

ASTATOR 30 mg

31/153/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 31.08 mg
(odp. Atorvastatinum 30 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami, o průměru 9 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 4X30MG BLI kód SÚKL: 0166285

POR TBL FLM 7X30MG BLI kód SÚKL: 0166286

POR TBL FLM 10X30MG BLI kód SÚKL: 0166287

POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0166288

POR TBL FLM 20X30MG BLI kód SÚKL: 0166289

POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0166290

POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0166291

POR TBL FLM 50X30MG BLI kód SÚKL: 0166292

POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0166293

POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0166294

POR TBL FLM 84X30MG BLI kód SÚKL: 0166295

POR TBL FLM 90X30MG BLI kód SÚKL: 0166296

POR TBL FLM 98X30MG BLI kód SÚKL: 0166297

POR TBL FLM 100X30MG BLI kód SÚKL: 0166298

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ASTATOR 60 mg

31/154/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 62.16 mg
(odp. Atorvastatinum 60 mg)PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety o rozměrech 16 x 8,5 mm.
OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 4X60MG BLI kód SÚKL: 0166299

POR TBL FLM 7X60MG BLI kód SÚKL: 0166300

POR TBL FLM 10X60MG BLI kód SÚKL: 0166301

POR TBL FLM 14X60MG BLI kód SÚKL: 0166302

POR TBL FLM 20X60MG BLI kód SÚKL: 0166303

POR TBL FLM 28X60MG BLI kód SÚKL: 0166304

POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166305

POR TBL FLM 50X60MG BLI kód SÚKL: 0166306

POR TBL FLM 56X60MG BLI kód SÚKL: 0166307

POR TBL FLM 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166308

POR TBL FLM 84X60MG BLI kód SÚKL: 0166309

POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0166310

POR TBL FLM 98X60MG BLI kód SÚKL: 0166311

POR TBL FLM 100X60MG BLI kód SÚKL: 0166312

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ASTATOR 80 mg

31/155/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 82.88 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky o rozměrech 18 x 9 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 4X80MG BLI kód SÚKL: 0166313
POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0166314
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0166315
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0166316
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0166317
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0166318
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166319
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0166320
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0166321
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166322
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0166323
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0166324
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0166325
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0166326

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN MIKLICH 30 mg

31/156/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 31.08 mg
(odp. Atorvastatinum 30 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami, o průměru 9 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 4X30MG BLI kód SÚKL: 0166327
POR TBL FLM 7X30MG BLI kód SÚKL: 0166328
POR TBL FLM 10X30MG BLI kód SÚKL: 0166329
POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0166330
POR TBL FLM 20X30MG BLI kód SÚKL: 0166331
POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0166332

POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0166333
POR TBL FLM 50X30MG BLI kód SÚKL: 0166334
POR TBL FLM 56X30MG BLI kód SÚKL: 0166335
POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0166336
POR TBL FLM 84X30MG BLI kód SÚKL: 0166337
POR TBL FLM 90X30MG BLI kód SÚKL: 0166338
POR TBL FLM 98X30MG BLI kód SÚKL: 0166339
POR TBL FLM 100X30MG BLI kód SÚKL: 0166340

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN MIKLICH 60 mg

31/157/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 62.16 mg
(odp. Atorvastatinum 60 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety o rozměrech 16 x 8,5 mm.
OPA/Al/PVC//Al blister, krabička

B: POR TBL FLM 4X60MG BLI kód SÚKL: 0166341
POR TBL FLM 7X60MG BLI kód SÚKL: 0166342
POR TBL FLM 10X60MG BLI kód SÚKL: 0166343
POR TBL FLM 14X60MG BLI kód SÚKL: 0166344
POR TBL FLM 20X60MG BLI kód SÚKL: 0166345
POR TBL FLM 28X60MG BLI kód SÚKL: 0166346
POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166347
POR TBL FLM 50X60MG BLI kód SÚKL: 0166348
POR TBL FLM 56X60MG BLI kód SÚKL: 0166349
POR TBL FLM 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166350
POR TBL FLM 84X60MG BLI kód SÚKL: 0166351
POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0166352
POR TBL FLM 98X60MG BLI kód SÚKL: 0166353
POR TBL FLM 100X60MG BLI kód SÚKL: 0166354

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN MIKLICH 80 mg

31/158/12-C

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

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Atorvastatinum calcicum 82.88 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky o rozměrech 18 x 9 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

- B: POR TBL FLM 4X80MG BLI kód SÚKL: 0166355
POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0166356
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0166357
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0166358
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0166359
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0166360
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166361
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0166362
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0166363
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166364
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0166365
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0166366
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0166367
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0166368

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

BICALUTAMID KABI 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/159/12-C

DR: O RP: 44/167/01-C

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

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "DB04", druhá strana hladká

PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0166258
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0166259
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0166260
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0166261
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0166262
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0166263
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0166264

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatná nebo adjuvantní léčba při radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým stadiem karcinomu prostaty a vysokým rizikem progresse nemoci.

