

CANOCORD 16 mg

58/566/11-C

DR: O RP: 58/409/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Světle růžové, mírně bikonvexní, kulaté tablety se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0175279

POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0175280

POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0175281

POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0175282

POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0175283

POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0175284

POR TBL NOB 90X16MG BLI kód SÚKL: 0175285

POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0175286

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1 Farmakodynamické vlastnosti).

CANOCORD 32 mg

58/567/11-C

DR: OE RP: D

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

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

PP: Světle růžové, mírně bikonvexní, kulaté tablety se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0175287

POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0175288

POR TBL NOB 30X32MG BLI kód SÚKL: 0175289

POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0175290

POR TBL NOB 60X32MG BLI kód SÚKL: 0175291

POR TBL NOB 84X32MG BLI kód SÚKL: 0175292

POR TBL NOB 90X32MG BLI kód SÚKL: 0175293

POR TBL NOB 98X32MG BLI kód SÚKL: 0175294

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1 Farmakodynamické vlastnosti).

CANOCORD 4 mg

58/564/11-C

DR: O RP: 58/407/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg

PP: Bílé mírně bikonvexní kulaté tablety se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0175263

POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0175264

POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0175265

POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0175266

POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0175267

POR TBL NOB 84X4MG BLI kód SÚKL: 0175268

POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0175269

POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0175270

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1 Farmakodynamické vlastnosti).

CANOCORD 8 mg

58/565/11-C

DR: O RP: 58/408/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

PP: Světle růžové, mírně bikonvexní, kulaté tablety se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0175271

POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0175272

POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0175273

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0175274

POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0175275

POR TBL NOB 84X8MG BLI kód SÚKL: 0175276

POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0175277

POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0175278

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1 Farmakodynamické vlastnosti).

CISATRACURIUM KABI 2 mg/ml

63/568/11-C

DR: O RP: 63/140/00-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Cisatracurii besilas 26.8 mg
(odp. Cisatracurium 20 mg) v 10 mlPP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý či zelenožlutý roztok s pH 3,0 - 3,8.
bezbarvá skleněná ampulka typu IB: INJ+INF SOL 1X3ML/6MG AMP kód SÚKL: 0165681
INJ+INF SOL 5X3ML/6MG AMP kód SÚKL: 0165682
INJ+INF SOL 10X3ML/6MG AMP kód SÚKL: 0165683
INJ+INF SOL 50X3ML/6MG AMP kód SÚKL: 0165684
INJ+INF SOL 1X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0165685
INJ+INF SOL 5X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0165686
INJ+INF SOL 10X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0165687
INJ+INF SOL 50X5ML/10MG AMP kód SÚKL: 0165688
INJ+INF SOL 1X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0165689
INJ+INF SOL 5X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0165690
INJ+INF SOL 10X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0165691
INJ+INF SOL 50X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0165692

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AC11

PE: 18

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

Chraňte před mrazem.

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

Doba použitelnosti po prvním otevření:

Po otevření ampulky musí být přípravek okamžitě použit.

Připravený infuzní roztok:

Chemická a fyzikální stabilita připraveného roztoku byla prokázána na dobu 24 hodin při teplotě 25°C.

Z mikrobiologického hlediska má být léčivý přípravek použit okamžitě. Pokud není roztok použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání připraveného roztoku odpovědností personálu, který roztok používá, přičemž by roztok neměl být uchováván déle než 24 hodin při 2-8 °C.

ZI: Chirurgické či jiné výkony a v rámci intenzivní péče u dospělých a dětí ve věku 1 měsíc a starších. Doplněk celkové anestezie nebo sedace na jednotkách intenzivní péče, relaxace kosterního svalstva a usnadnění endotracheální intubace a mechanické plicní ventilace.

DAISENETTE 75 µg

17/553/11-C

DR: O RP: 17/273/03-C

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

S: Desogestrelum 0.075 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety

PVCD (PVC/PE/PVDC)/ hliníkový blistr

Každý blistr je samostatně balen v hliníkovém laminovaném sáčku.

Blistry jsou zataveny ve "flow-pack" sáčcích (PET/Al/PE).

B: POR TBL FLM 28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0170489

POR TBL FLM 84X0.075MG BLI kód SÚKL: 0170490

POR TBL FLM 168X0.075MG BLI kód SÚKL: 0170491

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC09

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Kontracepce (gestagenní).

