

AIRAMON 4 mg GRANULE

14/452/11-C

DR: OA RP: 14/259/09-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Bílé granule.

Polyethylen/Al/polyester sáček

B: POR GRA 7X4MG SCC kód SÚKL: 0160131

POR GRA 20X4MG SCC kód SÚKL: 0160132

POR GRA 28X4MG SCC kód SÚKL: 0160133

POR GRA 30X4MG SCC kód SÚKL: 0160134

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přípravek AIRAMON je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 6 měsíců až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících β -agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem.

Přípravek AIRAMON může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům v nízkých dávkách u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, kteří vyžadovali používání perorálních kortikosteroidů a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Přípravek AIRAMON je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty od 2 let a starší, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

AIRAMON 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/451/11-C

DR: OA RP: 14/190/01-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s vyražením MSD 711.

Polyamid/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0160116

POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0160117

POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0160118

POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0160119

POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0160120

POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0160121

POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0160122

POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0160123

POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0160124

POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0160125

POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0160126

POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0160127

POR TBL MND 49X4MG BLI kód SÚKL: 0160128

POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0160129

POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0160130

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přípravek AIRAMON je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících β -agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem.

Přípravek AIRAMON může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům v nízkých dávkách u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, kteří vyžadovali používání perorálních kortikosteroidů a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Přípravek AIRAMON je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty od 2 let a starší, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

LINEZOLID TEVA 2 mg/ml

15/457/11-C

DR: O RP: 15/069/02-C

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

S: Linezolidum 600 mg

PP: Čirý roztok, bez viditelných částic.

pH 4,6-5,0

Osmolalita 270-330 mOsmol/kg

Infuzní vak (vícevrstevný polymer) s jedním nebo dvěma porty a twist off konektorem z polyolefinu ve vnějším přebalu (polyester/kopolymer propylen).

B: INF SOL 1X300ML/600MG I VAK kód SÚKL: 0160039

INF SOL 1X300ML/600MG II VAK kód SÚKL: 0160040

INF SOL 10X300ML/600MG II VAK kód SÚKL: 0160041

INF SOL 10X300ML/600MG I VAK kód SÚKL: 0160042

INF SOL 30X300ML/600MG I VAK kód SÚKL: 0160043

INF SOL 30X300ML/600MG II VAK kód SÚKL: 0160044

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XX08

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

Uchovávejte v původním obalu (vnějším přebalu), aby byl přípravek chráněn před světlem

ZI: Léčba nozokomiální pneumonie, komunitní pneumonie, komplikovaných infekcí kůže a měkkých tkání.

MONAIR 4 mg GRANULE

14/454/11-C

DR: OA RP: 14/259/09-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg

(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Bílé granule

Polyethylen/Al/polyester sáček

B: POR GRA 7X4MG SCC kód SÚKL: 0160150

POR GRA 20X4MG SCC kód SÚKL: 0160151

POR GRA 28X4MG SCC kód SÚKL: 0160152

POR GRA 30X4MG SCC kód SÚKL: 0160153

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přípravek MONAIR je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 6 měsíců až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnuta inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících β -agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem.

Přípravek MONAIR může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům v nízkých dávkách u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, kteří vyžadovali používání perorálních kortikosteroidů a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Přípravek MONAIR je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty od 2 let a starší, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONAIR 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/453/11-C

DR: OA RP: 14/190/01-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s vyražením MSD 711.
Polyamid/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0160135
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0160136
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0160137
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0160138
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0160139
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0160140
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0160141
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0160142
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0160143
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0160144
POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0160145
POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0160146
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0160147
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0160148
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0160149

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přípravek MONAIR je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnuta inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících β -agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem.

Přípravek MONAIR může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům v nízkých dávkách u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, kteří vyžadovali používání perorálních kortikosteroidů a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Přípravek MONAIR je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty od 2 let a starší, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

VALPERAL COMBI 2 mg/0,625 mg

58/455/11-C

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

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Indapamidum 0.625 mg

Perindoprilum erbuminum 2 mg

(odp. Perindoprilum natricum 1.773 mg)

(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené podlouhlé tablety s hlubokou půlicí rýhou na obou stranách. Na jedné straně půlicí rýhy vyražené označení "2" na obou stranách tablety.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145528

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0184307

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Esenciální hypertenze.

VALPERAL COMBI 4 mg/1,25 mg

58/456/11-C

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

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Indapamidum 1.25 mg

Perindoprilum erbuminum 4 mg

(odp. Perindoprilum natricum 3.546 mg)

(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené podlouhlé tablety s hlubokou půlicí rýhou na obou stranách. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145530

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0145531

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze, Valperal Combi 4 mg/1,25mg je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindoprilem.

VAMADRID 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/304/11-C

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

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Valsartanum 160 mg
PP: Kulaté bikonvexní potahované tablety okrové barvy s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/ALU blistr
B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0145196
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0145197
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0145198
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0145199
POR TBL FLM 280X160MG BLI kód SÚKL: 0145200
POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0184306
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze:
Léčba esenciální hypertenze.
Recentní infarkt myokardu:
Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu.
Srdeční selhání:
Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

VAMADRID 320 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/305/11-C

DR: OW RP: 58/281/01-C
D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Valsartanum 320 mg
PP: Šedofialové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/ALU blistr
B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0145201
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0145202
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0145203
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0145204
POR TBL FLM 280X320MG BLI kód SÚKL: 0145205
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0145396
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 12
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze. Doporučená počáteční dávka Vamadridu je 80 mg jednou denně. Zřetelný antihypertenzní účinek je dosažen během 2 týdnů a maximálního účinku je dosaženo během 4 týdnů. U některých pacientů, jejichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem upraven, může být dávka zvýšena na 160 mg a maximálně na 320 mg. Vamadrid může být také podáván s jinými přípravky proti hypertenzi. Užívání společně s diuretikem,

jako je hydrochlorothiazid, povede u těchto pacientů k ještě většímu snížení krevního tlaku.

VAMADRID 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/302/11-C

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

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

S: Valsartanum 40 mg

PP: Kulaté bikonvexní potahované tablety žluté barvy s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/ALU blistr

B: PRO TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145754

PRO TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145755

PRO TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0145756

PRO TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0145757

PRO TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0145758

PRO TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0184305

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Recentní infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu.

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátorů.

VAMADRID 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/303/11-C

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

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

S: Valsartanum 80 mg

PP: Kulaté bikonvexní potahované tablety růžové barvy s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/ALU blistr

B: PRO TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0145759

PRO TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0145760

PRO TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0145761

PRO TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0145762

PRO TBL FLM 280X80MG BLI kód SÚKL: 0145763

PRO TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0184304

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze.

Recentní infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu.

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.
