

APO-PERINDO COMBI 4 mg/1,25 mg

58/195/12-C

DR: O RP: 58/264/02-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mgPP: Bílé podlouhlé bikonvexní tablety s vyraženým označením
"4/1.25" na jedné straně a "A" po obou stranách půlicí rýhy na straně druhé.
Tabletu lze dělit na stejné dávky.

PVC/ALU/PVC/PVCA/ALU blistr

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0183671
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0183672
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0183673
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0183674
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0183675
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0183676
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0183677
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0183678
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0183679
POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0183680

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, Apo-Perindo Combi je určen pro pacienty, kteří nemají
adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindoprilem.**APO-TRIMETAZIDIN 35 mg**

83/202/12-C

DR: O RP: 83/328/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg
(odp. Trimetazidinum 27.5 mg)PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "35" na jedné straně, na druhé straně
hladké.1. PVC/PVDC/Aluminium blistr
2. PVC/ACLAR/Aluminium blistr
3. OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr
4. OPA/Aluminium/PE/Aluminium blistrB: POR TBL PRO 10X35MG I BLI kód SÚKL: 0181690
POR TBL PRO 10X35MG II BLI kód SÚKL: 0181691
POR TBL PRO 10X35MG III BLI kód SÚKL: 0181692
POR TBL PRO 10X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181693
POR TBL PRO 20X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181694
POR TBL PRO 20X35MG III BLI kód SÚKL: 0181695
POR TBL PRO 20X35MG II BLI kód SÚKL: 0181696
POR TBL PRO 20X35MG I BLI kód SÚKL: 0181697
POR TBL PRO 30X35MG I BLI kód SÚKL: 0181698
POR TBL PRO 30X35MG II BLI kód SÚKL: 0181699
POR TBL PRO 30X35MG III BLI kód SÚKL: 0181700

POR TBL PRO 30X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181701
POR TBL PRO 40X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181702
POR TBL PRO 40X35MG III BLI kód SÚKL: 0181703
POR TBL PRO 40X35MG II BLI kód SÚKL: 0181704
POR TBL PRO 40X35MG I BLI kód SÚKL: 0181705
POR TBL PRO 60X35MG I BLI kód SÚKL: 0181706
POR TBL PRO 60X35MG II BLI kód SÚKL: 0181707
POR TBL PRO 60X35MG III BLI kód SÚKL: 0181708
POR TBL PRO 60X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181709
POR TBL PRO 90X35MG IV BLI kód SÚKL: 0181710
POR TBL PRO 90X35MG III BLI kód SÚKL: 0181711
POR TBL PRO 90X35MG II BLI kód SÚKL: 0181712
POR TBL PRO 90X35MG I BLI kód SÚKL: 0181713

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Dlouhodobá léčba ischemické choroby srdeční - prevence záchvatů anginy pectoris, v kombinované léčbě s ostatními léky.

IMIPENEM/CILASTATIN SANDOZ 500 mg/500 mg

15/196/12-C

DR: O RP: 15/104/87-A/C

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

S: Imipenemum monohydricum 530.2 mg

(odp. Imipenemum 500 mg)

Cilastatinum natricum 530.8 mg

(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Prášek pro přípravu infuzního roztoku je bílý až světle žlutý prášek.

Připravený roztok je bezbarvý až žlutý.

Lahvičky z čirého skla typu I (20 ml nebo 100 ml) uzavřené šedými zátkami z brombutylové pryže a zapečetěné předsterilizovanými odtrhávacími hliníkovými víčky s plastovým terčíkem.

B: INF PLV SOL 1 I VIA kód SÚKL: 0166525

INF PLV SOL 1 II VIA kód SÚKL: 0166526

INF PLV SOL 5 I VIA kód SÚKL: 0166527

INF PLV SOL 5 II VIA kód SÚKL: 0166528

INF PLV SOL 10 I VIA kód SÚKL: 0166529

INF PLV SOL 10 II VIA kód SÚKL: 0166530

INF PLV SOL 20 I VIA kód SÚKL: 0166531

INF PLV SOL 25 I VIA kód SÚKL: 0166532

INF PLV SOL 25 II VIA kód SÚKL: 0166533

INF PLV SOL 20 II VIA kód SÚKL: 0191930

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Nádobku je nutno do doby bezprostředně před podáním uchovávat v papírové krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Rekonstituovaný přípravek se musí použít ihned.

ZI: Léčba komplikované intraabdominální infekce, těžké pneumonie včetně nozokomiální pneumonie a pneumonie související s umělou ventilací, infekce vzniklé při a po porodu,

komplikované infekce močových cest, komplikované infekce kůže a měkkých tkání.

INDAPAGAMMA 1,5 mg

58/215/12-C

DR: O RP: 58/621/97-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Indapamidum 1.5 mg

PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta s prodlouženým uvolňováním.
PVC/ALU blistr

B: POR TBL PRO 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160417
POR TBL PRO 20X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160418
POR TBL PRO 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160419
POR TBL PRO 50X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160420
POR TBL PRO 60X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160421
POR TBL PRO 90X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160422
POR TBL PRO 100X1.5MG BLI kód SÚKL: 0160423

IS: Hypotensiva

ATC: C03BA11

PE: 60

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze.

