

APO-GAB 600 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/755/11-C

DR: O RP: 21/352/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Gabapentinum 600 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety, na jedné straně s půlicí rýhou a vyraženým "GAB" nad půlicí rýhou a "600" pod půlicí rýhou a vyraženým "APO" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I HDPE lahvičky s modrým PP uzávěrem

II OPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL FLM 50X600MG TBC kód SÚKL: 0181663

POR TBL FLM 100X600MG TBC kód SÚKL: 0181664

POR TBL FLM 50X600MG BLI kód SÚKL: 0181666

POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0181668

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24 – lahvička

21 - blistr

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Epilepsie: - Gabapentin je indikován jako přídatná léčba při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku (viz bod 5.1). - Gabapentin je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti: - Gabapentin je indikován k léčbě periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

APO-GAB 800 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/756/11-C

DR: O RP: 21/353/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Gabapentinum 800 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety, na jedné straně s půlicí rýhou a vyraženým "GAB" nad půlicí rýhou a "800" pod půlicí rýhou a vyraženým "APO" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I HDPE lahvičky s modrým PP uzávěrem

II OPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL FLM 50X800MG TBC kód SÚKL: 0181669

POR TBL FLM 100X800MG TBC kód SÚKL: 0181670

POR TBL FLM 50X800MG BLI kód SÚKL: 0181672

POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0181674

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24 – lahvička

21 - blistr

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Epilepsie: - Gabapentin je indikován jako přídatná léčba při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku (viz bod 5.1). - Gabapentin je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti: - Gabapentin je indikován k léčbě periferní neuropatické bolesti,

jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

APO-OXYCODON 10 mg

65/794/11-C

DR: O RP: 65/257/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Oxycodoni hydrochloridum 10 mg

PP: Bílá, kulatá, bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním, na jedné straně má vyraženo "APO", na druhé straně "OCD" nad "10".

AI/ PVC/PVdC blistry

B: POR TBL PRO 20X10MG BLI kód SÚKL: 0147198
POR TBL PRO 25X10MG BLI kód SÚKL: 0147199
POR TBL PRO 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147200
POR TBL PRO 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147201
POR TBL PRO 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147202
POR TBL PRO 56X10MG BLI kód SÚKL: 0147203
POR TBL PRO 60X10MG BLI kód SÚKL: 0147204
POR TBL PRO 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147205
POR TBL PRO 100X10MG BLI kód SÚKL: 0147206

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní skladovací podmínky.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

APO-OXYCODON 20 mg

65/795/11-C

DR: O RP: 65/258/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Oxycodoni hydrochloridum 20 mg

PP: Světle růžová, kulatá, bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním, na jedné straně má vyraženo "APO", na druhé straně "OCD" nad "20".

AI/ PVC/PVdC blistry

B: POR TBL PRO 20X20MG BLI kód SÚKL: 0147210
POR TBL PRO 25X20MG BLI kód SÚKL: 0147211
POR TBL PRO 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147212
POR TBL PRO 30X20MG BLI kód SÚKL: 0147213
POR TBL PRO 50X20MG BLI kód SÚKL: 0147214
POR TBL PRO 56X20MG BLI kód SÚKL: 0147215
POR TBL PRO 60X20MG BLI kód SÚKL: 0147216
POR TBL PRO 98X20MG BLI kód SÚKL: 0147217
POR TBL PRO 100X20MG BLI kód SÚKL: 0147218

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní skladovací podmínky.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

APO-OXYCODON 40 mg

65/796/11-C

DR: O RP: 65/259/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním, na jedné straně má vyraženo "APO", na druhé straně "OCD" nad "40".

Al/ PVC/PVdC blistry

B: POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0147222
POR TBL PRO 25X40MG BLI kód SÚKL: 0147223
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0147224
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0147225
POR TBL PRO 50X40MG BLI kód SÚKL: 0147226
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0147227
POR TBL PRO 60X40MG BLI kód SÚKL: 0147228
POR TBL PRO 98X40MG BLI kód SÚKL: 0147229
POR TBL PRO 100X40MG BLI kód SÚKL: 0147230

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní skladovací podmínky.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

APO-OXYCODON 5 mg

65/793/11-C

DR: OW RP: 65/257/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Oxycodoni hydrochloridum 5 mg

PP: Světle modrá, kulatá, bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním, na jedné straně má vyraženo "APO", na druhé straně "OCD" nad "5".

