

Nově registrované přípravky v období od 1.5.2013 do 31.5.2013 s ohledem na nabytí právní moci

AMLODIPIN / ATORVASTATIN ACTAVIS 10 mg /10 mg 83/214/13-C

DR: O RP: 83/617/05-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Atorvastatinum calcicum 10.85 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety o rozměrech 4.2 mm x 8.2 mm s vyraženým „AA1” na jedné straně.

OPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0188697
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0188698
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0188699
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0188700
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0188701
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0188702
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0188703
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0188704
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0188705
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0188706
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0188707
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0188708

IS: Vasodilatantia

ATC: C10BX03

PE: 15

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s hypertenzí, u nichž se současně vyskytují tři kardiovaskulární rizikové faktory a kteří mají normální nebo mírně zvýšenou hladinu cholesterolu v plazmě, nemají klinické příznaky ischemické choroby srdeční (ICHS) a u nichž se považuje za vhodné podávání kombinace amlodipinu spolu s nízkými dávkami atorvastatinu v souladu se současnými doporučeními pro léčbu. Přípravek je indikován tehdy, pokud dietní a jiná nefarmakologická opatření nejsou dostatečně účinná.

AMLODIPIN / ATORVASTATIN ACTAVIS 5 mg /10 mg 83/213/13-C

DR: O RP: 83/616/05-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Atorvastatinum calcicum 10.85 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
Amlodipini besilas 6.94 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety o rozměrech 4.2 mm x 8.2 mm s vyraženým AA na jedné straně.

OPA/Al/PVC-Al blistry

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0188682

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0188683
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0188684
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0188685
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0188686
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0188687
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0188688
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0188689
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0188690
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0188691
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0188692
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0188693

IS: Vasodilatantia

ATC: C10BX03

PE: 15

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s hypertenzí, u nichž se současně vyskytují tři kardiovaskulární rizikové faktory a kteří mají normální nebo mírně zvýšenou hladinu cholesterolu v plazmě, nemají klinické příznaky ischemické choroby srdeční (ICHS) a u nichž se považuje za vhodné podávání kombinace amlodipinu spolu s nízkými dávkami atorvastatinu v souladu se současnými doporučeními pro léčbu. Přípravek je indikován tehdy, pokud dietní a jiná nefarmakologická opatření nejsou dostatečně účinná.

CAPECITABINE GLENMARK 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/166/13-C

DR: OC RP: EU/1/00/163/001

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Capecitabinum 150 mg

PP: Potahované podlouhlé bikonvexní tablety světle broskvové barvy s vyznačeným nápisem '150' na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/Al nebo PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0179686
POR TBL FLM 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0179687
POR TBL FLM 60X150MG II BLI kód SÚKL: 0179688
POR TBL FLM 60X150MG I BLI kód SÚKL: 0179689
POR TBL FLM 120X150MG I BLI kód SÚKL: 0179690
POR TBL FLM 120X150MG II BLI kód SÚKL: 0179691

IS: Cytostatica

ATC: L01BC06

PE: 36-Al/Al blistr, 27- PVC/PVDC/-Al blistr

ZS: Al/Al blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba pacientů po operaci karcinomu tlustého střeva stadia III (stadia C podle Dukese).
Léčba metastatického kolorektálního karcinomu, první linie pokročilého karcinomu žaludku v kombinaci s režimem obsahujícím platinu. Léčba karcinomu prsu jako monoterapie nebo v kombinaci s docetaxelem.

CAPECITABINE GLENMARK 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/167/13-C

DR: OC RP: EU/1/00/163/002

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Capecitabinum 500 mg

PP: Potahované podlouhlé bikonvexní tablety broskvové barvy s vyznačeným nápisem '500' na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/Al nebo PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X500MG I BLI kód SÚKL: 0179694
POR TBL FLM 30X500MG II BLI kód SÚKL: 0179695
POR TBL FLM 60X500MG II BLI kód SÚKL: 0179696
POR TBL FLM 60X500MG I BLI kód SÚKL: 0179697
POR TBL FLM 120X500MG I BLI kód SÚKL: 0179698
POR TBL FLM 120X500MG II BLI kód SÚKL: 0179699

IS: Cytostatica

ATC:L01BC06

PE: 36-Al/Al blistr, 27- PVC/PVDC/-Al blistr

ZS: Al/Al blistr: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba pacientů po operaci karcinomu tlustého střeva stadia III (stadia C podle Dukese).
Léčba metastatického kolorektálního karcinomu, první linie pokročilého karcinomu žaludku v kombinaci s režimem obsahujícím platinu. Léčba karcinomu prsu jako monoterapie nebo v kombinaci s docetaxelem.

FENTANYL ETHYPHARM 133 MIKROGRAMŮ

65/124/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 0.21 mg
(odp. Fentanylum 0.133 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "1" na jedné straně.

Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:

1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička
2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X133RG I BLI kód SÚKL: 0182792
ORM TBL SLG 3X133RG II BLI kód SÚKL: 0182793
ORM TBL SLG 4X133RG II BLI kód SÚKL: 0182794
ORM TBL SLG 4X133RG I BLI kód SÚKL: 0182795
ORM TBL SLG 15X133RG I BLI kód SÚKL: 0182796
ORM TBL SLG 15X133RG II BLI kód SÚKL: 0182797
ORM TBL SLG 30X133RG II BLI kód SÚKL: 0182798
ORM TBL SLG 30X133RG I BLI kód SÚKL: 0182799

IS: Neuroleptanalgetica

ATC:N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.
Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

FENTANYL ETHYPHARM 267 MIKROGRAMŮ

65/125/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 0.42 mg
(odp. Fentanylum 0.267 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "2" na jedné straně.
Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:
1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička
2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X267RG I BLI kód SÚKL: 0182800
ORM TBL SLG 3X267RG II BLI kód SÚKL: 0182801
ORM TBL SLG 4X267RG II BLI kód SÚKL: 0182802
ORM TBL SLG 4X267RG I BLI kód SÚKL: 0182803
ORM TBL SLG 15X267RG I BLI kód SÚKL: 0182804
ORM TBL SLG 15X267RG II BLI kód SÚKL: 0182805
ORM TBL SLG 30X267RG II BLI kód SÚKL: 0182806
ORM TBL SLG 30X267RG I BLI kód SÚKL: 0182807

IS: Neuroleptanalgetica
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.
Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

FENTANYL ETHYPHARM 400 MIKROGRAMŮ

65/126/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 0.63 mg
(odp. Fentanylum 0.4 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "4" na jedné straně.
Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:
1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička
2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X400RG I BLI kód SÚKL: 0182808
ORM TBL SLG 3X400RG II BLI kód SÚKL: 0182809
ORM TBL SLG 4X400RG II BLI kód SÚKL: 0182810
ORM TBL SLG 4X400RG I BLI kód SÚKL: 0182811
ORM TBL SLG 15X400RG I BLI kód SÚKL: 0182812
ORM TBL SLG 15X400RG II BLI kód SÚKL: 0182813
ORM TBL SLG 30X400RG II BLI kód SÚKL: 0182814
ORM TBL SLG 30X400RG I BLI kód SÚKL: 0182815

IS: Neuroleptanalgetica
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.
Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

FENTANYL ETHYPHARM 533 MIKROGRAMŮ

65/127/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 0.84 mg
(odp. Fentanylum 0.533 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "5" na jedné straně.

Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:

1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička

2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X533RG I BLI kód SÚKL: 0182816

ORM TBL SLG 3X533RG II BLI kód SÚKL: 0182817

ORM TBL SLG 4X533RG II BLI kód SÚKL: 0182818

ORM TBL SLG 4X533RG I BLI kód SÚKL: 0182819

ORM TBL SLG 15X533RG I BLI kód SÚKL: 0182820

ORM TBL SLG 15X533RG II BLI kód SÚKL: 0182821

ORM TBL SLG 30X533RG II BLI kód SÚKL: 0182822

ORM TBL SLG 30X533RG I BLI kód SÚKL: 0182823

IS: Neuroleptanalgetica

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.

Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

FENTANYL ETHYPHARM 67 MIKROGRAMŮ

65/123/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 0.11 mg
(odp. Fentanylum 0.067 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "0" na jedné straně.

Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:

1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička

2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X67RG I BLI kód SÚKL: 0182784

ORM TBL SLG 3X67RG II BLI kód SÚKL: 0182785

ORM TBL SLG 4X67RG II BLI kód SÚKL: 0182786

ORM TBL SLG 4X67RG I BLI kód SÚKL: 0182787

ORM TBL SLG 15X67RG I BLI kód SÚKL: 0182788

ORM TBL SLG 15X67RG II BLI kód SÚKL: 0182789

ORM TBL SLG 30X67RG II BLI kód SÚKL: 0182790

ORM TBL SLG 30X67RG I BLI kód SÚKL: 0182791

IS: Neuroleptanalgetica

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.
Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

FENTANYL ETHYPHARM 800 MIKROGRAMŮ

65/128/13-C

DR: OW RP: 90/218/70-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Fentanyli citras 1.26 mg
(odp. Fentanylum 0.8 mg)

PP: Bílé, vypouklé, trojúhelníkové tablety vysoké 5,6 mm s černým potiskem "8" na jedné straně.

Odlupovací dětský bezpečnostní blistr:

1. Polyamid-Al-PVC/Al blistr, krabička
2. Polyamid-Al-PVC/Al-PET blistr, krabička

B: ORM TBL SLG 3X800RG I BLI kód SÚKL: 0182824
ORM TBL SLG 3X800RG II BLI kód SÚKL: 0182825
ORM TBL SLG 4X800RG II BLI kód SÚKL: 0182826
ORM TBL SLG 4X800RG I BLI kód SÚKL: 0182827
ORM TBL SLG 15X800RG I BLI kód SÚKL: 0182828
ORM TBL SLG 15X800RG II BLI kód SÚKL: 0182829
ORM TBL SLG 30X800RG II BLI kód SÚKL: 0182830
ORM TBL SLG 30X800RG I BLI kód SÚKL: 0182831

IS: Neuroleptanalgetica

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky skladování.
Uchovávejte v původním blistru, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba průlomové bolesti u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

FLUVASTATIN ACCORD 80 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

31/220/13-C

DR: O RP: 31/127/01-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Fluvastatinum natricum 84.28 mg
(odp. Fluvastatinum 80 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "F80" na jedné straně a hladké na straně druhé.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL PRO 7X80MG BLI kód SÚKL: 0182012
POR TBL PRO 14X80MG BLI kód SÚKL: 0182013
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0182014

POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0182015
POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0182016
POR TBL PRO 70X80MG BLI kód SÚKL: 0182017
POR TBL PRO 84X80MG BLI kód SÚKL: 0182018
POR TBL PRO 90X80MG BLI kód SÚKL: 0182019
POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0182020

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

PE: 24

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

ZI: Léčba dyslipidémie a sekundární prevence ischemické choroby srdeční.

GEMCITABINE KABI 40 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/100/13-C

DR: OW RP: 44/153/96-A/C

D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 200 mg v 5 ml

PP: Koncentrát pro infuzní roztok

Čirý, bezbarvý až slabě žlutý roztok. pH: 7,0 až 9,0

Injekční lahvička z čirého bezbarvého tubulárního skla třídy I uzavřená 20 mm flurotekovou pryžovou zátkou s hliníkovým flip-off uzávěrem (zelený (pro 200 mg/5 ml), modrý (pro 1000 mg/25 ml)) a purpurovým (pro 2000 mg/50 ml) polypropylenovým krytem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0183244

INF CNC SOL 1X25ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0183245

INF CNC SOL 1X50ML/2000MG VIA kód SÚKL: 0183246

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření:

Chemická a fyzikální stabilita po otevření byla prokázána po dobu 3 dnů při teplotě 25 °C.

Z mikrobiologického hlediska může být přípravek uchováván maximálně po dobu 3 dnů při 25 °C. Jiná doba nebo podmínky uchovávání přípravku jsou na odpovědnosti uživatele.

Doba použitelnosti po naředění (infuzní roztok)

Chemická a fyzikální stabilita po naředění s 0,9% w/v roztokem chloridu sodného byla prokázána po dobu 3 dnů při teplotě 2 °C až 8 °C nebo při 30 °C.

Z mikrobiologického hlediska by měl být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba použitelnosti neměla být delší než 24 hodin při 2 °C-8 °C, pokud naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba pacientů s karcinomem močového měchýře, nemalobuněčného karcinomu plic, adenokarcinomu pankreatu, karcinomu ovaria, karcinomu prsu.

GLAUDIX 2 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/147/13-C

DR: OW RP: 64/327/00-C

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Brimonidini tartras 10 mg
(odp. Brimonidinum 6.6 mg) v 5 ml
PP: Čirý žlutozelený roztok
Osmolalita: 280~330 mOsmol/kg
pH: 5,7 - 6,5
Bílá HDPE lahvička uzavřená průsvitným LDPE uzávěrem s kapátkem a bílým šroubovacím uzávěrem s pojistným kroužkem.
B: OPH GTT SOL 1X5ML/10MG LGT kód SÚKL: 0182783
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EA05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Použitelnost po prvním otevření: 28 dní
ZI: Snižování zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem nebo s oční hypertenzí.

GYNAIKA 1 mg/0,5 mg

56/185/13-C

DR: O RP: 56/827/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Estradiolum hemihydricum 1.033 mg
(odp. Estradiolum 1 mg)
Norethisteroni acetat 0.5 mg
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 6 mm
Průsvitný PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182370
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0182371
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: G03FA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Hormonální substituční terapie (HST) symptomů z nedostatku estrogenů u žen po menopauze, více než 1 rok od poslední menstruace. Prevence osteoporózy žen po menopauze s vysokým rizikem budoucích fraktur, které netolerují nebo mají kontraindikovanou léčbu jinými léčivými přípravky určenými pro prevenci osteoporózy.

