

ELUKAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/014/11-C

DR: O RP: 14/351/99-C

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)PP: Běžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 8,0 mm.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0153081
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153082
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0153083
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153084
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153085
POR TBL FLM 40X10MG BLI kód SÚKL: 0153086
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0153087
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153088
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153089
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0153090

IS: Bronchodilantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Léčba astmatu jako přídatná terapie u pacientů od 15 let s mírným až středně závažným
přetrvávajícím astmatem. Profylaxe astmatu, při kterém je převažující složkou
bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.**ELUKAN 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY**

14/012/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 11.9x7.2 mm.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0153061
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0153062
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0153063
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0153064
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0153065
POR TBL MND 40X4MG BLI kód SÚKL: 0153066
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0153067
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0153068
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0153069
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0153070

IS: Bronchodilantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba astmatu, jako přídatná léčba u dětí od 2 do 5 let s mírným až středně těžkým
perzistentním astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním
kortikosteroidům pro děti od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez

závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu u dětí od 2 let a starších, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

ELUKAN 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/013/11-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9,5 mm.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0153071
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0153072
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0153073
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0153074
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0153075
POR TBL MND 40X5MG BLI kód SÚKL: 0153076
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0153077
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0153078
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0153079
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0153080

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba astmatu, jako přídatná léčba u dětí od 6 do 14 let s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním kortikosteroidům pro děti od 6 do 14 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu u dětí od 6 do 14 let, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

LEFLUNOMID APOTEX 10 mg

29/040/11-C

DR: OC RP: 99/118/001-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Leflunomidum 10 mg

PP: Bílé, kulaté tablety, na jedné straně s vyraženým LE nad 10 a na druhé straně s vyraženým APO.

Al/Al blistr tvarovatelný za studena, balení po 30 nebo 100 kusech.

B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159092
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0159093

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Leflunomid je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. "chorobu-modifikující" antirevmatikum a aktivní psoriatickou artritidou.

Předchozí nebo současná léčba hepatotoxickými nebo hematotoxickými DMARD může

vést ke zvýšenému riziku výskytu vážných nežádoucích účinků. Převedení z leflunomidu na jiné DMARD bez následné washout kúry může zvýšit riziko vážných nežádoucích účinků dokonce i za dlouhou dobu po převedení.

LEFLUNOMID APOTEX 20 mg

29/041/11-C

DR: OC RP: 99/118/005-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Leflunomidum 20 mg

PP: Bílé tablety trojúhelníkovitého tvaru, na jedné straně s vyraženým LE nad 2 a na druhé straně s vyraženým APO.

Al/Al blistr tvarovatelný za studena, balení po 30 nebo 100 tabletách.

B: POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159094

POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0159095

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Leflunomid je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. "chorobu-modifikující" antirevmatikum a aktivní psoriatickou artritidou.

Předchozí nebo současná léčba hepatotoxickými nebo hematotoxickými DMARD může vést ke zvýšenému riziku výskytu vážných nežádoucích účinků. Převedení z leflunomidu na jiné DMARD bez následné washout kúry může zvýšit riziko vážných nežádoucích účinků dokonce i za dlouhou dobu po převedení.

NUROFEN RAPID 200 mg CAPSULES

07/025/11-C

DR: OW RP: 07/376/92-S/C

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD., SLOUGH, Velká Británie

S: Ibuprofenum 200 mg

PP: Červené oválné průsvitné měkké tobolky s identifikačním potiskem.

Bílé neprůhledné PVC/PVdC/Al blistry.

B: POR CPS MOL 2X200MG BLI kód SÚKL: 0135728

POR CPS MOL 4X200MG BLI kód SÚKL: 0135729

POR CPS MOL 6X200MG BLI kód SÚKL: 0135730

POR CPS MOL 8X200MG BLI kód SÚKL: 0135731

POR CPS MOL 10X200MG BLI kód SÚKL: 0135732

POR CPS MOL 12X200MG BLI kód SÚKL: 0135733

POR CPS MOL 16X200MG BLI kód SÚKL: 0135734

POR CPS MOL 20X200MG BLI kód SÚKL: 0135735

POR CPS MOL 24X200MG BLI kód SÚKL: 0135736

POR CPS MOL 30X200MG BLI kód SÚKL: 0135737

POR CPS MOL 40X200MG BLI kód SÚKL: 0135738

POR CPS MOL 50X200MG BLI kód SÚKL: 0135739

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem nebo chladem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická úleva od mírné až středně silné bolesti, jako jsou bolesti hlavy, menstruační bolesti, bolesti zubů a horečka a bolest doprovázející akutní záněty horních

cest dýchacích.