IBANDRONIC ACID TEVA 3 mg INJEKČNÍ ROZTOK V PŘEDPLNĚNÉ INJ. STRÍKAČCE 87/135/12-C

DR: OC RP: 03/265/005-006-EU1

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

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

PP: Injekční roztok. Čirý, bezbarvý roztok. pH roztoku 4,9 - 5,5.
Předplněná injekční stříkačka (3 ml) vyrobená z bezbarvého skla typu I obsahuje 3 ml injekčního roztoku.
Balení obsahuje 1 předplněnou injekční stříkačku s 1 injekční jehlou.

B: INJ SOL 1X3ML/3MG ISP kód SÚKL: 0177176

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

LATANOPROST/ TIMOLOL APOTEX 0,05 mg/ml + 5mg/ml 64/134/12-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

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

PP: Oční kapky, roztok. Čirá, bezbarvá tekutina.
pH: 5,5 - 6,5, osmolalita: 270 - 330 mOsmol/ kg
Průhledná LDPE lahvička s průhlednou LDPE kapací koncovkou a bílým HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182267
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182268
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0182269

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 18

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).
Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 28 dní

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí, a u kterých nejsou dostatečně účinné přípravky s lokálně aplikovanými beta-blokátory nebo analogy prostaglandinu.

LATANOPROST/ TIMOLOL TEVA 0,05 mg/ml + 5 mg/ml 64/138/12-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

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

S: Latanoprostum 0.1313 mg
Timololi maleas 17.075 mg
(odp. Timololum 12.5 mg) v 2,5 ml

PP: Čirý bezbarvý sterilní roztok bez viditelných částic.
LDPE sterilní lahvička a kapátko se žlutým HDPE sterilním pojistným uzávěrem. Jedna lahvička obsahuje 2,5 ml roztoku očních kapek.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160045
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160046
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160047

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

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

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

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25 °C, použitelnost 28 dní.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí, a u kterých nejsou dostatečně účinné přípravky s lokálně aplikovanými beta-blokátory nebo analogy prostaglandinu.

LEVETIRACETAM BRISTOL LAB 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/132/12-C

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

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením "H" na jedné straně a "91" na druhé straně. Rozměr tablety je 21,4 mm x 10,2 mm.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177162

POR TBL FLM 10X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177163

POR TBL FLM 20X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177164

POR TBL FLM 20X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177165

POR TBL FLM 30X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177166

POR TBL FLM 30X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177167

POR TBL FLM 50X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177168

POR TBL FLM 50X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177169

POR TBL FLM 60X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177170

POR TBL FLM 60X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177171

POR TBL FLM 100X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177172

POR TBL FLM 100X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177173

POR TBL FLM 200X1000MG I BLI kód SÚKL: 0177174

POR TBL FLM 200X1000MG II BLI kód SÚKL: 0177175

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u pacientů nad 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií. - v léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM BRISTOL LAB 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/129/12-C

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

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením "H" na

jedné straně a "87" na druhé straně. Rozměr tablety je 14,2 mm x 6,2 mm.
Půlící rýha není určena k dělení dávky, ale má pouze usnadnit polykání tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X250MG I BLI kód SÚKL: 0177120
POR TBL FLM 10X250MG II BLI kód SÚKL: 0177121
POR TBL FLM 20X250MG II BLI kód SÚKL: 0177122
POR TBL FLM 20X250MG I BLI kód SÚKL: 0177123
POR TBL FLM 30X250MG I BLI kód SÚKL: 0177124
POR TBL FLM 30X250MG II BLI kód SÚKL: 0177125
POR TBL FLM 50X250MG II BLI kód SÚKL: 0177126
POR TBL FLM 50X250MG I BLI kód SÚKL: 0177127
POR TBL FLM 60X250MG I BLI kód SÚKL: 0177128
POR TBL FLM 60X250MG II BLI kód SÚKL: 0177129
POR TBL FLM 100X250MG II BLI kód SÚKL: 0177130
POR TBL FLM 100X250MG I BLI kód SÚKL: 0177131
POR TBL FLM 200X250MG I BLI kód SÚKL: 0177132
POR TBL FLM 200X250MG II BLI kód SÚKL: 0177133

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u pacientů nad 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií. - v léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM BRISTOL LAB 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/130/12-C

