

ALBINDREP 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/343/11-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., AZUQUECA DE HENARES
(GUADALAJARA), Španělsko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo
"CG3", druhá bez značení.

PVC/Al blistr, papírová krabička s příbalovou informací

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0165561

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0165562

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory,
pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s
dysfunkcí levé komory (LVEF < 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po
nedávno prodělaném infarktu myokardu.**ALBINDREP 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

34/344/11-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., AZUQUECA DE HENARES
(GUADALAJARA), Španělsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo
"CG4", druhá bez značení.

PVC/Al blistr, papírová krabička s příbalovou informací

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0165563

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0165564

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory,
pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s
dysfunkcí levé komory (LVEF < 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po
nedávno prodělaném infarktu myokardu.**APO-VALSARTAN 160 mg**

58/336/11-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "VA160" na
straně druhé.

PVC/PE/PVDC-ALU blistr

B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0159579

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0159580

POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0159581

POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0159582

POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0159583

POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0159584

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu. Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

APO-VALSARTAN 320 mg

58/337/11-C

DR: OW RP: 58/176/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Valsartanum 320 mg

PP: Tmavě šedo-fialové oválné potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "VA320" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-ALU blistr

B: POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0159585

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.

APO-VALSARTAN 40 mg

58/334/11-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "VA" půlicí rýha "40" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-ALU blistr

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0159570

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0159571

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159572

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0159573

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0159574

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu. Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

APO-VALSARTAN 80 mg

58/335/11-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Světle červené kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "VA" nad "80" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-ALU blistr

B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0159575

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0159576

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0159577

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0159578

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku. Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu. Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

CELSIOR ROZTOK NA KONZERVOVÁNÍ ORGÁNŮ

66/342/11-C

DR: S

D: GENZYME EUROPE B.V., NAARDEN, Nizozemsko

S: Glutathionum 0.921 g

Mannitolum 10.93 g

Acidum lactobionicum 28.664 g

Acidum glutamicum 2.942 g

Natrii hydroxidum 4 g

Calcii chloridum dihydricum 0.037 g

Kalii chloridum 1.118 g

Magnesii chloridum hexahydricum 2.642 g

Histidinum 4.65 g

PP: Čirý bezbarvý (nebo mírně nažloutlý) roztok

vak z kopolymeru ethylen-vinylacetátu uloženém ve vnějším hliníkovém obalu s absorbentem kyslíku.

Vak, který je v kontaktu s roztokem, je vyroben z ethylen-vinylacetát kopolymeru (EVAM)

B: SOL CNS ORG 4X1LT VAK kód SÚKL: 0148084

IS: Organopreparata

ATC: V07AB

PE: 24

ZS: Uchovávejte vak v původním hliníkovém vnějším obalu, aby byl roztok chráněn před světlem. Uchovávejte a transportujte v chladu (2 - 8 °C). Nezmrazujte. Po otevření spotřebujte do 24 hodin.

ZI: Roztok na konzervování hrudních orgánů (srdce a plíce) a břišních orgánů (ledviny, játra, slinivka) během transplantace: používá se od okamžiku vyjmutí orgánu z dárce,

dále během uchovávání, přepravy a dokud není orgán transplantován příjemci.

ERIDANUS 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/338/11-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované tablety, na jedné straně vyraženo "CG3", druhá bez značení.

PVC/Al blistr, papírová krabička s příbalovou informací

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0165557

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0165558

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory, pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

ERIDANUS 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/339/11-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované tablety, na jedné straně vyraženo "CG4", druhá bez značení.

PVC/Al blistr, papírová krabička s příbalovou informací

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0165559

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0165560

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory, pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

LAEVOLAC 10 G/15 ml PERORÁLNÍ ROZTOK

61/333/11-C

DR: O RP: 80/141/92-S/C

D: FRESENIUS KABI AUSTRIA GBH, GRAZ, Rakousko

S: Lactulosi solutio 20.1 g

(odp. Lactulosum 10 g)

PP: Čirý bezbarvý až světle hnědo-žlutý viskózní roztok.

