

AIDEE 2 mg/0,03 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/356/12-C

DR: OE RP: 17/407/00-C

D: CYNDEA PHARMA S.L., ÓLVEGA (SORIA), Španělsko

S: Dienogestum 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mgPP: Bílé válcovité bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm
PVC/Al blistr, kalendářní balení

B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0179350

POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0179351

POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0179352

IS: Anticoncipientia

ATC: G03FA15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Perorální antikoncepce.

CLOPIDOGREL WINTHROP 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY 16/358/12-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Clopidogrel sulfas 97.875 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "75" na jedné straně a "1171" na druhé straně.

1) PVC/PVdC//Al blistr. Papírová krabička.

2) Hnědá skleněná lahvička s bílým HDPE šroubovacím uzávěrem s vysoušedlem.
Papírová krabička.

B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0179556

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0179557

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0179558

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0179559

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0179560

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0179561

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0179562

POR TBL FLM 28X75MG TBC kód SÚKL: 0179565

POR TBL FLM 30X75MG TBC kód SÚKL: 0179566

POR TBL FLM 90X75MG TBC kód SÚKL: 0179568

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 36

ZS: Ad 1) Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 2) Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Po otevření: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C 3 měsíce.

ZI: Prevence aterotrombotických příhod.

DOCETAXEL STRIDES 40 mg/ml KONCENTRÁT A ROZPOUŠTĚDLO PRO PŘÍPRAVU INFÚ 44/359/12-C

DR: OC RP: 95/002/001-EU1, 95/002/002-EU1

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Docetaxelum 20 mg

- PP: Koncentrát - čirý, bezbarvý až světle žlutý, viskózní roztok
Rozpouštědlo - bezbarvý roztok
Každá krabička obsahuje:
Jednu jednodávkovou lahvičku koncentrátu 20 mg/0.5 ml a jednu jednodávkovou lahvičku obsahující 1,8 ml rozpouštědla
Jednu jednodávkovou lahvičku koncentrátu 80 mg/2 ml a jednu jednodávkovou lahvičku obsahující 7,1 ml rozpouštědla
Koncentrát 20 mg/0.5 ml - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, hliníkový uzávěr s fialovým odtrhávacím víčkem
Rozpouštědlo 1,8 ml - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, hliníkový uzávěr se zeleným odtrhávacím víčkem
Koncentrát 80 mg/2 ml - injekční lahvička o objemu 10 ml z čirého skla typu I, hliníkový uzávěr s fialovým odtrhávacím víčkem
Rozpouštědlo 7,1 ml - injekční lahvička o objemu 10 ml z čirého skla typu I, hliníkový uzávěr se zeleným odtrhávacím víčkem
- B: INF CSL LQF 1X0.5ML/20MG VIA kód SÚKL: 0166042
INF CSL LQF 1X2ML/80MG VIA kód SÚKL: 0166043
- IS: Cytostatica
ATC: L01CD02
PE: 24
- ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C nebo pod 2 °C. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Podmínky uchovávání naředěného léčivého přípravku:
Roztok premixu: Roztok premixu obsahuje 10 mg docetaxelu v 1ml a má být použit okamžitě po přípravě. Nicméně chemická a fyzikální stabilita roztoku premixu byla prokázána na dobu 8 hodin při 2 - 8 °C a při pokojové teplotě (do 25 °C).
Infuzní roztok:
Chemická a fyzikální stabilita infuzního roztoku po naředění byla prokázána na dobu 4 hodin při 2 - 8 °C a 4 hodin při pokojové teplotě (do 25 °C).
Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Nepoužije-li se okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku před použitím jsou v zodpovědnosti uživatele a normálně by neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8 °C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek. Tato doba by nicméně nikdy neměla překročit dobu, po kterou byla prokázána chemická a fyzikální stabilita po naředění.
- ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, dlaždicobuněčného karcinomu hlavy a krku, většinou kombinovaná s jinými cytostatiky.

FLAYA 0,030 mg/2 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/365/12-C

- DR: O RP: 17/101/02-C
D: HEATON A.S., PRAHA, Česká republika
S: Chlormadinoni acetat 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Kulaté růžové potahované tablety.
PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0179615
POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0179616
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0192530
IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA15

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hormonální antikoncepce.

GLICLAZIDE LUPIN 30 mg

18/369/12-C

DR: O RP: 18/041/05-C

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

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s vyraženým značením "30" na jedné straně a na druhé straně hladké.

1. Průhledný PVC/Al blistr

2. Průhledný PVC/Aclar //Al blistr

B: POR TBL PRO 10X30MG I BLI kód SÚKL: 0177661

POR TBL PRO 10X30MG II BLI kód SÚKL: 0177662

POR TBL PRO 20X30MG II BLI kód SÚKL: 0177663

POR TBL PRO 20X30MG I BLI kód SÚKL: 0177664

POR TBL PRO 28X30MG I BLI kód SÚKL: 0177665

POR TBL PRO 28X30MG II BLI kód SÚKL: 0177666

POR TBL PRO 30X30MG II BLI kód SÚKL: 0177667

POR TBL PRO 30X30MG I BLI kód SÚKL: 0177668

POR TBL PRO 56X30MG I BLI kód SÚKL: 0177669

POR TBL PRO 56X30MG II BLI kód SÚKL: 0177670

POR TBL PRO 60X30MG II BLI kód SÚKL: 0177671

POR TBL PRO 60X30MG I BLI kód SÚKL: 0177672

POR TBL PRO 90X30MG I BLI kód SÚKL: 0177673

POR TBL PRO 90X30MG II BLI kód SÚKL: 0177674

POR TBL PRO 120X30MG II BLI kód SÚKL: 0177675

POR TBL PRO 120X30MG I BLI kód SÚKL: 0177676

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC:A10BB09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2.typu.

