

CONDERAN COMBI 2 mg/0,625 mg

58/637/11-C

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

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

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 (OPA-ALU-PE/ALU)

B: POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0145511

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145512

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0145513

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0145514

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Esenciální hypertenze.

CONDERAN COMBI 4 mg/1,25 mg

58/638/11-C

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

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

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 20 BLI kód SÚKL: 0145519

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0145520

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0145521

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0145522

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 21

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Esenciální hypertenze. CONDERAN COMBI 4mg/1,25 mg je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak nelze dostatečně kontrolovat podáváním samotného perindoprilu.

EPILETAM 250 mg

21/644/11-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 12,9 x 6,1 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0174772
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0174775
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0174776
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0174779
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0174780
POR TBL FLM 80X250MG BLI kód SÚKL: 0174783
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0174784
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0174787
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0174788

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epiletam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Epiletam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPILETAM 500 mg

21/645/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 16,5 x 7,7 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0174790
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0174793
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0174794
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0174797
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0174798
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0174801
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0174802
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0174805
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0174806

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epiletam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Epiletam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPILETAM 750 mg

21/646/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 18,8 x 8,9 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0174808

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0174811

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0174812

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0174815

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0174816

POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0174819

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0174820

POR TBL FLM 120X750MG BLI kód SÚKL: 0174823

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0174824

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Epiletam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Epiletam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPILETAM 1000 mg

21/647/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 19,2 x 10,2 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0174826

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0174829

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0174830

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0174833

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0174834

POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0174837

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0174838

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0174841

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0174842

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Epiletam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Epiletam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

EPIVETIER 60 mg POTAHOVANÉ TABLETY

34/639/11-C

DR: OC RP: 98/073/001-EU1

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Raloxifeni hydrochloridum 60 mg
(odp. Raloxifenum 56 mg)

PP: Bílé potahované tablety eliptického tvaru.

Průhledný PVC/PE/PVDC blistr s hliníkovou fólií, krabička

B: POR TBL FLM 14X60MG BLI kód SÚKL: 0143607

POR TBL FLM 28X60MG BLI kód SÚKL: 0143608

POR TBL FLM 30X60MG BLI kód SÚKL: 0143609

POR TBL FLM 84X60MG BLI kód SÚKL: 0143610

POR TBL FLM 90X60MG BLI kód SÚKL: 0143611

IS: Antihormona

ATC:G03XC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
Chraňte před mrazem.

ZI: Epivetier je indikován pro léčbu a prevenci osteoporózy u žen po menopauze.
Prokázalo se významné snížení výskytu vertebrálních zlomenin, ne však zlomenin kyčle.

ESCITALOPRAM FARMAX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/641/11-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé, eliptické, konvexní tablety s půlící rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/PE/PVC+Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170585

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170586

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170587

IS: Antidepressiva

ATC:N06AB10

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

ESCITALOPRAM FARMAX 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/642/11-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 19.16 mg

(odp. Escitalopramum 15 mg)
PP: Bílé, podlouhlé, konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/PE/PVC+Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0170588
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0170589
POR TBL FLM 90X15MG BLI kód SÚKL: 0170590
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM FARMAX 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/643/11-C

DR: O RP: 30/277/02-C
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Escitaloprami oxalas 25.55 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)
PP: Bílé, podlouhlé, konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a s vyražením "+" na druhé straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/PE/PVC+Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170591
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170592
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0170593
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM FARMAX 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/640/11-C

DR: O RP: 30/275/02-C
D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika
S: Escitaloprami oxalas 6.39 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)
PP: Bílé, kulaté, konvexní tablety
PVC/PE/PVdC/PE/PVC+Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170582
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170583
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0170584
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy.

Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

LAMISIL TLAKOVÝ SPREJ 10 mg/G

26/572/11-C

DR: S

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

S: Terbinafini hydrochloridum 150 mg
(odp. Terbinafinum 132 mg)

PP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý roztok

Tlaková hliníková nádobka s ventilem v zataveném hliníkovém sáčku a nástavec.
Nástavec je spojen odlamovacím kroužkem s ochranným krytem.

B: DRM SPR SOL 1X15ML SPN kód SÚKL: 0166273

DRM SPR SOL 1X30ML SPN kód SÚKL: 0166274

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: D01AE15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před slunečním světlem a nevystavujte teplotě nad 50°C. Nádobku chraňte před propíchnutím nebo spálením a to i v případě, že se zdá prázdná.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Kožní mykózy vyvolané dermatofyty. Pityriasis (tinea) versicolor.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID MYLAN 100 mg/12,5 mg 58/634/11-C

DR: O RP: 58/437/09-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 100 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé, potahované, oválné, bikonvexní tablety se zkosenými hranami a s vyraženým 'M' na jedné straně a 'LH5' na straně druhé.

Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s polypropylenovým (PP) uzávěrem.