OLANZAPIN LILLY 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/030/11-C

DR: OC RP: 96/022/009-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s potiskem "Lilly" a číselným rozlišením "4117".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170999

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0171000

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0171001

POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0171002

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

OLANZAPIN LILLY 10 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO ROZTOKU

68/037/11-C

DR: OC RP: 96/022/016-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žlutý lyofilizovaný prášek.
Skleněná ampule (typ I), krabička.

B: INJ PLV SOL 1X10MG VIA kód SÚKL: 0171027

INJ PLV SOL 10X10MG VIA kód SÚKL: 0171028

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Při teplotě do 25 °C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po rekonstituci neuchovávat v mrazu, doba použitelnosti 1 hodina.

ZI: OLANZAPIN LILLY prášek pro přípravu injekčního roztoku je indikován k rychlému ztišení agitovanosti a poruch chování u pacientů se schizofrenií nebo manickou epizodou, když není vhodná perorální léčba. Jakmile to dovolí klinický stav pacienta, měla by být léčba přípravkem OLANZAPIN LILLY prášek pro přípravu injekčního roztoku ukončena a mělo by být zahájeno podávání perorálního olanzapinu.

OLANZAPIN LILLY 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/031/11-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Modré oválné potahované tablety s vyražením "Lilly" a číselným rozlišením "4115".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0171003

POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0171004

POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0171005

POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0171006

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

OLANZAPIN LILLY 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/027/11-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s potiskem "Lilly" a číselným rozlišením "4112".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170987

POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170988

POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170989

POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170990

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná

OLANZAPIN LILLY 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/032/11-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Růžové oválné potahované tablety s vyražením "Lilly" a číselným rozlišením "4420".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0171007

POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0171008

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0171009

POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0171010

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární

poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

OLANZAPIN LILLY 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/028/11-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s potiskem "Lilly" a číselným rozlišením "4115".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170991

POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0170992

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170993

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0170994

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná

OLANZAPIN LILLY 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/029/11-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s potiskem "Lilly" a číselným rozlišením "4116".
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170995

POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170996

POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170997

POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170998

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná

OLANZAPIN LILLY VELOTAB 10 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH

68/034/11-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum micronisatum 10 mg

PP: Žlutá kulatá lyofilizovaná tableta.
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0171015

POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0171016

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0171017

POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0171018

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Dospělí

Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie.

Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.

Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN LILLY VELOTAB 15 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH 68/035/11-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum micronisatum 15 mg

PP: Žlutá kulatá lyofilizovaná tableta.

Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0171019

POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0171020

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0171021

POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0171022

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Dospělí

Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie.

Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.

Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN LILLY VELOTAB 20 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH 68/036/11-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum micronisatum 20 mg

PP: Žlutá kulatá lyofilizovaná tableta.

Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0171023

POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0171024

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0171025

POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0171026

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Dospělí

Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie.

Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.

Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN LILLY VELOTAB 5 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH
68/033/11-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: ELI LILLY ČR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olanzapinum micronisatum 5 mg

PP: Žlutá kulatá lyofilizovaná tableta.

Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0171011

POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0171012

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0171013

POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0171014

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Dospělí

Olanzapin je indikován pro léčbu schizofrenie.

Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.

Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

PALEXIA 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/010/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 116.48 mg

(odp. Tapentadolum 100 mg)

PP: Růžové kulaté potahované tablety o průměru 9 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H8" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al blistry

2. PVC/PVDC/Al perforované blistry

B: POR TBL FLM 5X100MG BLI kód SÚKL: 0153661

POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153662

POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153663

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153664

POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153665

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153666

POR TBL FLM 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153667

POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153668
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153669
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153670
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153671
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153672
POR TBL FLM 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153673
POR TBL FLM 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153674
POR TBL FLM 20X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153675
POR TBL FLM 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153676
POR TBL FLM 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153677
POR TBL FLM 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153678
POR TBL FLM 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153679
POR TBL FLM 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153680
POR TBL FLM 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153681
POR TBL FLM 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153682

