

ACTILYSE CATHFLO

16/324/11-C

DR: S

D: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH, INGELHEIM AM RHEIN,
Německo

S: Alteplasmum 2 mg

PP: Prášek je bílý až světle žlutý lyofilizát. Připravený roztok je čirý, bezbarvý až bledě
žlutý (pH 7,3 +/- 0,5).

Rozpouštědlo je čirý bezbarvý roztok.

Prášek:

2 ml sterilní lahvičky se zátkou ze silikonizované šedé butylové praže, s flip-off
uzávěrem z hliníku a plastu.

Rozpouštědlo:

voda na injekci je plněna do 5 ml sterilních skleněných ampulek

B: INJ+INF PSO LQF 5X2MG VIA kód SÚKL: 0157089

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AD02

PE: 36

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

Uchovávejte v chladničce (2° - 8 °C).

ZI: Trombolytická léčba neprůchodných centrálních žilních přístupů včetně katetrů
užívaných pro hemodialýzu Jedinou doporučenou formou k podávání v této indikaci je
lahvička o obsahu 2 mg alteplasy.**BONEFURBIT 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

87/282/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, na jedné straně mají vyraženo "LC".
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147579

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0147580

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod
5.1).**CANCOMBINO 16 mg/12,5 mg**

58/321/11-C

DR: O RP: GB

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mgPP: Světle růžové bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má
pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. PVC/PVDC//Al blistr, krabička

2. OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0158989

POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0158990

POR TBL NOB 15 I BLI kód SÚKL: 0158991
POR TBL NOB 15 II BLI kód SÚKL: 0158992
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0158993
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0158994
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0158995
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0158996
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0158997
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0158998
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0158999
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0159000
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0159001
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0159002
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0159003
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0159004
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0159005
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0159006

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CANCOMBINO 32 mg/12,5 mg

58/322/11-C

DR: O RP: DE

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až nažloutlé bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro její polykání, není určena k dělení dávky.

1. PVC/PVDC//Al blistr, krabička

2. OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0159007
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0159008
POR TBL NOB 15 I BLI kód SÚKL: 0159009
POR TBL NOB 15 II BLI kód SÚKL: 0159010
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0159011
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0159012
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0159013
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0159014
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0159015
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0159016
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0159017
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0159018
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0159019
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0159020
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0159021
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0159022

POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0159023
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0159024

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 18

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CANCOMBINO 32 mg/25 mg

58/323/11-C

DR: OE RP: DE

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle růžové bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PVDC//Al blistr, krabička

2. OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0159025

POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0159026

POR TBL NOB 15 I BLI kód SÚKL: 0159027

POR TBL NOB 15 II BLI kód SÚKL: 0159028

POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0159029

POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0159030

POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0159031

POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0159032

POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0159033

POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0159034

POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0159035

POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0159036

POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0159037

POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0159038

POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0159039

POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0159040

POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0159041

POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0159042

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 18

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CANCOMBINO 8 mg/12,5 mg

58/320/11-C

DR: O RP: GB

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé bikonvexní oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. PVC/PVDC//Al blistr, krabička
2. OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0158971
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0158972
POR TBL NOB 15 I BLI kód SÚKL: 0158973
POR TBL NOB 15 II BLI kód SÚKL: 0158974
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0158975
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0158976
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0158977
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0158978
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0158979
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0158980
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0158981
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0158982
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0158983
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0158984
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0158985
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0158986
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0158987
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0158988

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

ZS: 1. Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, pokud není monoterapie kandesartan-cilexiletem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CLOPIDOGREL VALE 75 mg

16/326/11-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Clopidogreli hydrobromidum monohydricum 97.306 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "CB" nad "75" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1. Bílá HDPE lahvička s neprůhledným PP uzávěrem
2. PVC/Al blistr
3. OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X75MG I BLI kód SÚKL: 0161005
POR TBL FLM 7X75MG II BLI kód SÚKL: 0161006
POR TBL FLM 10X75MG II BLI kód SÚKL: 0161007
POR TBL FLM 10X75MG I BLI kód SÚKL: 0161008
POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0161009
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0161010
POR TBL FLM 20X75MG II BLI kód SÚKL: 0161011
POR TBL FLM 20X75MG I BLI kód SÚKL: 0161012
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0161013
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0161014

POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0161015
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0161016
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0161019
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0161020
POR TBL FLM 50X75MG TBC kód SÚKL: 0161038
POR TBL FLM 60X75MG TBC kód SÚKL: 0161039
POR TBL FLM 84X75MG TBC kód SÚKL: 0161040
POR TBL FLM 90X75MG TBC kód SÚKL: 0161041
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0161042
POR TBL FLM 500X75MG TBC kód SÚKL: 0161043

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem.

