

FLUCONAZOL ACTAVIS 100 mg

26/261/11-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Fluconazolum 100 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky, velikost 2, víčko tobolky světle modré, tělo tobolky bílé, uvnitř bílý prášek.

PVC/PVDC/Al blistr.

- B: POR CPS DUR 1X100MG BLI kód SÚKL: 0171895
POR CPS DUR 2X100MG BLI kód SÚKL: 0171896
POR CPS DUR 4X100MG BLI kód SÚKL: 0171897
POR CPS DUR 6X100MG BLI kód SÚKL: 0171898
POR CPS DUR 7X100MG BLI kód SÚKL: 0171899
POR CPS DUR 10X100MG BLI kód SÚKL: 0171900
POR CPS DUR 12X100MG BLI kód SÚKL: 0171901
POR CPS DUR 14X100MG BLI kód SÚKL: 0171902
POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0171903
POR CPS DUR 21X100MG BLI kód SÚKL: 0171904
POR CPS DUR 28X100MG BLI kód SÚKL: 0171905
POR CPS DUR 30X100MG BLI kód SÚKL: 0171906
POR CPS DUR 50X100MG BLI kód SÚKL: 0171907
POR CPS DUR 60X100MG BLI kód SÚKL: 0171908
POR CPS DUR 90X100MG BLI kód SÚKL: 0171909
POR CPS DUR 100X100MG BLI kód SÚKL: 0171910

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Akutní a recidivující vaginální kandidóza. Prokázané mykotické infekce kůže jako je tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis, tinea versicolor nebo kandidóza v případech, kdy lokální léčba není úspěšná nebo se považuje za nedostatečnou. Slizniční kandidóza. Kandidurie u imunokompromitovaných pacientů. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Profylaxe infekce Candidou u pacientů s neutropenií. Léčba a udržovací léčba k prevenci relapsu kryptokokové meningitidy u imunokompromitovaných pacientů.

FLUCONAZOL ACTAVIS 150 mg

26/262/11-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Fluconazolum 150 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky, velikost 1, víčko i tělo tobolky bílé, uvnitř bílý prášek. PVC/PVDC/Al blistr.

- B: POR CPS DUR 1X150MG BLI kód SÚKL: 0171911
POR CPS DUR 2X150MG BLI kód SÚKL: 0171912
POR CPS DUR 4X150MG BLI kód SÚKL: 0171913
POR CPS DUR 6X150MG BLI kód SÚKL: 0171914
POR CPS DUR 7X150MG BLI kód SÚKL: 0171915
POR CPS DUR 10X150MG BLI kód SÚKL: 0171916
POR CPS DUR 12X150MG BLI kód SÚKL: 0171917
POR CPS DUR 14X150MG BLI kód SÚKL: 0171918
POR CPS DUR 20X150MG BLI kód SÚKL: 0171919

POR CPS DUR 21X150MG BLI kód SÚKL: 0171920
POR CPS DUR 28X150MG BLI kód SÚKL: 0171921
POR CPS DUR 30X150MG BLI kód SÚKL: 0171922
POR CPS DUR 50X150MG BLI kód SÚKL: 0171923
POR CPS DUR 60X150MG BLI kód SÚKL: 0171924
POR CPS DUR 90X150MG BLI kód SÚKL: 0171925
POR CPS DUR 100X150MG BLI kód SÚKL: 0171926

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Akutní a recidivující vaginální kandidóza. Prokázané mykotické infekce kůže jako je tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis, tinea versicolor nebo kandidóza v případech, kdy lokální léčba není úspěšná nebo se považuje za nedostatečnou. Slizniční kandidóza. Kandidurie u imunokompromitovaných pacientů. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Profylaxe infekce Candidou u pacientů s neutropenií. Léčba a udržovací léčba k prevenci relapsu kryptokokové meningitidy u imunokompromitovaných pacientů.

FLUCONAZOL ACTAVIS 200 mg

26/263/11-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Fluconazolum 200 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky, velikost 0, víčko tobolky modré, tělo tobolky bílé, uvnitř bílý prášek.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 1X200MG BLI kód SÚKL: 0171927
POR CPS DUR 2X200MG BLI kód SÚKL: 0171928
POR CPS DUR 4X200MG BLI kód SÚKL: 0171929
POR CPS DUR 6X200MG BLI kód SÚKL: 0171930
POR CPS DUR 7X200MG BLI kód SÚKL: 0171931
POR CPS DUR 10X200MG BLI kód SÚKL: 0171932
POR CPS DUR 12X200MG BLI kód SÚKL: 0171933
POR CPS DUR 14X200MG BLI kód SÚKL: 0171934
POR CPS DUR 20X200MG BLI kód SÚKL: 0171935
POR CPS DUR 21X200MG BLI kód SÚKL: 0171936
POR CPS DUR 28X200MG BLI kód SÚKL: 0171937
POR CPS DUR 30X200MG BLI kód SÚKL: 0171938
POR CPS DUR 50X200MG BLI kód SÚKL: 0171939
POR CPS DUR 60X200MG BLI kód SÚKL: 0171940
POR CPS DUR 90X200MG BLI kód SÚKL: 0171941
POR CPS DUR 100X200MG BLI kód SÚKL: 0171942

