

Nově registrované přípravky v období: od 1.8.2012 do 31.8.2012 s ohledem na nabytí právní moci

ATINEPTE 12,5 mg

30/428/12-C

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

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Tianeptinum natriicum 12.5 mg

PP: Kulaté bikonvexní potahované tablety žluté barvy o průměru přibližně 7mm.
Al/PVC/PVDC blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0179570

POR TBL FLM 30X12.5MG BLI kód SÚKL: 0179571

POR TBL FLM 56X12.5MG BLI kód SÚKL: 0179572

POR TBL FLM 60X12.5MG BLI kód SÚKL: 0179573

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX14

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba epizod deprese.

BEDIKERTAL 0,5 mg/G + 30 mg/G MAST

46/488/12-C

DR: OW RP: 46/061/92-S/C

D: PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA S.A., JELENIA GÓRA,
Polsko

S: Betamethasoni dipropionas qs
(odp. Betamethasonum 7.5 mg)
Acidum salicylicum 450 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, průsvitná, měkká mast
Hliníková tuba uvnitř potažená epoxidovým lakem, s membránou a plastovým
šroubovacím uzávěrem.

B: DRM UNG 1X15GM TUB kód SÚKL: 0178975

DRM UNG 1X30GM TUB kód SÚKL: 0178976

IS: Dermatologica

ATC: D07XC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po prvním otevření: doba použitelnosti: 2 týdny

ZI: Přípravek Bedikertal mast je určen dospělým a dětem od 1 roku ke zmírnění zánětlivých
projevů subakutních a chronických hyperkeratických a suchých dermatóz reagujících na
místní léčbu kortikosteroidy, jako jsou psoriáza, chronická atopická dermatitida,
neurodermitida (lichen simplex chronicus), lichen planus, ekzémy (včetně numulárního
ekzému, ekzému rukou a ekzematoïdní dermatitidy), dyshidróza (pomfolyx),
seboroická dermatitida kštice, ichtyosis vulgaris a další ichtyotické stavy kůže, kromě
generalizované plošné formy psoriázy.

BETAFACT 50 IU/ml

16/451/12-C

DR: S

D: LFB-BIOMEDICAMENTS, LES ULIS, COURTABOEUF CEDEX, Francie

S: Factor ix coagulationis sang. humani cryod. 250 UT

- PP: Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem. Roztok musí být čirý nebo mírně opalescentní.
Prášek v injekční lahvičce (sklo typu I) + 5 ml rozpouštědla v injekční lahvičce (sklo typu II) s převodní soupravou a filtrační jehlou - 1 ks v balení.
Prášek v injekční lahvičce (sklo typu I) + 10 ml rozpouštědla v injekční lahvičce (sklo typu II) s převodní soupravou a filtrační jehlou - 1 ks v balení.
Prášek v injekční lahvičce (sklo typu I) + 20 ml rozpouštědla v injekční lahvičce (sklo typu II) s převodní soupravou a filtrační jehlou - 1 ks v balení.
- B: INJ PSO LQF 250UT+1X5ML VIA kód SÚKL: 0183200
INJ PSO LQF 500UT+1X10ML VIA kód SÚKL: 0183201
INJ PSO LQF 1000UT+1X20ML VIA kód SÚKL: 0183202
- IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)
ATC: B02BD04
PE: 30
ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).
Chraňte před mrazem.
Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Pro účely ambulantního použití může být přípravek z chladničky vyjmut na jedno období v délce až 6 měsíců a uchováván při teplotě do 25 °C při dodržení doby použitelnosti. Na konci tohoto období nesmí být přípravek vrácen do chladničky a musí být zlikvidován. Datum vyjmutí přípravku z chladničky je nutné vyznačit na vnějším obalu.
Rekonstituovaný roztok: tento léčivý přípravek je nutné ihned použít. Nicméně, chemická a fyzikální stabilita při používání byla prokázána po dobu 3 hodin při +25 °C.
- ZI: Léčba a profylaxe krvácení u pacientů s hemofilii B.

