

ALPRAZOLAM ORION 2 mg

70/357/12-C

DR: O RP: 70/214/85-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Alprazolamum 2 mg

PP: Bílé až téměř bílé, nepotahované, podlouhlé tablety s 3 příčnými půlicími rýhami a označením "ORN 54".

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

HDPE lahvička s bílým dětským bezpečnostním PP uzávěrem

B: POR TBL NOB 30X2MG TBC kód SÚKL: 0183871

POR TBL NOB 50X2MG TBC kód SÚKL: 0183872

POR TBL NOB 100X2MG TBC kód SÚKL: 0183873

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 24

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

ZI: Léčba panické poruchy a symptomatická léčba úzkosti.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ALVOTADIN 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

24/393/12-C

DR: OC RP: 00/160/061-069-EU1

D: ALVOGEN IPSCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Desloratadinum 25 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s ovocným aroma

Lahvička z hnědého skla typu III s plastovým (polypropylenovým nebo polyethylenovým) dětským bezpečnostním (C/R) šroubovacím uzávěrem s trojvrstvou polyethylenovou vložkou. Balení po 30 ml, 50 ml, 60 ml, 100 ml, 120 ml a 150 ml jsou dodávána s odměrnou lžičkou nebo odměrnou stříkačkou. Balení s 225 ml a 300 ml se dodává s odměrnou lžičkou.

Odměrná stříkačka je odstupňovaná tak, aby jí bylo možné použít pro aplikaci dávky 2,5 a 5 ml.

Odměrná lžička má kapacitu 2,5 a 5 ml.

B: POR SOL 1X30ML/15MG L LAG kód SÚKL: 0178743

POR SOL 1X50ML/25MG L LAG kód SÚKL: 0178744

POR SOL 1X60ML/30MG L LAG kód SÚKL: 0178745

POR SOL 1X100ML/50MG L LAG kód SÚKL: 0178746

POR SOL 1X120ML/60MG L LAG kód SÚKL: 0178747

POR SOL 1X150ML/75MG L LAG kód SÚKL: 0178748

POR SOL 1X225ML/112.5MG L LAG kód SÚKL: 0178749

POR SOL 1X300ML/150MG L LAG kód SÚKL: 0178750

POR SOL 1X50ML/25MG STR LAG kód SÚKL: 0192702

POR SOL 1X60ML/30MG STR LAG kód SÚKL: 0192703

POR SOL 1X100ML/50MG STR LAG kód SÚKL: 0192704

POR SOL 1X120ML/60MG STR LAG kód SÚKL: 0192705

POR SOL 1X150ML/75MG STR LAG kód SÚKL: 0192706

POR SOL 1X30ML/15MG STR LAG kód SÚKL: 0192707

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním primárním obalu.

ZI: Ke zmírnění příznaků spojených s:

- alergickou rýmou
- s urtikárií

ALVOTADIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/392/12-C

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

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o velikosti 6,5 mm x 3,2 mm

I: PVC/PE/PVDC - Al blistry

II: PVC/PCTFE (Aclar) - Al blistry

- B: POR TBL FLM 1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178715
POR TBL FLM 2X5MG I BLI kód SÚKL: 0178716
POR TBL FLM 3X5MG I BLI kód SÚKL: 0178717
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0178718
POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0178719
POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178720
POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0178721
POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0178722
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0178723
POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0178724
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178725
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178726
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178727
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0178728
POR TBL FLM 1X5MG II BLI kód SÚKL: 0178729
POR TBL FLM 2X5MG II BLI kód SÚKL: 0178730
POR TBL FLM 3X5MG II BLI kód SÚKL: 0178731
POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0178732
POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0178733
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0178734
POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0178735
POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0178736
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0178737
POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0178738
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0178739
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0178740
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0178741
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0178742

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

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

ZI: Ke zmírnění příznaků spojených s:

- alergickou rýmou
 - s urtikárií
-

GEDENA 100 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/399/12-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "100" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry

B: POR TBL MND 1X100MG BLI kód SÚKL: 0179935

POR TBL MND 2X100MG BLI kód SÚKL: 0179936

POR TBL MND 4X100MG BLI kód SÚKL: 0179937

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování.
Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

GEDENA 25 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/397/12-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "25" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry

B: POR TBL MND 1X25MG BLI kód SÚKL: 0179929

POR TBL MND 2X25MG BLI kód SÚKL: 0179930

POR TBL MND 4X25MG BLI kód SÚKL: 0179931

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchování.
Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

GEDENA 50 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

83/398/12-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Sildenafil citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)PP: Bílá, trojúhelníková, bikonvexní tableta, s vyraženým číslem "50" na jedné straně.
Průhledné PVC/PCTFE - Al blistry

B: POR TBL MND 1X50MG BLI kód SÚKL: 0179932

POR TBL MND 2X50MG BLI kód SÚKL: 0179933

POR TBL MND 4X50MG BLI kód SÚKL: 0179934

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba mužů s erektilní dysfunkcí v podobě neschopnosti dosáhnout nebo udržet erekci penisu postačující k uspokojivému sexuálnímu výkonu. Aby byl přípravek Gedena účinný, je zapotřebí sexuální stimulace.

