

**AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID PFIZER 500 mg/125 mg POTAHOVANÉ
TABLETY 15/659/11-C**

DR: O RP: 15/141/84-B/C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Amoxicillinum trihydricum 573.4 mg
(odp. Amoxicillinum 500 mg)
Kalii clavulanas et cellulolum microcristal. 277.77 mg
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé, oválné potahované tablety, s označením "A" na jedné straně a "64" na druhé straně.

Al/Al (polyamid/Al/PVC-Al folie) blistr

B: POR TBL FLM 4X625MG BLI kód SÚKL: 0178187
POR TBL FLM 5X625MG BLI kód SÚKL: 0178188
POR TBL FLM 6X625MG BLI kód SÚKL: 0178189
POR TBL FLM 7X625MG BLI kód SÚKL: 0178190
POR TBL FLM 8X625MG BLI kód SÚKL: 0178191
POR TBL FLM 10X625MG BLI kód SÚKL: 0178192
POR TBL FLM 12X625MG BLI kód SÚKL: 0178193
POR TBL FLM 14X625MG BLI kód SÚKL: 0178194
POR TBL FLM 15X625MG BLI kód SÚKL: 0178195
POR TBL FLM 16X625MG BLI kód SÚKL: 0178196
POR TBL FLM 20X625MG BLI kód SÚKL: 0178197
POR TBL FLM 21X625MG BLI kód SÚKL: 0178198
POR TBL FLM 25X625MG BLI kód SÚKL: 0178199
POR TBL FLM 30X625MG BLI kód SÚKL: 0178200
POR TBL FLM 35X625MG BLI kód SÚKL: 0178201
POR TBL FLM 40X625MG BLI kód SÚKL: 0178202
POR TBL FLM 50X625MG BLI kód SÚKL: 0178203
POR TBL FLM 100X625MG BLI kód SÚKL: 0178204
POR TBL FLM 500X625MG BLI kód SÚKL: 0178205

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutního zánětu středního ucha, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, cystitidy, pyelonefritidy, infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitidy, pokousání zvířaty, závažného dentálního abscesu se šířící se celulitidou, infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitidy.

**AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID PFIZER 875 mg/125 mg POTAHOVANÉ
TABLETY 15/660/11-C**

DR: O RP: 15/644/96-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Amoxicillinum trihydricum 1003.4 mg
(odp. Amoxicillinum 875 mg)
Kalii clavulanas et cellulolum microcristal. 277.77 mg
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé potahované tablety ve tvaru tobolky, s označením "A" na jedné straně a s půlicí rýhou mezi "6" a "5" na druhé straně.

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

dělení dávky.

Al/Al (polyamid/Al/PVC-Al folie) blistr

- B: POR TBL FLM 4X1000MG BLI kód SÚKL: 0178206
POR TBL FLM 5X1000MG BLI kód SÚKL: 0178207
POR TBL FLM 6X1000MG BLI kód SÚKL: 0178208
POR TBL FLM 7X1000MG BLI kód SÚKL: 0178209
POR TBL FLM 8X1000MG BLI kód SÚKL: 0178210
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0178211
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0178212
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0178213
POR TBL FLM 15X1000MG BLI kód SÚKL: 0178214
POR TBL FLM 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0178215
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0178216
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0178217
POR TBL FLM 25X1000MG BLI kód SÚKL: 0178218
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0178219
POR TBL FLM 35X1000MG BLI kód SÚKL: 0178220
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0178221
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0178222
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0178223
POR TBL FLM 500X1000MG BLI kód SÚKL: 0178224

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutního zánětu středního ucha, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, cystitidy, pyelonefritidy, infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitidy, pokousání zvířaty, závažného dentálního abscesu se šířící se celulitidou, infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitidy.