CISPLATIN STRIDES 1 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/455/12-C

- DR: OE RP: S
D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie
S: Cisplatinum 50 mg v 50 ml
PP: Čirá bezbarvá až lehce nažloutlá kapalina bez viditelných částic. Roztok má pH mezi 3,5 a 6,5 a osmolalitu mezi 262 a 363 mOsm/l.
1. 100 ml bezbarvá skleněná lahvička typu I, s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a bílým hliníkovým flip- off uzávěrem, která obsahuje 50 ml koncentráту.
2. 100 ml bezbarvá skleněná lahvička typu I, s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a modrým hliníkovým flip- off uzávěrem, která obsahuje 100 ml koncentráту.
- B: INF CNC SOL 1X50ML/50MG VIA kód SÚKL: 0174090
INF CNC SOL 1X100ML/100MG VIA kód SÚKL: 0174091
- IS: Cytostatica
ATC: L01XA01
PE: 24
ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C, neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem. Lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Pokud není roztok čirý nebo se tvoří nerozpustná sraženina, nesmí se roztok podávat.
Po otevření a zředění vybranými roztoky byla prokázána chemická a fyzikální stabilita při skladování po dobu 14 dnů chráněno před světlem při teplotě 15-25 °C. Z mikrobiologického hlediska je třeba infuzní roztok ihned použít.
- ZI: Léčba pokročilého nebo metastazujícího karcinomu varlat, pokročilého nebo metastazujícího karcinomu ovarii, pokročilého nebo metastazujícího karcinomu

močového měchýře, pokročilého nebo metastazujícího spinocelulárního karcinomu hlavy a krku, pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic, pokročilého nebo metastazujícího malobuněčného karcinomu plic.

COLDREX MAXGRIP LESNÍ OVOCE

07/479/12-C

DR: L

D: GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, GLAXOSMITHKLINE EXPORT LTD., BRENTFORD, Velká Británie

S: Paracetamolium 1000 mg
Acidum ascorbicum 70 mg
Phenylephrini hydrochloridum 10 mg

PP: Prášek barvy růžové až broskvové s charakteristickým ovocně mentolovým aroma zatavený vrstvený sáček (papír/PE/Al/PE), papírová krabička

B: POR PLV SOL 1 SCC kód SÚKL: 0174104
POR PLV SOL 3 SCC kód SÚKL: 0174105
POR PLV SOL 5 SCC kód SÚKL: 0192859
POR PLV SOL 6 SCC kód SÚKL: 0192860
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0192861
POR PLV SOL 12 SCC kód SÚKL: 0192862

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE51

PE: 36

ZS: Tento přípravek uchovávejte při teplotě do 30 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Odstranění příznaků chřipky a akutního zánětu horních cest dýchacích, k nimž patří horečka, bolest hlavy, bolesti v krku, bolesti svalů a kloubů, kongesce nosní sliznice, sinusitida a s ní spojená bolest a akutní katarální zánět nosní sliznice. Přípravek je určen pro dospělé s tělesnou hmotností nad 65 kg.

DESOGESTREL BESINS 75 MIKROGRAMŮ POTAHOVANÉ TABLETY

17/436/12-C

DR: O RP: 17/273/03-C

D: BESINS HEALTHCARE S.A., BRUSEL, Belgie

S: Desogestrelum 0.075 mg

PP: Bílá, válcovitá bikonvexní potahovaná tableta o průměru přibližně 6mm. PVC/Al blistr, každý blistr je samostatně umístěn v PE/Al/PETR "flow-pack" sáčku a zabalen v krabičce

B: POR TBL FLM 28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0178509
POR TBL FLM 56X0.075MG BLI kód SÚKL: 0178510
POR TBL FLM 84X0.075MG BLI kód SÚKL: 0178511
POR TBL FLM 168X0.075MG BLI kód SÚKL: 0178512