IBUPROFEN FARMALIDER 100 mg/5 ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 29/308/12-C

DR: OW RP: 29/081/00-C

D: FARMALIDER S.A., ALCOBENDAS, MADRID, Španělsko

S: Ibuprofenum 2 g v 100 ml

PP: Bílá až téměř bílá viskózní suspenze

Lahvička z hnědého polyethylentereftalátu (PET) s dětským bezpečnostním uzávěrem s LDPE vložkou, 5 ml injekční dávkovací aplikátor (HDPE píst a PP pipeta) dělený po 0,25 ml až do 5 ml

B: POR SUS 1X100ML/2000MG LAG kód SÚKL: 0160773

POR SUS 1X150ML/3000MG LAG kód SÚKL: 0160774

POR SUS 1X200ML/4000MG LAG kód SÚKL: 0160775

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

Použitelnost po 1. otevření: 6 měsíců

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, jako je bolest zubů a hlavy a horečky. Ibuprofen FARMALIDER 200 mg/5 ml perorální suspenze je určen pro děti od 10 kg tělesné hmotnosti, adolescenty a dospělé.

IBUPROFEN FARMALIDER 200 mg/5 ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 29/309/12-C

DR: OW RP: 29/081/00-C

D: FARMALIDER S.A., ALCOBENDAS, MADRID, Španělsko

S: Ibuprofenum 1.2 g v 30 ml

PP: Bílá až téměř bílá viskózní suspenze

Lahvička z hnědého polyethylentereftalátu (PET) s dětským bezpečnostním uzávěrem s LDPE vložkou, 5 ml injekční dávkovací aplikátor (HDPE píst a PP pipeta) dělený po 0,25 ml až do 5 ml

B: POR SUS 1X30ML/1200MG LAG kód SÚKL: 0160776

POR SUS 1X100ML/4000MG LAG kód SÚKL: 0160777

POR SUS 1X150ML/6000MG LAG kód SÚKL: 0160778

POR SUS 1X200ML/8000MG LAG kód SÚKL: 0160779

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

Použitelnost po 1. otevření: 6 měsíců

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, jako je bolest zubů a hlavy a horečky. Ibuprofen FARMALIDER 100 mg/5 ml perorální suspenze je určen pro děti od 5 kg tělesné hmotnosti do 39 kg tělesné hmotnosti.

JOVESTO 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

24/411/12-C

DR: OC RP: 00/160/061-069-EU1

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

S: Desloratadinum 30 mg

PP: Čirý, bezbarvý roztok bez cizorodých částic.

Přípravek Jovesto 0,5 mg/ml perorální roztok je dodáván v lahvičkách z hnědého skla typu III uzavřených polypropylenovým dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem s vícevrstvou polyethylenovou vnitřní vložkou.

Lahvičky jsou baleny v krabičkách. Všechna balení jsou dodávána s odměrnou lžičkou CE 0373 s vyznačením dávek 2,5 ml a 5 ml nebo perorální odměrnou stříkačkou CE 0373 o konečném objemu 5 ml s ryskami po 0,5 ml.

B: POR SOL 1X60ML/30MG LAG kód SÚKL: 0178685

POR SOL 1X120ML/60MG LAG kód SÚKL: 0178686

POR SOL 1X150ML/75MG LAG kód SÚKL: 0178687

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

ZS: Způsob uchování: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Podmínky uchovávání po prvním otevření lahvičky:

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření lahvičky: 2 měsíce

ZI: Přípravek Jovesto je indikován k zmírnění příznaků spojených s alergickou rýmou s kopřivkou.

JOVESTO 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/410/12-C

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

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

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Světle modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením

"5" na jedné straně. Průměr 6,50 ± 0,10 mm.

1. OPA/Al/PVC//Al blistry

2. PVC/Aclar//Al blistry

B: POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0178675

POR TBL FLM 10X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178676

POR TBL FLM 30X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178677

POR TBL FLM 50X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178678

POR TBL FLM 60X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178679

POR TBL FLM 90X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0178680

POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0178681

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0178682

POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0178683

POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0178684

POR TBL FLM 10X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192708

POR TBL FLM 30X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192709

POR TBL FLM 50X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192710

POR TBL FLM 60X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192711

POR TBL FLM 90X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0192712

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0192713

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0192714
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0192715
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0192716
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0192717

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Jovesto je indikován k zmírnění příznaků spojených
s alergickou rýmou
s kopřivkou.

SOLINACONT 10 mg

73/382/12-C

DR: O RP: 73/067/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)

PP: Kulaté světle růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s označením "391" na jedné straně tablety.