LEVETIRACETAM APOTEX 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/214/12-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé oválné potahované tablety o rozměrech 10x 19 mm, s vyražením "LEV" nad půlicí rýhou a "1000" pod ní na jedné straně a "APO" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0177365
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0177366
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0177367
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0177368

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

LEVETIRACETAM APOTEX 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/211/12-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 7x 14 mm, s vyražením "LEV"

nad půlicí rýhou a "250" pod ní na jedné straně a "APO" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

- B: POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0177355
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0177356
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0177357
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0177358

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

LEVETIRACETAM APOTEX 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/212/12-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8 x 18 mm, s vyražením "LEV" nad půlicí rýhou a "500" pod ní na jedné straně a "APO" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

- B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0177359
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0177360
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0177361

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

LEVETIRACETAM APOTEX 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/213/12-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžové oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 9x 19 mm, s vyražením "LEV" nad půlicí rýhou a "750" pod ní na jedné straně a "APO" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0177362
POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0177363
POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0177364

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

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

LEVETIRACETAM-NEURAXPHARM 100 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

21/210/12-C

DR: OC RP: 00/146/027,031-032-EU1

D: NEURAXPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, LANGENFELD, Německo

S: Levetiracetamum 15 g v 150 ml

PP: Čirý bezbarvý až mírně nahnědlý roztok

Hnědé skleněné lahvičky (sklo typu III) s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem (PP, PE) a kalibrovanými perorálními stříkačkami (PP) s adaptéry na stříkačky (PE).

Všechna balení vyjma nemocničního jsou balena do papírové krabice obsahující stříkačku o objemu 3 ml (kalibrovaná od 0,1 ml po 0,1 ml), 1 ml (kalibrovaná od 0,05 ml po 0,05 ml) a 10 ml (kalibrovaná od 0,25 ml po 0,25 ml) a adaptér na stříkačky.

B: POR SOL 1X100ML/10GM LAG kód SÚKL: 0177254
POR SOL 1X150ML/15GM LAG kód SÚKL: 0177255
POR SOL 1X200ML/20GM LAG kód SÚKL: 0177256
POR SOL 1X300ML/30GM LAG kód SÚKL: 0177257
POR SOL 10X150ML/15GM H LAG kód SÚKL: 0177258
POR SOL 5X300ML/30GM H LAG kód SÚKL: 0191931

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

LEVETIRACETAM-NEURAXPHARM 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/209/12-C

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

D: NEURAXPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, LANGENFELD, Německo

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety se třemi půlicími rýhami na obou stranách. Tablety mohou být děleny na čtyři stejné části.

PVC/Al blistr, papírová krabička

- B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0177241
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0177242
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0177243
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0177244
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0177245
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0177246
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0177247
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0177248
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0177249
POR TBL FLM 160X1000MG BLI kód SÚKL: 0177250
POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0177251
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0177252
POR TBL FLM 1000X1000MG H BLI kód SÚKL: 0177253

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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

LEVETIRACETAM-NEURAXPHARM 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/206/12-C

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

D: NEURAXPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, LANGENFELD, Německo

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety mohou být děleny na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr, papírová krabička

- B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0177202
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0177203
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0177204
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0177205
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0177206
POR TBL FLM 80X250MG BLI kód SÚKL: 0177207
POR TBL FLM 90X250MG BLI kód SÚKL: 0177208
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0177209
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0177210
POR TBL FLM 160X250MG BLI kód SÚKL: 0177211
POR TBL FLM 180X250MG BLI kód SÚKL: 0177212
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0177213
POR TBL FLM 1000X250MG H BLI kód SÚKL: 0177214

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

LEVETIRACETAM-NEURAXPHARM 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/207/12-C

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

D: NEURAXPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, LANGENFELD, Německo

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety se třemi půlicími rýhami na obou stranách. Tablety mohou být děleny na čtyři stejné části.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0177215

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0177216

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0177217

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0177218

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0177219

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0177220

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0177221

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0177222

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0177223

POR TBL FLM 160X500MG BLI kód SÚKL: 0177224

POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0177225

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0177226

POR TBL FLM 1000X500MG H BLI kód SÚKL: 0177227

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

LEVETIRACETAM-NEURAXPHARM 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/208/12-C

DR: OC RP: 00/146/014-019,028-EU1

D: NEURAXPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, LANGENFELD, Německo
S: Levetiracetamum 750 mg
PP: Růžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety mohou být děleny na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0177228
POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0177229
POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0177230
POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0177231
POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0177232
POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0177233
POR TBL FLM 90X750MG BLI kód SÚKL: 0177234
POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0177235
POR TBL FLM 120X750MG BLI kód SÚKL: 0177236
POR TBL FLM 160X750MG BLI kód SÚKL: 0177237
POR TBL FLM 180X750MG BLI kód SÚKL: 0177238
POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0177239
POR TBL FLM 1000X750MG H BLI kód SÚKL: 0177240
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Přípravek Levetiracetam-neuraxpharm je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam-neuraxpharm 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.
