

ALPRAZOLAM ORION 0,25 mg

70/225/11-C

DR: O RP: 70/214/85-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Alprazolamum 0.25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou o průměru 7 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lékovka s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 20X0.25MG TBC kód SÚKL: 0170492

POR TBL NOB 30X0.25MG TBC kód SÚKL: 0170493

POR TBL NOB 50X0.25MG TBC kód SÚKL: 0170494

POR TBL NOB 100X0.25MG TBC kód SÚKL: 0170495

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C.

ZI: Panická porucha -Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam je indikován pouze v případech, kdy jsou symptomy závažné, omezující nebo způsobují pacientovi nesnesitelné utrpení.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č. 167/1998 Sb.).**ALPRAZOLAM ORION 0,5 mg**

70/226/11-C

DR: O RP: 70/214/85-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Alprazolamum 0.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s půlicí rýhou o průměru 7 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lékovka s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 20X0.5MG TBC kód SÚKL: 0170496

POR TBL NOB 30X0.5MG TBC kód SÚKL: 0170497

POR TBL NOB 50X0.5MG TBC kód SÚKL: 0170498

POR TBL NOB 100X0.5MG TBC kód SÚKL: 0170499

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C.

ZI: Panická porucha -Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam je indikován pouze v případech, kdy jsou symptomy závažné, omezující nebo způsobují pacientovi nesnesitelné utrpení.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).**ALPRAZOLAM ORION 1 mg**

70/227/11-C

DR: O RP: 70/214/85-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Alprazolamum 1 mg

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, kulaté ploché tablety se zkosenými hranami s půlicí rýhou o průměru 9 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lékovka s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 20X1MG TBC kód SÚKL: 0170500
POR TBL NOB 30X1MG TBC kód SÚKL: 0170501
POR TBL NOB 50X1MG TBC kód SÚKL: 0170502
POR TBL NOB 100X1MG TBC kód SÚKL: 0170503

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C.

ZI: Panická porucha -Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam je indikován pouze v případech, kdy jsou symptomy závažné, omezující nebo způsobují pacientovi nesnesitelné utrpení .

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

AMIKACIN B. BRAUN 2,5 mg/ml

15/086/11-C

DR: OW RP: 15/124/81-C

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Amikacini disulfas 358 mg
(odp. Amikacinum 250 mg)

PP: Čirý, bezbarvý, vodný roztok.
LDPE lahvička.

B: INF SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0141834

INF SOL 20X100ML LAG kód SÚKL: 0141835

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba nozokomiálních infekcí dolního respiračního traktu, včetně závažné pneumonie, intraabdominálních infekcí, včetně peritonitidy, komplikovaných a rekurentních infekcí močového traktu, infekcí kůže a podkožní tkáně, včetně infekcí špatně se hojících ran, bakteriální endokarditidy, pooperačních infekcí (včetně infekcí po cévních operacích).

AMIKACIN B. BRAUN 5 mg/ml

15/087/11-C

DR: OW RP: 15/124/81-C

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Amikacini disulfas 717 mg
(odp. Amikacinum 500 mg)

PP: Čirý, bezbarvý, vodný roztok.
LDPE lahvička.

B: INF SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0141836

INF SOL 20X100ML LAG kód SÚKL: 0141837

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba nozokomiálních infekcí dolního respiračního traktu, včetně závažné pneumonie, intraabdominálních infekcí, včetně peritonitidy, komplikovaných a rekurentních infekcí močového traktu, infekcí kůže a podkožní tkáně, včetně infekcí špatně se hojících ran, bakteriální endokarditidy, pooperačních infekcí (včetně infekcí po cévních operacích).

AMIKACIN B.BRAUN 10 mg/ml

15/088/11-C

DR: OE RP: 15/124/81-C

D: B. BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Amikacini disulfas 1434 mg
(odp. Amikacinum 1000 mg)PP: Čirý, bezbarvý, vodný roztok.
LDPE lahvička.