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/008/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 58.24 mg
(odp. Tapentadolum 50 mg)

PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 7 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H6" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al blistry

2. PVC/PVDC/Al perforované blistry

B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0153617
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153618
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153619
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153620
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153621
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153622
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153623
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153624
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153625
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153626
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153627
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153628
POR TBL FLM 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153629
POR TBL FLM 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153630
POR TBL FLM 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153631
POR TBL FLM 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153632
POR TBL FLM 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153633
POR TBL FLM 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153634
POR TBL FLM 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153635

POR TBL FLM 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153636
POR TBL FLM 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153637
POR TBL FLM 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153638

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/009/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 87.36 mg
(odp. Tapentadolum 75 mg)

PP: Žluté kulaté potahované tablety o průměru 8 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H7" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al blistry

2. PVC/PVDC/Al perforované blistry

B: POR TBL FLM 5X75MG BLI kód SÚKL: 0153639
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0153640
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0153641
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0153642
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0153643
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0153644
POR TBL FLM 40X75MG BLI kód SÚKL: 0153645
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0153646
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0153647
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0153648
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0153649
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0153650
POR TBL FLM 10X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153651
POR TBL FLM 14X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153652
POR TBL FLM 20X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153653
POR TBL FLM 28X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153654
POR TBL FLM 30X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153655
POR TBL FLM 50X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153656
POR TBL FLM 56X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153657
POR TBL FLM 60X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153658
POR TBL FLM 90X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153659
POR TBL FLM 100X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153660

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA RETARD 100 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/016/11-C

DR: S
D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika
S: Tapentadoli hydrochloridum 116.48 mg
(odp. Tapentadolum 100 mg)
PP: Žluté oválné potahované tablety (6,5 mm x 15 mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H2" na druhé straně.
1. PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry
2. PVC/PVDC/perforované Al/ papírové/PET blistry
B: POR TBL PRO 7X100MG BLI kód SÚKL: 0153705
POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153706
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153707
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153708
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153709
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153710
POR TBL PRO 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153711
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153712
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153713
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153714
POR TBL PRO 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153715
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153716
POR TBL PRO 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153717
POR TBL PRO 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153718
POR TBL PRO 20X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153719
POR TBL PRO 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153720
POR TBL PRO 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153721
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153722
POR TBL PRO 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153723
POR TBL PRO 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153724
POR TBL PRO 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153725
POR TBL PRO 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153726
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA RETARD 150 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
65/017/11-C

DR: S
D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika
S: Tapentadoli hydrochloridum 174.72 mg
(odp. Tapentadolum 150 mg)
PP: Růžové oválné potahované tablety (6,5 mm x 15 mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H3" na druhé straně.
1. PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry
2. PVC/PVDC/perforované Al/ papírové/PET blistry
B: POR TBL PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0153727
POR TBL PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0153728
POR TBL PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0153729

POR TBL PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0153730
POR TBL PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0153731
POR TBL PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0153732
POR TBL PRO 40X150MG BLI kód SÚKL: 0153733
POR TBL PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0153734
POR TBL PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0153735
POR TBL PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0153736
POR TBL PRO 90X150MG BLI kód SÚKL: 0153737
POR TBL PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0153738
POR TBL PRO 10X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153739
POR TBL PRO 14X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153740
POR TBL PRO 20X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153741
POR TBL PRO 28X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153742
POR TBL PRO 30X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153743
POR TBL PRO 50X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153744
POR TBL PRO 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153745
POR TBL PRO 60X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153746
POR TBL PRO 90X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153747
POR TBL PRO 100X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153748

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA RETARD 200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/018/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 232.96 mg
(odp. Tapentadolum 200 mg)

PP: Oranžové oválné potahované tablety (7 mm x 17 mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H4" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry

2. PVC/PVDC/perforované Al/ papírové/PET blistry

B: POR TBL PRO 7X200MG BLI kód SÚKL: 0153749
POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0153750
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0153751
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0153752
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0153753
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0153754
POR TBL PRO 40X200MG BLI kód SÚKL: 0153755
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0153756
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0153757
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0153758
POR TBL PRO 90X200MG BLI kód SÚKL: 0153759
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0153760
POR TBL PRO 10X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153761
POR TBL PRO 14X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153762