Bílý, neprůhledný PVC/PE/PVDC blistr s hliníkovou krycí fólií.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0161677

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161678

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161679

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0161680

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161681

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161682

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0161683

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161684

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161685

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161686

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161687

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161688

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0161689

POR TBL FLM 112 BLI kód SÚKL: 0161690

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161691

POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0161692

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0161702

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak nelze adekvátně kontrolovat léčbou pomocí samotného hydrochlorothiazidu nebo losartanu.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID MYLAN 50 mg/12,5 mg 58/633/11-C

DR: O RP: 58/436/09-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 50 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Žluté, potahované, oválné, bikonvexní, tablety se zkosenými hranami a s vyraženým 'M' na jedné straně a 'LH4' na straně druhé.

Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s polypropylenovým (PP) uzávěrem.

Bílý, neprůhledný PVC/PE/PVDC blistr s hliníkovou krycí fólií.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0161648

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161649

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0161650

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0161651

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0161652

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161653

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0161654

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0161655

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161656

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0161657

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161658

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0161659

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0161660

POR TBL FLM 112 BLI kód SÚKL: 0161661

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0161662

POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0161663

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0161673

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak nelze adekvátně kontrolovat léčbou pomocí samotného hydrochlorothiazidu nebo losartanu.

MAXALT 10 mg PERORÁLNÍ LYOFILIZÁT

33/579/11-C

DR: S

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

S: Rizatriptani benzoas 14.53 mg

(odp. Rizatriptanum 10 mg)

PP: Perorální lyofilizát je bílý až téměř bílý, kulatý, s příchutí máty peprné, na jedné straně s modifikovaným čtvercem.

Al/PVC/PVDC blistr s 1 perorálním lyofilizátem uvnitř Al sáčku.

B: POR LYO 2X10MG BLI kód SÚKL: 0177483

POR LYO 3X10MG BLI kód SÚKL: 0177484

POR LYO 6X10MG BLI kód SÚKL: 0177485

POR LYO 12X10MG BLI kód SÚKL: 0177486

POR LYO 18X10MG BLI kód SÚKL: 0177487

IS: Antimigraenica,antiserotonica
ATC:N02CC04
PE: 36
ZS: Při teplotě do 30°C.
ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatech migrény s aurou nebo bez ní.

MAXALT 10 mg TABLETY

33/577/11-C

DR: S
D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko
S: Rizatriptani benzoas 14.53 mg
(odp. Rizatriptanum 10 mg)
PP: Světle růžové tablety tvaru tobolky, s kódem MAXALT na jedné straně a 267 na druhé straně.
Al vytlačovací blistr.
B: POR TBL NOB 2X10MG BLI kód SÚKL: 0177473
POR TBL NOB 3X10MG BLI kód SÚKL: 0177474
POR TBL NOB 6X10MG BLI kód SÚKL: 0177475
POR TBL NOB 12X10MG BLI kód SÚKL: 0177476
POR TBL NOB 18X10MG BLI kód SÚKL: 0177477
IS: Antimigraenica,antiserotonica
ATC:N02CC04
PE: 36
ZS: Při teplotě do 30°C.
ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatech migrény s aurou nebo bez ní.

MAXALT 5 mg PERORÁLNÍ LYOFILIZÁT

33/578/11-C

DR: S
D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko
S: Rizatriptani benzoas 7.265 mg
(odp. Rizatriptanum 5 mg)
PP: Perorální lyofilizát je bílý až téměř bílý, kulatý, s příchutí máty peprné, na jedné straně s modifikovaným trojúhelníkem.
Al/PVC/PVDC blistr s 1 perorálním lyofilizátem uvnitř Al sáčku.
B: POR LYO 2X5MG BLI kód SÚKL: 0177478
POR LYO 3X5MG BLI kód SÚKL: 0177479
POR LYO 6X5MG BLI kód SÚKL: 0177480
POR LYO 12X5MG BLI kód SÚKL: 0177481
POR LYO 18X5MG BLI kód SÚKL: 0177482
IS: Antimigraenica,antiserotonica
ATC:N02CC04
PE: 36
ZS: Při teplotě do 30°C.
ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatech migrény s aurou nebo bez ní.

MAXALT 5 mg TABLETY

33/576/11-C

DR: S
D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko
S: Rizatriptani benzoas 7.265 mg
(odp. Rizatriptanum 5 mg)
PP: Světle růžové tablety tvaru tobolky, s kódem MSD na jedné straně a 266 na druhé

straně.

Al vytlačovací blistr.

- B: POR TBL NOB 2X5MG BLI kód SÚKL: 0177468
POR TBL NOB 3X5MG BLI kód SÚKL: 0177469
POR TBL NOB 6X5MG BLI kód SÚKL: 0177470
POR TBL NOB 12X5MG BLI kód SÚKL: 0177471
POR TBL NOB 18X5MG BLI kód SÚKL: 0177472

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC: N02CC04

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C.

ZI: Akutní léčba bolesti hlavy při záchvatech migrény s aurou nebo bez ní.