ATORIS 30

31/661/11-C

DR: OW RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 31.08 mg
(odp. Atorvastatinum 30 mg)

PP: Bílé, kulaté, lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami.
OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 30X30MG BLI kód SÚKL: 0166470

POR TBL FLM 60X30MG BLI kód SÚKL: 0166471

POR TBL FLM 90X30MG BLI kód SÚKL: 0166472

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORIS 60

31/662/11-C

DR: OW RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 62.16 mg

(odp. Atorvastatinum 60 mg)
PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC//Al blister, krabička
B: POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166473
POR TBL FLM 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166474
POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0166475
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORIS 80

31/663/11-C

DR: O RP: 31/397/03-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Atorvastatinum calcicum 82.88 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)
PP: Bílé, bikonvexní potahované tablety tvaru tobolky.
OPA/Al/PVC//Al blister, krabička
B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166476
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166477
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0166478
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

AZYTER 15 mg/g

64/275/11-C

DR: S
D: LABORATOIRES THEA, CLERMONT-FERRAND, Francie
S: Azithromycinum dihydricum 3.75 mg
(odp. Azithromycinum 3.58 mg) v 250 mg
PP: Čirá, bezbarvá až lehce nažloutlá, olejovitá tekutina.
Jednodávkový obal o nízké hustotě polyethylenu obsahující 0,25 g přípravku, dodávaný v sáčku.
B: OPH GTT SOL 6X3.75MG MDC kód SÚKL: 0175839
IS: Ophthalmologica
ATC: S01AA26
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte jednodávkové obaly v sáčku, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Lokální antibakteriální léčba konjunktivitidy způsobené citlivými kmeny bakterií:
- Hnisavá bakteriální konjunktivitida,
- Trachomatózní konjunktivitida způsobená bakterií Chlamydia trachomatis.

IBANDRONATE BLUEFISH 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/653/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.79 mg

(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 11,2 mm±0,1mm.
PA/Al/PVC/Al blister, krabička
B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0165298
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0165299
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

KOGNEZIL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/685/11-C

DR: O RP: 06/122/98-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru přibližně 8,8 mm, na jedné straně vyraženo "10", na druhé straně s půlicí rýhou. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Al/PVC/Al blistry
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170554
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170555
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170556
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170557
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170558
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170559
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170560
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170561
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0170562
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170563
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170564
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170565
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0170566
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0170567
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Tablety přípravku KOGNEZIL jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

KOGNEZIL 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 06/683/11-C

DR: O RP: 06/164/09-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
PP: Téměř bílé, kulaté tablety o průměru přibližně 9,4 mm, na jedné straně vyraženo "10", na druhé straně s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Polyamid/Al/PVC/Al blistr

- B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170526
POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170527
POR TBL DIS 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170528
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170529
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170530
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170531
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170532
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170533
POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0170534
POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170535
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170536
POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170537
POR TBL DIS 112X10MG BLI kód SÚKL: 0170538
POR TBL DIS 120X10MG BLI kód SÚKL: 0170539

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Tablety přípravku KOGNEZIL jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

KOGNEZIL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/684/11-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru přibližně 6.7 mm, na jedné straně vyraženo "5", na druhé straně hladké
OPA/Al/PVC/Al blistry

- B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0170540
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0170541
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170542
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170543
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170544
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170545
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170546
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170547
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0170548
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0170549
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0170550
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170551
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0170552
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0170553

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Tablety přípravku KOGNEZIL jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně

těžké formy Alzheimerovy demence.

KOGNEZIL 5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 06/682/11-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Téměř bílé kulaté tablety o průměru přibližně 7,6 mm, na jedné straně vyraženo "5", na druhé straně hladké.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0170512
POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0170513
POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170514
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170515
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170516
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170517
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170518
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170519
POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0170520
POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0170521
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0170522
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170523
POR TBL DIS 112X5MG BLI kód SÚKL: 0170524
POR TBL DIS 120X5MG BLI kód SÚKL: 0170525

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Tablety přípravku KOGNEZIL jsou určeny k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

METHYLPREDNISOLON TEVA 125 mg

56/614/11-C

DR: OW RP: 56/045/75-A/C

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

S: Methylprednisoloni natrii succinas 165.7 mg
(odp. Methylprednisolonum 125 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.