Al/ PVC/PVdC blistry

B: POR TBL PRO 20X5MG BLI kód SÚKL: 0147190
POR TBL PRO 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147191
POR TBL PRO 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147192
POR TBL PRO 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147193
POR TBL PRO 100X5MG BLI kód SÚKL: 0147194
POR TBL PRO 56X5MG BLI kód SÚKL: 0147196

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní skladovací podmínky.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

APO-OXYCODON 80 mg

65/797/11-C

DR: O RP: 65/260/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Oxycodoni hydrochloridum 80 mg

PP: Zelená, kulatá, bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním, na jedné straně má

vyraženo "APO" , na druhé straně "OCD" nad "80".

Al/ PVC/PVdC blistry

- B: POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0147234
POR TBL PRO 25X80MG BLI kód SÚKL: 0147235
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0147236
POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0147237
POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0147238
POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0147239
POR TBL PRO 60X80MG BLI kód SÚKL: 0147240
POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0147241
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0147242

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní skladovací podmínky.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

BRITAJECT AMPULE 10 mg/ml INJEKČNÍ/INFUZNÍ ROZTOK 27/786/11-C

DR: S

D: BRITANNIA PHARMACEUTICALS LIMITED, NEWBURY, Velká Británie

S: Apomorphini hydrochloridum hemihydricum 20 mg v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, pH 3,0 - 4,0

Skleněné ampule typu I

- B: INJ+INF SOL 5X2ML/20MG AMP kód SÚKL: 0177924
INJ+INF SOL 5X5ML/50MG AMP kód SÚKL: 0177925
INJ+INF SOL 25X2ML/20MG AMP kód SÚKL: 0191051
INJ+INF SOL 25X5ML/50MG AMP kód SÚKL: 0191052
INJ+INF SOL 50X2ML/20MG AMP kód SÚKL: 0191053
INJ+INF SOL 50X5ML/50MG AMP kód SÚKL: 0191054

IS: Emetica

ATC: N04BC07

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Po otevření musí být přípravek použit okamžitě. Nepoužitý roztok musí být zlikvidován.

ZI: Léčba invalidizujících motorických výkyvů u pacientů s Parkinsonovou chorobou, které přetrvávají navzdory léčbě levodopou nebo jinými dopaminovými agonisty.

BRITAJECT PEN 10 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK

27/787/11-C

DR: S

D: BRITANNIA PHARMACEUTICALS LIMITED, NEWBURY, Velká Británie

S: Apomorphini hydrochloridum hemihydricum 30 mg v 3 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok

Jednorázové vícedávkové injekční pero se zabudovanou zásobní vložkou z čirého skla (typ I) obsahující čirý roztok injekční roztok. Skleněná zásobní vložka je na jedné straně uzavřena pístem z bromobutylové pryže a na druhé straně bromobutyl/Al membránou; tvarovaná plastová vložka, papírová krabička

- B: INJ SOL 1X3ML/30MG PEP kód SÚKL: 0171970

INJ SOL 5X3ML/30MG PEP kód SÚKL: 0171971
INJ SOL 10X3ML/30MG PEP kód SÚKL: 0171972

IS: Emetica

ATC: N04BC07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu
Po prvním otevření 48 hodin

ZI: Léčba invalidizujících motorických výkyvů u pacientů s Parkinsonovou chorobou, které přetrvávají navzdory léčbě levodopou nebo jinými dopaminovými agonisty.

DIALGON 37,5 mg/325 mg

65/788/11-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Paracetamolum 325 mg
Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg

PP: světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety
bílé neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0171467
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0171468
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0171469
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0171470
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0171471
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0171472
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0171473
POR TBL FLM 70 BLI kód SÚKL: 0171474
POR TBL FLM 80 BLI kód SÚKL: 0171475
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0171476
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0171477

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 30

ZS: žádné zvláštní podmínky uchování

ZI: Symptomatická léčba středně silných až silných bolestí u dospělých pacientů a dospívajících od 12 let. Použití přípravku Dialgon by mělo být vyhrazeno pro pacienty se středně silnými až silnými bolestmi, které se nezmírňují podáváním periferních analgetik a vyžadují kombinaci tramadol- hydrochloridu a paracetamolu.

