravezikální profylaxe recidivy povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci.

Při intravezikálním podávání je možné dosáhnout pozitivního poměru přínosu oproti rizikům pouze u pacientů, u nichž je kontraindikována nebo nevhodná živá oslabená BCG vakcína. Přípravek Epirubicin Strides lze používat v polychemoterapeutických léčebných režimech.

ORLISTAT POLPHARMA 120 mg

08/246/12-C

DR: OWC RP: 98/071/001-6-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Orlistatum 120 mg

PP: Tvrdé tobolky s modrým víčkem a modrým tělem.
Al/PVC/PVdC blistr

B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0157961

POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0157962

POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0157963

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Orlistat Polpharma 120 mg je indikován v kombinaci s mírně nízkokalorickou dietou k léčení obézních pacientů s BMI vyšším nebo rovnajícím se 30 kg/m² nebo k léčbě pacientů s nadváhou s BMI vyšším nebo rovnajícím se 28 kg/m² a souvisejícími rizikovými faktory.

ORLISTAT POLPHARMA 60 mg

08/245/12-C

DR: OWC RP: 07/401/007-10-EU1

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Orlistatum 60 mg

PP: Tvrdé tobolky se světle modrým víčkem a světle modrým tělem.

1. Al/PVC/PVdC blistr
 2. Al/PVC/PCTFE blistr
 3. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená membránou z papíru-vosku-Al-polyethylentereftalátu-PE se stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem
 4. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel molekulová síta
 5. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel se širokými póry
 6. HDPE lahev zabezpečená proti manipulaci uzavřená stlačovacím PE uzávěrem s pojistným páskem obsahující vysoušedlo silikagel s úzkými póry.
- B: POR CPS DUR 42X60MG I BLI kód SÚKL: 0157929
POR CPS DUR 42X60MG II BLI kód SÚKL: 0157930
POR CPS DUR 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0157931
POR CPS DUR 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0157932
POR CPS DUR 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0157933
POR CPS DUR 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0157934
POR CPS DUR 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0157935
POR CPS DUR 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0157936
POR CPS DUR 42X60MG I TBC kód SÚKL: 0157937
POR CPS DUR 42X60MG II TBC kód SÚKL: 0157938
POR CPS DUR 42X60MG III TBC kód SÚKL: 0157939
POR CPS DUR 42X60MG IV TBC kód SÚKL: 0157940
POR CPS DUR 84X60MG I TBC kód SÚKL: 0157941
POR CPS DUR 84X60MG II TBC kód SÚKL: 0157942
POR CPS DUR 84X60MG III TBC kód SÚKL: 0157943
POR CPS DUR 84X60MG IV TBC kód SÚKL: 0157944
- IS: Anorexica
ATC: A08AB01
PE: 36 - blistr
24 - lahve
- ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
Lahve po prvním otevření 6 měsíců
- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
- ZI: Orlistat Polpharma 60 mg je indikován ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých s nadváhou s BMI vyšším nebo rovnajícím se 28 kg/m², užívá se v kombinaci s mírně nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuků.

PARICALCITOL TEVA 5 MIKROGRAMŮ/ml

56/274/12-C

- DR: O RP: 56/198/04-C
- D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Paricalcitolum 0.005 mg v 1 ml
- PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic.
4 ml lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená chlorobutylovou zátkou a hliníkovým "flip-off" víčkem vybaveným polypropylenovým "flip-off" diskem.
- B: INJ SOL 1X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0181303
INJ SOL 5X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0181304
INJ SOL 10X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0181305
INJ SOL 25X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0181306
INJ SOL 1X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0181307

INJ SOL 5X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0181308
INJ SOL 10X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0181309
INJ SOL 25X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0181310
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H05BX02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po otevření ihned spotřebujte.
ZI: Prevence a léčba sekundárního hyperparathyreoidismu u hemodialyzovaných pacientů
s chronickým selháním ledvin

ROVATREN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/287/12-C

DR: O RP: 31/314/03-C
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 10" na jedné straně a s
půlicí rýhou na straně druhé.
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165966
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0165967
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165968
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165969
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165970
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165971
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0165972
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165973
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0165974
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165975
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROVATREN 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/288/12-C

