

BICAMAL 50 mg

44/089/11-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: CIPLA UK LTD., ESHER, SURREY, Velká Británie

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, po obou stranách hladké.
PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0124910
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0172232
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0172233
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0172234
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0172235
POR TBL FLM 80X50MG BLI kód SÚKL: 0172236
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0172237
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0172238

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou LHRH analogy nebo chirurgickou kastrací.

BONASOL 70 mg PERORÁLNÍ ROZTOK

87/113/11-C

DR: OW RP: 87/147/01-C

D: XEOLAS PHARMACEUTICALS LIMITED, KILLESTER, DUBLIN, Irsko

S: Natrii alendronas trihydricus 91.35 mg
(odp. Acidum alendronicum 70 mg) v 100 mlPP: Oranžově zbarvený opalizující roztok.
Čirá PET lahvička s uzávěrem indikujícím první otevření, potažená LDPE pláštěm.B: POR SOL 1X100ML/70MG LAG kód SÚKL: 0153173
POR SOL 2X100ML/70MG LAG kód SÚKL: 0172244
POR SOL 4X100ML/70MG LAG kód SÚKL: 0172245
POR SOL 12X100ML/70MG LAG kód SÚKL: 0172246

IS: Varia

ATC: M05BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba osteoporózy u žen po menopauze. Alendronát snižuje riziko fraktur obratlů a celkového proximálního femuru

CITALOPRAM VITABALANS 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/111/11-C

DR: O RP: 30/122/91-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Citaloprami hydrobromidum 20 mg

PP: Bílá kulatá konvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně a logem "2". Průměr 8 mm.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0160300
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0160301
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0160302
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0160303

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0160304
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0160305

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB04

PE: 48

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba deprese. Panická porucha s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně kompulzivní porucha.

CITALOPRAM VITABALANS 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/112/11-C

DR: OE RP: S

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Citaloprami hydrobromidum 40 mg

PP: Bílá kulatá konvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně a logem "4". Průměr 10 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0160306

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0160307

POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0160308

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0160309

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0160310

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0160311

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB04

PE: 48

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba deprese. Panická porucha s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně kompulzivní porucha.

DICLOABAK 1 mg/ml

64/110/11-C

DR: OW RP: 64/320/91-C

D: LABORATOIRES THEA, CLERMONT-FERRAND, Francie

S: Diclofenacum natricum 10 mg

PP: Mírně nažloutlý roztok.

PE lahvička opatřená kapátkem s antimikrobním filtrem (polyethersulphone) v LDPE nástavci.

B: OPH GTT SOL 1X10ML/10MG LGT kód SÚKL: 0174005

IS: Ophthalmologica

ATC: S01BC03

PE: 24, po prvním otevření 8 týdnů

ZS: Při teplotě do 25°C.

ZI: Inhibice miózy během operace katarakty -prevence zánětu u operací katarakty a předního segmentu oka - léčba bolesti oka u fotoreakční keratektomie v prvních 24 hodinách po operaci.

JANARTAN 160 mg/12,5 mg

58/119/11-C

DR: O RP: 58/021/02-C

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

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Červenohnědé oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0157881
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161916
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161917
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161918
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161919
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161920
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161921
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161922
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0172240
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0172260
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0172261
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0172262
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

JANARTAN 160 mg/25 mg

58/120/11-C

DR: O RP: 58/295/02-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25
PP: Světle hnědé oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0157882
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161923
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161924
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161925
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161926
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161927
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161928
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161929
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0172241
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0172257
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0172258
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0172259
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

JANARTAN 320 mg/12,5 mg

58/121/11-C

DR: OE RP: D
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle hnědé oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161930
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161931
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161932
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161933
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161934
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161935
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161936
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161937
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0172242
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0172252
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0172253
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0172254
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0172255
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0172256

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

JANARTAN 320 mg/25 mg

58/122/11-C

DR: OE RP: D

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

S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle žluté oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161938
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161939
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161940
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161941
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161942
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161943
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161944
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161945
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0172243
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0172247
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0172248
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0172249
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0172250
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0172251

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

JANARTAN 80 mg/12,5 mg

58/118/11-C

DR: O RP: 58/573/99-C

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

S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mgPP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161908
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161909
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161910
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161911
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161912
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161913
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161914
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161915
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0172239
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0172263
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0172264
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0172265

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

PERINDOPRIL ARGININ MYLAN 10 mg

58/115/11-C

DR: O RP: 58/163/05-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)

PP: Zelené kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením "PA3" na jedné straně a "M" na straně druhé.

1) Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylénovým (PP) šroubovacím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo.

2) Pevná tvrzená hliníkové fólie (matná strana lakovaná a lesklá strana potažena vytlačovaným PE) a hliníkové fólie potažené tenkou vrstvou vysoušedla

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0161340
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0161343
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0161344
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0161346
POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0161347
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0161349
POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0161350
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0161352
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0161353
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0161355

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24, po prvním otevření lahvičky 6 měsíců

ZS: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:
Léčba hypertenze.
Srdeční selhání:
Léčba symptomatického srdečního selhání (*platí pouze pro sílu 5mg*).
Stabilní ischemická choroba srdeční:
Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PERINDOPRIL ARGININ MYLAN 5 mg

58/114/11-C

DR: O RP: 58/162/05-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)

PP: Zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s bočním zářezem a vyraženým označením "PA2" na jedné straně a "M" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylénovým (PP) šroubovacím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo.