1. PVC/PVDC - Alu blistr, krabička
2. OPA/Alu/PVC/Alu blistr, krabička
3. PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171787
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171788
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171789
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171790
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171791
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171792
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171793
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171794
POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171795

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 1. PVC/PVDC - 18
2. OPA/Alu/PVC/Alu - 18
3. PVC/ACLAR - 15

ZS: PVC/PVDC - Alu blistr a OPA/Alu/PVC/Alu blistr:
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
PVC/ACLAR-Alu blistr:
Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SOLINACONT 5 mg

73/381/12-C

DR: O RP: 73/066/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Světle žluté kulaté potahované tablety o průměru přibližně 8 mm a s označením "390" na jedné straně.

1. PVC/PVDC - Alu blistr, krabička
 2. OPA/Alu/PVC/Alu blistr, krabička
 3. PVC/ACLAR-Alu blistr, krabička
- B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171778
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171779
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171780
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171781
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171782
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171783
POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171784
POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171785
POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171786

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 1. PVC/PVDC - 18

2. OPA/Alu/PVC/Alu - 18

3. PVC/ACLAR - 15

ZS: PVC/PVDC - Alu blistr a OPA/Alu/PVC/Alu blistr:

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

PVC/ACLAR-Alu blistr:

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u dospělých pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TYREZ 10 mg

41/355/12-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 10 mg
(odp. Bisoprololum 8.49 mg)

PP: Okrové žluté, okrouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0183839

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním balení, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze, angina pectoris a léčba stabilního srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávaná společně s inhibitory ACE, diuretiky a případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

TYREZ 2,5 mg

41/353/12-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg
(odp. Bisoprololum 2.12 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183837

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním balení, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba stabilního chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávaná společně s inhibitory ACE, diuretiky případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

TYREZ 5 mg

41/354/12-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Bisoprololi fumaras 5 mg
(odp. Bisoprololum 4.24 mg)

PP: Žluté, okrouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Perforovaný PVC/TE/PVDC/Al jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0183838

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním balení, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze, angina pectoris a léčba stabilního srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé srdeční komory podávaná společně s inhibitory ACE, diuretiky případně digitalisovými glykosidy u dospělých pacientů

ZIPRASIDON MYLAN 40 mg

68/400/12-C

DR: O RP: 68/172/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 44.974 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 3 (15,6 mm až 16,2 mm) s modrým neprůsvitným víčkem a tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE40" na tělu i víčku tobolky.

OPA/Al/PVC blistr, (krabička).

B: POR CPS DUR 10X40MG BLI kód SÚKL: 0166199

POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0166200

POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0166201

POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0166202

POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166203

POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0166204

POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166205

POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166206

POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0166207

POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166208

POR CPS DUR 180X40MG BLI kód SÚKL: 0166209

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

- ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
- ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).

ZIPRASIDON MYLAN 60 mg

68/401/12-C

DR: O RP: 68/173/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 67.461 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 2 (17,7 mm až 18,3 mm) s bílým neprůsvitným víčkem a tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE60" na tělu i víčku tobolky.

OPA/Al/PVC blistr, (krabička).

- B: POR CPS DUR 10X60MG BLI kód SÚKL: 0166210
POR CPS DUR 14X60MG BLI kód SÚKL: 0166211
POR CPS DUR 20X60MG BLI kód SÚKL: 0166212
POR CPS DUR 28X60MG BLI kód SÚKL: 0166213
POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166214
POR CPS DUR 50X60MG BLI kód SÚKL: 0166215
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0166216
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166217
POR CPS DUR 90X60MG BLI kód SÚKL: 0166218
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0166219
POR CPS DUR 180X60MG BLI kód SÚKL: 0166220

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).

ZIPRASIDON MYLAN 80 mg

68/402/12-C

DR: O RP: 68/174/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrochloridum monohydricum 89.948 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky o velikosti 1 (19,1 mm až 19,7 mm) s modrým neprůsvitným víčkem a bílým neprůsvitným tělem potištěné černým inkoustem znaky "MYLAN" nad "ZE80" na tělu i víčku tobolky.

OPA/Al/PVC blistr, (krabička).

- B: POR CPS DUR 10X80MG BLI kód SÚKL: 0166221
POR CPS DUR 14X80MG BLI kód SÚKL: 0166222
POR CPS DUR 20X80MG BLI kód SÚKL: 0166223
POR CPS DUR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0166224

POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166225
POR CPS DUR 50X80MG BLI kód SÚKL: 0166226
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0166227
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166228
POR CPS DUR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0166229
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0166230
POR CPS DUR 180X80MG BLI kód SÚKL: 0166231

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidon je indikován k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy u dospělých, dospívajících a dětí od 10 do 17 let (vliv na prevenci výskytu epizod bipolární afektivní poruchy nebyl stanoven - viz bod 5.1).