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování

ZI: Perorální antikoncepce

FUNTROL 5% LÉČIVÝ LAK NA NEHTY

26/452/12-C

DR: OW RP: 26/252/02-C

D: CHANELLE MEDICAL, LOUGHREA, CO. GALWAY, Irsko

- S: Amorolfini hydrochloridum 139.35 mg
(odp. Amorolfinum 125 mg) v 2,5 ml
- PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.
Žlutá skleněná (typ I nebo III) lahvička s HDPE uzávěrem, PTFE vložka s odlamovacím pojistným kroužkem. Každé balení může také obsahovat čisticí tampony a/nebo špachtle a/nebo pilník na nehty, pokud požadováno.
- B: DRM LAC UGC 1X2.5ML I LAG kód SÚKL: 0166439
DRM LAC UGC 1X2.5ML II LAG kód SÚKL: 0166440
DRM LAC UGC 1X3ML I LAG kód SÚKL: 0166441
DRM LAC UGC 1X3ML II LAG kód SÚKL: 0166442
DRM LAC UGC 1X5ML I LAG kód SÚKL: 0166443
DRM LAC UGC 1X5ML II LAG kód SÚKL: 0166444
DRM LAC UGC 1X7.5ML I LAG kód SÚKL: 0166445
DRM LAC UGC 1X7.5ML II LAG kód SÚKL: 0166446
DRM LAC UGC 2X5ML I LAG kód SÚKL: 0166447
DRM LAC UGC 2X5ML II LAG kód SÚKL: 0166448
- IS: Antimycotica (lokální i celková)
ATC: D01AE16
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Chraňte před horkem.
Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou a ve svislé poloze.
ZI: Onychomykózy způsobené dermatofyty, kvasinkami a plísněmi bez postižení nehtové matrix.

GUNAPREVAC

93/461/12-C

- DR: H
- D: INPHARM, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika
- S: Aconitum napellus 5 c 165.56 mg
Anas barbariae hepatis et cordis extr. 200 k 6.64 mg
Belladonna 5 c 165.56 mg
Cuprum metallicum 3 c 165.56 mg
Echinacea angustifolia 3 c 165.56 mg
Haemophilus influenzae 9 ch 165.56 mg
Asclepias vincetoxicum 5 ch 165.56 mg
- PP: Bílé kulaté granule, sladké chuti, bez zápachu
Primární obal: průsvitná PP tuba, PE uzávěr
Sekundární obal: vnější bílý kontejner z PP, papírová krabička
- B: POR GRA 6X1GM TBC kód SÚKL: 0174006
- IS: Homeopatica
ATC: V12
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

IRINOTECAN SWISS PHARMA 20 mg/ml

44/450/12-C

- DR: O RP: 44/014/98-C
- D: SWISS PHARMA, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml
- PP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý roztok

Injekční lahvička z hnědého skla typu I, brombutylová zátka a hliníkový uzávěr flip-off s polypropylenovým krytem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0130580
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0142780

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 30

ZS: Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Chraňte před mrazem.

Otevřené lahvičky: Obsah lahvičky se musí použít ihned po naředění

Po naředění: Chemická a fyzikální stabilita přípravku po naředění v doporučených roztocích pro přípravu infuze (viz bod 6.6) byla prokázána po dobu 6 hodin při teplotě 25°C a po dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8°C.

Z mikrobiologického hlediska, pokud metody otevření a naředění nevyklučují riziko mikrobiální kontaminace, se musí přípravek použít bezprostředně po naředění. Není-li přípravek použit ihned, doba a způsob dalšího uchovávání jsou v odpovědnosti uživatele.

OCTENISEPT 0,1 G/100 G KOŽNÍ SPREJ, ROZTOK 32/462/12-C

DR: S

D: SCHÜLKE & MAYR GMBH, WIEN, Rakousko

S: Octenidini dihydrochloridum 50 mg
Phenoxyethanolum 1.005 g v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, téměř bez zápachu, nahořklé chuti.

50ml: bílá tvarovaná lahvička z HDPE vybavená bílou ruční rozstříkovací pumpičkou z LDPE a PP

250ml: bílá válcovitá lahvička z HDPE vybavená bílou ruční rozstříkovací pumpičkou z LDPE a PP

B: DRM SPR SOL 1X50ML SPP kód SÚKL: 0158766

DRM SPR SOL 1X250ML SPP kód SÚKL: 0158767

IS: Antiseptica, desinficientia (lokální)

ATC: D08AJ57

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Pro opakované krátkodobé antiseptické ošetření sliznic a přilehlých oblastí kůže před diagnostickými a chirurgickými zákroky v anogenitální oblasti vagíny, vulvy a glans penis, a také před katetrizací močového měchýře, stejně jako pro opakované krátkodobé antiseptické ošetření ran.