FLUCONAZOL AUROBINDO 100 mg TVRDÉ TOBOLKY 26/502/11-C

DR: O RP: 26/121/91-B/C

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

S: Fluconazolum 100 mg

PP: Bílé až téměř bílé neprůhledné tvrdé želatinové tobolky, velikost 2, potisk žlutým inkoustem, na víčku tobolky "E" , na těle tobolky "96", uvnitř bílý až téměř bílý prášek.

a) průhledný PVC/PVDC/Al blistr

b) zatavená HDPE lahvička s polypropylenovým uzávěrem

B: POR CPS DUR 1X100MG BLI kód SÚKL: 0133028

POR CPS DUR 2X100MG BLI kód SÚKL: 0133029

POR CPS DUR 3X100MG BLI kód SÚKL: 0133030

POR CPS DUR 4X100MG BLI kód SÚKL: 0133031

POR CPS DUR 5X100MG BLI kód SÚKL: 0133032

POR CPS DUR 6X100MG BLI kód SÚKL: 0133033

POR CPS DUR 7X100MG BLI kód SÚKL: 0133034

POR CPS DUR 10X100MG BLI kód SÚKL: 0133035

POR CPS DUR 14X100MG BLI kód SÚKL: 0133036

POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0133037

POR CPS DUR 21X100MG BLI kód SÚKL: 0133038

POR CPS DUR 28X100MG BLI kód SÚKL: 0133039

POR CPS DUR 30X100MG BLI kód SÚKL: 0133040

POR CPS DUR 50X100MG BLI kód SÚKL: 0133041

POR CPS DUR 60X100MG BLI kód SÚKL: 0133042

POR CPS DUR 90X100MG BLI kód SÚKL: 0133043

POR CPS DUR 100X100MG BLI kód SÚKL: 0133044

POR CPS DUR 30X100MG TBC kód SÚKL: 0133045

POR CPS DUR 1000X100MG TBC kód SÚKL: 0133046

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní nebo rekurentní vaginální kandidóza, je-li systémová léčba považována za vhodnou volbu. Slizniční kandidová infekce. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Akutní kryptokoková meningitida u dospělých. Profylaxe závažných kandidových infekcí (především způsobených Candidou albicans) u pacientů s neutropenií v důsledku transplantace kostní dřeně.

FLUCONAZOL AUROBINDO 150 mg TVRDÉ TOBOLKY 26/503/11-C

DR: O RP: 26/121/91-C/C

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

S: Fluconazolum 150 mg

PP: Bílé až téměř bílé neprůhledné tvrdé želatinové tobolky, velikost 1 potisk žlutým inkoustem, na víčku tobolky "E" , na těle tobolky "97", uvnitř bílý až téměř bílý prášek.

Průhledný PVC/PVDC/Al blistr

B: POR CPS DUR 1X150MG BLI kód SÚKL: 0133047
POR CPS DUR 2X150MG BLI kód SÚKL: 0133048
POR CPS DUR 3X150MG BLI kód SÚKL: 0133049
POR CPS DUR 4X150MG BLI kód SÚKL: 0133050
POR CPS DUR 5X150MG BLI kód SÚKL: 0133051
POR CPS DUR 6X150MG BLI kód SÚKL: 0133052
POR CPS DUR 7X150MG BLI kód SÚKL: 0133053
POR CPS DUR 10X150MG BLI kód SÚKL: 0133054
POR CPS DUR 14X150MG BLI kód SÚKL: 0133055
POR CPS DUR 20X150MG BLI kód SÚKL: 0133056
POR CPS DUR 21X150MG BLI kód SÚKL: 0133057
POR CPS DUR 28X150MG BLI kód SÚKL: 0133058
POR CPS DUR 30X150MG BLI kód SÚKL: 0133059
POR CPS DUR 50X150MG BLI kód SÚKL: 0133060
POR CPS DUR 60X150MG BLI kód SÚKL: 0133061
POR CPS DUR 90X150MG BLI kód SÚKL: 0133062
POR CPS DUR 100X150MG BLI kód SÚKL: 0133063

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní nebo rekurentní vaginální kandidóza, je-li systémová léčba považována za vhodnou volbu. Slizniční kandidová infekce. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Akutní kryptokoková meningitida u dospělých. Profylaxe závažných kandidových infekcí (především způsobených *Candidou albicans*) u pacientů s neutropenií v důsledku transplantace kostní dřeně.