Sáčky s obsahem 15 ml vyrobené z membrány z vrstev polyesteru/hliníku/polyethylenu

B: POR SOL 10X15ML/10G SCC kód SÚKL: 0177631

POR SOL 20X15ML/10G SCC kód SÚKL: 0177632

POR SOL 30X15ML/10G SCC kód SÚKL: 0177633

POR SOL 50X15ML/10G SCC kód SÚKL: 0177634

POR SOL 100X15ML/10G SCC kód SÚKL: 0177635

IS: Laxantia
ATC: A06AD11
PE: 21
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu - 10, 20, 30 sáčků.
ZI: Symptomatická léčba zácpy.

LOSARTAN 50 mg HBF

58/340/11-C

DR: OWE
D: HERBACOS RECORDATI S.R.O., PARDUBICE, Česká republika
S: Losartanum kalicum 50 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC průsvitný/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0141447
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0141448
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií větší nebo rovnu 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku 60 let nebo starších), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnu 40 % a musí být klinicky stabilní a musí mít stanovený léčebný režim pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 50 mg/12,5 mg HBF 58/341/11-C

DR: OWE
D: HERBACOS RECORDATI S.R.O., PARDUBICE, Česká republika
S: Losartanum kalicum 50 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC bílý průsvitný/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0141449
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0141450
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 50 mg/12,5 mg HBF je indikován k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, u kterých je vhodná kombinovaná terapie. LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 50 mg/12,5 mg HBF není určen pro zahajovací léčbu. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

NUMETA G13%E

76/328/11-C

DR: OK

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Alaninum 1.398 g
Argininum 1.467 g
Acidum asparticum 1.05 g
Cysteinum 0.33 g
Acidum glutamicum 1.749 mg
Glycinum 0.699 g
Histidinum 0.663 g
Isoleucinum 1.17 g
Leucinum 1.749 g
Lysinum monohydricum 2.16 g
(odp. Lysinum 1.923 g)
Methioninum 0.42 g
Ornithini hydrochloridum 0.555 g
(odp. Ornithinum 0.435 g)
Phenylalaninum 0.735 g
Prolinum 0.525 g
Serinum 0.699 g
Taurinum 0.105 g
Threoninum 0.648 g
Tryptophanum 0.351 g
Tyrosinum 0.135 g
Valinum 1.329 g
Kalii acetat 1.149 g
Calcii chloridum dihydricum 1.035 g
Magnesii acetat tetrahydricus 0.504 g
Natrii glycerophosphas hydricus 1.845 g
Glucosum monohydricum 165 g
(odp. Glucosum 150 g)
Olivae oleum raffinatum 30 g
Sojae oleum raffinatum 7.5 g

PP: 1. Čirý bezbarvý nebo slabě žlutý roztok (roztoky v komorách aminokyselin a glukózy)

2. Homogenní mléčně bílá lipidová emulze

Tříkomorový vak, který neobsahuje PVC, se skládá z následujících součástí:

-vícevrstvého plastového obalu

-portu v oddělení obsahujícím lipidovou emulzi, teh je po naplnění zapečetěn k zamezení možnosti přidávání aditiv do této komory

-dvou portů u komor s roztoky aminokyselin a glukózy

-injekční port u komory s glukózou

-port pro aplikaci v komoře s aminokyselinami

Všechny součásti jsou bez obsahu přírodní latexové pryže. K zabránění kontaktu se vzduchem je vak vybaven ochranným obalem s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může také obsahovat indikátor kyslíku.

B: INF EML 10X300ML VAK kód SÚKL: 0159824

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 18

ZS: Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v ochranném obalu.

Doba použití po rekonstituci - použití ihned, stabilita 7 dní při teplotě 2 - 8 °C, následně 48 hodin při 30 °C.