DR: OW RP: 31/316/03-C
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 15.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 15 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 15" na jedné straně a s
půlicí rýhou na straně druhé.
Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0165976
POR TBL FLM 15X15MG BLI kód SÚKL: 0165977
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0165978
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0165979
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0165980

POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0165981
POR TBL FLM 84X15MG BLI kód SÚKL: 0165982
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0165983
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0165984
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0165985

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROVATREN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/289/12-C

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

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 20" na jedné straně a s
půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0165986
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0165987
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0165988
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0165989
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0165990
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0165991
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0165992
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0165993
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0165994
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0165995

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROVATREN 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/290/12-C

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

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 40" na jedné straně a
s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0165996
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0165997
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0165998
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0165999
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166000

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166001
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0166002
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0166003
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0166004
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166005

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROVATREN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/286/12-C

DR: OE RP: DK

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 5" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165956
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0165957
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165958
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165959
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165960
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165961
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0165962
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165963
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165964
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165965

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

SINDRANOL 2 mg

27/275/12-C

DR: O RP: 27/461/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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: 0174011
POR TBL PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0174012
POR TBL PRO 30X2MG BLI kód SÚKL: 0174013
POR TBL PRO 42X2MG BLI kód SÚKL: 0174014
POR TBL PRO 56X2MG BLI kód SÚKL: 0174015

POR TBL PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0174016
POR TBL PRO 21X2MG TBC kód SÚKL: 0174017
POR TBL PRO 28X2MG TBC kód SÚKL: 0174018
POR TBL PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0174019
POR TBL PRO 42X2MG TBC kód SÚKL: 0174020
POR TBL PRO 56X2MG TBC kód SÚKL: 0174021
POR TBL PRO 84X2MG TBC kód SÚKL: 0174022
POR TBL PRO 7X2MG BLI kód SÚKL: 0192343
POR TBL PRO 420X2MG BLI kód SÚKL: 0192344

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - v monoterapii jako zahajovací léčba za účelem oddálení zavádění levodopy do terapie. - v kombinaci s levodopou, když v průběhu nemoci dochází k vyhasínání efektu levodopy nebo se odpověď na léčbu stává neúplnou a kdy se začínají v terapeutickém účinku objevovat fluktuace ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

SINDRANOL 3 mg

27/276/12-C

DR: O RP: 27/462/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 3.421 mg
(odp. Ropinirolum 3 mg)

PP: Nachově červené, kulaté, bikonvexní tablety, průměr 8,0 +/-0,1 mm

1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE//Al blister

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 21X3MG BLI kód SÚKL: 0174023
POR TBL PRO 28X3MG BLI kód SÚKL: 0174024
POR TBL PRO 30X3MG BLI kód SÚKL: 0174025
POR TBL PRO 42X3MG BLI kód SÚKL: 0174026
POR TBL PRO 56X3MG BLI kód SÚKL: 0174027
POR TBL PRO 84X3MG BLI kód SÚKL: 0174028
POR TBL PRO 21X3MG TBC kód SÚKL: 0174029
POR TBL PRO 28X3MG TBC kód SÚKL: 0174030
POR TBL PRO 30X3MG TBC kód SÚKL: 0174031
POR TBL PRO 42X3MG TBC kód SÚKL: 0174032
POR TBL PRO 56X3MG TBC kód SÚKL: 0174033
POR TBL PRO 84X3MG TBC kód SÚKL: 0174034
POR TBL PRO 7X3MG BLI kód SÚKL: 0192345
POR TBL PRO 420X3MG BLI kód SÚKL: 0192346

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - v monoterapii jako zahajovací léčba za účelem oddálení zavádění levodopy do terapie. - v kombinaci s

levodopou, když v průběhu nemoci dochází k vyhasínání efektu levodopy nebo se odpověď na léčbu stává neúplnou a kdy se začínají v terapeutickém účinku objevovat fluktuace ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

SINDRANOL 4 mg

27/277/12-C

DR: O RP: 27/463/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 4.561 mg

(odp. Ropinirolum 4 mg)

