

DESLORATADIN +PHARMA 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 24/332/12-C

DR: OC RP: 00/160/062-066-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Desloratadinum 30 mg v 60 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Skleněná lahvička typu III s plastovým polypropylenovým dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem po 50, 60, 100, 120, 150 ml. U všech balení je přiložena odměrná lžička se značkami pro dávky 2,5 ml a 5 ml.

B: POR SOL 1X50ML/25MG LAG kód SÚKL: 0178645

POR SOL 1X60ML/30MG LAG kód SÚKL: 0178646

POR SOL 1X100ML/50MG LAG kód SÚKL: 0178647

POR SOL 1X120ML/60MG LAG kód SÚKL: 0178648

POR SOL 1X150ML/75MG LAG kód SÚKL: 0178649

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

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

Použitelnost po prvním otevření lahvičky: 4 měsíce

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou

- s kopřivkou

DESLORATADIN +PHARMA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 24/331/12-C

DR: OC RP: 00/160/001-013-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Světle modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

1. AL/PVC/PE/PVdC

2. AL/OPA/AL/PVC blistr

B: POR TBL FLM 1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178650

POR TBL FLM 2X5MG I BLI kód SÚKL: 0178651

POR TBL FLM 3X5MG I BLI kód SÚKL: 0178652

POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0178653

POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0178654

POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178655

POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0178656

POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0178657

POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0178658

POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0178659

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178660

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178661

POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178662

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0178663

POR TBL FLM 2X5MG II BLI kód SÚKL: 0192396

POR TBL FLM 3X5MG II BLI kód SÚKL: 0192397

POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0192398

POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0192399

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0192400

POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0192401

POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0192402
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0192403
POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0192404
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0192405
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0192406
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0192407
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0192408
POR TBL FLM 1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192409

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

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

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou

- s kopřivkou

JODID DRASELNÝ G.L. PHARMA 65 mg TABLETY

19/330/12-C

DR: L

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

S: Kalii iodidum 65 mg
(odp. Iodidum 50 mg)

PP: Bílé až hnědo-bílé, kulaté, zahnuté tablety s dělicí rýhou ve tvaru kříže citlivou na tlak na vnitřní straně a vroubky na vnější straně. Tabletu lze dělit na stejné čtvrtiny.

Průměr: přibližně 8,3 mm

Tloušťka: 3,2 - 3,8 mm

PVC-PVdC/Al blistr

B: POR TBL NOB 6X65MG BLI kód SÚKL: 0183718

POR TBL NOB 10X65MG BLI kód SÚKL: 0183719

POR TBL NOB 20X65MG BLI kód SÚKL: 0183720

POR TBL NOB 2X65MG BLI kód SÚKL: 0186083

IS: Antidota, detoxicantia

ATC: V03AB21

PE: 60

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: K prevenci vychytávání radioaktivního jódu štítnou žlázou v případě požití nebo inhalace této látky při jaderné havárii s únikem isotopu radioaktivního jódu.

OCTREOTIDE CSC PHARMACEUTICALS 100 MIKROGRAMŮ/ML 56/328/12-C

DR: O RP: 56/183/90-B/C

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Octreotidi acetat qs
(odp. Octreotidum 0.1 mg) v 1 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Ampule z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy

B: INJ SOL 5X1ML/100RG AMP kód SÚKL: 0179013

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01CB02

PE: 60

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte ampule v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávání po naředění:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po naředění jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2-8°C , pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory. Akromegalie. Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu. Krvácení z gastro-ezofageálních varixů.

OCTREOTIDE CSC PHARMACEUTICALS 50 MIKROGRAMŮ/ML 56/327/12-C

DR: O RP: 56/183/90-A/C

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Octreotidi acetat qs
(odp. Octreotidum 0.05 mg) v 1 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Ampule z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy

B: INJ SOL 5X1ML/50RG AMP kód SÚKL: 0179010

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01CB02

PE: 60

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte ampule v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávání po naředění:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po naředění jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2-8°C , pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory. Akromegalie. Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu. Krvácení z gastro-ezofageálních varixů.

OCTREOTIDE CSC PHARMACEUTICALS 500 MIKROGRAMŮ/ML 56/329/12-C

DR: O RP: 56/183/90-D/C

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Octreotidi acetat qs
(odp. Octreotidum 0.5 mg) v 1 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Ampule z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy

B: INJ SOL 5X1ML/500RG AMP kód SÚKL: 0179012

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01CB02

PE: 60

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte ampule v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávání po naředění:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po naředění jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2-8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory. Akromegalie. Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu. Krvácení z gastro-ezofageálních varixů.