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Akutní a recidivující vaginální kandidóza. Prokázané mykotické infekce kůže jako je tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis, tinea versicolor nebo kandidóza v případech, kdy lokální léčba není úspěšná nebo se považuje za nedostatečnou. Slizniční kandidóza. Kandidurie u imunokompromitovaných pacientů. Systémová kandidóza u pacientů bez

neutropenie. Profylaxe infekce Candidou u pacientů s neutropenií. Léčba a udržovací léčba k prevenci relapsu kryptokokové meningitidy u imunokompromitovaných pacientů.

FLUCONAZOL ACTAVIS 50 mg

26/260/11-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Fluconazolum 50 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky, velikost 3, víčko tobolky bledě modré, tělo tobolky bílé, uvnitř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 1X50MG BLI kód SÚKL: 0171879
POR CPS DUR 2X50MG BLI kód SÚKL: 0171880
POR CPS DUR 4X50MG BLI kód SÚKL: 0171881
POR CPS DUR 6X50MG BLI kód SÚKL: 0171882
POR CPS DUR 7X50MG BLI kód SÚKL: 0171883
POR CPS DUR 10X50MG BLI kód SÚKL: 0171884
POR CPS DUR 12X50MG BLI kód SÚKL: 0171885
POR CPS DUR 14X50MG BLI kód SÚKL: 0171886
POR CPS DUR 20X50MG BLI kód SÚKL: 0171887
POR CPS DUR 21X50MG BLI kód SÚKL: 0171888
POR CPS DUR 28X50MG BLI kód SÚKL: 0171889
POR CPS DUR 30X50MG BLI kód SÚKL: 0171890
POR CPS DUR 50X50MG BLI kód SÚKL: 0171891
POR CPS DUR 60X50MG BLI kód SÚKL: 0171892
POR CPS DUR 90X50MG BLI kód SÚKL: 0171893
POR CPS DUR 100X50MG BLI kód SÚKL: 0171894

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Akutní a recidivující vaginální kandidóza. Prokázané mykotické infekce kůže jako je tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis, tinea versicolor nebo kandidóza v případech, kdy lokální léčba není úspěšná nebo se považuje za nedostatečnou. Slizniční kandidóza. Kandidurie u imunokompromitovaných pacientů. Systémová kandidóza u pacientů bez neutropenie. Profylaxe infekce Candidou u pacientů s neutropenií. Léčba a udržovací léčba k prevenci relapsu kryptokokové meningitidy u imunokompromitovaných pacientů.

MOPRILIC 10 mg

09/002/11-C

DR: O RP: 09/113/92-A/C

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Omeprazolum 10 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy velikost 3 obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1. OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2. HDPE lahvička, PP šroubovací uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel)

B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157376

POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157377

POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157379

POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0157391
POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0157392
POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0157394

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Blistr: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí. Po použití uzávěr pevně dotáhněte. Po prvním otevření použitelnost 3 měsíce.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Moprilic tobolky jsou indikovány k léčbě příznaků refluxní choroby jícnu (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých.

MOPRILIC 20 mg

09/003/11-C

DR: O RP: 09/113/92-B/C

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Omeprazolum 20 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy velikost 2 obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1. OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2. HDPE lahvička, PP šroubovací uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel)

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157402

POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157403

POR CPS ETD 7X20MG TBC kód SÚKL: 0157417

POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0157418

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Blistr: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí. Po použití uzávěr pevně dotáhněte. Po prvním otevření použitelnost 3 měsíce.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Moprilic tobolky jsou indikovány k léčbě příznaků refluxní choroby jícnu (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých.

PHACEBONATE 150 mg

87/250/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1

D: PHARMACENTER HOLDING (CYPRUS) LIMITED, STROVOLOU, Kypr

S: Acidum ibandronicum 150 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 14mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "150" na druhé straně.