OXALIPLATIN STRIDES 5 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/474/12-C

DR: O RP: 44/033/06-C

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Oxaliplatinum 50 mg v 10 ml

PP: Čirá bezbarvá kapalina bez viditelných částic. Roztok má pH mezi 4,5 a 6,0 a osmolalitu menší než 305 mOsm/l.

1. 20 ml bezbarvá skleněná lahvička typu I, uvnitř potažená silikonem, s brombutylovou pryžovou zátkou a šedým hliníkovým uzávěrem (pertle), která obsahuje 10 ml koncentrátu.

2. 20 ml čirá skleněná lahvička typu I, uvnitř potažená silikonem, s bromobutylovou pryžovou zátkou a červeným hliníkovým uzávěrem (pertle), která obsahuje 20 ml koncentrátu.

3. 50 ml čirá skleněná lahvička typu I, uvnitř potažená silikonem, s bromobutylovou pryžovou zátkou a šedým hliníkovým uzávěrem (pertle), která obsahuje 40 ml koncentrátu.

B: INF CNC SOL 1X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0166183
INF CNC SOL 1X20ML/100MG VIA kód SÚKL: 0166184
INF CNC SOL 1X40ML/200MG VIA kód SÚKL: 0166185

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Chraňte před chladem a mrazem.

Po otevření a zředění v 5 % roztoku glukózy (50 mg/ml) byla prokázána chemická a fyzikální stabilita při uchovávání do 48 hodin při teplotě 2 až 8 °C, nebo 24 hodin při teplotě 25 °C.

Z mikrobiologického hlediska je třeba infuzní roztok ihned použít. Pokud není spotřebován ihned, jsou obvyklé časové intervaly a podmínky uchovávání mezi otevřením a použitím na zodpovědnosti uživatele, ale normálně by neměly přesáhnout 24 hodin při teplotě od 2 do 8 °C, pokud bylo ředění prováděno za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Oxaliplatina v kombinaci s 5-fluorouracilem (5FU) a kyselinou folinovou (FA) je indikována k: adjuvantní léčbě III. stádia (Dukes C) karcinomu tračnicku po kompletní resekci primárního nádoru, léčbě metastazujícího kolorektálního karcinomu.

OXALIPLATIN STRIDES 5 mg/ml PRÁŠEK PRO INFUZNÍ ROZTOK 44/475/12-C

DR: O RP: 44/033/06-C

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Oxaliplatinum 50 mg

PP: Bílý lyofilizovaný prášek nebo koláč

1. 20 ml bezbarvá skleněná lahvička typu I, s bromobutylovou pryžovou zátkou a zeleným hliníkovým uzávěrem (pertle), která obsahuje 50 mg lyofilizátu.

2. 50 ml bezbarvá skleněná lahvička typu I, s bromobutylovou pryžovou zátkou a zeleným hliníkovým uzávěrem (pertle), která obsahuje 100 mg lyofilizátu.

B: INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0171370
INF PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0171371

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Neotevřená lahvička: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po rozpuštění a zředění v 5% roztoku glukózy (50 mg/ml) byla prokázána chemická a fyzikální stabilita při skladování do 48 hodin při teplotě 2 až 8 °C, nebo 24 hodin při teplotě 25 °C.

Z mikrobiologického hlediska je třeba infuzní roztok ihned použít. Pokud není spotřebován ihned, jsou obvyklé časové intervaly a podmínky skladování mezi otevřením a použitím na zodpovědnosti uživatele, ale normálně by neměly přesáhnout 24 hodin při teplotě od 2 do 8 °C, pokud bylo ředění prováděno za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Oxaliplatina v kombinaci s 5-fluorouracilem (5FU) a kyselinou folinovou (FA) je

indikována k: adjuvantní léčbě III. stádia (Dukes C) karcinomu tračníku po kompletní resekci primárního nádoru, léčbě metastazujícího kolorektálního karcinomu.