HDPE lahvička: po otevření spotřebujte do 50 dní

ZI: KlopidoGrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo dny, nejvýše před dobou kratší než 35 dnů), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až 6 měsíci) nebo s prokázaným onemocněním periferních cév. U pacientů s akutním koronárním syndromem: - Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA). - Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

DONEPEZIL SANDOZ 10 mg DISTAB

06/332/11-C

DR: O RP: 06/164/09-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Žluté slabě skvrnitě kulaté ploché tablety dispergovatelné v ústech s vyraženým "10" na jedné straně a hladké na straně druhé.

1. PVC/Aclar/Al blistr

2. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0159615
POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0159616
POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0159617
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159618
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159619
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0159620
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0159621
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0159622
POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0159623
POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0159624
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0159625
POR TBL DIS 120X10MG BLI kód SÚKL: 0159626
POR TBL DIS 100X10MG TBC kód SÚKL: 0159627

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po otevření lahvičky spotřebujte do 6 měsíců.

ZI: Donepezil je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL SANDOZ 5 mg DISTAB

06/331/11-C

DR: O RP: 06/163/09-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé kulaté ploché tablety dispergovatelné v ústech s vyraženým "5" na jedné straně a hladké na straně druhé.

1. PVC/Aclar/Al blistr

2. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0159602

POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0159603

POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0159604

POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159605

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159606

POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0159607

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0159608

POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0159609

POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0159610

POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0159611

POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0159612

POR TBL DIS 120X5MG BLI kód SÚKL: 0159613

POR TBL DIS 100X5MG TBC kód SÚKL: 0159614

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po otevření lahvičky spotřebujte do 6 měsíců.

ZI: Donepezil je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

IBANDRONIC ACID LICONSA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/284/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

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

PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, na jedné straně mají vyraženo "LC".
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147581

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0147582

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1).

KEFORT 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/281/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

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

PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, na jedné straně mají vyraženo "LC".
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147585
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0147586

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1).

LICOBONDRAT 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/283/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

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

PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, na jedné straně mají vyraženo "LC".
Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147587
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0147588

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1).

MYCOPHENOLATE MOFETIL MEDICO UNO 250 mg TOBOLKY 59/325/11-C

DR: OC RP: 96/005/001-EU1

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti "1" světle modré/broskvové barvy s černým potiskem "MMF" na horní části a "250" na dolní části tobolky. Obsahují bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVdC/Al blistr

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0156124
POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0156125

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Mycophenolate Mofetil Medico Uno je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogení ledvinný, srdeční nebo jaterní transplantát.

NEOSEPTOLETE DUO SPRAY

69/314/11-C

DR: L

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Cetylpyridinii chloridum monohydricum 60 mg
Benzocainum 300 mg v 30 ml

PP: Čirý bezbarvý až nažloutlý roztok.

Bílá plastová (HDPE) lahvička o objemu 30 ml, bílý mechanický rozprašovač spreje, červené plastové víčko, krabička.

B: ORM SPR 1X30ML SPN kód SÚKL: 0158001

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R02AA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Neoseptolete Duo spray poskytuje rychlé a hluboké lokální anestetické působení a lokálně antibakteriální účinek k dočasné úlevě od bolesti a dyskomfortu při bolestech v krku a při povrchových infekcích v ústech.

Neoseptolete Duo spray je indikován k úlevě od mírných podráždění krku a jako přídatná léčba k symptomatice úlevě od bolesti a dyskomfortu při závažnějších infekcích krku, jako je tonsilitida a faryngitida.

TINGREKS 75 mg

16/327/11-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: AS GRINDEKS, RIGA, Lotyšsko

S: Clopidogrel sulfas 97.875 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)PP: Světle růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.
PVC/PVDC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0143541

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

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

ZI: Klopidoogrel je indikován u dospělých k prevenci aterotrombotických příhod: u pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií. U pacientů s akutním koronárním syndromem: - akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA). -akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu .