

ALVOPLEX 10 mg

30/515/11-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Potahované tablety. Bílé, oválné, potahované tablety s vyražením E9CM na jedné straně, s půlicí rýhou a vyražením 10 na druhé straně (každé číslo na jedné straně půlicí rýhy). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr

oPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0178050

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0178051

POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0178052

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0178053

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0178054

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0178055

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0178056

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0178057

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0178058

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0178059

POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0178060

POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0178061

POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0178062

POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0178063

POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0178064

POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0178065

POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0178066

POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0178067

POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0178068

POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0178069

POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0178070

POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0178071

POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0178072

POR TBL FLM 200X10MG I BLI kód SÚKL: 0178073

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.**ALVOPLEX 15 mg**

30/516/11-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Escitaloprami oxalas 19.163 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Potahované tablety. Bílé, oválné, potahované tablety s vyražením E9CM na jedné straně, s půlicí rýhou a vyražením 15 na druhé straně (každé číslo na jedné straně půlicí rýhy). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr

oPA/Al/PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X15MG I BLI kód SÚKL: 0178074
POR TBL FLM 10X15MG II BLI kód SÚKL: 0178075
POR TBL FLM 14X15MG II BLI kód SÚKL: 0178076
POR TBL FLM 14X15MG I BLI kód SÚKL: 0178077
POR TBL FLM 20X15MG I BLI kód SÚKL: 0178078
POR TBL FLM 20X15MG II BLI kód SÚKL: 0178079
POR TBL FLM 28X15MG II BLI kód SÚKL: 0178080
POR TBL FLM 28X15MG I BLI kód SÚKL: 0178081
POR TBL FLM 30X15MG I BLI kód SÚKL: 0178082
POR TBL FLM 30X15MG II BLI kód SÚKL: 0178083
POR TBL FLM 50X15MG II BLI kód SÚKL: 0178084
POR TBL FLM 50X15MG I BLI kód SÚKL: 0178085
POR TBL FLM 56X15MG I BLI kód SÚKL: 0178086
POR TBL FLM 56X15MG II BLI kód SÚKL: 0178087
POR TBL FLM 60X15MG II BLI kód SÚKL: 0178088
POR TBL FLM 60X15MG I BLI kód SÚKL: 0178089
POR TBL FLM 90X15MG I BLI kód SÚKL: 0178090
POR TBL FLM 90X15MG II BLI kód SÚKL: 0178091
POR TBL FLM 98X15MG II BLI kód SÚKL: 0178092
POR TBL FLM 98X15MG I BLI kód SÚKL: 0178093
POR TBL FLM 100X15MG I BLI kód SÚKL: 0178094
POR TBL FLM 100X15MG II BLI kód SÚKL: 0178095
POR TBL FLM 200X15MG II BLI kód SÚKL: 0178096
POR TBL FLM 200X15MG I BLI kód SÚKL: 0178097

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ALVOPLEX 20 mg

30/517/11-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Escitaloprami oxalas 25.55 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Potahované tablety. Bílé, oválné, potahované tablety s vyražením E9CM na jedné straně, s půlící rýhou a vyražením 20 na druhé straně (každé číslo na jedné straně půlící rýhy). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr

oPA/Al/PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 10X20MG I BLI kód SÚKL: 0178098
POR TBL FLM 10X20MG II BLI kód SÚKL: 0178099
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0178100
POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0178101
POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0178102
POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0178103

POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0178104
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0178105
POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0178106
POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0178107
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0178108
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0178109
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0178110
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0178111
POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0178112
POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0178113
POR TBL FLM 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0178114
POR TBL FLM 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0178115
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0178116
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0178117
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0178118
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0178119
POR TBL FLM 200X20MG II BLI kód SÚKL: 0178120
POR TBL FLM 200X20MG I BLI kód SÚKL: 0178121
POR TBL FLM 5X20MG I BLI kód SÚKL: 0186018
POR TBL FLM 5X20MG II BLI kód SÚKL: 0186019
POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0186020
POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0186021

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ANEPTINEX 12,5 mg

30/508/11-C

DR: O RP: 30/739/96-C

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Tianeptinum natricum 12.5 mg

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. PVC/PVDC/Al blistr.