DRETACEN 1000 mg

21/785/11-C

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

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

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, s vyraženým LVT/1000 na jedné straně. Tablety lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a tobolečkou s vysoušedlem silikagel, papírová skládačka

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175096
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175097
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175098
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175099

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175100
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175101
POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175102
POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0175103
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0175104

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
HDPE lahvička: po prvním otevření 100 dnů

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

DRETACEN 250 mg

21/783/11-C

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

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

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Světle modré oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, s vyraženým LVT/250 na jedné straně. Tablety lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a tobolkou s vysoušedlem silikagel, papírová skládačka

B: POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175078

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175079

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175080

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175081

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175082

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175083

POR TBL FLM 50X250MG TBC kód SÚKL: 0175084

POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0175085

POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0187907

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
HDPE lahvička: po prvním otevření 100 dnů

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

DRETACEN 500 mg

21/784/11-C

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

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

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, s vyraženým LVT/500 na jedné straně. Tablety lze dělit na stejné poloviny.

1) OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a tobolečkou s vysoušedlem silikagel, papírová skládačka

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175086

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175087

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175088

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175089

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175090

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175091

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0175092

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175093

POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0175094

POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0175095

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

HDPE lahvička: po prvním otevření 100 dnů

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

DULCOLAX ČÍPKY

61/790/11-C

DR: L

D: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH, INGELHEIM AM RHEIN, Německo

S: Bisacodylum 10 mg

PP: Bílé nebo lehce nažloutlé čípky torpédovitého tvaru s hladkým nebo lehce mastným povrchem.

Al/Al blistr

B: RCT SUP 6X10MG BLI kód SÚKL: 0158261

RCT SUP 10X10MG BLI kód SÚKL: 0158262

RCT SUP 12X10MG BLI kód SÚKL: 0158263

RCT SUP 20X10MG BLI kód SÚKL: 0158264

RCT SUP 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158265

RCT SUP 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158266

IS: Laxantia

ATC: A06AB02

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: K podávání pacientům trpícím zácpou.

Pro přípravu pacientů k diagnostickým výkonům, v před a v pooperační péči, a při stavech, které vyžadují podporu defekace, by měl být DULCOLAX podáván pod dohledem lékaře.

FOXIS 37,5mg/325 mg

65/789/11-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Paracetamolum 325 mg
Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg

PP: světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety
bílé neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0179362
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0179363
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0179364
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0179365
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0179366
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0179367
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0179368
POR TBL FLM 70 BLI kód SÚKL: 0179369
POR TBL FLM 80 BLI kód SÚKL: 0179370
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0179371
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0179372

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 30

ZS: žádné zvláštní podmínky uchování

ZI: Symptomatická léčba středně silných až silných bolestí u dospělých a mladistvých od 12 let. Použití přípravku Foxis by mělo být vyhrazeno pro pacienty se středně silnými až silnými bolestmi, které se nezmírňují podáváním periferních analgetik a vyžadují kombinaci tramadol hydrochloridu a paracetamolu.

LAMIVUDIN/ZIDOVUDIN MYLAN 150 mg/300 mg

42/781/11-C

DR: OC RP: 98/058/001-EU1

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Lamivudinum 150 mg
Zidovudinum 300 mg

PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením "M" nalevo od půlící rýhy a "103" napravo od půlící rýhy na jedné straně tablety a s půlící rýhou na druhé straně tablety.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1.PVC/PVDC//Al blistr, papírová krabička

2.HDPE nádobka s PP uzávěrem a vysoušedlem, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0170504
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0170505
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0170506

POR TBL FLM 200 BLI kód SÚKL: 0170507
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0170508
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AR01
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Lamivudin/Zidovudin Mylan je indikován v kombinované antiretrovirové terapii k léčbě infekce virem lidské imunodeficiencie (HIV) .

LETROZOL KABI 2,5 mg

44/612/11-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně mají vyraženo DB03, na druhé straně jsou hladké.
Blistr z čirého trojitého filmu PVC/PE/PVDC/ a hliníkové folie, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0166458
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0166459
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0166460
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0166461
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0187971
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0187972
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0187973
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0187974

IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní terapii tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo při progresi onemocnění, které byly již předtím léčeny antiestrogeny.