IBUPROFEN DR. MAX 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 29/148/13-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C
D: DR. MAX PHARMA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Ibuprofenum 200 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní, potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na stejné poloviny.
a) neprůhledný PVC/Al blistr, krabička
b) průhledný PVC/Al blistr, krabička
c) PE obal na tablety s PP víčkem
B: POR TBL FLM 6X200MG I BLI kód SÚKL: 0196122
POR TBL FLM 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0196123
POR TBL FLM 12X200MG I BLI kód SÚKL: 0196124
POR TBL FLM 20X200MG I BLI kód SÚKL: 0196125
POR TBL FLM 24X200MG I BLI kód SÚKL: 0196126
POR TBL FLM 30X200MG I BLI kód SÚKL: 0196127

POR TBL FLM 50X200MG I BLI kód SÚKL: 0196128
POR TBL FLM 10X200MG TBC kód SÚKL: 0196129
POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0196130
POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0196131
POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0196132
POR TBL FLM 6X200MG II BLI kód SÚKL: 0200709
POR TBL FLM 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0200710
POR TBL FLM 12X200MG II BLI kód SÚKL: 0200711
POR TBL FLM 20X200MG II BLI kód SÚKL: 0200712
POR TBL FLM 24X200MG II BLI kód SÚKL: 0200713
POR TBL FLM 30X200MG II BLI kód SÚKL: 0200714
POR TBL FLM 50X200MG II BLI kód SÚKL: 0200715

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy včetně migrenózní bolesti, bolest zubů
Primární dysmenorea. Horečka. Přípravek je určen pro dospělé, dospívající a děti od 6 let.

IBUPROFEN DR. MAX 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 29/149/13-C

DR: O RP: 29/390/92-S/C

D: DR. MAX PHARMA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na stejné poloviny.

- a) neprůhledný PVC/Al blistr, krabička
- b) průhledný PVC/Al blistr, krabička
- c) PE obal na tablety s PP víčkem

B: POR TBL FLM 6X400MG I BLI kód SÚKL: 0196111
POR TBL FLM 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0196112
POR TBL FLM 12X400MG I BLI kód SÚKL: 0196113
POR TBL FLM 20X400MG I BLI kód SÚKL: 0196114
POR TBL FLM 24X400MG I BLI kód SÚKL: 0196115
POR TBL FLM 30X400MG I BLI kód SÚKL: 0196116
POR TBL FLM 50X400MG I BLI kód SÚKL: 0196117
POR TBL FLM 10X400MG TBC kód SÚKL: 0196118
POR TBL FLM 20X400MG TBC kód SÚKL: 0196119
POR TBL FLM 30X400MG TBC kód SÚKL: 0196120
POR TBL FLM 50X400MG TBC kód SÚKL: 0196121
POR TBL FLM 6X400MG II BLI kód SÚKL: 0200716
POR TBL FLM 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0200717
POR TBL FLM 12X400MG II BLI kód SÚKL: 0200718
POR TBL FLM 20X400MG II BLI kód SÚKL: 0200719
POR TBL FLM 24X400MG II BLI kód SÚKL: 0200720
POR TBL FLM 30X400MG II BLI kód SÚKL: 0200721
POR TBL FLM 50X400MG II BLI kód SÚKL: 0200722

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy včetně migrenózní bolesti, bolest zubů.
Primární dysmenorea. Horečka. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

IMAKREBIN 100 mg

44/134/13-C

DR: OC

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

S: Imatinibi mesilas 119.5 mg
(odp. Imatinibum 100 mg)

PP: Tmavě žluté až hnědo-oranžové, kulaté, potahované tablety o průměru 10,1 mm (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "100 " na druhé straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0183891

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0183894

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0183895

POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0183898

POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0183899

POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0183902

POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0183903

IS: Cytostatica

ATC:L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMAKREBIN 400 mg

44/135/13-C

DR: OC

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

S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)

PP: Tmavě žluté až hnědo-oranžové, oválné potahované tablety, dlouhé 21,6 mm a široké 10,6 mm (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "400 " na druhé straně. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0183905

POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0183908

POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0183909

POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0183912

POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0183913

POR TBL FLM 120X400MG BLI kód SÚKL: 0183916

POR TBL FLM 180X400MG BLI kód SÚKL: 0183917

IS: Cytostatica

ATC:L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMATINIB RICHTER 100 mg

44/132/13-C

DR: OC

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Imatinibi mesilas 119.5 mg
(odp. Imatinibum 100 mg)

PP: Tmavě žluté až hnědooranžové, kulaté, potahované tablety, průměr 10,1 mm (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "100" na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0188215
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0188218
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0188219
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0188222
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0188223
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0188226
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0188227

IS: Cytostatica

ATC:L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMATINIB RICHTER 400 mg

44/133/13-C

DR: OC

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)

PP: Tmavě žluté až hnědooranžové, oválné potahované tablety, 21,6 mm dlouhé & 10,6 mm široké (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "400" na straně druhé.

Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0188229
POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0188232
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0188233
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0188236

POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0188237
POR TBL FLM 120X400MG BLI kód SÚKL: 0188240
POR TBL FLM 180X400MG BLI kód SÚKL: 0188241

IS: Cytostatica

ATC: L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

JEPAFEX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/206/13-C

DR: OA RP: 14/351/99-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Běžová čtverhranná potahovaná tableta se zakulacenými rohy o rozměrech 7,9 x 7,9 mm, hladká na jedné straně a s vyraženým 117 na straně druhé.
Polyamid/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0179418
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0179419
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0179420
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0179421
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0179422
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0179423
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179424
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0179425
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0179426
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0179427
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0179428
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0179429
POR TBL FLM 140X10MG BLI kód SÚKL: 0179430
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0179431
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0179432
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0179433
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0179434

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

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

ZI: Doplnková léčba mírného až středně těžkého přetrvávajícího astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších. U astmatických pacientů, u kterých je přípravek indikován k léčbě astmatu, může tento přípravek současně poskytovat úlevu od příznaků sezónní alergické rinitidy. Dále je přípravek určen k profylaxi astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších, u nichž převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

JEPAFEX 4 mg GRANULE

14/203/13-C

DR: OA RP: 14/259/09-C
D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Bílé granule
Poethylen/Aluminium/Polyester sáček, papírová krabička

B: POR GRA 7X4MG SCC kód SÚKL: 0179382
POR GRA 20X4MG SCC kód SÚKL: 0179383
POR GRA 28X4MG SCC kód SÚKL: 0179384
POR GRA 30X4MG SCC kód SÚKL: 0179385

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba mírného až středně těžkého přetrvávajícího astmatu u pacientů ve věku od 6 měsíců až 5 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízkou dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem. Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 2 a starších, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

JEPAFEX 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/204/13-C

DR: OA RP: 14/190/01-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžová oválná bikonvexní tableta, hladká na jedné straně a s vyraženým 711 na straně druhé.

Polyamid/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0179386
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0179387
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0179388
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0179389
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0179390
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0179391
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0179392
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0179393
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0179394
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0179395
POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0179396
POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0179397
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0179398
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0179399
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0179400

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba mírného až středně těžkého přetrvávajícího astmatu u pacientů ve věku od 2 do 5 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízkou dávkovanými

inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 2 a starších, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

JEPAFEX 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/205/13-C

DR: OA RP: 14/350/99-C

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžová oválná bikonvexní tableta o průměru 9,5 mm, hladká na jedné straně a s vyraženým 275 na straně druhé.

Polyamid/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0179401
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0179402
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0179403
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0179404
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0179405
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0179406
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0179407
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0179408
POR TBL MND 84X5MG BLI kód SÚKL: 0179409
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0179410
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0179411
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0179412
POR TBL MND 140X5MG BLI kód SÚKL: 0179413
POR TBL MND 200X5MG BLI kód SÚKL: 0179414
POR TBL MND 49X5MG BLI kód SÚKL: 0179415
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0179416
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0179417

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplňková léčba mírného až středně těžkého přetrvávajícího astmatu u pacientů ve věku od 6 do 14 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízko dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 6 do 14 let s mírným přetrvávajícím astmatem Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 6 do 14 let, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

LANNATAM 0,4 mg TVRDÉ TOBOLKY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM 87/177/13-C

DR: O RP: 87/588/96-C

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

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg

PP: Oranžové tobolky s olivově zeleným víčkem, s černým potiskem "TSL 0,4" a černým proužkem na obou koncích. Tobolky obsahují bílé až téměř bílé pelety.

1) PVC/PE/PVDC - Al blistr, krabička

2) HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem

B: POR CPS RDR 10X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190915
POR CPS RDR 14X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190916
POR CPS RDR 20X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190917

POR CPS RDR 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190918
POR CPS RDR 30X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190919
POR CPS RDR 50X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190920
POR CPS RDR 56X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190921
POR CPS RDR 60X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190922
POR CPS RDR 90X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190923
POR CPS RDR 100X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190924
POR CPS RDR 200X0.4MG BLI kód SÚKL: 0190925
POR CPS RDR 10X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190926
POR CPS RDR 14X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190927
POR CPS RDR 20X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190928
POR CPS RDR 28X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190929
POR CPS RDR 30X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190930
POR CPS RDR 50X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190931
POR CPS RDR 56X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190932
POR CPS RDR 60X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190933
POR CPS RDR 90X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190934
POR CPS RDR 100X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190935
POR CPS RDR 200X0.4MG TBC kód SÚKL: 0190936

IS: Varia

ATC: G04CA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Monoterapie a kombinovaná léčba příznaků dolních močových cest (LUTS) souvisejících s benigní hyperplázií prostaty (BPH).

LEVOFLOXACIN KABI 5 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

42/117/13-C

DR: O RP: 42/176/01-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.25 mg
(odp. Levofloxacinum 250 mg) v 50 ml

PP: Žlutý až zeleno-žlutý roztok.

100 ml lahev obsahující 50 ml roztoku: 100 ml obal z polyethylenu o nízké hustotě (plastová lahev) uzavřený víčkem s pryžovým diskem.

100 ml vak obsahující 50 ml roztoku: 100 ml polyolefinový Freeflex vak

100 ml lahev obsahující 100 ml roztoku: 100 ml obal z polyethylenu o nízké hustotě (plastová lahev) uzavřený víčkem s pryžovým diskem.

100 ml vak obsahující 100 ml roztoku: 100 ml polyolefinový Freeflex vak

B: INF SOL 1X50ML/250MG LAG kód SÚKL: 0195068

INF SOL 10X50ML/250MG LAG kód SÚKL: 0195069

INF SOL 25X50ML/250MG LAG kód SÚKL: 0195070

INF SOL 1X100ML/500MG LAG kód SÚKL: 0195071

INF SOL 10X100ML/500MG LAG kód SÚKL: 0195072

INF SOL 25X100ML/500MG LAG kód SÚKL: 0195073

INF SOL 10X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0195074

INF SOL 20X50ML/250MG VAK kód SÚKL: 0195075

INF SOL 10X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0195076

INF SOL 20X100ML/500MG VAK kód SÚKL: 0195077

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: Infuzní roztok před otevřením obalu:

plastové lahvičky s 50 a 100 ml roztoku: 3 roky

Freeflex vaky s 50 ml roztoku: 18 měsíců

Freeflex vaky se 100 ml roztoku: 2 roky

ZS: Plastové lahve: Uchovávejte lahev ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před chladem nebo mrazem.

Freeflex vaky: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte vak ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před chladem nebo mrazem.

Naředěný roztok: Před podáním není nezbytné roztok naředit. Chemická a fyzikální stabilita naředěného přípravku byla prokázána po dobu 3 hodin při 25 °C.

Po prvním otevření obalu: Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě (do 3 hodin). Není-li použit okamžitě (do 3 hodin), doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele, pokud rekonstituce/naředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných podmínek.

V průběhu infuze není potřeba zajistit ochranu před světlem.

ZI: Komunitní pneumonie ,komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida , infekce kůže a měkkých tkání

MACHURICUM 900 mg

94/174/13-C

DR: L

D: PHARMDR. JAN MACHURA, HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Hyperici extractum siccum 900 mg

PP: Žluté, podlouhlé, potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky
Blistr Al/PVC/PVDC, čirý, bezbarvý, papírová krabička

B: POR TBL FLM 20X900MG BLI kód SÚKL: 0134051

POR TBL FLM 60X900MG BLI kód SÚKL: 0134052

POR TBL FLM 100X900MG BLI kód SÚKL: 0134053

IS: Phytopharmaca

ATC: N06AX25

PE: 36

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

ZI: Bylinný přípravek pro léčbu mírné až středně těžké depresivní episody různého původu (přechod, rekonvalescence).

MEMANTINE ORION 10 mg

06/145/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/219/001

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Memantini hydrochloridum 10 mg
(odp. Memantinum 8.31 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými hranami, o přibližných rozměrech 13,0 x 5,5 mm, s označením "10" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

Průhledný PVC/PVDC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190520

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190521

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0190522

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190523
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0190524
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0190525

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 48

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

MEMANTINE ORION 20 mg

06/146/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/219/023

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Memantini hydrochloridum 20 mg
(odp. Memantinum 16.62 mg)

PP: Světle červená až šedočervená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými hranami, o přibližných rozměrech 15,3 x 6,2 mm, s označením "20" na jedné straně a hladká na straně druhé.

Průhledný PVC/PVDC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0190526

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0190527

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0190528

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0190529

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0190530

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0190531

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 48

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

METFORMIN VITABALANS 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 18/164/13-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg

PP: Bílá konvexní tableta podlouhlého tvaru s půlicí rýhou. Rozměry 10 x 21 mm.
Tablety lze rozdělit na stejné dávky.