PIOBETOS 15 mg TABLETY

18/476/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/150/001-003, 007, 009, 016, 017, 018, 025, 026

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 16.53 mg
(odp. Pioglitazonum 15 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní nepotahované tablety s vyraženým značením "P" na jedné straně a "15" na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0178476

POR TBL NOB 84X15MG BLI kód SÚKL: 0178477

POR TBL NOB 120X15MG BLI kód SÚKL: 0178478

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BG03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu jako lék druhé až třetí volby.

PIOBETOS 30 mg TABLETY

18/477/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/150/004-006, 008, 010, 019-021, 027, 028

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 33.07 mg
(odp. Pioglitazonum 30 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé ploché kulaté nepotahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým značením "PIO" na jedné straně a "30" na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X30MG BLI kód SÚKL: 0178479

POR TBL NOB 84X30MG BLI kód SÚKL: 0178480

POR TBL NOB 120X30MG BLI kód SÚKL: 0178481

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BG03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu jako lék druhé až třetí volby.

PIOBETOS 45 mg TABLETY

18/478/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/150/011-015, 022-024, 029, 030

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 49.6 mg
(odp. Pioglitazonum 45 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé ploché kulaté nepotahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým značením "PIO" na jedné straně a "45" na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X45MG BLI kód SÚKL: 0178482

POR TBL NOB 84X45MG BLI kód SÚKL: 0178483

POR TBL NOB 120X45MG BLI kód SÚKL: 0178484

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BG03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu jako lék druhé až třetí volby.

PRENESSA ORO TAB 4 mg

58/448/12-C

DR: O RP: 58/055/10-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté (průměr 6 mm) mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami.

Blistr OPA-ALU-PVC//PET-ALU odlupovací fólie, krabička

B: POR TBL DIS 28X4MG BLI kód SÚKL: 0182640
POR TBL DIS 30X4MG BLI kód SÚKL: 0182641
POR TBL DIS 50X4MG BLI kód SÚKL: 0182642
POR TBL DIS 56X4MG BLI kód SÚKL: 0182643
POR TBL DIS 60X4MG BLI kód SÚKL: 0182644
POR TBL DIS 84X4MG BLI kód SÚKL: 0182645
POR TBL DIS 90X4MG BLI kód SÚKL: 0182646
POR TBL DIS 100X4MG BLI kód SÚKL: 0182647

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Hypertenze u dospělých. Stabilní ICHS - snížení rizika kardiovaskulárních příhod u pacientů s anamnesou infarktu nebo revaskularizace

PRENESSA ORO TAB 8 mg

58/449/12-C

DR: O RP: 58/163/05-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté (průměr 7,5 mm) mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami.

Blistr OPA-ALU-PVC//PET-ALU odlupovací fólie, krabička

B: POR TBL DIS 28X8MG BLI kód SÚKL: 0182648
POR TBL DIS 30X8MG BLI kód SÚKL: 0182649
POR TBL DIS 50X8MG BLI kód SÚKL: 0182650
POR TBL DIS 56X8MG BLI kód SÚKL: 0182651
POR TBL DIS 60X8MG BLI kód SÚKL: 0182652
POR TBL DIS 84X8MG BLI kód SÚKL: 0182653
POR TBL DIS 90X8MG BLI kód SÚKL: 0182654
POR TBL DIS 100X8MG BLI kód SÚKL: 0182655

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Hypertenze u dospělých. Stabilní ICHS - snížení rizika kardiovaskulárních příhod u

pacientů s anamnesou infarktu myokardu nebo revaskularizace

PRILIGY 30 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/315/12-C

DR: S

D: JANSSEN-CILAG S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Dapoxetini hydrochloridum 33.6 mg
(odp. Dapoxetinum 30 mg)

PP: Světle šedé kulaté konvexní na jedné straně s vyraženou "30" uvnitř trojúhelníku.
PVC-PE-PVDC/Al blistr

B: PRO TBL FLM 1X30MG BLI kód SÚKL: 0171651
PRO TBL FLM 2X30MG BLI kód SÚKL: 0171652
PRO TBL FLM 3X30MG BLI kód SÚKL: 0171653
PRO TBL FLM 6X30MG BLI kód SÚKL: 0171654

IS: Varia

ATC: G04BX14

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba předčasné ejakulace u mužů ve věku 18-64 let.

