

Nově registrované přípravky v období od 1.4.2013 do 30.4.2013 s ohledem na nabytí právní moci

BLASTOMAT 100 mg

44/140/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/005

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

S: Temozolomidum 100 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají fialové neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 100 na těle.

Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.

Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.

B: POR CPS DUR 5X100MG TBC kód SÚKL: 0182703

POR CPS DUR 5X100MG MDC kód SÚKL: 0182704

POR CPS DUR 20X100MG MDC kód SÚKL: 0182705

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24-lahvička,

Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců

100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců

ZS: HDPE lahvičky:

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Sáček:

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiformním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiformní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progresse.

BLASTOMAT 140 mg

44/141/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/009

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

S: Temozolomidum 140 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají modré neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 140 na těle.

Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.

Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.

B: POR CPS DUR 5X140MG TBC kód SÚKL: 0182706

POR CPS DUR 5X140MG MDC kód SÚKL: 0182707

POR CPS DUR 20X140MG MDC kód SÚKL: 0182708

IS: Cytostatica
ATC: L01AX03
PE: 24-lahvička,
Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců
100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců
ZS: HDPE lahvičky:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Sáček:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiformním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiformní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progrese.

BLASTOMAT 250 mg

44/143/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/007
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Temozolomidum 250 mg
PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají bílé neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 250 na těle.
Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.
Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.
B: POR CPS DUR 5X250MG TBC kód SÚKL: 0182712
POR CPS DUR 5X250MG MDC kód SÚKL: 0182713
POR CPS DUR 20X250MG MDC kód SÚKL: 0182714

IS: Cytostatica
ATC: L01AX03
PE: 24-lahvička,
Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců
100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců
ZS: HDPE lahvičky:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Sáček:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiformním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiformní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progrese.

BLASTOMAT 180 mg

44/142/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/011
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Temozolomidum 180 mg

- PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají čokoládově hnědé neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 180 na těle.
Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.
Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.
- B: POR CPS DUR 5X180MG TBC kód SÚKL: 0182709
POR CPS DUR 5X180MG MDC kód SÚKL: 0182710
POR CPS DUR 20X180MG MDC kód SÚKL: 0182711
- IS: Cytostatica
ATC: L01AX03
PE: 24-lahvička,
Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců
100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců
- ZS: HDPE lahvičky:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte vdobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Sáček:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
- ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiforním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiforní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progrese.

BLASTOMAT 20 mg

44/139/13-C

- DR: OC RP: EU/1/98/096/003
D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Temozolomidum 20 mg
- PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají oranžové neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 20 na těle.
Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.
Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.
- B: POR CPS DUR 5X20MG TBC kód SÚKL: 0182700
POR CPS DUR 5X20MG MDC kód SÚKL: 0182701
POR CPS DUR 20X20MG MDC kód SÚKL: 0182702
- IS: Cytostatica
ATC: L01AX03
PE: 24-lahvička,
Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců
100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců
- ZS: HDPE lahvičky:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Sáček: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiforním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiforní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progresse.

BLASTOMAT 5 mg

44/138/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/001

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

S: Temozolomidum 5 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky mají velikost 0 a mají zelené neprůhledné víčko a bílé neprůhledné tělo s černě vytištěným číslem 5 na těle.

Bílé neprůhledné vysokohustotní polyethylenové lahvičky s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem, s polyesterovou cívkou a vysoušedlem, obsahující 5 tobolek.

Sáčky složené z papíru na lineárním nízkohustotním polyethylenu (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylenu a kyseliny akrylové (vnitřní vrstva). Každý sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je uložen v papírové krabičce.

B: POR CPS DUR 5X5MG TBC kód SÚKL: 0182697

POR CPS DUR 5X5MG MDC kód SÚKL: 0182698

POR CPS DUR 20X5MG MDC kód SÚKL: 0182699

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24-lahvička,

Sáčky: 5 mg, 20 mg: 6 měsíců

100 mg, 140 mg, 180 mg, 250 mg: 9 měsíců

ZS: HDPE lahvičky:

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte vdobře uzavřenélahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Uchovávejte lahev těsně uzavřenou.

Sáček: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiforním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapeutická léčba; léčba dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiforní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u nichž se po standardní léčbě objevují rekurence nebo progresse.

BODIGO 120 mg

08/129/13-C

DR: OWC RP: EU/1/98/071/001-006

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

S: Orlistatum 120 mg

PP: Želatinová tobolka č. 1 s neprůhledným tyrkysovým víčkem a tělem, obsahuje bílé granule

PVC/PE/PVdC//Al blistr

B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0183571

POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0183572

POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0183573

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 24

- ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
- ZI: Léčba obézních pacientů s body mass indexem (BMI) 30 kg/m² a více, nebo pacientů s nadváhou (BMI větší nebo rovno 28 kg/m²) s přidruženými rizikovými faktory.