PP: Světle hnědé, oválné, bikonvexní tablety, rozměry 12,5 x 6,5 11+- 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: 0174035

POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0174036

POR TBL PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0174037

POR TBL PRO 42X4MG BLI kód SÚKL: 0174038

POR TBL PRO 56X4MG BLI kód SÚKL: 0174039

POR TBL PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0174040

POR TBL PRO 21X4MG TBC kód SÚKL: 0174041

POR TBL PRO 28X4MG TBC kód SÚKL: 0174042

POR TBL PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0174043

POR TBL PRO 42X4MG TBC kód SÚKL: 0174044

POR TBL PRO 56X4MG TBC kód SÚKL: 0174045

POR TBL PRO 84X4MG TBC kód SÚKL: 0174046

POR TBL PRO 7X4MG BLI kód SÚKL: 0192347

POR TBL PRO 420X4MG BLI kód SÚKL: 0192348

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - v monoterapii jako zahajovací léčba za účelem oddálení zavádění levodopy do terapie. - v kombinaci s levodopou, když v průběhu nemoci dochází k vyhasínání efektu levodopy nebo se odpověď na léčbu stává neúplnou a kdy se začínají v terapeutickém účinku objevovat fluktuace ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

SINDRANOL 8 mg

27/278/12-C

DR: O RP: 27/464/07-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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: 0174047

POR TBL PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0174048

POR TBL PRO 30X8MG BLI kód SÚKL: 0174049

POR TBL PRO 42X8MG BLI kód SÚKL: 0174050
POR TBL PRO 56X8MG BLI kód SÚKL: 0174051
POR TBL PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0174052
POR TBL PRO 21X8MG TBC kód SÚKL: 0174053
POR TBL PRO 28X8MG TBC kód SÚKL: 0174054
POR TBL PRO 30X8MG TBC kód SÚKL: 0174055
POR TBL PRO 42X8MG TBC kód SÚKL: 0174056
POR TBL PRO 56X8MG TBC kód SÚKL: 0174057
POR TBL PRO 84X8MG TBC kód SÚKL: 0174058
POR TBL PRO 7X8MG BLI kód SÚKL: 0192349
POR TBL PRO 420X8MG BLI kód SÚKL: 0192350

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lékovka: Doba použitelnosti po prvním otevření je 60 dnů.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: - v monoterapii jako zahajovací léčba za účelem oddálení zavádění levodopy do terapie. - v kombinaci s levodopou, když v průběhu nemoci dochází k vyhasínání efektu levodopy nebo se odpověď na léčbu stává neúplnou a kdy se začínají v terapeutickém účinku objevovat fluktuace ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

TACROLIMUS ASTRON 5 mg TVRDÉ TOBOLKY

59/283/12-C

DR: O RP: 59/759/99-C

D: ASTRON RESEARCH LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 5.11 mg
(odp. Tacrolimusum 5 mg)

PP: Růžové/růžové tvrdé želatinové tobolky, přibližně 14,30 mm, velikost "4", s potiskem "TCR" na víčku a "5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.

Al/Al blistr

B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178161

POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178162

POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178163

POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178164

IS: Immunopreparata

ATC: L04AD02

PE: 6

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

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce. Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

VENOPROTECT 180 mg

94/279/12-C

DR: T

D: WALMARK, A.S., TŘINEC, Česká republika

S: Vitis viniferae rubrae folii extr. aq.siccum 180 mg

PP: Červená tvrdá tobolka, uvnitř hnědý až červenofialový prášek
Blistr Al/PVC/PVDC, papírová krabička

B: POR CPS DUR 20 BLI kód SÚKL: 0134606
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0134607
POR CPS DUR 50 BLI kód SÚKL: 0134608
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0134609
POR CPS DUR 100 BLI kód SÚKL: 0134610

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba příznaků chronické žilní nedostatečnosti, které se objevují obvykle v souvislosti s výskytem křečových žil spojených s otoky v dolní části lýtek, pocit únavy, tíhy, tlaku, mravenčením a bolestmi nohou.