PRILIGY 60 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/316/12-C

DR: S

D: JANSSEN-CILAG S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Dapoxetini hydrochloridum 67.2 mg
(odp. Dapoxetinum 60 mg)

PP: Šedé kulaté konvexní na jedné straně s vyraženou "60" uvnitř trojúhelníku.
PVC-PE-PVDC/Al blistr

B: PRO TBL FLM 1X60MG BLI kód SÚKL: 0171655
PRO TBL FLM 2X60MG BLI kód SÚKL: 0171656
PRO TBL FLM 3X60MG BLI kód SÚKL: 0171657
PRO TBL FLM 6X60MG BLI kód SÚKL: 0171658

IS: Varia

ATC: G04BX14

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba předčasné ejakulace u mužů ve věku 18-64 let.

ROXILIP 10 mg

31/480/12-C

DR: O RP: 31/314/03-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "10" na jedné straně a "15" na druhé straně.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0198714
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0198715
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0198716
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0198717
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0198718
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0198719

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 36

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROXILIP 20 mg

31/481/12-C

DR: O RP: 31/315/03-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "20" na jedné straně a "15" na druhé straně.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0198720

POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0198721

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0198722

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0198723

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0198724

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0198725

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 36

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROXILIP 40 mg

31/482/12-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "40" na jedné straně a "15" na druhé straně.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0198726

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0198727

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0198728

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0198729

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0198730

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0198731

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 36

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

STARCREST 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/464/12-C

DR: O RP: 31/314/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg

(odp. Rosuvastatinum 10 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 10" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0166010
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0166011
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0166012
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0166013
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

STARCREST 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/465/12-C

DR: OW RP: 31/316/03-C
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Rosuvastatinum calcicum 15.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 15 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 15" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.
Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 7X15MG BLI kód SÚKL: 0166014
POR TBL FLM 10X15MG BLI kód SÚKL: 0166015
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0166016
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0166017
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

STARCREST 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/466/12-C

DR: O RP: 31/315/03-C
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 20" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.
Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0166018
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0166019
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0166020
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0166021
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

STARCREST 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/467/12-C

DR: O RP: 31/316/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 40" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0166022

POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0166023

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0166024

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166025

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

STARCREST 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/463/12-C

DR: OE RP: DK

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

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 5" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0166006

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0166007

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0166008

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0166009

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba hypercholesterolémie a prevence kardiovaskulárních příhod.

VALSARTAN KRKA 160 mg

58/432/12-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žlutohnědé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, rozměr tablety 13,5 mm x 7 mm.

Tablety lze dělit na dvě stejné dávky.

PVC-PE.PVDC/ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0182102

POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0182103
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0182104
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0182105
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0182106
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0182107
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0182108
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0182109
POR TBL FLM 84X160MG BLI kód SÚKL: 0182110
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0182111
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0182112
POR TBL FLM 120X160MG BLI kód SÚKL: 0182113
POR TBL FLM 180X160MG BLI kód SÚKL: 0182114

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

ZI: Hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let a u dospělých. Recentní infarkt myokardu. Srdeční selhání

VALSARTAN KRKA 320 mg

58/433/12-C

DR: OE RP: D

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum 320 mg

PP: Světlehnědé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, rozměr tablety 16 mm x 8,5 mm.

Tablety lze dělit na dvě stelné dávky.

