

MEROPENEM RANBAXY 1 g

15/408/11-C

DR: O RP: 15/770/95-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Meropenemum trihydricum 1040 mg
(odp. Meropenemum 1000 mg)

PP: Bílý až světle žlutý krystalický prášek.

40 ml čirá injekční lahvička ze skla typu I s 20 mm šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a flip-off uzávěrem (polypropylen/hliník)

B: INJ+INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0145633

INJ+INF PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0145634

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Rekonstituovaný roztok nezmrazujte.

Po rekonstituci:

Rekonstituovaný přípravek by měl být použit okamžitě. Doba mezi začátkem rekonstituce a koncem intravenózní injekce či infúze by neměla být delší než 1 hodinu.

ZI: Pneumonie, včetně komunitní a nozokomiální pneumonie. Bronchopulmonální infekce u cystické fibrózy. Komplikované infekce močových cest. Komplikované nitrobřišní infekce. Intrapartální a postpartální infekce. Komplikované infekce kůže a měkkých tkání. Akutní bakteriální meningitida.

MEROPENEM RANBAXY 500 mg

15/407/11-C

DR: O RP: 15/770/95-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Meropenemum trihydricum 570 mg
(odp. Meropenemum 500 mg)

PP: Bílý až světle žlutý krystalický prášek.

30 ml čirá injekční lahvička ze skla typu I s 20 mm šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a flip-off uzávěrem (polypropylen/hliník)

B: INJ+INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0145631

INJ+INF PLV SOL 10X500MG VIA kód SÚKL: 0145632

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Rekonstituovaný roztok nezmrazujte.

Po rekonstituci:

Rekonstituovaný přípravek by měl být použit okamžitě. Doba mezi začátkem rekonstituce a koncem intravenózní injekce či infúze by neměla být delší než 1 hodinu.

ZI: Pneumonie, včetně komunitní a nozokomiální pneumonie. Bronchopulmonální infekce u cystické fibrózy. Komplikované infekce močových cest. Komplikované nitrobřišní infekce. Intrapartální a postpartální infekce. Komplikované infekce kůže a měkkých tkání. Akutní bakteriální meningitida.

NATERAN 25 mg

44/378/11-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Exemestanum 25 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "E9MT" na druhé straně vyraženo "25".

PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0160997
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0160998
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0160999
POR TBL FLM 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0161000
IS: Cytostatica
ATC: L02BG06
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Exemestan je indikován pro adjuvantní léčbu postmenopauzálních žen s invazivním časným karcinomem prsu s pozitivními estrogenovými receptory po 2 – 3 letech úvodní adjuvantní léčby tamoxifenem.
Exemestane je indikován pro léčbu pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozeným nebo indukovaným postmenopauzálním stavem, jejichž choroba progredovala po antiestrogenní terapii. Účinnost nebyla prokázána u pacientek s negativním stavem estrogenových receptorů.

PARACETAMOL SIGILLATA 1000 mg

07/402/11-C

DR: OW RP: 07/165/92-C
D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Paracetamolium 1000 mg
PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, 21,4 mm x 9,0 mm, z jedné strany s půlicí rýhou a z druhé strany (bez půlicí rýhy) označené "PINEX 1000".
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
a) blistr (bezbarvý průhledný PVC/Al)
b) lahvička (HDPE) s odklápěcím uzávěrem (PE)
B: POR TBL FLM 6X1000MG BLI kód SÚKL: 0161569
POR TBL FLM 8X1000MG BLI kód SÚKL: 0161570
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0161571
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0161572
POR TBL FLM 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0161573
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0161574
POR TBL FLM 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0161575
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0161576
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0161577
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0161578
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0161579
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu - 6, 8, 10 a 12 tablet, 6, 8, 10 a 12 tablet.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky.

PARACETAMOL SIGILLATA 250 mg

07/400/11-C

DR: OW RP: 07/165/92-C
D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Paracetamolium 250 mg
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 9 mm, z jedné strany označené "PINEX 250".
a) blistr (bezbarvý průhledný PVC/Al)

b) obal na tablety (HDPE) s odklápěcím uzávěrem (PE)
B: POR TBL FLM 6X250MG BLI kód SÚKL: 0161547
POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0161548
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0161549
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0161550
POR TBL FLM 16X250MG BLI kód SÚKL: 0161551
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0161552
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0161553
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0161554
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0161555
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0161556
POR TBL FLM 200X250MG TBC kód SÚKL: 0161557
IS: Analgetica,antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu - 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 30 a 50 tablet.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky.

PARACETAMOL SIGILLATA 500 mg

07/401/11-C

DR: O RP: 07/165/92-C
D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Paracetamolium 500 mg
PP: Bílé potahované tablety tvaru tobolky, 17,0 mm x 7,2 mm, z jedné strany s půlicí rýhou, označené "A" a "L" a z druhé strany (bez půlicí rýhy) označené "PINEX 500".
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
a) blistr (bezbarvý průhledný PVC/Al)
b) lahvička (HDPE) s odklápěcím uzávěrem (PE)
B: POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0161558
POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0161559
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0161560
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0161561
POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0161562
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0161563
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0161564
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0161565
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0161566
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0161567
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0161568
IS: Analgetica,antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu - 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24 a 30 tablet.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky.

TIMDOLUX 20 mg + 5 mg/ml OČNÍ KAPKY

64/348/11-C

DR: OW RP: 64/634/99-C
D: JELFA SA, JELENIA GÓRA, Polsko
S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg

(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg)
PP: Čirý, mírně viskózní, bezbarvý vodný roztok.
Bílá neprůhledná lahvička z polyethylenu střední hustoty s kapací koncovkou se zatavenou LDPE špičkou a HDPE šroubovacím uzávěrem s pojistným kroužkem.
B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0157772
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0157773
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0184091
IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření: doba použitelnosti 28 dní
ZI: Léčba zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem nebo s pseudoexfoliativním glaukomem, pokud je monoterapie místním beta blokátorem nedostatečná.

TOPOTECAN MEDAC 1 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/299/11-C

DR: OC RP: 96/027/004-EU1
D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH, HAMBURG, Německo
S: Topotecani hydrochloridum 1.0865 mg
(odp. Topotecanum 1 mg) v 1 ml
PP: Čirý nažloutlý roztok.
Bezbarvá lahvička ze skla typu I o objemu 2 ml nebo 6 ml, uzavřená brombutylovou pryžovou zátkou pokrytou fluoropolymerem s hliníkovou pertlí.
B: INF CNC SOL 1X1ML/1MG VIA kód SÚKL: 0159137
INF CNC SOL 5X1ML/1MG VIA kód SÚKL: 0159138
INF CNC SOL 5X2ML/2MG VIA kód SÚKL: 0159139
INF CNC SOL 1X2ML/2MG VIA kód SÚKL: 0159140
INF CNC SOL 1X4ML/4MG VIA kód SÚKL: 0159141
INF CNC SOL 5X4ML/4MG VIA kód SÚKL: 0159142
IS: Cytostatica
ATC: L01XX17
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v chladničce při 2-8 °C, lahvičku uchovávejte v e vnějším obalu z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba pacientů s metastazujícím karcinomem ovarií v případě selhání léků první linie nebo následné terapie, nemocných s recidivou malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), u kterých není opakovaná léčba terapií první linie považována za vhodnou (viz bod 5.1). Topotekan v kombinaci s cisplatinou je indikován u pacientek s karcinomem děložního hrdla recidivujícím po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB.