B: INF SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0141838

INF SOL 20X100ML LAG kód SÚKL: 0141839

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba nozokomiálních infekcí dolního respiračního traktu, včetně závažné pneumonie, intraabdominálních infekcí, včetně peritonitidy, komplikovaných a rekurentních infekcí močového traktu, infekcí kůže a podkožní tkáně, včetně infekcí špatně se hojících ran, bakteriální endokarditidy, pooperačních infekcí (včetně infekcí po cévních operacích).

GEMCITABINE HOSPIRA 38 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFÚZNÍHO ROZTOKU 44/215/11-C

DR: OW RP: 44/153/96-C

D: HOSPIRA UK LIMITED, ROYAL LEAMINGTON SPA, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum qs
(odp. Gemcitabinum 200 mg)PP: Čirý bezbarvý až nažloutlý roztok bez viditelných částic.
Injekční lahvička z bezbarvého skla (typ I) s chlorobutylovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a polypropylenovým (flip-off) krytem.

B: INF CNC SOL 1X5.3ML/200MG VIA kód SÚKL: 0148679

INF CNC SOL 1X26.3ML/1GM VIA kód SÚKL: 0148680

INF CNC SOL 1X52.6ML/2GM VIA kód SÚKL: 0148681

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 18

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

ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou, Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu pankreatu . Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu vaječnicků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po (neo)adjuvantní chemoterapii.

GLUCOPHAGE XR 1000 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

18/222/11-C

DR: S
D: MERCK SANTÉ S.A.S., LYON, Francie
S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)
PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s vyraženým potiskem "1000" na jedné straně a "Merck" na druhé straně.
PVC/PVDC//Al blistr.
B: POR TBL PRO 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0152146
POR TBL PRO 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0152147
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

GLUCOPHAGE XR 750 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
18/221/11-C

DR: S
D: MERCK SANTÉ S.A.S., LYON, Francie
S: Metformini hydrochloridum 750 mg
(odp. Metforminum 585 mg)
PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s vyraženým potiskem "750" na jedné straně a "Merck" na druhé straně.
1. PVC/Al blistr
2. PVC/PVDC//Al
B: POR TBL PRO 30X750MG I BLI kód SÚKL: 0152142
POR TBL PRO 30X750MG II BLI kód SÚKL: 0152143
POR TBL PRO 60X750MG I BLI kód SÚKL: 0152144
POR TBL PRO 60X750MG II BLI kód SÚKL: 0152145
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

IKAMETIN 150 mg

87/139/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
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: 0158622
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0158623
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0158624

POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0158625

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

IKAMETIN 50 mg

87/138/11-C

DR: OC RP: 96/012/009-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

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 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0158620

POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0158621

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ikametin je indikován pro prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

TACROLIMUS ASTRON 0,5 mg

59/187/11-C

DR: O RP: 59/130/03-C

D: ASTRON RESEARCH LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 0.5 mg
(odp. Tacrolimusum)

PP: Světle žluté/světle žluté tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "0,5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.

Al/Al blistr

B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134736

POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134737

POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134738

POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134739

POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134740

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce. Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými

imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS ASTRON 1 mg

59/188/11-C

DR: O RP: 59/758/99-C

D: ASTRON RESEARCH LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 1.02 mg
(odp. Tacrolimusum 1.00 mg)

PP: Bílé/bílé tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "1" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0134741

POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0134742

POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0134743

POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0134744

POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0134745

POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0134746

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS INTAS 0,5 mg

59/207/11-C

DR: O RP: 59/130/03-C

D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 0.51 mg
(odp. Tacrolimusum 0.5 mg)

PP: Světle žluté/světle žluté tvrdé želatinové tobolky velikost "5" s potiskem "TCR" na víčku a "0,5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr

B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134721

POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134722

POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134723

POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134724

POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134725

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS INTAS 1 mg

59/208/11-C

DR: O RP: 59/758/99-C

D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 1.02 mg
(odp. Tacrolimusum 1 mg)PP: Bílé/bílé tvrdé želatinové tobolky velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "1" na těle
tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistrB: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0134726
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0134727
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0134728
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0134729
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0134730
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0134731