Lahvička z čirého skla uzavřená pryžovou zátkou, hliníkový kryt a oranžové víčko

B: INJ PLV SOL 1X125MG VIA kód SÚKL: 0179818

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána na dobu 8 hodin při 25°C a po dobu 24 hodin v chladničce při 2 - 8°C.

Z mikrobiologického hlediska může být přípravek po otevření uchováván maximálně po dobu 24 hodin při 2 - 8°C. Jinak je doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele.

ZI: Dermatologická onemocnění (závažná erythema multiforme), alergické stavy (asthma

bronchiale, závažná sezónní nebo celoroční alergická rhinitida, angioneurotický edém, anafylaxe), gastrointestinální onemocnění (ulcerózní kolitida, Crohnova choroba), respirační onemocnění (aspirace žaludečního obsahu, fulminantní nebo diseminovaná TBC spolu s příslušnou antituberkulózní chemoterapií), neurologická onemocnění (sekundární mozkový edém způsobený mozkovým nádorem, akutní exacerbace roztroušené sklerózy založená na střídání relapsů a remisí), TBC meningitida, transplantace

METHYLPREDNISOLON TEVA 40 mg

56/613/11-C

DR: OW RP: 56/045/75-A/C

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

S: Methylprednisoloni natrii succinas 53 mg
(odp. Methylprednisolonum 40 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.

Lahvička z čirého skla uzavřená pryžovou zátkou, hliníkový kryt a tmavě zelené plastové víčko

B: INJ PLV SOL 1X40MG VIA kód SÚKL: 0179815

INJ PLV SOL 5X40MG VIA kód SÚKL: 0179816

INJ PLV SOL 10X40MG VIA kód SÚKL: 0179817

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána na dobu 8 hodin při 25°C a po dobu 24 hodin v chladničce při 2 - 8°C.

Z mikrobiologického hlediska může být přípravek po otevření uchováván maximálně po dobu 24 hodin při 2 - 8°C. Jinak je doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele.

ZI: Dermatologická onemocnění (závažná erythema multiforme), alergické stavy (asthma bronchiale, závažná sezónní nebo celoroční alergická rhinitida, angioneurotický edém, anafylaxe), gastrointestinální onemocnění (ulcerózní kolitida, Crohnova choroba), respirační onemocnění (aspirace žaludečního obsahu, fulminantní nebo diseminovaná TBC s příslušnou antituberkulózní chemoterapií), neurologická onemocnění (sekundární mozkový edém způsobený mozkovým nádorem, akutní exacerbace RS), TBC meningitida, transplantace

METHYLPREDNISOLON TEVA 500 mg

56/615/11-C

DR: OW RP: 56/045/75-A/C

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

S: Methylprednisoloni natrii succinas 662.9 mg
(odp. Methylprednisolonum 500 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.

Lahvička z čirého skla uzavřená pryžovou zátkou, hliníkový kryt a růžové víčko

B: INJ PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0179819

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána na dobu 8 hodin při 25°C a po dobu 24

hodin v chladničce při 2 - 8°C.

Z mikrobiologického hlediska může být přípravek po otevření uchováván maximálně po dobu 24 hodin při 2 - 8°C. Jinak je doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele.