2. Al/Al/ blistr.

B: POR TBL FLM 30X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0159517
POR TBL FLM 30X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0159518
POR TBL FLM 90X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0159519
POR TBL FLM 90X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0159520
POR TBL FLM 15X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186032
POR TBL FLM 15X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186033
POR TBL FLM 28X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186034
POR TBL FLM 28X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186035
POR TBL FLM 60X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186036
POR TBL FLM 60X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186037
POR TBL FLM 100X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186038
POR TBL FLM 100X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186039
POR TBL FLM 300X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186040

POR TBL FLM 300X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186041

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX14

PE: 18

ZS: 1. Do 25°C.

2. Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Aneptinex je indikován k léčbě deprese. Aneptinex je doporučován u dospělých.

LEVETIRACETAM DESITIN 1000 mg POTAHOVANÉ GRANULE V SÁČKU

21/507/11-C

DR: OWC RP: 00/146/020-026-EU1

D: DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH, HAMBURG, Německo

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované granule o průměru kolem 2 mm.

Papír/Al/PE sáček

B: POR GRA FLM 20X1000MG SCC kód SÚKL: 0175854

POR GRA FLM 30X1000MG SCC kód SÚKL: 0175855

POR GRA FLM 50X1000MG SCC kód SÚKL: 0175856

POR GRA FLM 60X1000MG SCC kód SÚKL: 0175857

POR GRA FLM 100X1000MG SCC kód SÚKL: 0175858

POR GRA FLM 200X1000MG SCC kód SÚKL: 0175859

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Levetiracetam Desitin je antiepileptikum (lék určený k léčbě záchvatů u nemocných s epilepsií). Levetiracetam Desitin se používá samostatně v léčbě parciálních záchvatů u pacientů od 16 let věku.

Levetiracetam Desitin se používá u pacientů, kteří již užívají jiné léky proti epilepsii:

- léčba parciálních záchvatů u dospělých a dětí s tělesnou hmotností alespoň 25 kg,

- léčba myoklonických záchvatů (krátké svalové šokové záškuby) u pacientů od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií,

- léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (záchvaty grand mal) u dospělých a adolescentů od 12 let věku.

LEVETIRACETAM DESITIN 250 mg POTAHOVANÉ GRANULE V SÁČKU

21/504/11-C

DR: OWC RP: 00/146/001-005, 029-EU1

D: DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH, HAMBURG, Německo

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované granule o průměru kolem 2 mm.

Papír/Al/PE sáček

B: POR GRA FLM 20X250MG SCC kód SÚKL: 0175840

POR GRA FLM 30X250MG SCC kód SÚKL: 0175841

POR GRA FLM 50X250MG SCC kód SÚKL: 0175842

POR GRA FLM 60X250MG SCC kód SÚKL: 0175843

POR GRA FLM 200X250MG SCC kód SÚKL: 0175844

POR GRA FLM 100X250MG SCC kód SÚKL: 0185105

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Levetiracetam Desitin je antiepileptikum (lék určený k léčbě záchvatů u nemocných s epilepsií). Levetiracetam Desitin se používá samostatně v léčbě parciálních záchvatů u pacientů od 16 let věku.

Levetiracetam Desitin se používá u pacientů, kteří již užívají jiné léky proti epilepsii:

- léčba parciálních záchvatů u dospělých a dětí s tělesnou hmotností alespoň 25 kg,
- léčba myoklonických záchvatů (krátké svalové šokové záškuby) u pacientů od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií,
- léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (záchvaty grand mal) u dospělých a adolescentů od 12 let věku.

LEVETIRACETAM DESITIN 500 mg POTAHOVANÉ GRANULE V SÁČKU

21/505/11-C

DR: OWC RP: 00/146/006-013-EU1

D: DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH, HAMBURG, Německo

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované granule o průměru kolem 2 mm.