HDPE lahvička s LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0181234

POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0181235

POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0200544

POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0200545

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

METFORMIN VITABALANS 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 18/163/13-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
PP: Bílá konvexní tableta podlouhlého tvaru s půlicí rýhou. Rozměry 7.5 x18 mm.
Tablety lze rozdělit na stejné dávky.
HDPE lahvička s LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0181232
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0181233
POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0200542
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0200543
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

MONTELUKAST ABBOTT 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/170/13-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Žluté, kulaté, potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým údajem "285" na jedné straně a hladké na druhé straně
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0181797
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0181798
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0181799
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0200628
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0200629
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0200630
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0200631
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0200632
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Doplnková léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších. U astmatických pacientů, u kterých je přípravek indikován k léčbě astmatu, může tento přípravek současně poskytovat úlevu od příznaků sezónní alergické rinitidy. Dále je přípravek určen k profylaxi astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších, u nichž převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST ABBOTT 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/168/13-C

DR: O RP: 14/190/01-C
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Montelukastum natricum 4.2 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)
PP: Růžové, oválné, skvrnitě, na obou stranách hladké nepotahované tablety
OPA/Al/PVC//Al blistr
B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0181800
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0181801
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0181802

POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0200618
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0200619
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0200620
POR TBL MND 60X4MG BLI kód SÚKL: 0200621
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0200622

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Doplnková léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku od 2 do 5 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízko dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 2 do 5 let s lehkým perzistujícím astmatem. Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 2 do 5 let, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST ABBOTT 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/169/13-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, skvrnitě, na obou stranách hladké nepotahované tablety
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0181803
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0181804
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0181805
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0200623
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0200624
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0200625
POR TBL MND 60X5MG BLI kód SÚKL: 0200626
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0200627

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Doplnková léčba lehkého až středně těžkého perzistujícího astmatu u pacientů ve věku od 6 do 14 let. Přípravek může být též alternativou k léčbě nízko dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku od 6 do 14 let s lehkým perzistujícím astmatem. Dále je přípravek indikován k profylaxi astmatu u pacientů ve věku od 6 do 14 let, kde převládající složkou je námahou indukovaná bronchokonstrikce.

NEO-ANGIN ŠALVĚJ 69/165/13-C

DR: L

D: DIVAPHARMA GMBH, BERLIN, Německo

S: Dichlorobenzenmethanolum 1.2 mg
Amylmetacresolum 0.6 mg
Levomentholum 5.9 mg

PP: Medově zbarvené, bikonvexní, mírně průsvitné, kulaté pastilky.
Průhledný PVC/PVdC/Al blistr

B: ORM PAS 12 BLI kód SÚKL: 0148541
ORM PAS 16 BLI kód SÚKL: 0148542

ORM PAS 24 BLI kód SÚKL: 0148543

ORM PAS 48 BLI kód SÚKL: 0148544

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R02AA20

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Podpůrná léčba zánětlivých onemocnění ústní a krční dutiny a hltanu, doprovázených typickými symptomy jako je bolest v krku, zčervenání nebo otok.

NORGESTIMATE/ETHINYLESTRADIOL FAMYCARE 0,25 mg/0,035 mg

TABLETY 17/207/13-C

DR: O RP: 17/132/91-C

D: FAMY CARE EUROPE LTD., LONDON, Velká Británie

S: Norgestimati trituratatio 0.324 % 77.16 mg

(odp. Norgestimum 0.25 mg)

Ethinylestradioli trituratatio 0.33 % 10.51 mg

(odp. Ethinylestradiolum 0.035 mg)

PP: Kulaté modré nepotahované ploché tablety o průměru 6,4 mm se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "146", druhá strana bez označení
PVC/PVDC/Al blistr obsahující 21 tablet, každý blistr je balený do třívrstvého sáčku

B: POR TBL NOB 21 BLI kód SÚKL: 0182635

POR TBL NOB 63 BLI kód SÚKL: 0182636

POR TBL NOB 126 BLI kód SÚKL: 0182637

POR TBL NOB 273 BLI kód SÚKL: 0182638

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA11

PE: 24

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

ZI: Perorální antikoncepce

OPTIPRES 20 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/101/13-C

DR: OW RP: 64/567/97-C

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg

(odp. Dorzolamidum 100 mg) v 5 ml

PP: Izotonický, pufrovaný, mírně viskózní, čirý, bezbarvý vodný roztok.

Bílá neprůsvitná lahvička z polyetyleny střední hustoty určená pro aplikaci očních kapek s kapacím zařízením a šroubovacím bezpečnostním uzávěrem složeným ze dvou částí - uzávěru a ochranného kroužku.

B: OPH GTT SOL 1X5ML/100MG LGT kód SÚKL: 0183216

OPH GTT SOL 3X5ML/100MG LGT kód SÚKL: 0183217

OPH GTT SOL 6X5ML/100MG LGT kód SÚKL: 0183218

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EC03

PE: 24

ZS: Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Po prvním otevření: maximálně 28 dní

ZI: Léčba oční hypertenze, glaukomu s otevřeným úhlem, pseudoexfoliativního glaukomu.

PARACETAMOL BASI 40 mg/ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 07/181/13-C

DR: OE RP: PT

D: LABORATÓRIOS BASI - INDÚSTRIA FARMACEUTICA, S.A., COIMBRA,
Portugalsko

S: Paracetamolium 3400 mg v 85 ml

PP: Homogenní, viskózní, bílá až téměř bílá tekutina s pomerančovým aroma, hodnota pH je 5-6

85 ml perorální suspenze v lahvi z hnědého skla (třídy III) s dětským bezpečnostním uzávěrem (polyethylen, polypropylen), stříkačka pro perorální podání (polyethylen/polystyren) o objemu 5 ml, dělená po 0,25 ml, papírová krabička

B: POR SUS 1X85ML/3400MG LAG kód SÚKL: 0182144

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 36

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

Doba použitelnosti po 1. otevření: 6 měsíců

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné a středně silné bolesti (např. bolest hlavy, bolest zubů a menstruační bolest) a/nebo horečky u kojenců (starších než 3 měsíce), dětí, dospívajících a dospělých.

PELARGONIUM-INGERS 8 G/10 ml

94/208/13-C

DR: L

D: INGERS INDUSTRIAL SOLUTIONS S.R.O., BRNO, Česká republika

S: Pelargonii sidoidis tinctura (1:10) 16 g v 20 ml

PP: Čirý červenohnědý až hnědě zbarvený roztok nahořklé chuti.

lahvička z hnědého skla III. hydrolytické třídy s PE kapacím zařízením, PP šroubovací uzávěr

B: POR GTT SOL 1X20ML LAG kód SÚKL: 0181089

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C, po prvním otevření 3 měsíce

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba akutní bronchitidy nevyžadující antibiotickou léčbu.

PIOGLIGAMMA 15 mg TABLETY

18/171/13-C

DR: OC RP: EMA

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

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

PP: Tablety jsou bílé nebo téměř bílé, kulaté, na obou stranách hladké.

OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0177004

POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0177005

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0177006

POR TBL NOB 50X15MG BLI kód SÚKL: 0177007
POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0177008
POR TBL NOB 60X15MG BLI kód SÚKL: 0177009
POR TBL NOB 84X15MG BLI kód SÚKL: 0177010
POR TBL NOB 90X15MG BLI kód SÚKL: 0177011
POR TBL NOB 98X15MG BLI kód SÚKL: 0177012
POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0177013
POR TBL NOB 112X15MG BLI kód SÚKL: 0177014
POR TBL NOB 120X15MG BLI kód SÚKL: 0177015
POR TBL NOB 196X15MG BLI kód SÚKL: 0177016
POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0200633

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu II.typu.