NASIVIN SENSITIVE 0,05%

69/375/12-C

DR: L

D: MERCK SELBSTMEDIKATION GMBH, DARMSTADT, Německo

S: Oxymetazolini hydrochloridum 5 mg

PP: Čirý bezbarvý roztok

Bílá PE lahvička s rozprašovačem z plastu a nerezové oceli uzavřená PE víčkem

B: NAS SPR SOL 1X10ML/5MG PMM kód SÚKL: 0171031

IS: Otorhinolaryngologica

ATC:R01AA05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po otevření doba použitelnosti 1 rok

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Akutní rýma (rinitida), senná rýma, alergická rýma a záchvaty neinfekční vasomotorické rýmy. Posílení odtoku sekretu z paranazálních (vedlejších) dutin

nosních. Při zánětu sluchové (Eustachovy) trubice v důsledku rýmy. Pro diagnostickou dekonjesci sliznic.

NEBRIS

15/343/12-C

DR: OW RP: 15/312/03-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Tobramycinum 300 mg v 5 ml

PP: Čirý až slabě žlutý roztok.

Jednodávkové LDPE ampulky o obsahu 5 ml.

Ampulky jsou baleny po 4 ks v jednom foliovém sáčku. Jedna krabička obsahuje celkem 14 (56 ampulí), 28 (112 ampulí) nebo 42 (168 ampulí) foliových sáčků.

B: INH SOL 56X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0179789

INH SOL 112X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0179790

INH SOL 168X5ML/300MG AMP kód SÚKL: 0179791

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8°C) v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

Foliové sáčky (neporušené nebo otevřené) mohou být uchovávány při teplotě až do 25 °C po dobu 28 dnů.

ZI: Dlouhodobá léčba chronických plicních infekcí vyvolaných *Pseudomonas aeruginosa* při cystické fibróze (CF) u pacientů ve věku 6 let a starších.

PROPAFENONE ORION 150 mg

13/340/12-C

DR: O RP: 13/133/85-B/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Propafenoni hydrochloridum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 9,14 mm označené kódem "ORN37" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/PVDC - Al blistry v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0178941

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0178942

POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0178943

POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0178944

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0178945

POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0178946

IS: Antiarrhythmica

ATC: C01BC03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba a prevence opakování dokumentovaných symptomatických a inkapacitních ventrikulárních arytmií bez potvrzené dysfunkce levé komory a/nebo prokázané choroby srdečních artérií. Prevence opakování dokumentovaných supraventrikulárních tachykardií, u kterých byla potřeba léčby prokázána, bez potvrzené dysfunkce levé komory.

PROPAFENONE ORION 300 mg

13/341/12-C

DR: O RP: 13/133/85-C/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Propafenoni hydrochloridum 300 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 11,18 mm označené kódem "ORN39" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/PVDC - Al blistry v papírové krabici.

B: POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0178947

POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0178948

POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0178949

POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0178950

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0178951

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0178952

IS: Antiarrhythmica

ATC: C01BC03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba a prevence opakování dokumentovaných symptomatických a inkapacitních ventrikulárních arytmii bez potvrzené dysfunkce levé komory a/nebo prokázané choroby srdečních artérií. Prevence opakování dokumentovaných supraventrikulárních tachykardií, u kterých byla potřeba léčby prokázána, bez potvrzené dysfunkce levé komory.

TACROLIMUS INTAS 5 mg

59/336/12-C

DR: O RP: 59/759/99-C

D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tacrolimusum monohydricum 5.11 mg
(odp. Tacrolimusum 5 mg)

PP: Růžové/růžové tvrdé želatinové tobolky, přibližně 14,30 mm, velikost "4", s potiskem "TCR" na víčku a "5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.

Al/Al blistr

B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178046

POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178047

POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0178048

POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178049

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 6

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

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce. Léčba rejekce alotransplantátu v případech resistantních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

VINORELBIN STRIDES 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/374/12-C

DR: O RP: 44/136/92-S/C

- D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie
- S: Vinorelbini ditartras 13.85 mg
(odp. Vinorelbinum 10 mg) v 1 ml
- PP: Čirý, bezbarvý až nažloutlý roztok, pH 3,3 - 3,8
Bezbarvá skleněná lahvička (typ I) s šedou zátkou z bromobutylové pryže, hliníkový uzávěr se světle modrým odtrhávacím víčkem
- B: INF CNC SOL 1X1ML//10MG VIA kód SÚKL: 0174101
INF CNC SOL 1X5ML//50MG VIA kód SÚKL: 0174102
- IS: Cytostatica
- ATC: L01CA04
- PE: 24
- ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8 °C). Uchovávejte lahvičky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem
Obsah lahvičky musí být použit okamžitě po otevření.
Po naředění: Chemická a fyzikální stabilita po naředění fyziologickým roztokem chloridu sodného nebo 50 mg/ml (5%) roztokem glukosy byla prokázána na dobu 24 hodiny při 2 - 8 °C a do 25 °C v koncentracích od 0,5 mg/ml do 3,0 mg/ml.
- ZI: Vinorelbin je indikován k léčbě nemalobuněčného karcinomu plic (stádium 3 nebo 4, v monoterapii k léčbě pacientů s metastazujícím karcinomem prsu (stádium 4), kde chemoterapie antracykliny a taxany selhala nebo není vhodná.
-