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek
chráněn před vlhkostí.ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými
imunopresivními léčivými přípravky.**TACROLIMUS LAMBDA 0,5 mg**

59/211/11-C

DR: O RP: 59/130/03-C

D: LAMBDA THERAPEUTICS LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 0.51 mg
(odp. Tacrolimusum 0.5 mg)PP: Světle žluté/světle žluté tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na
víčku a "0,5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr.B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134751
POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134752
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134753
POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134754
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134755

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek
chráněn před vlhkostí.ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými
imunopresivními léčivými přípravky.**TACROLIMUS LAMBDA 1 mg**

59/212/11-C

DR: O RP: 59/758/99-C

D: LAMBDA THERAPEUTICS LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

- S: Tacrolimusum monohydricum 1.02 mg
(odp. Tacrolimusum 1.00 mg)
- PP: Bílé/bílé tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "1" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr.
- B: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0134756
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0134757
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0134758
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0134759
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0134760
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0134761
- IS: Immunopraeparata
- ATC: L04AD02
- PE: 24
- ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
- ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.
-

TRIMETAZIDINE LUPIN 35 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

83/228/11-C

- DR: O RP: 83/328/01-C
- D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie
- S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg
(odp. Trimetazidinum 27.5 mg)
- PP: Růžové, kulaté bikonvexní tablety s vyraženým '35' na jedné straně, na druhé straně hladké.
Blistr sestávající z:
PVC/PVDC/ Al blistr
PVC/ACLAR/Al blistr
OPA/Al/PVC/ Al blistr
OPA/Al/PE/ Al blistr
- B: POR TBL PRO 10X35MG I BLI kód SÚKL: 0159763
POR TBL PRO 10X35MG II BLI kód SÚKL: 0159764
POR TBL PRO 20X35MG II BLI kód SÚKL: 0159765
POR TBL PRO 20X35MG I BLI kód SÚKL: 0159766
POR TBL PRO 30X35MG I BLI kód SÚKL: 0159767
POR TBL PRO 30X35MG II BLI kód SÚKL: 0159768
POR TBL PRO 40X35MG II BLI kód SÚKL: 0159769
POR TBL PRO 40X35MG I BLI kód SÚKL: 0159770
POR TBL PRO 60X35MG I BLI kód SÚKL: 0159771
POR TBL PRO 60X35MG II BLI kód SÚKL: 0159772
POR TBL PRO 90X35MG II BLI kód SÚKL: 0159773
POR TBL PRO 90X35MG I BLI kód SÚKL: 0159774
POR TBL PRO 90X35MG III BLI kód SÚKL: 0172303
POR TBL PRO 90X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172304
POR TBL PRO 60X35MG III BLI kód SÚKL: 0172305
POR TBL PRO 60X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172306

POR TBL PRO 40X35MG III BLI kód SÚKL: 0172307
POR TBL PRO 40X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172308
POR TBL PRO30X35MG III BLI kód SÚKL: 0172309
POR TBL PRO 30X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172310
POR TBL PRO 20X35MG III BLI kód SÚKL: 0172311
POR TBL PRO 20X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172312
POR TBL PRO 10X35MG III BLI kód SÚKL: 0172313
POR TBL PRO 10X35MG IV BLI kód SÚKL: 0172314

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Kardiologie. Dlouhodobá léčba ischemické choroby srdeční - prevence záchvatů anginy pectoris, používá se v kombinaci s jinými přípravky.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID TEVA 320 mg/12,5 mg 58/209/11-C

DR: OE RP: DK

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

S: Valsartanum 320 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety o průměru cca 12 mm s vyražením "93" na jedné straně a "7650" na druhé straně tablety.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC// Al blistr

2. PA/Al/PVC// Al blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0161378
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0161379
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0161380
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0161381
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0161382
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0161383
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0161384
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0161385
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161386
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161387
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0161388
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0161389
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0161390
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0161391
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0161392
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0161393
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0161394
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0161395
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0161396
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0161397
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0161398
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0161399
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161400
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161401
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161402

POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161403
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0161404
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0161405
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0161406
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0161407
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0172315
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0172318

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 21 - Průhledný PVC/PE/PVDC// Al blistr

24 - PA/Al/PVC// Al blistr

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkem.

2. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkem

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace

Valsartan/hydrochlorothiazid Teva je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID TEVA 320 mg/25 mg 58/210/11-C

DR: OE RP: DK

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

S: Valsartanum 320 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety o průměru cca 12 mm s vyražením "93" na jedné straně a "7651" na druhé straně tablety.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC// Al blistr

2. PA/Al/PVC// Al blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0161408

POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0161409

POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0161410

POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0161411

POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0161412

POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0161413

POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0161414

POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0161415

POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161416

POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161417

POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0161418

POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0161419

POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0161420

POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0161421

POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0161422

POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0161423

POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0161424

POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0161425

POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0161426

POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0161427

POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0161428

POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0161429

POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161430
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161431
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0161432
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0161433
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0161434
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0161435
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0161436
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0161437
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0172316
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0172317

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 21 - Průhledný PVC/PE/PVDC// Al blistr

24 - PA/Al/PVC// Al blistr

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkem.

2. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkem

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace

Valsartan/hydrochlorothiazid Teva je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

WISPRA 100 mg TABLETY

33/214/11-C

DR: O RP: 33/700/93-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Sumatriptani succinas 139.96 mg
(odp. Sumatriptanum 100 mg)

PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní nepotahované tablety tvaru tobolky, z jedné strany vyraženo "C" a z druhé strany "34", velikost 12x6,5 mm.

Polyamid-PVC-Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 2X100MG BLI kód SÚKL: 0165576

POR TBL NOB 3X100MG BLI kód SÚKL: 0165577

POR TBL NOB 4X100MG BLI kód SÚKL: 0165578

POR TBL NOB 6X100MG BLI kód SÚKL: 0165579

POR TBL NOB 8X100MG BLI kód SÚKL: 0165580

POR TBL NOB 12X100MG BLI kód SÚKL: 0165581

POR TBL NOB 18X100MG BLI kód SÚKL: 0165582

POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0165583

POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0165584

POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0165585

POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0165586

IS: Antimigraenica, antiserotonica

ATC: N02CC01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Wispra se užívá k akutní léčbě záchvatů migrény, s aurou nebo bez aury.

WISPRA 50 mg TABLETY

33/213/11-C

DR: O RP: 33/307/98-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Sumatriptani succinas 69.98 mg
(odp. Sumatriptanum 50 mg)
PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní nepotahované tablety tvaru tobolky, z jedné strany
vyraženo "C", z druhé strany "33", velikost 11x5 mm.
Polyamid-PVC-Al/Al blistr
B: POR TBL NOB 2X50MG BLI kód SÚKL: 0165565
POR TBL NOB 3X50MG BLI kód SÚKL: 0165566
POR TBL NOB 4X50MG BLI kód SÚKL: 0165567
POR TBL NOB 6X50MG BLI kód SÚKL: 0165568
POR TBL NOB 8X50MG BLI kód SÚKL: 0165569
POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0165570
POR TBL NOB 18X50MG BLI kód SÚKL: 0165571
POR TBL NOB 20X50MG BLI kód SÚKL: 0165572
POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0165573
POR TBL NOB 50X50MG BLI kód SÚKL: 0165574
POR TBL NOB 100X50MG BLI kód SÚKL: 0165575
IS: Antimigraenica,antiserotonica
ATC: N02CC01
PE: 48
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Přípravek Wispra se užívá k akutní léčbě záchvatů migrény, s aurou nebo bez aury.