2) Pevná tvrzená hliníkové fólie (matná strana lakovaná a lesklá strana potažena vytlačovaným PE) a hliníkové fólie potažené tenkou vrstvou vysoušedla

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0161322
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0161325
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0161326
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0161328
POR TBL FLM 60X5MG TBC kód SÚKL: 0161329
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0161331
POR TBL FLM 90X5MG TBC kód SÚKL: 0161332
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0161334
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0161335
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0161337

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24, po prvním otevření lahvičky 6 měsíců

ZS: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba hypertenze.

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání (*platí pouze pro sílu 5mg*).

Stabilní ischemická choroba srdeční:

Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

TAZABAX 2 g/0,25 g PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO NEBO INFUZNÍHO ROZTOKU 15/108/11-C

DR: O RP: 15/910/95-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.
20 ml čirá skleněná injekční lahvička typu II s bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2,25GM VIA kód SÚKL: 0114924
INJ+INF PLV SOL 50X2,25GM VIA kód SÚKL: 0114925
INJ+INF PLV SOL 100X2,25GM VIA kód SÚKL: 0114926

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01CR05
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Nozokomiální pneumonie. Komplikované infekce močového ústrojí (včetně pyelonefritidy). Nitrobřišní infekce. Infekce kůže a měkkých tkání. Bakteriální infekce u dospělých pacientů trpících neutropenií.
U dětí (od 2 do 12 let): Bakteriální infekce u dětí trpících neutropenií.

TAZABAX 4 g/0,5 g PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO NEBO INFUZNÍHO ROZTOKU 15/109/11-C

DR: O RP: 15/910/95-C
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie
S: Piperacillinum natricum pro iniectione 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.
50 ml průhledná skleněná injekční lahvička typu II s bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4.5GM VIA kód SÚKL: 0114927
INJ+INF PLV SOL 50X4.5GM VIA kód SÚKL: 0114928
INJ+INF PLV SOL 100X4.5GM VIA kód SÚKL: 0114929

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01CR05
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Nozokomiální pneumonie Komplikované infekce močového ústrojí (včetně pyelonefritidy) Nitrobřišní infekce Infekce kůže a měkkých tkání Bakteriální infekce u dospělých pacientů trpících neutropenií U dětí (od 2 do 12 let): Bakteriální infekce u dětí trpících neutropenií
ZI: Nozokomiální pneumonie. Komplikované infekce močového ústrojí (včetně pyelonefritidy). Nitrobřišní infekce. Infekce kůže a měkkých tkání. Bakteriální infekce u dospělých pacientů trpících neutropenií.
U dětí (od 2 do 12 let): Bakteriální infekce u dětí trpících neutropenií.

VALSACOMBI 320 mg/12,5 mg POTAHOVANÁ TABLETA 58/116/11-C

DR: OE RP: D
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161952

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161953
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161954
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161955
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161956
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161957
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161958
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161959
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161960
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0161961
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161962
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161963
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161964
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161965

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSACOMBI 320 mg/25 mg

58/117/11-C

DR: OE RP: D

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

S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

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

PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161966
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161967
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161968
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161969
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161970
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161971
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161972
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161973
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161974
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0161975
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161976
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161977
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161978
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161979

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID KRKA 160 mg/12,5 mg 58/124/11-C

DR: O RP: 58/021/02-C

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

S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Červenohnědé oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161858
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161859
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161860
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161861
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161862
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161863
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161864
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161865
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161866
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161867
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161868
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161869
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID KRKA 160 mg/25 mg 58/125/11-C

DR: O RP: 58/295/02-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Světle hnědé oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161870
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161871
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161872
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161873
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161874
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161875
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161876
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161877
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161878
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161879
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161880
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161881
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID KRKA 320 mg/12,5 mg 58/126/11-C

DR: OE RP: D
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum 320 mg sukl kody 10
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161882
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161883
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161884
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161885
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161886
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161887
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161888
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161889
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161890
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161891
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161892
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161893

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID KRKA 320 mg/25 mg 58/127/11-C

DR: OE RP: D

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

S: Valsartanum 320 mg sukl kody 10
Hydrochlorothiazidum 25 mg

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

PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161894
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161895
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161896
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161897
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161898
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161899
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161900
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161901
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161902
POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161903
POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161904
POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161905

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID KRKA 80 mg/12,5 mg 58/123/11-C

DR: O RP: 58/573/99-C

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

S: Valsartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové oválné bikonvexní potahované tablety.

PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161846

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161847

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161848

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161849

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161850

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161851

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161852

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161853

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161854

POR TBL FLM 56X1 BLI kód SÚKL: 0161855

POR TBL FLM 98X1 BLI kód SÚKL: 0161856

POR TBL FLM 280X1 BLI kód SÚKL: 0161857

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých.