PIOGLIGAMMA 30 mg TABLETY

18/172/13-C

DR: OC RP: EMA

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Pioglitazoni hydrochloridum 33.06 mg
(odp. Pioglitazonum 30 mg)

PP: Tablety jsou bílé nebo téměř bílé, kulaté, s hlubokou rýhou typu karate na jedné straně a na druhé straně hladké. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 14X30MG BLI kód SÚKL: 0177017
POR TBL NOB 28X30MG BLI kód SÚKL: 0177018
POR TBL NOB 30X30MG BLI kód SÚKL: 0177019
POR TBL NOB 50X30MG BLI kód SÚKL: 0177020
POR TBL NOB 56X30MG BLI kód SÚKL: 0177021
POR TBL NOB 60X30MG BLI kód SÚKL: 0177022
POR TBL NOB 84X30MG BLI kód SÚKL: 0177023
POR TBL NOB 90X30MG BLI kód SÚKL: 0177024
POR TBL NOB 98X30MG BLI kód SÚKL: 0177025
POR TBL NOB 100X30MG BLI kód SÚKL: 0177026
POR TBL NOB 112X30MG BLI kód SÚKL: 0177027
POR TBL NOB 120X30MG BLI kód SÚKL: 0177028
POR TBL NOB 196X30MG BLI kód SÚKL: 0177029
POR TBL NOB 10X30MG BLI kód SÚKL: 0200634

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu II.typu.

PIOGLIGAMMA 45 mg TABLETY

18/173/13-C

DR: OC RP: EMA

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Pioglitazoni hydrochloridum 49.59 mg
(odp. Pioglitazonum 45 mg)

PP: Tablety jsou bílé nebo téměř bílé, kulaté, s hlubokou rýhou ve tvaru rozdělující kruh na třetiny na jedné straně a na druhé straně hladké.

Tabletu lze dělit na tři stejné části.

OPA/Al/PVC//Al blistr

- B: POR TBL NOB 14X45MG BLI kód SÚKL: 0177030
POR TBL NOB 28X45MG BLI kód SÚKL: 0177031
POR TBL NOB 30X45MG BLI kód SÚKL: 0177032
POR TBL NOB 50X45MG BLI kód SÚKL: 0177033
POR TBL NOB 56X45MG BLI kód SÚKL: 0177034
POR TBL NOB 60X45MG BLI kód SÚKL: 0177035
POR TBL NOB 84X45MG BLI kód SÚKL: 0177036
POR TBL NOB 90X45MG BLI kód SÚKL: 0177037
POR TBL NOB 98X45MG BLI kód SÚKL: 0177038
POR TBL NOB 100X45MG BLI kód SÚKL: 0177039
POR TBL NOB 112X45MG BLI kód SÚKL: 0177040
POR TBL NOB 120X45MG BLI kód SÚKL: 0177041
POR TBL NOB 196X45MG BLI kód SÚKL: 0177042
POR TBL NOB 10X45MG BLI kód SÚKL: 0200635

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu II.typu.

PIOGLITAZON APOTEX 15 mg TABLETY

18/153/13-C

DR: OC

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 16.63 mg
(odp. Pioglitazonum 15 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní nepotahované tablety o průměru 7 mm, s vyraženým značením "15" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0183932

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II.typu.

PIOGLITAZON APOTEX 30 mg TABLETY

18/154/13-C

DR: OC

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 33.27 mg
(odp. Pioglitazonum 30 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté ploché nepotahované tablety se zkosenými hranami, o průměru 7 mm, s vyraženým značením "30" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X30MG BLI kód SÚKL: 0183933

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II.typu.

PIOGLITAZON APOTEX 45 mg TABLETY

18/155/13-C

DR: OC

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Pioglitazoni hydrochloridum 49.9 mg

(odp. Pioglitazonum 45 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté ploché nepotahované tablety se zkosenými hranami, o průměru 8 mm, s vyraženým značením "45" na jedné straně a hladké na druhé straně.
Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 28X45MG BLI kód SÚKL: 0183934

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II.typu.

RAMIPRIL JS PARTNER 10 mg

58/189/13-C

DR: OE RP: D

D: JS PARTNER S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé nepotahované ploché tablety o rozměrech 11,0 x 5,5 mm.
OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0183420

POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0183421

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0183422

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0183423

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0183424

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0183425

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0183426

POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0183427

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0183428

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence. Léčba onemocnění ledvin. Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

RAMIPRIL JS PARTNER 1,25 mg

58/186/13-C

DR: OE RP: D

D: JS PARTNER S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 1.25 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé nepotahované ploché tablety o velikosti 8,0 x 4,0 mm.
OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 10X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183393

POR TBL NOB 14X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183394

POR TBL NOB 20X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183395
POR TBL NOB 28X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183396
POR TBL NOB 30X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183397
POR TBL NOB 50X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183398
POR TBL NOB 60X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183399
POR TBL NOB 90X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183400
POR TBL NOB 100X1.25MG BLI kód SÚKL: 0183401

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence. Léčba onemocnění ledvin. Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

RAMIPRIL JS PARTNER 2,5 mg

58/187/13-C

DR: OE RP: D

D: JS PARTNER S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Žluté podlouhlé nepotahované ploché tablety o velikosti 10,0 x 5,0 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183402
POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183403
POR TBL NOB 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183404
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183405
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183406
POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183407
POR TBL NOB 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183408
POR TBL NOB 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183409
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0183410

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence. Léčba onemocnění ledvin. Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

RAMIPRIL JS PARTNER 5 mg

58/188/13-C

DR: OE RP: D

D: JS PARTNER S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Růžové podlouhlé nepotahované ploché tablety o rozměrech 8,8 x 4,4 mm.

OPA/Al/PVC//Al blistr, krabička

B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0183411
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0183412
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0183413
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0183414
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0183415
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0183416

POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0183417
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0183418
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0183419

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba hypertenze. Kardiovaskulární prevence. Léčba onemocnění ledvin. Léčba symptomatického selhání srdce. Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu.

RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/5 ml 75/217/13-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Octocogum alfa 1000 ut

PP: Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem. Bílý až téměř bílý drobný prášek. Rozpouštědlo (sterilizovaná voda na injekci) je čirá a bezbarvá tekutina. Každé balení obsahuje lahvičku s práškem, 5 ml lahvičku s rozpouštědlem (obě ze skla třídy I s pryžovými zátkami) a pomůcku pro rekonstituci (BAXJECT II) + jednu sterilní jednorázovou plastovou injekční stříkačku + jeden sterilní mini-infuzní set + 2 dezinfekční polštářky + 2 náplasti.

Alternativně k BAXJECT II může být dodávána sada jehel k rekonstituci sestávající ze sterilní jehly se dvěma konci (k přepuštění rozpouštědla do lahvičky s Recombinate) a jedné sterilní filtrační jehly (k přepuštění rekonstituovaného roztoku do stříkačky).