ZI: Přípravek je indikován pro parenterální výživu předčasně narozených novorozenců, pokud perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

NUMETA G16%E

76/329/11-C

DR: OK

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Alaninum 2.33 g
Argininum 2.445 g
Acidum asparticum 1.75 g
Cysteinum 0.55 g
Acidum glutamicum 2.915 mg
Glycinum 1.165 g
Histidinum 1.105 g
Isoleucinum 1.95 g
Leucinum 2.915 g
Lysinum monohydricum 3.6 g
(odp. Lysinum 3.205 g)
Methioninum 0.7 g
Ornithini hydrochloridum 0.925 g
(odp. Ornithinum 0.725 g)
Phenylalaninum 1.225 g
Prolinum 0.875 g
Serinum 1.165 g
Taurinum 0.175 g
Threoninum 1.08 g
Tryptophanum 0.585 g
Tyrosinum 0.225 g
Valinum 2.215 g
Natrii chloridum 0.685 g
Kalii acetat 2.525 g
Calcii chloridum dihydricum 1.03 g
Magnesii acetat tetrahydricus 0.755 g
Natrii glycerophosphas hydricus 2.215 g
Glucosum monohydricum 275 g
(odp. Glucosum 250 g)
Olivae oleum raffinatum 50 g
Sojae oleum raffinatum 12.5 g

PP: 1. Čirý bezbarvý nebo slabě žlutý roztok (roztoky v komorách aminokyselin a glukózy)

2. Homogenní mléčně bílá lipidová emulze

Tříkomorový vak, který neobsahuje PVC, se skládá z následujících součástí:

-vícevrstvého plastového obalu

-portu v oddělení obsahujícím lipidovou emulzi, teh je po naplnění zapečetěn k zamezení možnosti přidávání aditiv do této komory

-dvou portů u komor s roztoky aminokyselin a glukózy

-injekční port u komory s glukózou

B: INF EML 6X500ML VAK kód SÚKL: 0159825

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 18

ZS: Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v ochranném obalu.

Doba použití po rekonstituci - použití ihned, stabilita 7 dní při teplotě 2 - 8 °C, následně 48 hodin při 30 °C.

ZI: Přípravek je indikován pro parenterální výživu novorozenců narozených v termínu a dětí do 2 let věku, pokud perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

NUMETA G19%E

76/330/11-C

DR: OK

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Alaninum 4.66 g
Argininum 4.89 g
Acidum asparticum 3.5 g
Cysteinum 1.1 g
Acidum glutamicum 5.83 mg
Glycinum 2.33 g
Histidinum 2.21 g
Isoleucinum 3.9 g
Leucinum 5.83 g
Lysinum monohydricum 7.2 g
(odp. Lysinum 6.41 g)
Methioninum 1.4 g
Ornithini hydrochloridum 1.85 g
(odp. Ornithinum 1.45 g)
Phenylalaninum 2.45 g
Prolinum 1.75 g
Serinum 2.33 g
Taurinum 0.35 g
Threoninum 2.16 g
Tryptophanum 1.17 g
Tyrosinum 0.45 g
Valinum 4.43 g
Natrii chloridum 4.57 g
Kalii acetat 8 g
Calcii chloridum dihydricum 1.44 g
Magnesii acetat tetrahydricus 1.4 g
Natrii glycerophosphas hydricus 5.65 g
Glucosum monohydricum 550 g
(odp. Glucosum 500 g)
Olivae oleum raffinatum 100 g
Sojae oleum raffinatum 25 g

PP: 1. Čirý bezbarvý nebo slabě žlutý roztok (roztoky v komorách aminokyselin a glukózy)

2. Homogenní mléčně bílá lipidová emulze

Tříkomorový vak, který neobsahuje PVC, se skládá z následujících součástí:

-vícevrstvého plastového obalu

-portu v oddělení obsahujícím lipidovou emulzi, teh je po naplnění zapečetěn k zamezení možnosti přidávání aditiv do této komory

-dvou portů u komor s roztoky aminokyselin a glukózy

-injekční port u komory s glukózou

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0159826

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v ochranném obalu.

Doba použití po rekonstituci - použití ihned, stabilita 7 dní při teplotě 2 - 8 °C, následně 48 hodin při 30 °C.

ZI: Přípravek je indikován pro parenterální výživu dětí starších dvou let a adolescentů ve věku 16-18 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.