PVC-PE.PVDC/ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0182115
POR TBL FLM 10X320MG BLI kód SÚKL: 0182116
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0182117
POR TBL FLM 20X320MG BLI kód SÚKL: 0182118
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0182119
POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0182120
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0182121
POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0182122
POR TBL FLM 84X320MG BLI kód SÚKL: 0182123
POR TBL FLM 90X320MG BLI kód SÚKL: 0182124
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0182125

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let

VALSARTAN KRKA 40 mg

58/430/12-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Valsartanum 40 mg
PP: Žlutohnědé kulaté mírně bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, průměr tablety 6 mm.
Tablety lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC-PE.PVDC/ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0182076
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0182077
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0182078
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0182079
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0182080
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0182081
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0182082
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0182083
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0182084
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0182085
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0182086
POR TBL FLM 120X40MG BLI kód SÚKL: 0182087
POR TBL FLM 180X40MG BLI kód SÚKL: 0182088

IS: Hypotensiva
ATC:C09CA03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
ZI: Hypertenze u dětí od 6-18let. Recentní infarkt myokardu. Srdeční selhání.

VALSARTAN KRKA 80 mg

58/431/12-C

DR: O RP: 58/281/01-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko
S: Valsartanum 80 mg
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně, průměr tablety 8 mm.
Tablety lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC-PE.PVDC/ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0182089
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0182090
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0182091
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0182092
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0182093
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0182094
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0182095
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0182096
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0182097
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0182098
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0182099
POR TBL FLM 120X80MG BLI kód SÚKL: 0182100
POR TBL FLM 180X80MG BLI kód SÚKL: 0182101

IS: Hypotensiva
ATC:C09CA03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
ZI: Hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let a u dospělých. Recentní infarkt
myokardu. Srdeční selhání.

VENLAMYL 150 mg

30/454/12-C

DR: O RP: 30/687/99-C

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

S: Venlafaxini hydrochloridum 169.7 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 0 s neprůhledným tmavě oranžovým víčkem a tělem
tobolky a černým inkoustovým potiskem v ose tobolky "MYLAN" nad "VE150".

1. Aclar/PVC//Al blistr

2. OPA/Al/PVC//Al blistr

3. HDPE lahvička

B: POR CPS PRO 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0181765

POR CPS PRO 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0181766

POR CPS PRO 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0181767

POR CPS PRO 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0181768

POR CPS PRO 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0181769

POR CPS PRO 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0181770

POR CPS PRO 28X150MG II BLI kód SÚKL: 0181771

POR CPS PRO 28X150MG I BLI kód SÚKL: 0181772

POR CPS PRO 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0181773

POR CPS PRO 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0181774

POR CPS PRO 50X150MG II BLI kód SÚKL: 0181775

POR CPS PRO 50X150MG I BLI kód SÚKL: 0181776

POR CPS PRO 56X150MG I BLI kód SÚKL: 0181777

POR CPS PRO 56X150MG II BLI kód SÚKL: 0181778

POR CPS PRO 60X150MG II BLI kód SÚKL: 0181779

POR CPS PRO 60X150MG I BLI kód SÚKL: 0181780

POR CPS PRO 84X150MG I BLI kód SÚKL: 0181781

POR CPS PRO 84X150MG II BLI kód SÚKL: 0181782

POR CPS PRO 90X150MG II BLI kód SÚKL: 0181783

POR CPS PRO 90X150MG I BLI kód SÚKL: 0181784

POR CPS PRO 98X150MG I BLI kód SÚKL: 0181785

POR CPS PRO 98X150MG II BLI kód SÚKL: 0181786

POR CPS PRO 100X150MG II BLI kód SÚKL: 0181787

POR CPS PRO 100X150MG I BLI kód SÚKL: 0181788

POR CPS PRO 250X150MG TBC kód SÚKL: 0181789

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 18

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba depresivních epizod a prevence recidivy, léčba generalizované úzkostné poruchy,
sociální úzkostné poruchy a panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.