FLUCONAZOL AUROBINDO 50 mg TVRDÉ TOBOLKY

26/501/11-C

DR: O RP: 26/121/91-A/C

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

S: Fluconazolum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé neprůhledné tvrdé želatinové tobolky, velikost 4, potisk žlutým inkoustem, na víčku tobolky "E", na těle tobolky "95", uvnitř bílý až téměř bílý prášek.

a) průhledný PVC/PVDC/Al blistr

b) zatavená HDPE lahvička s polypropylenovým uzávěrem

B: POR CPS DUR 1X50MG BLI kód SÚKL: 0133009
POR CPS DUR 2X50MG BLI kód SÚKL: 0133010
POR CPS DUR 3X50MG BLI kód SÚKL: 0133011
POR CPS DUR 4X50MG BLI kód SÚKL: 0133012
POR CPS DUR 5X50MG BLI kód SÚKL: 0133013
POR CPS DUR 6X50MG BLI kód SÚKL: 0133014
POR CPS DUR 7X50MG BLI kód SÚKL: 0133015
POR CPS DUR 10X50MG BLI kód SÚKL: 0133016
POR CPS DUR 14X50MG BLI kód SÚKL: 0133017
POR CPS DUR 20X50MG BLI kód SÚKL: 0133018
POR CPS DUR 21X50MG BLI kód SÚKL: 0133019
POR CPS DUR 28X50MG BLI kód SÚKL: 0133020
POR CPS DUR 30X50MG BLI kód SÚKL: 0133021
POR CPS DUR 50X50MG BLI kód SÚKL: 0133022
POR CPS DUR 60X50MG BLI kód SÚKL: 0133023

POR CPS DUR 90X50MG BLI kód SÚKL: 0133024
POR CPS DUR 100X50MG BLI kód SÚKL: 0133025
POR CPS DUR 30X50MG TBC kód SÚKL: 0133026
POR CPS DUR 1000X50MG TBC kód SÚKL: 0133027

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní nebo rekurentní vaginální kandidóza, je-li systémová léčba považována za vhodnou volbu. Slizniční kandidová infekce. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Akutní kryptokoková meningitida u dospělých. Profylaxe závažných kandidových infekcí (především způsobených *Candidou albicans*) u pacientů s neutropenií v důsledku transplantace kostní dřeně.

INDOGALIND 2 mg/0,625 mg

58/563/11-C

DR: O RP: 58/862/99-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Indapamidum 0.625 mg

Perindoprilum erbuminum 2 mg

(odp. Perindoprilum natricum 1.773 mg)

(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené podlouhlé tablety s hlubokou půlicí rýhou na obou stranách. Na jedné straně půlicí rýhy vyražené označení "2" na obou stranách tablety. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PE/ALU)

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145508

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Esenciální hypertenze.

INDOGALIND 4 mg/1,25 mg

58/562/11-C

DR: O RP: 58/863/99-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Indapamidum 1.25 mg

Perindoprilum erbuminum 4 mg

(odp. Perindoprilum natricum 3.546 mg)

(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené podlouhlé tablety s hlubokou půlicí rýhou na obou stranách. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PE/ALU)

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145510

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Esenciální hypertenze. Indogalind 4 mg/1,25 mg je indikován u pacientů, jejichž krevní

tlak nelze dostatečně kontrolovat podáváním samotného perindoprilu.

LUCRIN DEPOT 30 mg

44/557/11-C

DR: S

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Leuprorelini acetat 30 mg
(odp. Leuprorelinum 28.58 mg)

PP: a) bílý, mikronizovaný lyofilizát
b) čirý, bezbarvý roztok
předplněná dvoukomorová stříkačka a 1 tampón napuštěný alkoholem, vše uloženo v blistru

B: INJ PSU LQF 1X30MG ISP kód SÚKL: 0141184

INJ PSU LQF 2X30MG ISP kód SÚKL: 0141185

INJ PSU LQF 1X30MG ISP kód SÚKL: 0141186

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: L02AE02

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
Připravená suspenze musí být ihned použita. Avšak ve výjimečných případech může být skladována při 25°C až do 24 hodin po přípravě, pokud lze zaručit sterilitu. Před podáním je potřeba suspenzi znovu protřepat.