MEDEXPECTO VICKS SIRUP MED A ZÁZVOR

52/798/11-C

DR: L
D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo
S: Guaifenesinum 1.6 g v 120 ml
PP: Žlutohnědý viskózní sirup.
lahvička z hnědého skla s PP uzávěrem zabezpečeným proti otevření dětmi a s PP odměrkou s CE značkou
B: POR SIR 1X120ML/1600MG LAG kód SÚKL: 0171869
POR SIR 1X180ML/2400MG LAG kód SÚKL: 0171870
IS: Expectorantia, mucolytica
ATC: R05CA03
PE: 36
ZS: při teplotě do 25 °C (otevřený i zavřený přípravek)
po 1. otevření: 3 měsíce

- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: K uvolnění hlenu a usnadnění vykašlávání při kašli v důsledku: - nachlazení a chřipkových onemocnění, - akutní bronchitidy.
-

REXTOL 2 µg/ml

56/537/11-C

- DR: O RP: 56/391/10-C
D: RAFARM, S.A., ATHENS, Řecko
S: Paricalcitolum 0.002 mg v 1 ml
PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic.
Ampule z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml (sklo I. hydrolytické třídy).
Lahvičky z čirého skla typu I o objemu 3,00 ml uzavřené uzavřená bromobutyl/flurotec zátkou a zajištěná ochrannou hliníkovou čepičkou s flip-off uzávěrem.
B: INJ SOL 1X1ML/2RG AMP kód SÚKL: 0171075
INJ SOL 5X1ML/2RG AMP kód SÚKL: 0171076
INJ SOL 1X1ML/2RG VIA kód SÚKL: 0171077
INJ SOL 5X1ML/2RG VIA kód SÚKL: 0171078
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H05BX02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po otevření ihned spotřebujte.
ZI: Prevence a léčba sekundárního hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s chronickým selháním ledvin.
-

REXTOL 5 µg/ml

56/538/11-C

- DR: O RP: 56/198/04-C
D: RAFARM, S.A., ATHENS, Řecko
S: Paricalcitolum 0.005 mg v 1 ml
PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic.
Ampule z čirého skla typu I o objemu 2,00 ml (sklo I. hydrolytické třídy).
Lahvičky z čirého skla typu I o objemu 3,00 ml uzavřené uzavřená bromobutyl/flurotec zátkou a zajištěná ochrannou hliníkovou čepičkou s flip-off uzávěrem.
B: INJ SOL 1X1ML/5RG AMP kód SÚKL: 0171079
INJ SOL 5X1ML/5RG AMP kód SÚKL: 0171080
INJ SOL 1X2ML/10RG AMP kód SÚKL: 0171081
INJ SOL 5X2ML/10RG AMP kód SÚKL: 0171082
INJ SOL 1X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0171083
INJ SOL 5X1ML/5RG VIA kód SÚKL: 0171084
INJ SOL 1X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0171085
INJ SOL 5X2ML/10RG VIA kód SÚKL: 0171086
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H05BX02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po otevření ihned spotřebujte.
ZI: Prevence a léčba sekundárního hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s chronickým selháním ledvin.
-

TIANEPTINE-LUPIN 12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/782/11-C

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

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Tianeptinum natricum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety o průměru 9 mm, hladké na obou stranách

1.PVC/PVDC/Al blistr, krabička

2.PVC/Aclar/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 1X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0171682

POR TBL FLM 1X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0171683

POR TBL FLM 15X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0171684

POR TBL FLM 15X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0171685

POR TBL FLM 30X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0171686

POR TBL FLM 30X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0171687

POR TBL FLM 60X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0171688

POR TBL FLM 60X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0171689

POR TBL FLM 90X12.5MG I BLI kód SÚKL: 0171690

POR TBL FLM 90X12.5MG II BLI kód SÚKL: 0171691

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX14

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C

ZI: Tianeptin je indikován pro léčbu mírné, středně těžké nebo těžké deprese.

ZOPRIDOXIN 10 mg

68/800/11-C

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

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žluté až světle žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 9,1 mm s vyražením "10" na jedné straně

Odlupovací Al/Al-papír blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0174093

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

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

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

ZOPRIDOXIN 15 mg

68/801/11-C

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

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

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žluté až světle žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 10,4 mm s vyražením "15" na jedné straně

Odlupovací Al/Al-papír blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0174094

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

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

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

ZOPRIDOXIN 20 mg

68/802/11-C

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

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

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žluté až světle žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 12,1 mm s vyražením "20" na jedné straně

Odlupovací Al/Al-papír blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0174095

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

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

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

ZOPRIDOXIN 5 mg

68/799/11-C

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

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

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žluté až světle žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 6,4 mm s vyražením "5" na jedné straně

Odlupovací Al/Al-papír blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0174092

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 30

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

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