ZI: Dermatologická onemocnění (závažná erythema multiforme), alergické stavy (asthma bronchiale, závažná sezónní nebo celoroční alergická rhinitida, angioneurotický edém, anafylaxe), gastrointestinální onemocnění (ulcerózní kolitida, Crohnova choroba), respirační onemocnění (aspirace žaludečního obsahu, fulminantní nebo diseminovaná TBC spolu s příslušnou antituberkulózní chemoterapií), neurologická onemocnění (sekundární mozkový edém způsobený mozkovým nádorem, akutní exacerbace roztroušené sklerózy založená na střídání relapsů a remisí), TBC meningitida, transplantace

NUCLAZOL 20 mg

09/668/11-C

DR: O RP: 09/077/01-C

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21.75 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)

PP: Světle růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením "20" na jedné straně a s rozměry 14,9 x 7,6 mm.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0171091
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0171092
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0171093
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0171094
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0171095
POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0171096
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0171097
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0171098
POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0171099
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0171100
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0171101

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 15

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (i u dětí od 12 let a dospívajících), eradikace H. pylori v kombinaci s ATB, prevence a léčba žaludečních a dvanáctníkových vředů u pacientů vyžadujících pokračující léčbu NSAID, Zollinger-Ellisonův syndrom

NUCLAZOL 40 mg

09/669/11-C

DR: O RP: 09/078/01-C

D: ICN POLFA RZESZÓW S.A., RZESZÓW, Polsko

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 43.5 mg
(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením "40" na jedné straně a s rozměry přibližně 17,2 x 8,7 mm.

OPA/ALU/PVC-ALU blistr

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0171102
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0171103

POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0171104
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0171105
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0171106
POR TBL ENT 50X40MG BLI kód SÚKL: 0171107
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0171108
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0171109
POR TBL ENT 90X40MG BLI kód SÚKL: 0171110
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0171111
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0171112

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 15

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (i u dětí od 12 let a dospívajících), eradikace H. pylori v kombinaci s ATB, léčba a prevence žaludečních a dvanáctníkových vředů souvisejících s léčbou NSAID, Zollinger-Ellisonův syndrom

TIMLATAN 50 MIKROGRAMŮ/ml A 5 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK 64/652/11-C

DR: OW RP: 64/403/01-C

D: PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA S.A., JELENIA GÓRA,
Polsko

S: Latanoprostum 0.125 mg
Timololi maleas 17.075 mg
(odp. Timololum 12.5 mg) v 2,5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Čirá, bezbarvá tekutina.

Průhledná LDPE lahvička s průhlednou LDPE kapací koncovkou a HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0170184

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0170185

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0170186

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C).

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Snížení nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a okulární hypertenzí s nedostatečnou odpovědí na léčbu lokálními beta-blokátory nebo analogy prostaglandinů

VALSARTAN ORION 160 mg

58/672/11-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Šedo-oranžové oválné potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "V160" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

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

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU), krabička

B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0171708

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0171709

POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0171710
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0171711
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0171712
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0171713
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0171714
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0171715

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg):

Léčba hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg a 320 mg):

Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Nedávno prodělaný infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u pacientů, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídavná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN ORION 320 mg

58/673/11-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Valsartanum 320 mg

PP: Světlehnědé oválné potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "V320" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

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

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU), krabička

B: POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0171716

POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0171717

POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0171718

POR TBL FLM 50X320MG BLI kód SÚKL: 0171719

POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0171720

POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0171721

POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0171722

POR TBL FLM 100X320MG BLI kód SÚKL: 0171723

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg):

Léčba hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg a 320 mg):

Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Nedávno prodělaný infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u pacientů, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN ORION 40 mg

58/670/11-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "V" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé s vyraženým "4" a "O" po stranách půlicí rýhy. Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU), krabička

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0171692
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0171693
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0171694
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0171695
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0171696
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0171697
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0171698
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0171699

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg):

Léčba hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg a 320 mg):

Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Nedávno prodělaný infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u pacientů, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN ORION 80 mg

58/671/11-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "V80" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

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

ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU), krabička

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0171700

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0171701

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0171702

POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0171703

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0171704

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0171705

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0171706

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0171707

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze (pouze 40 mg):

Léčba hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Hypertenze (pouze 80 mg, 160 mg a 320 mg):

Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a mladistvých ve věku od 6 do 18 let.

Nedávno prodělaný infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u pacientů, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).