OLANZAPIN SANDOZ 10 mg DISTAB

68/649/11-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žlutá, kulatá, plochá tableta s průměrem 8,2mm±0,1mm a tloušťkou 2,4mm±0,2mm.
PA/Al/PVC-Al blistr, krabička

- B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170201
POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170202
POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170203
POR TBL DIS 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170204
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170205
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170206
POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0170207
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170208
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170209
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170210
POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0170211
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170212
POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170213
POR TBL DIS 500X10MG BLI kód SÚKL: 0170214

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN SANDOZ 15 mg DISTAB

68/650/11-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

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

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s průměrem 10,0mm±0,1mm a tloušťkou 3,1mm±0,2mm.

- PA/Al/PVC-Al blistr, krabička
- B: POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0170215
POR TBL DIS 10X15MG BLI kód SÚKL: 0170216
POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0170217
POR TBL DIS 20X15MG BLI kód SÚKL: 0170218
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0170219
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0170220
POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0170221
POR TBL DIS 50X15MG BLI kód SÚKL: 0170222
POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0170223
POR TBL DIS 60X15MG BLI kód SÚKL: 0170224
POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0170225
POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0170226
POR TBL DIS 100X15MG BLI kód SÚKL: 0170227
POR TBL DIS 500X15MG BLI kód SÚKL: 0170228

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN SANDOZ 20 mg DISTAB

68/651/11-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

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

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žlutá, kulatá, plochá tableta s průměrem 11,2mm±0,1mm a tloušťkou 2,7mm±0,2mm.

PA/Al/PVC-Al blistr, krabička

- B: POR TBL DIS 7X20MG BLI kód SÚKL: 0170229
POR TBL DIS 10X20MG BLI kód SÚKL: 0170230
POR TBL DIS 14X20MG BLI kód SÚKL: 0170231
POR TBL DIS 20X20MG BLI kód SÚKL: 0170232
POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0170233
POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170234
POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0170235
POR TBL DIS 50X20MG BLI kód SÚKL: 0170236
POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170237
POR TBL DIS 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170238
POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0170239
POR TBL DIS 98X20MG BLI kód SÚKL: 0170240
POR TBL DIS 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170241
POR TBL DIS 500X20MG BLI kód SÚKL: 0170242

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

OLANZAPIN SANDOZ 5 mg DISTAB

68/648/11-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

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

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s průměrem 6,0mm±0,1mm a tloušťkou 2,6mm±0,2mm.

PA/Al/PVC-Al blistr, krabička

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0170187
POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0170188
POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0170189
POR TBL DIS 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170190
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170191
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170192
POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0170193
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170194
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170195
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170196
POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0170197
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0170198
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170199
POR TBL DIS 500X5MG BLI kód SÚKL: 0170200

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

**SALMETEROL/FLUTICASONE PROPIONATE PHAROS 50 µg/250 µg DÁV. PRÁŠ.
K INH. 14/581/11-C**

DR: OW RP: 14/102/00-C

D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS,
Řecko

S: Fluticasoni propionas 0.25 mg
Salmeteroli xinafoas 0.0725 mg
(odp. Salmeterolum 0.05 mg)

PP: Inhalační prášek, předem dispenzovaný.

Salmeterol/Fluticasone Propionate Pharos obsahuje dvě léčivé látky balené ve dvou Al/Al blistrech jednodávkových stripů (dvoublistrové stripy), které se vkládají do

inhalačního přístroje Elpenhaler.

Fólie chrání prášek k inhalaci před účinky ovzduší.

Každá dávka je předem dispenzovaná v jednom dvoublistrovém stripu.

Každá krabička obsahuje jeden inhalační přístroj Elpenhaler s 30 dvoublistrovými stripy a jednu náhradní nádobku s dalšími 30 dvoublistrovými stripy.

B: INH PLV DOS 60X50/250RG BLI kód SÚKL: 0166393

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Indikován k léčbě astmatu, chronické obstrukční plicní nemoci.

**SALMETEROL/FLUTICASONE PROPIONATE PHAROS 50 µg/500 µg DÁV. PRÁŠ.
K INH. 14/582/11-C**

DR: OW RP: 14/103/00-C

D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS,
Řecko

S: Fluticasoni propionas 0.5 mg
Salmeteroli xinafoas 0.0725 mg
(odp. Salmeterolum 0.05 mg)

PP: Inhalační prášek, předem dispenzovaný.

Salmeterol/Fluticasone Propionate Pharos obsahuje dvě léčivé látky balené ve dvou Al/Al blistrech jednodávkových stripů (dvoublistrové stripy), které se vkládají do inhalačního přístroje Elpenhaler.

Fólie chrání prášek k inhalaci před účinky ovzduší.

Každá dávka je předem dispenzovaná v jednom dvoublistrovém stripu.

Každá krabička obsahuje jeden inhalační přístroj Elpenhaler s 30 dvoublistrovými stripy a jednu náhradní nádobku s dalšími 30 dvoublistrovými stripy.

B: INH PLV DOS 60X50/500RG BLI kód SÚKL: 0166394

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Indikován k léčbě astmatu, chronické obstrukční plicní nemoci.