POR TBL PRO 20X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153763
POR TBL PRO 28X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153764
POR TBL PRO 30X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153765
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153766
POR TBL PRO 56X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153767
POR TBL PRO 60X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153768
POR TBL PRO 90X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153769
POR TBL PRO 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153770

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA RETARD 250 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/019/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 291.2 mg
(odp. Tapentadolum 250 mg)

PP: Červenohnědé oválné potahované tablety (7 mm x 17 mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H5" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry

2. PVC/PVDC/perforované Al/ papírové/PET blistry

B: POR TBL PRO 7X250MG BLI kód SÚKL: 0153771
POR TBL PRO 10X250MG BLI kód SÚKL: 0153772
POR TBL PRO 14X250MG BLI kód SÚKL: 0153773
POR TBL PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0153774
POR TBL PRO 28X250MG BLI kód SÚKL: 0153775
POR TBL PRO 30X250MG BLI kód SÚKL: 0153776
POR TBL PRO 40X250MG BLI kód SÚKL: 0153777
POR TBL PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0153778
POR TBL PRO 56X250MG BLI kód SÚKL: 0153779
POR TBL PRO 60X250MG BLI kód SÚKL: 0153780
POR TBL PRO 90X250MG BLI kód SÚKL: 0153781
POR TBL PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0153782
POR TBL PRO 10X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153783
POR TBL PRO 14X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153784
POR TBL PRO 20X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153785
POR TBL PRO 28X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153786
POR TBL PRO 30X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153787
POR TBL PRO 50X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153788
POR TBL PRO 56X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153789
POR TBL PRO 60X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153790
POR TBL PRO 90X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153791
POR TBL PRO 100X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153792

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PALEXIA RETARD 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/015/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 58.24 mg
(odp. Tapentadolum 50 mg)

PP: Bílé oválné potahované tablety (6,5 mm x 15 mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H1" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry

2. PVC/PVDC/perforované Al/ papírové/PET blistry

B: POR TBL PRO 7X50MG BLI kód SÚKL: 0153683
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153684
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153685
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153686
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153687
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153688
POR TBL PRO 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153689
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153690
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153691
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153692
POR TBL PRO 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153693
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153694
POR TBL PRO 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153695
POR TBL PRO 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153696
POR TBL PRO 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153697
POR TBL PRO 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153698
POR TBL PRO 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153699
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153700
POR TBL PRO 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153701
POR TBL PRO 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153702
POR TBL PRO 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153703
POR TBL PRO 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153704

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

PANTOMYL 40 mg

09/004/11-C

DR: O RP: 09/714/95-C

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

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45.1 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Tmavě žlutá podlouhlá bikonvexní potahovaná tableta s černě vytištěným značením "PS4" na jedné straně tablety.

1. Al blistry s vrstvou vysoušedla
2. Bílá HDPE lahvička se šroubovacím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo
- B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0160345
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0160346
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0160348
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0160351
POR TBL ENT 96X40MG BLI kód SÚKL: 0160354
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0160373
POR TBL ENT 50X40MG TBC kód SÚKL: 0160374
POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0160376
POR TBL ENT 90X40MG TBC kód SÚKL: 0160377
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0160379
POR TBL ENT 250X40MG TBC kód SÚKL: 0160380
- IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC02
PE: 24
ZS: Blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
HDPE lahvičky: Uchovávejte lahvičku pevně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Po prvním otevření spotřebujte léčivý přípravek do 30 dní.
ZI: Dospělí a děti nad 12 let - refluxní ezofagitida.
Dospělí - eradikace H. pylori v kombinaci s příslušnou terapií ATB u pacientů s vředy spojenými s infekcí H. pylori žaludeční a duodenální vřed Zollinger-Ellisonův syndrom a další patologické hypersekreторické stavy.