VENLAMYL 75 mg

30/453/12-C

DR: O RP: 30/686/99-C

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

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.85 mg

(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 1 s neprůhledným růžovým víčkem a tělem tobolky s černým inkoustovým potiskem v ose tobolky "MYLAN" nad "VE75"

1. Aclar/PVC//Al blistr
2. OPA/Al/PVC//Al blistr
3. HDPE lahvička

B: POR CPS PRO 7X75MG I BLI kód SÚKL: 0181740
POR CPS PRO 7X75MG II BLI kód SÚKL: 0181741
POR CPS PRO 10X75MG II BLI kód SÚKL: 0181742
POR CPS PRO 10X75MG I BLI kód SÚKL: 0181743
POR CPS PRO 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0181744
POR CPS PRO 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0181745
POR CPS PRO 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0181746
POR CPS PRO 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0181747
POR CPS PRO 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0181748
POR CPS PRO 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0181749
POR CPS PRO 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0181750
POR CPS PRO 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0181751
POR CPS PRO 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0181752
POR CPS PRO 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0181753
POR CPS PRO 60X75MG II BLI kód SÚKL: 0181754
POR CPS PRO 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0181755
POR CPS PRO 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0181756
POR CPS PRO 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0181757
POR CPS PRO 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0181758
POR CPS PRO 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0181759
POR CPS PRO 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0181760
POR CPS PRO 98X75MG II BLI kód SÚKL: 0181761
POR CPS PRO 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0181762
POR CPS PRO 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0181763
POR CPS PRO 250X75MG TBC kód SÚKL: 0181764

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba depresivních epizod a prevence recidivy, léčba generalizované úzkostné poruchy, sociální úzkostné poruchy a panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.

VERTIMED 16 mg TABLETY

83/459/12-C

DR: O RP: 83/309/00-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru 9,0 mm. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PE/PVDC-Al blistry

B: POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0188386
POR TBL NOB 24X16MG BLI kód SÚKL: 0188387
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0188388
POR TBL NOB 48X16MG BLI kód SÚKL: 0188389
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0188390

POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0188391
POR TBL NOB 90X16MG BLI kód SÚKL: 0188392
POR TBL NOB 96X16MG BLI kód SÚKL: 0188393
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0188394

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Menierův syndrom (vertigo, nausea, tinnitus, ztráta sluchu)

VERTIMED 24 mg TABLETY

83/460/12-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru 10,0 mm. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC-Al blistry

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0188395

POR TBL NOB 24X24MG BLI kód SÚKL: 0188396

POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0188397

POR TBL NOB 48X24MG BLI kód SÚKL: 0188398

POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0188399

POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0188400

POR TBL NOB 90X24MG BLI kód SÚKL: 0188401

POR TBL NOB 96X24MG BLI kód SÚKL: 0188402

POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0188403

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Menierův syndrom (vertigo, nausea, tinnitus, ztráta sluchu)

VERTIMED 8 mg TABLETY

83/458/12-C

DR: O RP: 83/123/89-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné straně, o průměru 6,6 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC-Al blistry

B: POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0188377

POR TBL NOB 24X8MG BLI kód SÚKL: 0188378

POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0188379

POR TBL NOB 48X8MG BLI kód SÚKL: 0188380

POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0188381

POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0188382

POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0188383

POR TBL NOB 96X8MG BLI kód SÚKL: 0188384

POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0188385

IS: Vasodilatantia

ATC:N07CA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Menierův syndrom (vertigo, nausea, tinnitus, ztráta sluchu)

VIDENE ANTISEPTICKÝ ROZTOK 104,5 mg

32/377/12-C

DR: OE RP: D

D: ECOLAB HYGIENE S.R.O., BRNO, Česká republika

S: Povidonum iodinum 52.25 g

(odp. Iodum 5.5 g) v 500 ml

PP: Kožní roztok. Tmavý červeno-hnědý roztok charakteristického zápachu.

HDPE láhev s plastovým šroubovacím uzávěrem.

B: DRM SOL 1X500ML 10% LAG kód SÚKL: 0181460

IS: Antiseptica, desinficientia (lokální)

ATC:D08AG02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Pro jednorázové použití: Dezinfekce nepoškozené vnější pokožky a antiseptice sliznic, např. před operací, biopsiemi, injekcemi, punkcemi, odběry krve a katetrizací močového měchýře. Pro opakované, časově omezené použití: Antiseptické ošetření ran (např. dekubitů a varikózních vředů), popálenin, infikovaných dermatóz a dermatóz s rozvojem superinfekce.