OPA/Al/PVC blistr, krabička

PVC/PVdC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0158636
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0158637
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0158638
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0158639
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem fraktur (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

PHACEBONATE 50 mg

87/249/11-C

DR: OC RP: 96/012/009-EU1
D: PHARMACENTER HOLDING (CYPRUS) LIMITED, STROVOLOU, Kypr
S: Acidum ibandronicum 50 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 56.25 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 9mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "50" na druhé straně.
OPA/Al/PVC blistr, krabička
PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 7X50MG I BLI kód SÚKL: 0158626
POR TBL FLM 7X50MG II BLI kód SÚKL: 0158627
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0158628
POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0158629
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0158630
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0158631
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0158632
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0158633
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0158634
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0158635
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Kyselina ibandronová je indikována k prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

SATIVEX OROMUCOSAL SPRAY

63/256/11-C

DR: S
D: GW PHARMA LTD, SALISBURY, Velká Británie
S: Cannabinis sativae extractum spissum 242 mg
(odp. Dronabinolum 148.5 mg)
Cannabinis sativae extractum spissum 231 mg
(odp. Cannabidiolum 137.5 mg)
PP: Žlutohnědý roztok v rozprašovači, může obsahovat kapénky olejové fáze nebo částice. Sprejová nádoba z hnědého skla typu I opatřená dávkovací pumpou s polypropylenovou ponornou hadičkou a elastomerovým hrdlem, polyethylenový kryt. Dávkovací pumpa dodává dávku 100 mikrolitrů v jednom nástřiku.

- 5,5 ml = (po odstříknutí) 48 nástřiků po 100 ul
10 ml = (po odstříknutí) 90 nástřiků po 100 ul
- B: ORM SPR 1X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177545
ORM SPR 2X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177546
ORM SPR 3X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177547
ORM SPR 4X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177548
ORM SPR 5X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177549
ORM SPR 6X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177550
ORM SPR 10X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177551
ORM SPR 12X5.5ML SPN kód SÚKL: 0177552
ORM SPR 1X10ML SPN kód SÚKL: 0177553
ORM SPR 2X10ML SPN kód SÚKL: 0177554
ORM SPR 3X10ML SPN kód SÚKL: 0177555
ORM SPR 4X10ML SPN kód SÚKL: 0177556
ORM SPR 5X10ML SPN kód SÚKL: 0177557
ORM SPR 6X10ML SPN kód SÚKL: 0177558
ORM SPR 10X10ML SPN kód SÚKL: 0177559
ORM SPR 12X10ML SPN kód SÚKL: 0177560
- IS: Myorelaxantia
ATC: N02BG10
PE: 24
- ZS: Uchovávejte v chladničce při teplotě 2 - 8 °C. Po otevření není nutné uchovávat přípravek v chladničce, ale neměl by být skladován při teplotě vyšší než 25 °C. Uchovávejte ve vzpřímené poloze.
Doba použitelnosti po prvním otevření 5,5 ml: 28 dní
10 ml: 42 dní
- ZI: Sativex oromucosal spray je indikován jako přídavná léčba ke zlepšení symptomů u pacientů se středně těžkou až těžkou spasticitou způsobenou roztroušenou sklerózou (RS), kteří nedostatečně reagovali na jinou léčbu spasticity, a u kterých bylo v průběhu počáteční zkušební léčby prokázáno klinicky významné zlepšení symptomů souvisejících se spasticitou.
- Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

SILAXA 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/267/11-C

- DR: OC RP: 98/077/010-EU1
- D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko
- S: Sildenafil citras 140.45 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
- PP: Modré potahované kulaté tablety o průměru 11 mm.
PVC/PE/PVDC/Al blistry, krabička.
- B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0160790
POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0160791
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0160792
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0160793
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0160794
- IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Silaxa je nezbytné sexuální dráždění.

SILAXA 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/265/11-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Sildenafil citras 35.11 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Modré potahované kulaté tablety o průměru 7 mm.
PVC/PE/PVDC/Al blistry, krabička.

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0160780
POR TBL FLM 2X25MG BLI kód SÚKL: 0160781
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0160782
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0160783
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0160784

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Silaxa je nezbytné sexuální dráždění.

SILAXA 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/266/11-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Sildenafil citras 70.22 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré potahované kulaté tablety o průměru 9 mm.
PVC/PE/PVDC/Al blistry, krabička.

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0160785
POR TBL FLM 2X50MG BLI kód SÚKL: 0160786
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0160787
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0160788
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0160789

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Silaxa je nezbytné sexuální dráždění.

SYLVIANE 0,03 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/264/11-C

DR: O RP: 17/606/00-C

D: BAYER SCHERING PHARMA AG, BERLÍN, Německo

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Kulaté bikonvexní světle žluté potahované tablety, na jedné straně vyražen pravidelný

šestiúhelník, uvnitř něj vyraženo "DO".

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0175972
POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0175973
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0175974
POR TBL FLM 273 BLI kód SÚKL: 0175975

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Perorální antikoncepce.