PARACETAMOL ACCORD 1000 mg ŠUMIVÉ TABLETY

07/026/11-C

- DR: OW RP: 07/250/92-C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Paracetamolum 1000 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché hladké šumivé tablety se zkosenými hranami.
a) Al/Al strip pro 4 tablety nebo 10 tablet laminovaný pomocí LDPE, krabička
b) bílá neprůhledná hladká PP tuba pro 10 nebo 12 tablet uzavřená bílým neprůhledným PE pojistným uzávěrem s vysoušedlem, krabička.
- B: POR TBL EFF 4X1000MG STR kód SÚKL: 0145523
POR TBL EFF 8X1000MG STR kód SÚKL: 0145524
POR TBL EFF 20X1000MG STR kód SÚKL: 0145525
POR TBL EFF 40X1000MG STR kód SÚKL: 0145526
POR TBL EFF 36X1000MG TUB kód SÚKL: 0145527
POR TBL EFF 10X1000MG STR kód SÚKL: 0176627
POR TBL EFF 10X1000MG TUB kód SÚKL: 0176628
POR TBL EFF 20X1000MG TUB kód SÚKL: 0176629
- IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 24
ZS: a) pro Al/Al strip:
Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
b) pro PP tubu:
Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v původním obalu, tubu dobře uzavřenou, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Doba použitelnosti po prvním otevření: 1 měsíc
ZI: Léčba mírné a středně silné bolesti a/nebo horečky. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající pacienty.

PENTASA SLOW RELEASE TABLETS 1 g

29/011/11-C

DR: S

D: FERRING-LÉČIVA, A.S., JESENICE U PRAHY, Česká republika

S: Mesalazinum 1 g

PP: Šedobíle až světle hnědé skvrnitě podlouhlé tablety na obou stranách označené "PENTASA".

Al/OPA-Al-PVC blistr, krabička

B: POR TBL PRO 60X1GM BLI kód SÚKL: 0157787

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: A07EC02

PE: 24

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

ZI: Léčba ulcerózní kolitidy a Crohnovy choroby.

PROPANORM 35 mg/10 ml INJEKČNÍ ROZTOK

13/038/11-C

DR: O RP: 13/134/85-C

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

S: Propafenoni hydrochloridum 35 mg v 10 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

OPC ampule z bezbarvého skla, 2 tvarované vložky, krabička

B: INJ SOL 10X10ML/35MG AMP kód SÚKL: 0159836

IS: Antiarrhythmica

ATC: C01BC03

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek po naředění použit okamžitě, doba a podmínky jsou v odpovědnosti uživatele a doba by neměla být delší než 24 hodin při 2 - 8°C.

ZI: Symptomatické stavy tachykardiální supraventrikulární srdeční arytmie vyžadující léčbu, tj. tachykardie atrioventrikulárního spojení, supraventrikulární tachykardie u Wolff-Parkinson-Whiteova (WPW) syndromu nebo paroxysmální atriální fibrilace. Závažná symptomatická ventrikulární tachyarytmie, je-li považována lékařem za stav ohrožující život.

XADOS 20 mg TABLETY

24/001/11-C

DR: S

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Bilastinum 20 mg

PP: Oválné bikonvexní tablety s půlicí rýhou. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

Blistr skládající se ze dvou částí: laminát, skládající se z OPA (vnější strana laminátu), Al a PVC (vnitřní strana laminátu/Al folie

Al folie je teplem spojená s tepelně spojitelným lakem (PVC-PVAC kopolymer a butylmethakrylátová pryskyřice) k laminátu. Blistry jsou v krabičce.

B: POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0148671

POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0148672
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148673
POR TBL NOB 40X20MG BLI kód SÚKL: 0148674
POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0148675

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX29

PE: 60

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba alergické rinokonjunktivitidy a kopřivky.

YANTIL 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/007/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 116.48 mg
(odp. Tapentadolum 100 mg)

PP: Růžové kulaté potahované tablety o průměru 9 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H8" na druhé straně.

1. PVC/PVDC/Al blistry

2. PVC/PVDC/Al perforované blistry

B: POR TBL FLM 5X100MG BLI kód SÚKL: 0153838
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153839
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153840
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153841
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153842
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153843
POR TBL FLM 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153844
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153845
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153846
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153847
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153848
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153849
POR TBL FLM 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153850
POR TBL FLM 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153851
POR TBL FLM 20X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153852
POR TBL FLM 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153853
POR TBL FLM 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153854
POR TBL FLM 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153855
POR TBL FLM 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153856
POR TBL FLM 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153857
POR TBL FLM 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153858
POR TBL FLM 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153859