Papír/Al/PE sáček

B: POR GRA FLM 20X500MG SCC kód SÚKL: 0175845

POR GRA FLM 30X500MG SCC kód SÚKL: 0175846

POR GRA FLM 50X500MG SCC kód SÚKL: 0175847

POR GRA FLM 60X500MG SCC kód SÚKL: 0175848

POR GRA FLM 100X500MG SCC kód SÚKL: 0175849

POR GRA FLM 200X500MG SCC kód SÚKL: 0175850

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Levetiracetam Desitin je antiepileptikum (lék určený k léčbě záchvatů u nemocných s epilepsií). Levetiracetam Desitin se používá samostatně v léčbě parciálních záchvatů u pacientů od 16 let věku.

Levetiracetam Desitin se používá u pacientů, kteří již užívají jiné léky proti epilepsii:

- léčba parciálních záchvatů u dospělých a dětí s tělesnou hmotností alespoň 25 kg,
- léčba myoklonických záchvatů (krátké svalové šokové záškuby) u pacientů od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií,
- léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (záchvaty grand mal) u dospělých a adolescentů od 12 let věku.

LEVETIRACETAM DESITIN 750 mg POTAHOVANÉ GRANULE V SÁČKU

21/506/11-C

DR: OWC RP: 00/146/014-019-EU1

D: DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH, HAMBURG, Německo

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté potahované granule o průměru kolem 2 mm.

Papír/Al/PE sáček

B: POR GRA FLM 20X750MG SCC kód SÚKL: 0175851

POR GRA FLM 60X750MG SCC kód SÚKL: 0175852

POR GRA FLM 200X750MG SCC kód SÚKL: 0175853

POR GRA FLM 50X750MG SCC kód SÚKL: 0184483

POR GRA FLM 100X750MG SCC kód SÚKL: 0184484

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Levetiracetam Desitin je antiepileptikum (lék určený k léčbě záchvatů u nemocných s epilepsií). Levetiracetam Desitin se používá samostatně v léčbě parciálních záchvatů u pacientů od 16 let věku.

Levetiracetam Desitin se používá u pacientů, kteří již užívají jiné léky proti epilepsii:

- léčba parciálních záchvatů u dospělých a dětí s tělesnou hmotností alespoň 25 kg,
- léčba myoklonických záchvatů (krátké svalové šokové záškuby) u pacientů od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií,
- léčba primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů (záchvaty grand mal) u dospělých a adolescentů od 12 let věku.

LYXIT 12,5 mg

30/509/11-C

DR: O RP: 30/739/96-C

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

S: Tianeptinum natricum 12.5 mg

PP: Světle žluté, kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. PVC/PVDC/Al blistr.

2. Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0159521

POR TBL FLM 30X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0159522

POR TBL FLM 90X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0159523

POR TBL FLM 90X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0159524

POR TBL FLM 15X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186022

POR TBL FLM 15X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186023

POR TBL FLM 28X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186024

POR TBL FLM 28X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186025

POR TBL FLM 60X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186026

POR TBL FLM 60X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186027

POR TBL FLM 100X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186028

POR TBL FLM 100X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186029

POR TBL FLM 300X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0186030

POR TBL FLM 300X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0186031

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX14

PE: 18

ZS: 1. Do 25°C.

2. Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Lyxit je indikován k léčbě deprese. Lyxit je doporučován u dospělých.

XALOPTIC COMBI 0,05mg/ml+5,0 mg/ml

64/422/11-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Latanoprostum 0.125 mg

Timololi maleas 17.075 mg

(odp. Timololum 12.5 mg)

PP: Oční kapky, roztok je čirý a bezbarvý osmolalita 280 - 330 mOsm/kg, pH: 5,0 - 7,0
Lahvička LDPE o objemu 5 ml, kapací aplikátor (se zašpičatěným kapátkem),
šroubovací víčko HDPE a vrchní ochranný kryt LDPE.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160191

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160192

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160193

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24, po prvním otevření 28 dní

ZS: Uchovávejte a přepravujte při teplotě 2-8°C.

Podmínky uchování po prvním otevření: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu - krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Snížení nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí a kteří nedostatečně odpovídají na léčbu lokálními beta-blokátory nebo analogy prostaglandinů
