

AMLESSA 4 mg/10 mg

58/675/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.34 mg)
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky. OPA/ALU/PVC-ALU blistr.

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170663
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170664
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170665
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170666
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170667
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170668
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170669
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170670
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170671
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170672
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187593

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Amlessa je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

AMLESSA 4 mg/5 mg

58/674/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.34 mg)
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami. OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170653
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170654
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170655
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170656
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170657
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170658
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170659
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170660
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170661
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170662
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187592

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Amlessa je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

AMLESSA 8 mg/10 mg

58/677/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se zkosenými hranami.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr.

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170683
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170684
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170685
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170686
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170687
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170688
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170689
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170690
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170691
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170692
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187595

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Amlessa je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

AMLESSA 8 mg/5 mg

58/676/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170673

POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170674
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170675
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170676
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170677
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170678
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170679
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170680
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170681
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170682
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187594

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Amlessa je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHs) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

ATORVILBITIN 10 mg

31/664/11-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0159426
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0159427
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159428
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159429
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0159430
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0159431
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0159432
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0159433
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0159434
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0159435
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0187596

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 21

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií u dospělých a dětí od 10 let, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních příhod u dospělých s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody.

ATORVILBITIN 20 mg

31/665/11-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo
S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o délce přibližně 12,7 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0159436
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0159437
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159438
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159439
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0159440
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0159441
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0159442
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0159443
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0159444
POR TBL FLM 112X20MG BLI kód SÚKL: 0159445
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0187597
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 21
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií u dospělých a dětí od 10 let, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních příhod u dospělých s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody.

ATORVILBITIN 40 mg

31/666/11-C

DR: O RP: 31/235/99-C
D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo
S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, o délce přibližně 16,3 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0159446
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0159447
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159448
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0159449
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0159450
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0159451
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0159452
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0159453
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0159454
POR TBL FLM 112X40MG BLI kód SÚKL: 0159455
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0187598
IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 21

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií u dospělých a dětí od 10 let, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních příhod u dospělých s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody.

ATORVILBITIN 80 mg

31/667/11-C

DR: O RP: 31/397/03-C

D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo

S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

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

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0159456
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0159457
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0159458
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0159459
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0159460
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0159461
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0159462
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0159463
POR TBL FLM 112X80MG BLI kód SÚKL: 0159464

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 21

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií u dospělých a dětí od 10 let, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná. Prevence kardiovaskulárních příhod u dospělých s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody.

IRBESARTAN PFIZER 150 mg TABLETY

58/692/11-C

DR: OC RP: 97/046/004-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní oválné nepotahované tablety s vyraženým "H 29" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost je 13,7 mm x 7,3 mm.

1. Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.

2. HDPE lahvička.

B: POR TBL NOB 7X150MG BLI kód SÚKL: 0161139
POR TBL NOB 10X150MG BLI kód SÚKL: 0161140
POR TBL NOB 14X150MG BLI kód SÚKL: 0161141
POR TBL NOB 20X150MG BLI kód SÚKL: 0161142
POR TBL NOB 28X150MG BLI kód SÚKL: 0161143

POR TBL NOB 30X150MG BLI kód SÚKL: 0161144
POR TBL NOB 56X150MG BLI kód SÚKL: 0161145
POR TBL NOB 60X150MG BLI kód SÚKL: 0161146
POR TBL NOB 84X150MG BLI kód SÚKL: 0161147
POR TBL NOB 90X150MG BLI kód SÚKL: 0161148
POR TBL NOB 98X150MG BLI kód SÚKL: 0161149
POR TBL NOB 100X150MG BLI kód SÚKL: 0161150
POR TBL NOB 30X150MG TBC kód SÚKL: 0161151
POR TBL NOB 500X150MG TBC kód SÚKL: 0161152

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN PFIZER 300 mg TABLETY

58/693/11-C

DR: OC RP: 97/046/007-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní oválné nepotahované tablety s vyraženým "H 30" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost je 17,3 mm x 9,2 mm.

1. Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.

2. HDPE lahvička.

B: POR TBL NOB 7X300MG BLI kód SÚKL: 0161153
POR TBL NOB 10X300MG BLI kód SÚKL: 0161154
POR TBL NOB 14X300MG BLI kód SÚKL: 0161155
POR TBL NOB 20X300MG BLI kód SÚKL: 0161156
POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0161157
POR TBL NOB 30X300MG BLI kód SÚKL: 0161158
POR TBL NOB 56X300MG BLI kód SÚKL: 0161159
POR TBL NOB 60X300MG BLI kód SÚKL: 0161160
POR TBL NOB 84X300MG BLI kód SÚKL: 0161161
POR TBL NOB 90X300MG BLI kód SÚKL: 0161162
POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0161163
POR TBL NOB 100X300MG BLI kód SÚKL: 0161164
POR TBL NOB 30X300MG TBC kód SÚKL: 0161165
POR TBL NOB 500X300MG TBC kód SÚKL: 0161166

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN PFIZER 75 mg TABLETY

58/691/11-C

DR: OC RP: 97/046/001-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní oválné nepotahované tablety s vyraženým "H 28" na

jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost je 10,8 mm x 5,7 mm.