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/005/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika
S: Tapentadoli hydrochloridum 58.24 mg
(odp. Tapentadolum 50 mg)
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 7 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H6" na druhé straně.
1. PVC/PVDC/Al blistry
2. PVC/PVDC/Al perforované blistry
B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0153794
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153795
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153796
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153797
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153798
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153799
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153800
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153801
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153802
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153803
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153804
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153805
POR TBL FLM 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153806
POR TBL FLM 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153807
POR TBL FLM 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153808
POR TBL FLM 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153809
POR TBL FLM 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153810
POR TBL FLM 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153811
POR TBL FLM 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153812
POR TBL FLM 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153813
POR TBL FLM 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153814
POR TBL FLM 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153815
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

65/006/11-C

DR: S
D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika
S: Tapentadoli hydrochloridum 87.36 mg
(odp. Tapentadolum 75 mg)
PP: Žluté kulaté potahované tablety o průměru 8 mm, označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a "H7" na druhé straně.
1. PVC/PVDC/Al blistry
2. PVC/PVDC/Al perforované blistry
B: POR TBL FLM 5X75MG BLI kód SÚKL: 0153816
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0153817
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0153818
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0153819
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0153820

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0153821
POR TBL FLM 40X75MG BLI kód SÚKL: 0153822
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0153823
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0153824
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0153825
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0153826
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0153827
POR TBL FLM 10X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153828
POR TBL FLM 14X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153829
POR TBL FLM 20X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153830
POR TBL FLM 28X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153831
POR TBL FLM 30X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153832
POR TBL FLM 50X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153833
POR TBL FLM 56X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153834
POR TBL FLM 60X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153835
POR TBL FLM 90X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153836
POR TBL FLM 100X1X75MG BLI kód SÚKL: 0153837

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě středně silné až silné akutní bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL RETARD 100 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/021/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 116.48 mg
(odp. Tapentadolum 100 mg)

PP: Žluté, oválné potahované tablety (6,5mm x 15mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H2 na druhé straně.

PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry.

Balení obsahující 7, 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 tablet s prodlouženým účinkem.

PVC/PVDC/perforované Al/papírové/PEt blistry.

Balení obsahující 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s prodlouženým účinkem.

B: POR TBL PRO 7X100MG BLI kód SÚKL: 0153882
POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0153883
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0153884
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153885
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0153886
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0153887
POR TBL PRO 40X100MG BLI kód SÚKL: 0153888
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0153889
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0153890
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0153891
POR TBL PRO 90X100MG BLI kód SÚKL: 0153892
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0153893

POR TBL PRO 10X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153894
POR TBL PRO 14X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153895
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0153896
POR TBL PRO 28X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153897
POR TBL PRO 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153898
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153899
POR TBL PRO 56X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153900
POR TBL PRO 60X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153901
POR TBL PRO 90X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153902
POR TBL PRO 100X1X100MG BLI kód SÚKL: 0153903

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL RETARD 150 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/022/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 174.72 mg

(odp. Tapentadolum 150 mg)

PP: Růžové, oválné potahované tablety (6,5mmx15mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H3 na druhé straně.

PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry.

Balení obsahující 7, 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 tablet s prodlouženým účinkem.

PVC/PVDC/perforované Al/papírové/PEt blistry.

Balení obsahující 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s prodlouženým účinkem.

B: POR TBL PRO 7X150MG BLI kód SÚKL: 0153904
POR TBL PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0153905
POR TBL PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0153906
POR TBL PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0153907
POR TBL PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0153908
POR TBL PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0153909
POR TBL PRO 40X150MG BLI kód SÚKL: 0153910
POR TBL PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0153911
POR TBL PRO 56X150MG BLI kód SÚKL: 0153912
POR TBL PRO 60X150MG BLI kód SÚKL: 0153913
POR TBL PRO 90X150MG BLI kód SÚKL: 0153914
POR TBL PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0153915
POR TBL PRO 10X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153916
POR TBL PRO 14X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153917
POR TBL PRO 20X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153918
POR TBL PRO 28X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153919
POR TBL PRO 30X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153920
POR TBL PRO 50X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153921
POR TBL PRO 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153922

POR TBL PRO 60X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153923
POR TBL PRO 90X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153924
POR TBL PRO 100X1X150MG BLI kód SÚKL: 0153925

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL RETARD 200 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/023/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 232.96 mg
(odp. Tapentadolum 200 mg)

PP: Oranžové, oválné potahované tablety (7mmx17mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H4 na druhé straně.

PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry.

Balení obsahující 7, 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 tablet s prodlouženým účinkem.

PVC/PVDC/perforované Al/papírové/PEt blistry.

Balení obsahující 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s prodlouženým účinkem.

B: POR TBL PRO 7X200MG BLI kód SÚKL: 0153926
POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0153927
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0153928
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0153929
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0153930
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0153931
POR TBL PRO 40X200MG BLI kód SÚKL: 0153932
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0153933
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0153934
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0153935
POR TBL PRO 90X200MG BLI kód SÚKL: 0153936
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0153937
POR TBL PRO 10X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153938
POR TBL PRO 14X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153939
POR TBL PRO 20X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153940
POR TBL PRO 28X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153941
POR TBL PRO 30X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153942
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153943
POR TBL PRO 56X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153944
POR TBL PRO 60X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153945
POR TBL PRO 90X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153946
POR TBL PRO 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0153947

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL RETARD 250 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/024/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Tapentadoli hydrochloridum 291.2 mg
(odp. Tapentadolum 250 mg)

PP: Červenohnědé, oválné potahované tablety (7mmx17mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H5 na druhé straně.

PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry.

Balení obsahující 7, 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 tablet s prodlouženým účinkem.

PVC/PVDC/perforované Al/papírové/Pet blistry.

Balení obsahující 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s prodlouženým účinkem.

B: POR TBL PRO 7X250MG BLI kód SÚKL: 0153948
POR TBL PRO 10X250MG BLI kód SÚKL: 0153949
POR TBL PRO 14X250MG BLI kód SÚKL: 0153950
POR TBL PRO 20X250MG BLI kód SÚKL: 0153951
POR TBL PRO 28X250MG BLI kód SÚKL: 0153952
POR TBL PRO 30X250MG BLI kód SÚKL: 0153953
POR TBL PRO 40X250MG BLI kód SÚKL: 0153954
POR TBL PRO 50X250MG BLI kód SÚKL: 0153955
POR TBL PRO 56X250MG BLI kód SÚKL: 0153956
POR TBL PRO 60X250MG BLI kód SÚKL: 0153957
POR TBL PRO 90X250MG BLI kód SÚKL: 0153958
POR TBL PRO 100X250MG BLI kód SÚKL: 0153959
POR TBL PRO 10X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153960
POR TBL PRO 14X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153961
POR TBL PRO 20X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153962
POR TBL PRO 28X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153963
POR TBL PRO 30X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153964
POR TBL PRO 50X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153965
POR TBL PRO 56X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153966
POR TBL PRO 60X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153967
POR TBL PRO 90X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153968
POR TBL PRO 100X1X250MG BLI kód SÚKL: 0153969

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX06

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.

YANTIL RETARD 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/020/11-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

- S: Tapentadoli hydrochloridum 58.24 mg
(odp. Tapentadolum 50 mg)
- PP: Bílé, oválné potahované tablety (6,5mmx15mm), označené logem společnosti Grünenthal na jedné straně a H1 na druhé straně.
PVC/PVDC/Al/papírové/PET blistry.
Balení obsahující 7, 10, 14, 20, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100 tablet s prodlouženým účinkem.
PVC/PVDC/perforované Al/papírové/PET blistry.
Balení obsahující 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s prodlouženým účinkem.
- B: POR TBL PRO 7X50MG BLI kód SÚKL: 0153860
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0153861
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0153862
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0153863
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0153864
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0153865
POR TBL PRO 40X50MG BLI kód SÚKL: 0153866
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0153867
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0153868
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0153869
POR TBL PRO 90X50MG BLI kód SÚKL: 0153870
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0153871
POR TBL PRO 10X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153872
POR TBL PRO 14X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153873
POR TBL PRO 20X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153874
POR TBL PRO 28X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153875
POR TBL PRO 30X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153876
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153877
POR TBL PRO 56X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153878
POR TBL PRO 60X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153879
POR TBL PRO 90X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153880
POR TBL PRO 100X1X50MG BLI kód SÚKL: 0153881
- IS: Analgetica - anodyna
- ATC: N02AX06
- PE: 36
- ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.
- ZI: Léčba silné chronické bolesti u dospělých, kterou adekvátně tlumí pouze opioidní analgetika.
-