ZI: Lucrin Depot 30 mg je indikován k užití u mužů k paliativní léčbě pokročilého karcinomu prostaty.

OSTIRAL 60 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/558/11-C

DR: OC RP: 98/073/001-EU1

D: NTC PHARMA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Raloxifeni hydrochloridum 60 mg
(odp. Raloxifenum 56 mg)

PP: Bílé oválné potahované tablety.
Průhledný PVC/PE/PVDC Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14X60MG BLI kód SÚKL: 0143612

POR TBL FLM 28X60MG BLI kód SÚKL: 0143613

POR TBL FLM 84X60MG BLI kód SÚKL: 0143614

POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0184706

POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0184707

IS: Antihormona

ATC: G03XC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte blistr v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí. Chraňte před mrazem.

ZI: Přípravek Ostiral je indikován pro léčbu a prevenci osteoporózy u postmenopauzálních žen. Bylo prokázáno významné snížení výskytu zlomenin obratlů, ne však zlomenin kyčle.

PARICALCITOL FRESENIUS 2 mcg/ml

56/535/11-C

DR: O RP: 56/391/10-C

D: FRESENIUS MEDICAL CARE NEPHROLOGICA DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG, Německo

S: Paricalcitolum 0.002 mg v 1 ml

PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic
1. Ampule z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml (sklo I. hydrolytické třídy).
2. Lahvičky z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml uzavřené uzavřená
bromobutyl/flurotec zátkou a zajištěná ochrannou hliníkovou čepičkou s flip-off
uzávěrem.

B: INJ SOL 1X1ML/2RG AMP kód SÚKL: 0171063
INJ SOL 5X1ML/2RG AMP kód SÚKL: 0171064
INJ SOL 1X1ML/2RG VIA kód SÚKL: 0171065
INJ SOL 5X1ML/2RG VIA kód SÚKL: 0171066

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 hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s
chronickým selháním ledvin léčených dialýzou.

PARICALCITOL FRESENIUS 5 mcg/ml

56/536/11-C

DR: O RP: 56/198/04-C
D: FRESENIUS MEDICAL CARE NEPHROLOGICA DEUTSCHLAND GMBH, BAD
HOMBURG, Německo
S: Paricalcitolum 0.005 mg v 1 ml
PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic
1. Ampule z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml (sklo I. hydrolytické třídy).
2. Lahvičky z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml uzavřené uzavřená
bromobutyl/flurotec zátkou a zajištěná ochrannou hliníkovou čepičkou s flip-off
uzávěrem.

B: INJ SOL 1X1ML/5RG AMP kód SÚKL: 0171067
INJ SOL 5X1ML/5RG AMP kód SÚKL: 0171068
INJ SOL 1X2ML/10RG AMP kód SÚKL: 0171069
INJ SOL 5X2ML/10RG AMP kód SÚKL: 0171070
INJ SOL 1X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0171071
INJ SOL 5X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0171072
INJ SOL 1X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0171073
INJ SOL 5X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0171074

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 hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s
chronickým selháním ledvin léčených hemodialýzou.

SAYANAJECT 104 mg/0,65 ml INJEKČNÍ SUSPENZE 17/552/11-C

DR: S
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Medroxyprogesteroni acetat 104 mg v 0,65 ml
PP: Bílá nebo téměř bílá homogenní suspenze.
Předplněný jednorázový injekční systém obsahující 0,65ml suspenze. Systém se skládá
z LDPE rezervoáru s nerezovou ocelovou jehlou, LDPE portem a krytem jehly, který je

od portu oddělený mezerou. Systém je samostatně balený v zataveném sáčku.
(Součástí balení je v zataveném sáčku uložený tampon napuštěný alkoholem a tři čisté
vatové tampony).

B: INJ SUS 1X0.65ML/104MG ISP kód SÚKL: 0158250

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC06

PE: 36

ZS: Chránit před chladem a mrazem.

Po otevření: k okamžitému použití, nespotřebovaný zbytek zlikvidujte.

ZI: Dlouhodobá antikoncepce pro ženy - zabraňuje ovulaci po dobu alespoň 13 týdnů.