B: INJ PSO LQF 1X1000UT+SOL VIA kód SÚKL: 0171319

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B02BD02

PE: 24

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

V rámci doby použitelnosti může být přípravek před použitím uchováván při teplotě 15 °C - 25 °C až po dobu šesti měsíců.

Po uchovávání při teplotě 15 °C - 25 °C přípravek nevracejte do chladničky.

Uchovávání léčivého přípravku po rekonstituci, viz bod 6.3.:

Po rekonstituci nemá být přípravek ukládán do chladničky a má být podán do tří hodin.

ZI: Léčba a profylaxe krvácení u pacientů s hemofilií A (vrozený nedostatek faktoru VIII). Přípravek neobsahuje von Willebrandův faktor, proto není indikován k léčbě von Willebrandovy choroby.

RECOMBINATE 250 INTERNATIONAL UNIT/5 ml 75/215/13-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Octocogum alfa 250 ut

PP: Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem. Bílý až téměř bílý drobný prášek. Rozpouštědlo (sterilizovaná voda na injekci) je čirá a bezbarvá tekutina. Každé balení obsahuje lahvičku s práškem, 5 ml lahvičku s rozpouštědlem (obě ze skla třídy I s pryžovými zátkami) a pomůcku pro rekonstituci (BAXJECT II) + jednu sterilní jednorázovou plastovou injekční stříkačku + jeden sterilní mini-infuzní set + 2 dezinfekční polštářky + 2 náplasti.

Alternativně k BAXJECT II může být dodávána sada jehel k rekonstituci sestávající ze sterilní jehly se dvěma konci (k přepuštění rozpouštědla do lahvičky s Recombinate) a jedné sterilní filtrační jehly (k přepuštění rekonstituovaného roztoku do stříkačky).

B: INJ PSO LQF 1X250UT+SOL VIA kód SÚKL: 0171317

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B02BD02

PE: 24

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

V rámci doby použitelnosti může být přípravek před použitím uchováván při teplotě 15 °C - 25 °C až po dobu šesti měsíců.

Po uchovávání při teplotě 15 °C - 25 °C přípravek nevracejte do chladničky.

Uchovávání léčivého přípravku po rekonstituci, viz bod 6.3.:

Po rekonstituci nemá být přípravek ukládán do chladničky a má být podán do tří hodin.

ZI: Léčba a profylaxe krvácení u pacientů s hemofilií A (vrozený nedostatek faktoru VIII).

Přípravek neobsahuje von Willebrandův faktor, proto není indikován k léčbě von Willebrandovy choroby.

RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/5 ml

75/216/13-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Octocogum alfa 500 ut

PP: Prášek pro přípravu injekčního roztoku s rozpouštědlem. Bílý až téměř bílý drobný prášek. Rozpouštědlo (sterilizovaná voda na injekci) je čirá a bezbarvá tekutina.

Každé balení obsahuje lahvičku s práškem, 5 ml lahvičku s rozpouštědlem (obě ze skla třídy I s pryžovými zátkami) a pomůcku pro rekonstituci (BAXJECT II) + jednu sterilní jednorázovou plastovou injekční stříkačku + jeden sterilní mini-infuzní set + 2 dezinfekční polštářky + 2 náplasti.

Alternativně k BAXJECT II může být dodávána sada jehel k rekonstituci sestávající ze sterilní jehly se dvěma konci (k přepuštění rozpouštědla do lahvičky s Recombinate) a jedné sterilní filtrační jehly (k přepuštění rekonstituovaného roztoku do stříkačky).

B: INJ PSO LQF 1X500UT+SOL VIA kód SÚKL: 0171318

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B02BD02

PE: 24

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

Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

V rámci doby použitelnosti může být přípravek před použitím uchováván při teplotě 15 °C - 25 °C až po dobu šesti měsíců.

Po uchovávání při teplotě 15 °C - 25 °C přípravek nevracejte do chladničky.

Uchovávání léčivého přípravku po rekonstituci, viz bod 6.3.:

Po rekonstituci nemá být přípravek ukládán do chladničky a má být podán do tří hodin.

ZI: Léčba a profylaxe krvácení u pacientů s hemofilií A (vrozený nedostatek faktoru VIII).

Přípravek neobsahuje von Willebrandův faktor, proto není indikován k léčbě von Willebrandovy choroby.

RISPERIDON MYLAN 1 mg

68/063/13-C

DR: O RP: 68/020/03-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Risperidonum 1 mg
PP: Světle růžové, jednobarevné až mramorované, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "M" a na druhé straně "R1"
a) (OPA/Al/PVC-Al/PET/papír) odlupovací blistr, papírová krabička
b) (OPA/Al/PVC-Al/PET/papír) odlupovací perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička
B: POR TBL DIS 14X1MG BLI kód SÚKL: 0177299
POR TBL DIS 28X1MG BLI kód SÚKL: 0177300
POR TBL DIS 56X1MG BLI kód SÚKL: 0177301
POR TBL DIS 28X1X1MG BLI kód SÚKL: 0177302
POR TBL DIS 56X1X1MG BLI kód SÚKL: 0177303
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AX08
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba schizofrenie, léčba středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy. Krátkodobá léčba přetrvávající agrese u pacientů se středně těžkou až těžkou Alzheimerovou demencí. Krátkodobá symptomatická léčba přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a dospívajících s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací.

RISPERIDON MYLAN 2 mg

68/064/13-C

DR: O RP: 68/021/03-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Risperidonum 2 mg
PP: Světle růžové, jednobarevné až mramorované, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "M" a na druhé straně "R2"
a) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací blistr, papírová krabička
b) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička
B: POR TBL DIS 14X2MG BLI kód SÚKL: 0177304
POR TBL DIS 28X2MG BLI kód SÚKL: 0177305
POR TBL DIS 56X2MG BLI kód SÚKL: 0177306
POR TBL DIS 28X1X2MG BLI kód SÚKL: 0177307
POR TBL DIS 56X1X2MG BLI kód SÚKL: 0177308
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AX08
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba schizofrenie, léčba středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy. Krátkodobá léčba přetrvávající agrese u pacientů se středně těžkou až těžkou Alzheimerovou demencí. Krátkodobá symptomatická léčba přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a dospívajících s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací.

RISPERIDON MYLAN 3 mg

68/065/13-C

DR: O RP: 68/467/05-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Risperidonum 3 mg

PP: Světle růžové, jednobarevné až mramorované, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "M" a na druhé straně "R3"
a) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací blistr, papírová krabička
b) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 14X3MG BLI kód SÚKL: 0177309
POR TBL DIS 28X3MG BLI kód SÚKL: 0177310
POR TBL DIS 56X3MG BLI kód SÚKL: 0177311
POR TBL DIS 28X3MG BLI kód SÚKL: 0177312
POR TBL DIS 56X3MG BLI kód SÚKL: 0177313

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AX08
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba schizofrenie, léčba středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy. Krátkodobá léčba přetrvávající agrese u pacientů se středně těžkou až těžkou Alzheimerovou demencí. Krátkodobá symptomatická léčba přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a dospívajících s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací.