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

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně a vyražením "H" na jedné straně a "88" na druhé straně. Rozměr tablety je 18,5 mm x 7,5 mm.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X500MG I BLI kód SÚKL: 0177134
POR TBL FLM 10X500MG II BLI kód SÚKL: 0177135
POR TBL FLM 20X500MG II BLI kód SÚKL: 0177136
POR TBL FLM 20X500MG I BLI kód SÚKL: 0177137
POR TBL FLM 30X500MG I BLI kód SÚKL: 0177138
POR TBL FLM 30X500MG II BLI kód SÚKL: 0177139
POR TBL FLM 50X500MG II BLI kód SÚKL: 0177140
POR TBL FLM 50X500MG I BLI kód SÚKL: 0177141
POR TBL FLM 60X500MG I BLI kód SÚKL: 0177142
POR TBL FLM 60X500MG II BLI kód SÚKL: 0177143

POR TBL FLM 100X500MG II BLI kód SÚKL: 0177144

POR TBL FLM 100X500MG I BLI kód SÚKL: 0177145

POR TBL FLM 200X500MG I BLI kód SÚKL: 0177146

POR TBL FLM 200X500MG II BLI kód SÚKL: 0177147

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u pacientů nad 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií. - v léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM BRISTOL LAB 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/131/12-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: BRISTOL LABORATORIES LIMITED, BERKHAMSTED, Velká Británie

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením "H" na jedné straně a "90" na druhé straně. Rozměr tablety je 18,9 mm x 9,6 mm. Půlicí rýha není určena k dělení dávky, ale má pouze usnadnit polykání tablety.

1. PVC/Al blistr

2. PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X750MG I BLI kód SÚKL: 0177148

POR TBL FLM 10X750MG II BLI kód SÚKL: 0177149

POR TBL FLM 20X750MG II BLI kód SÚKL: 0177150

POR TBL FLM 20X750MG I BLI kód SÚKL: 0177151

POR TBL FLM 30X750MG I BLI kód SÚKL: 0177152

POR TBL FLM 30X750MG II BLI kód SÚKL: 0177153

POR TBL FLM 50X750MG II BLI kód SÚKL: 0177154

POR TBL FLM 50X750MG I BLI kód SÚKL: 0177155

POR TBL FLM 60X750MG I BLI kód SÚKL: 0177156

POR TBL FLM 60X750MG II BLI kód SÚKL: 0177157

POR TBL FLM 100X750MG II BLI kód SÚKL: 0177158

POR TBL FLM 100X750MG I BLI kód SÚKL: 0177159

POR TBL FLM 200X750MG I BLI kód SÚKL: 0177160

POR TBL FLM 200X750MG II BLI kód SÚKL: 0177161

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Bristol Lab je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u pacientů nad 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií. - v léčbě primárně

generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

RILUZOL PMCS 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/152/12-C

DR: OC RP: 96/010/001-EU1

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Riluzolum 50 mg

PP: Téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety a průměrem 8 mm

OPA/ Al/PVC-Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0171671

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0171672

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0171673

POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0171674

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0171675

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0171676

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0171677

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N07XX02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Riluzol PMCS 50 mg je indikován k prodloužení života nebo období bez nutnosti mechanické ventilace nemocných s amyotrofickou laterální sklerózou (ALS). V klinických studiích se prokázalo, že riluzol prodlužuje přežívání nemocných s ALS (viz bod 5.1). Přežití bylo definováno jako doba, po kterou pacienti přežívali bez intubace z důvodu mechanické ventilace, či tracheostomie. Neexistují důkazy o tom, že by riluzol měl vliv na motorické funkce, plicní funkce, fascikulace, svalovou sílu a motorické symptomy. Neprokázala se účinnost riluzolu v pozdních stádiích ALS. Bezpečnost a účinnost riluzolu byla studována pouze u ALS. Riluzol proto nelze podávat u jiných forem onemocnění motorického neuronu.

VASOTRAL 300 mg

16/151/12-C

DR: OE RP: P

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

S: Triflusalum 300 mg

PP: Průhledná, tvrdá želatinová tobolka, obsahující bílý prášek.

ALU/PVC/PVDC blistry

B: POR CPS DUR 30X300MG BLI kód SÚKL: 0175640

POR CPS DUR 50X300MG BLI kód SÚKL: 0175641

POR CPS DUR 60X300MG BLI kód SÚKL: 0175642

POR CPS DUR 90X300MG BLI kód SÚKL: 0175643

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC18

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Sekundární profylaxe po první ischemické koronární nebo cévní příhodě - infarktu myokardu - stabilní nebo nestabilní angině pectoris - transitorní nebo jiné nehemoragické CMP
