

BEDIJELF (0,5 mg + 1 mg)/G KRÉM

46/247/11-C

DR: L

D: AV MEDICAL CONSULTING S.R.O., OSTRAVA-PORUBA, Česká republika

S: Betamethasonum 7.5 mg
(odp. Betamethasoni dipropionas 9.645 mg)Gentamicinum 15 mg
(odp. Gentamicini sulfas 25.425 mg)

PP: Bílý homogenní krém s charakteristickou vůní.

Hliníková tuba s vnitřní ochrannou vrstvou (epoxidový lak) a membránou, plastový šroubovací uzávěr (PE-HD nebo PP).

B: DRM CRM 1X15GM TUB kód SÚKL: 0157602

IS: Dermatologica

ATC: D07CC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba mokvajících forem zánětlivých onemocnění kůže (dermatitid), zvláště s alergickým podkladem, komplikovaných sekundární bakteriální infekcí a spojených s hyperkeratózou.

BEDIJELF (0,5 mg + 1 mg)/G MAST

46/248/11-C

DR: L

D: AV MEDICAL CONSULTING S.R.O., OSTRAVA-PORUBA, Česká republika

S: Betamethasonum 7.5 mg
(odp. Betamethasoni dipropionas 9.645 mg)Gentamicinum 15 mg
(odp. Gentamicini sulfas 25.425 mg)

PP: Bílá nebo téměř bílá, průsvitná, měkká mast.

Hliníková tuba s vnitřní ochrannou vrstvou (epoxidový lak) a membránou, plastový šroubovací uzávěr (PE-HD nebo PP).

B: DRM UNG 1X15GM TUB kód SÚKL: 0157603

IS: Dermatologica

ATC: D07CC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba suchých forem zánětlivých onemocnění kůže (dermatitid), zvláště s alergickým podkladem, komplikovaných sekundární bakteriální infekcí a spojených s hyperkeratózou.

DANURIT 2 mg/0,625 mg TABLETY

58/254/11-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

Indapamidum 0.625 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety o průměru 6 mm se zkosenými hranami a s vyraženým označením "C63" na jedné straně a bez označení na straně druhé.

PA-AL-PVC/AL blister, papírová krabička s příbalovou informací.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0159837

POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0159838
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0159839
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0159840

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, přípravek Danurit je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindoprilem.

DANURIT 4 mg/1,25 mg TABLETY

58/255/11-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg

(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety o průměru 6 mm se zkosenými hranami a s vyraženým označením "C64" na jedné straně a bez označení na straně druhé.

PA-AL-PVC/AL blistr, papírová krabička s příbalovou informací.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0159841

POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0159842

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0159843

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0159844

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, přípravek Danurit je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindoprilem.

REMIFENTANIL BIOKANOL 1 mg

05/201/11-C

DR: O RP: 05/025/98-C

D: BIOKANOL PHARMA GMBH, RASTATT, Německo

S: Remifentanili hydrochloridum 1.1 mg

(odp. Remifentanilum 1 mg)

PP: Lyofilizát bílý až slabě žlutý, celistvý nebo práškový .

(Pokud je připravován podle doporučeného postupu, obsahuje roztok po rekonstituci 1 mg remifentanilu/ml).

3,5 ml injekční lahvička z bezbarvého skla (typ

1) s brombutylovou pryžovou zátkou a bílým uzávěrem.

B: INJ+INF PLV CSL 5X1MG VIA kód SÚKL: 0157995

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C, neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

Injekční lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestézie Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován k navození analgezie u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL BIOKANOL 2 mg

05/202/11-C

DR: O RP: 05/026/98-C

D: BIOKANOL PHARMA GMBH, RASTATT, Německo

S: Remifentanili hydrochloridum 2.2 mg
(odp. Remifentanilum 2 mg)

PP: Lyofilizát bílý až slabě žlutý, celistvý nebo práškový .
(Pokud je připravován podle doporučeného postupu, obsahuje roztok po rekonstituci 1 mg remifentanilu/ml).
3,5 ml injekční lahvička z bezbarvého skla (typ
1) s brombutylovou pryžovou zátkou a světle modrým uzávěrem.