1.Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.

2.HDPE lahvička.

- B: POR TBL NOB 7X75MG BLI kód SÚKL: 0161125
POR TBL NOB 10X75MG BLI kód SÚKL: 0161126
POR TBL NOB 14X75MG BLI kód SÚKL: 0161127
POR TBL NOB 20X75MG BLI kód SÚKL: 0161128
POR TBL NOB 28X75MG BLI kód SÚKL: 0161129
POR TBL NOB 30X75MG BLI kód SÚKL: 0161130
POR TBL NOB 56X75MG BLI kód SÚKL: 0161131
POR TBL NOB 60X75MG BLI kód SÚKL: 0161132
POR TBL NOB 84X75MG BLI kód SÚKL: 0161133
POR TBL NOB 90X75MG BLI kód SÚKL: 0161134
POR TBL NOB 98X75MG BLI kód SÚKL: 0161135
POR TBL NOB 100X75MG BLI kód SÚKL: 0161136
POR TBL NOB 30X75MG TBC kód SÚKL: 0161137
POR TBL NOB 500X75MG TBC kód SÚKL: 0161138

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

MELOPRA 1 mg/g KRÉM

46/697/11-C

DR: OW RP: 46/237/90-C

D: PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA S.A., JELENIA GÓRA,
Polsko

S: Mometasoni furoas 15 mg v 15 g

PP: Bílý nebo téměř bílý homogenní krém s charakteristickou vůní hexylenglykolu.
Hliníková tuba s membránou, uvnitř potažena epoxidovým lakem, s HDPE šroubovacím
uzávěrem, papírová krabička.

B: DRM CRM 1X15GM/15MG TUB kód SÚKL: 0177198

DRM CRM 1X30GM/30MG TUB kód SÚKL: 0177199

IS: Dermatologica

ATC: D07AC13

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.

ZI: Indikován pro léčbu zánětlivých a svědivých projevů dermatóz, reagujících na léčbu
kortikosteroidy, jako je psoriáza (s výjimkou velkých ložisek psoriázy) a atopická
dermatitida.

PERINDOPRIL/AMLODIPIN KRKA 4 mg/10 mg

58/679/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg

(odp. Perindoprilum 3.34 mg)

Amlodipini besilas 13.87 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí

rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
OPA/ALU/PVC-ALU blistr.

- B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170703
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170704
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170705
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170706
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170707
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170708
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170709
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170710
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170711
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170712
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187589

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Perindopril/Amlodipin Krka je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

PERINDOPRIL/AMLODIPIN KRKA 4 mg/5 mg

58/678/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.34 mg)
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami.
OPA/ALU/PVC-ALU blistr.

- B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170693
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170694
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170695
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170696
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170697
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170698
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170699
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170700
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170701
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170702
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187588

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Perindopril/Amlodipin Krka je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u

kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

PERINDOPRIL/AMLODIPIN KRKA 8 mg/10 mg

58/681/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se zkosenými hranami.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170723
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170724
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170725
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170726
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170727
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170728
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170729
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170730
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170731
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170732
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187591

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Perindopril/Amlodipin Krka je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

PERINDOPRIL/AMLODIPIN KRKA 8 mg/5 mg

58/680/11-C

DR: OK

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

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.669 mg)
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL NOB 5 BLI kód SÚKL: 0170713
POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0170714
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0170715
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0170716
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0170717
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0170718

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0170719
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0170720
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0170721
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0170722
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0187590

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB04

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné teplotní omezení uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek Perindopril/Amlodipin Krka je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze a/nebo stabilní ischemické choroby srdeční (ICHS) u pacientů, u kterých již bylo dosaženo kontroly současně podávanými stejnými dávkami perindoprilu a amlodipinu.

PROTEVASC 35 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 83/686/11-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru přibližně 8 mm, bez označení.
Blistr Al/PVC

B: POR TBL PRO 60X35MG BLI kód SÚKL: 0178689

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 36

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

ZI: V případě chronické stabilní anginy - prevence a léčba záchvatů anginy pectoris.

ROSUVASTATIN-RATIOPHARM 10 mg

31/688/11-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

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

PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a průměrem 7 mm.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/Al/PVC//Al blistr.