RISPERIDON MYLAN 4 mg

68/066/13-C

DR: O RP: 68/468/05-C

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

S: Risperidonum 4 mg

PP: Světle růžové, jednobarevné až mramorované, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "M" a na druhé straně "R4"
a) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací blistr, papírová krabička
b) OPA/Al/PVC-Al/PET/papír odlupovací perforovaný jednodávkový blistr, papírová krabička

B: POR TBL DIS 14X4MG BLI kód SÚKL: 0177314
POR TBL DIS 28X4MG BLI kód SÚKL: 0177315
POR TBL DIS 56X4MG BLI kód SÚKL: 0177316
POR TBL DIS 28X4MG BLI kód SÚKL: 0177317
POR TBL DIS 56X4MG BLI kód SÚKL: 0177318

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie, léčba středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy. Krátkodobá léčba přetrvávající agrese u pacientů se středně těžkou až těžkou Alzheimerovou demencí. Krátkodobá symptomatická léčba přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a dospívajících s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací.

ROPINIROLE ORION 2 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/150/13-C

DR: O RP: 27/461/07-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžová kulatá bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o průměru 6,8 ± 0,1 mm.

1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr

2) Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo

B: POR TBL PRO 21X2MG BLI kód SÚKL: 0178313

POR TBL PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0178314

POR TBL PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0178315

POR TBL PRO 84X2MG TBC kód SÚKL: 0200546

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahev: po prvním otevření: 168 dnů

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako počáteční léčba k oddálení léčby levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení nebo kolísání účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní.

ROPINIROLE ORION 4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/151/13-C

DR: O RP: 27/463/07-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 4.561 mg
(odp. Ropinirolum 4 mg)

PP: Světle hnědá oválná bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o velikosti 12,6 x 6,6 ± 0,1 mm.

1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr

2) Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo

B: POR TBL PRO 21X4MG BLI kód SÚKL: 0178316

POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0178317

POR TBL PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0178318

POR TBL PRO 84X4MG TBC kód SÚKL: 0200547

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahev: Po prvním otevření: 168 dnů

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako počáteční léčba k oddálení léčby levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení nebo kolísání účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní.

ROPINIROLE ORION 8 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/152/13-C

DR: O RP: 27/464/07-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 9.121 mg
(odp. Ropinirolum 8 mg)

PP: Červená oválná bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o velikosti 19,2 x 10,2

± 0,2 mm.

- 1) Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr
2) Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo
- B: POR TBL PRO 21X8MG BLI kód SÚKL: 0178319
POR TBL PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0178320
POR TBL PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0178321
POR TBL PRO 84X8MG TBC kód SÚKL: 0200548
- IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahev: po prvním otevření: 168 dnů

- ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako počáteční léčba k oddálení léčby levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení nebo kolísání účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID EGIS 40 mg/12,5 mg 58/182/13-C

- DR: OC RP: EU/1/02/213/001
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Telmisartanum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bikonvexní tablety oválného tvaru o rozměrech 6,55 x 13,6 mm, s označením "TH" na jedné straně.
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
- B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190070
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190071
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190072
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190073
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190074
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190075
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190076
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190077
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190078
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190079
- IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07
PE: 24 - Al/Al blistry, 12 - Al/PVC/PVDC blistry
ZS: Al/Al blistry - Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Telmisartan/hydrochlorothiazide EGIS s fixní kombinací dávek (40 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID EGIS 80 mg/12,5 mg 58/183/13-C

- DR: OC RP: EU/1/02/213/006
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bikonvexní tablety tobolekovitého tvaru o rozměrech 9,0 x 17,0 mm, s označením "TH 12,5" na obou stranách
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190080
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190081
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190082
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190083
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190084
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190085
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07
PE: 24 - Al/Al blistry, 12 - Al/PVC/PVDC blistry
ZS: Al/Al blistry - Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Telmisartan/hydrochlorothiazide EGIS s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID EGIS 80 mg/25 mg 58/184/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bikonvexní tablety oválného tvaru o rozměrech 9,0 x 17,0 mm, s označením "TH" na jedné straně a "25" na druhé straně.
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190086
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190087
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190088
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190089
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190090
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190091
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07
PE: 24 - Al/Al blistry, 12 - Al/PVC/PVDC blistry
ZS: Al/Al blistry - Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Telmisartan/hydrochlorothiazide EGIS s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/25 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u pacientů, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití přípravku Telmisartan/hydrochlorothiazide EGIS 80 mg/12,5 mg (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) nebo u pacientů, kteří byli dříve stabilizováni při podání telmisartanu a hydrochlorothiazidu odděleně.

TIBALDIX 100 mg

44/136/13-C

DR: OC RP: EMA

D: ICN POLFA RZESZÓW SPOLKA AKCYJNA, RZESZÓW, Polsko

S: Imatinibi mesilas 119.5 mg
(odp. Imatinibum 100 mg)PP: Tmavě žluté až hnědooranžové, kulaté potahované tablety o průměru 10,1 mm (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "100 " na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0183919

IS: Cytostatica

ATC: L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

TIBALDIX 400 mg

44/137/13-C

DR: OC RP: EMA

D: ICN POLFA RZESZÓW SPOLKA AKCYJNA, RZESZÓW, Polsko

S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)PP: Tmavě žluté až hnědooranžové, oválné potahované tablety 21,6 mm dlouhé a 10,6 mm široké (\pm 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a "400 " na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0183921

IS: Cytostatica

ATC: L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML), u kterých není transplantace kostní dřeně považována za léčbu první volby, dětských pacientů s Ph+ CML s chronickou fází onemocnění, u kterých selhala léčba interferonem-alfa, nebo kteří jsou v akcelerované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

ZENARO 0,5 mg/ml

24/176/13-C

DR: O RP: 24/202/06-C

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

S: Levocetirizini dihydrochloridum 100 mg v 200 ml

PP: Čirý, bezbarvý až lehce nažloutlý roztok.

Vnitřní obal: Hnědá skleněná lahvička (hydrolytická třída III) o objemu 200 ml s dětským bezpečnostním šroubovacím PE uzávěrem.

Vnější obal: papírová krabička

Odměrná PS lžička o celkovém objemu 5 ml s 2,5 a 1,25 ml ryskou.
B: POR SIR 1X200ML/100MG LAG kód SÚKL: 0174004
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AE09
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy (včetně perzistentní alergické rinitidy) a kopřivky

ZENARO 5 mg/ml

24/175/13-C

DR: O RP: DK
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Levocetirizini dihydrochloridum 100 mg v 20 ml
PP: Čirý, bezbarvý až lehce nažloutlý roztok.
Vnitřní obal: Hnědá skleněná lahvička (hydrolytická třída III) o objemu 20 ml s dětským bezpečnostním šroubovacím PE uzávěrem opatřeným PE kapátkem.
Vnější obal: papírová krabička
B: POR GTT SOL 1X20ML/100MG LGT kód SÚKL: 0174003
IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AE09
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy (včetně perzistentní alergické rinitidy) a kopřivky