B: INJ+INF PLV CSL 5X2MG VIA kód SÚKL: 0157996

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C, neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.
Injekční lahvičku uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestézie Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován k navození analgezie u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL BIOKANOL 5 mg

05/203/11-C

DR: O RP: 05/027/98-C

D: BIOKANOL PHARMA GMBH, RASTATT, Německo

S: Remifentanili hydrochloridum 5.5 mg
(odp. Remifentanilum 5 mg)

PP: Lyofilizát bílý až slabě žlutý, celistvý nebo práškový .
(Pokud je připravován podle doporučeného postupu, obsahuje roztok po rekonstituci 1 mg remifentanilu/ml).
8 ml injekční lahvička z bezbarvého skla (typ
1) s brombutylovou pryžovou zátkou a modrým uzávěrem.

B: INJ+INF PLV CSL 5X5MG VIA kód SÚKL: 0157997

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C, neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.
Injekční lahvičku uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestézie Přípravek Remifentanil Biokanol je indikován k navození analgezie u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k

TAMSULOSIN PHACE 0,4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

87/233/11-C

DR: O RP: 87/005/05-C

D: PHACE LTD, BUDAPEST, Maďarsko

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg
(odp. Tamsulosinum 0.367 mg)

PP: Bílé kulaté tablety o průměru 9 mm bez půlicí rýhy s označením "T9SL" na jedné straně a "0.4" na straně druhé.

1) PVC-PVDC/ALU blistr

2) PVC-Aclar/ALU blistr

3) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL PRO 30X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159349

POR TBL PRO 30X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159350

POR TBL PRO 30X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159351

POR TBL PRO 60X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159352

POR TBL PRO 60X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159353

POR TBL PRO 60X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159354

POR TBL PRO 90X0.4MG I BLI kód SÚKL: 0159385

POR TBL PRO 90X0.4MG II BLI kód SÚKL: 0159386

POR TBL PRO 90X0.4MG III BLI kód SÚKL: 0159387

IS: Varia

ATC: G04CA02

PE: 24

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

ZI: Léčba symptomů onemocnění dolních močových cest (LUTS) na podkladě benigní hyperplazie prostaty (BPH).

ZILUTRA 35 mg

83/252/11-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.

1. Blistr PVC/PVDC/Al

2. Blistr PVC/ACLAR/Al

3. Blistr OPA/Al/PVC/Al

4. Blistr OPA/Al/PE/Al

B: POR TBL PRO 10X35MG I BLI kód SÚKL: 0159739

POR TBL PRO 10X35MG II BLI kód SÚKL: 0159740

POR TBL PRO 20X35MG II BLI kód SÚKL: 0159741

POR TBL PRO 20X35MG I BLI kód SÚKL: 0159742

POR TBL PRO 30X35MG I BLI kód SÚKL: 0159743

POR TBL PRO 30X35MG II BLI kód SÚKL: 0159744

POR TBL PRO 40X35MG II BLI kód SÚKL: 0159745

POR TBL PRO 40X35MG I BLI kód SÚKL: 0159746

POR TBL PRO 60X35MG I BLI kód SÚKL: 0159747
POR TBL PRO 60X35MG II BLI kód SÚKL: 0159748
POR TBL PRO 90X35MG II BLI kód SÚKL: 0159749
POR TBL PRO 90X35MG I BLI kód SÚKL: 0159750
POR TBL PRO 10X35MG III BLI kód SÚKL: 0180307
POR TBL PRO 10X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180308
POR TBL PRO 20X35MG III BLI kód SÚKL: 0180309
POR TBL PRO 20X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180310
POR TBL PRO 30X35MG III BLI kód SÚKL: 0180311
POR TBL PRO 30X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180312
POR TBL PRO 40X35MG III BLI kód SÚKL: 0180313
POR TBL PRO 40X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180314
POR TBL PRO 60X35MG III BLI kód SÚKL: 0180315
POR TBL PRO 60X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180316
POR TBL PRO 90X35MG III BLI kód SÚKL: 0180317
POR TBL PRO 90X35MG IV BLI kód SÚKL: 0180318

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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