2. PVC/PVDC/Al blistr.

3. HDPE lahvičky s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0159182

POR TBL FLM 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0159183

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0159184

POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0159185

POR TBL FLM 15X10MG I BLI kód SÚKL: 0159186

POR TBL FLM 15X10MG II BLI kód SÚKL: 0159187

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0159188

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0159189

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0159190

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0159191

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0159192

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0159193
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0159194
POR TBL FLM 42X10MG I BLI kód SÚKL: 0159195
POR TBL FLM 42X10MG II BLI kód SÚKL: 0159196
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0159197
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0159198
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0159199
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0159200
POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0159201
POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0159202
POR TBL FLM 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0159203
POR TBL FLM 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0159204
POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0159205
POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0159206
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0159207
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0159208
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0159209
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0159210
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0159211

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Lahvičky po prvním otevření použitelnost 6 měsíců

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN-RATIOPHARM 20 mg

31/689/11-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Rosuvastatinum calcicum 20.83 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a průměrem 9 mm.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr.

2) PVC/PVdC//Al blistr.

3) HDPE lahve s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0159212

POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0159213

POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0159214

POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0159215

POR TBL FLM 15X20MG I BLI kód SÚKL: 0159216

POR TBL FLM 15X20MG II BLI kód SÚKL: 0159217

POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0159218

POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0159219

POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0159220

POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0159221

POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0159222

POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0159223

POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0159224

POR TBL FLM 42X20MG I BLI kód SÚKL: 0159225

POR TBL FLM 42X20MG II BLI kód SÚKL: 0159226
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0159227
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0159228
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0159229
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0159230
POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0159231
POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0159232
POR TBL FLM 84X20MG I BLI kód SÚKL: 0159233
POR TBL FLM 84X20MG II BLI kód SÚKL: 0159234
POR TBL FLM 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0159235
POR TBL FLM 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0159236
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0159237
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0159238
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0159239
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0159240
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0159241

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahve: po prvním otevření 6 měsíců

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN-RATIOPHARM 40 mg

31/690/11-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Rosuvastatinum calcicum 41.68 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr.

2) PVC/PVdC//Al blistr.

3) HDPE lahve s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X40MG I BLI kód SÚKL: 0159242

POR TBL FLM 7X40MG II BLI kód SÚKL: 0159243

POR TBL FLM 14X40MG I BLI kód SÚKL: 0159244

POR TBL FLM 14X40MG II BLI kód SÚKL: 0159245

POR TBL FLM 15X40MG I BLI kód SÚKL: 0159246

POR TBL FLM 15X40MG II BLI kód SÚKL: 0159247

POR TBL FLM 20X40MG I BLI kód SÚKL: 0159248

POR TBL FLM 20X40MG II BLI kód SÚKL: 0159249

POR TBL FLM 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0159250

POR TBL FLM 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0159251

POR TBL FLM 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0159252

POR TBL FLM 30X40MG II BLI kód SÚKL: 0159253

POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0159254

POR TBL FLM 42X40MG I BLI kód SÚKL: 0159255

POR TBL FLM 42X40MG II BLI kód SÚKL: 0159256

POR TBL FLM 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0159257

POR TBL FLM 50X40MG II BLI kód SÚKL: 0159258

POR TBL FLM 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0159259
POR TBL FLM 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0159260
POR TBL FLM 60X40MG I BLI kód SÚKL: 0159261
POR TBL FLM 60X40MG II BLI kód SÚKL: 0159262
POR TBL FLM 84X40MG I BLI kód SÚKL: 0159263
POR TBL FLM 84X40MG II BLI kód SÚKL: 0159264
POR TBL FLM 90X40MG I BLI kód SÚKL: 0159265
POR TBL FLM 90X40MG II BLI kód SÚKL: 0159266
POR TBL FLM 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0159267
POR TBL FLM 98X40MG II BLI kód SÚKL: 0159268
POR TBL FLM 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0159269
POR TBL FLM 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0159270
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0159271

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24 - OPA/Al/PVC//Al blistr, PVC/PVdC//Al blistr

20 - HDPE lahve s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahve: použitelnost po prvním otevření 6 měsíců

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN-RATIOPHARM 5 mg

31/687/11-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

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

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr.

2) PVC/PVdC//Al blistr.

3) HDPE lahve s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0159152

POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0159153

POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0159154

POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0159155

POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0159156

POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0159157

POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0159158

POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0159159

POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0159160

POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0159161

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0159162

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0159163

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0159164

POR TBL FLM 42X5MG I BLI kód SÚKL: 0159165

POR TBL FLM 42X5MG II BLI kód SÚKL: 0159166

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0159167

POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0159168

POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0159169

POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0159170

POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0159171

POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0159172
POR TBL FLM 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0159173
POR TBL FLM 84X5MG II BLI kód SÚKL: 0159174
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0159175
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0159176
POR TBL FLM 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0159177
POR TBL FLM 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0159178
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0159179
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0159180
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0159181

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahve: použitelnost po prvním otevření 6 měsíců

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.