CAPECITABINE CIPLA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/098/13-C

- DR: OC RP: EU/1/00/163/001
- D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie
- S: Capecitabinum 150 mg
- PP: Růžové, bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením 150 na jedné straně a hladké na druhé straně.
PVC/PVdC/Al blistr
- B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0181449
- IS: Cytostatica
- ATC: L01BC06
- PE: 24
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
- 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 CIPLA 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/099/13-C

- DR: OC RP: EU/1/00/163/002
- D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie
- S: Capecitabinum 500 mg
- PP: Růžové, bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením 500 na jedné straně a hladké na druhé straně.
PVC/PVdC/Al blistr
- B: POR TBL FLM 4X500MG BLI kód SÚKL: 0181450
- IS: Cytostatica
- ATC: L01BC06
- PE: 24
- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
- 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.

DOCETAXEL EGIS 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 44/059/13-C

- DR: OC RP: EU/1/95/002/003-5
- D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
- S: Docetaxelum 20 mg v 1 ml
- PP: Koncentrát pro infuzní roztok.
Koncentrát je čirý, světle žlutý až hnědožlutý roztok.
Injekční lahvička: 5ml lahvička z čirého skla třídy I, opatřena zátkou z pryže fluorotec a hliníkovým uzávěrem s oranžovým flip-off víčkem.
- B: INF CNC SOL 1X1ML/20MG VIA kód SÚKL: 0182444
INF CNC SOL 1X4ML/80MG VIA kód SÚKL: 0182445
INF CNC SOL 1X8ML/160MG VIA kód SÚKL: 0182446

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

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

Po otevření injekční lahvičky

Injekční lahvička je určena k jednorázovému použití a má být použita ihned po otevření. Pokud není spotřebována ihned, je doba a podmínky uchovávání v odpovědnosti uživatele.

Po přidání do infuzního vaku

Z mikrobiologického hlediska musí ředění probíhat za kontrolovaných a aseptických podmínek a léčivý přípravek má být použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku jsou v odpovědnosti uživatele.

Po přidání do infuzního vaku dle doporučení je infuzní roztok docetaxelu stabilní 24 hodin, pokud je uchováván při teplotě do 25 °C (včetně jedné hodiny infuze při intravenózním podání).

Chemická a fyzikální stabilita po otevření před použitím infuzního roztoku připraveného dle doporučení byla ve vacích z jiného materiálu než PVC prokázána po dobu nejvýše 7 dnů při skladování v rozmezí 2 až 8 °C.

Je doporučeno vyhnout se nadměrnému pohybu těchto vaků.

Infuzní roztok docetaxelu je supersaturovaný, proto může během času krystalizovat.

Pokud se objeví krystaly, roztok již nesmí být použit a je třeba jej zlikvidovat.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, dlaždicobuněčného karcinomu hlavy a krku, většinou kombinovaná s jinými cytostatiky.

ESTAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/144/13-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s hlubokou půlicí rýhou a vedlejšími půlicími rýhami na vrchní straně a vyražením " A A " na spodní straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC// Al blistr, průhledný (I) nebo neprůhledný (II)

B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0183690

POR TBL FLM 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0183691

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0183692

POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0183693

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0183694

POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0183695

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0183696

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0183697

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0183698

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0183699

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0183700

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0183701

POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0183702

POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0183703

POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0183704

POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0183705
POR TBL FLM 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0183706
POR TBL FLM 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0183707
POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0183708
POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0183709
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0183710
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0183711
POR TBL FLM 180X10MG II BLI kód SÚKL: 0183712
POR TBL FLM 180X10MG I BLI kód SÚKL: 0183713
POR TBL FLM 500X10MG I BLI kód SÚKL: 0183714
POR TBL FLM 500X10MG II BLI kód SÚKL: 0183715
POR TBL FLM 1000X10MG II BLI kód SÚKL: 0183716
POR TBL FLM 1000X10MG I BLI kód SÚKL: 0183717

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

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

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

GALSYA SR 16 mg PROLONGED-RELEASE CAPSULES, HARD 06/109/13-C

DR: O RP: 06/278/05-C

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

S: Galantamini hydrobromidum 20.5 mg
(odp. Galantaminum 16 mg)

PP: Růžové tobolky s potiskem G16 na víčku, obsahující dvě bílé oválné tablety s prodlouženým uvolňováním

a) blister (OPA/Al/PVC+Al), krabička

b) blister (PVC/PE/PVDC+Al), krabička

B: POR CPS PRO 10X16MG I BLI kód SÚKL: 0166553
POR CPS PRO 10X16MG II BLI kód SÚKL: 0166554
POR CPS PRO 14X16MG I BLI kód SÚKL: 0166555
POR CPS PRO 14X16MG II BLI kód SÚKL: 0166556
POR CPS PRO 28X16MG I BLI kód SÚKL: 0166557
POR CPS PRO 28X16MG II BLI kód SÚKL: 0166558
POR CPS PRO 30X16MG I BLI kód SÚKL: 0166559
POR CPS PRO 30X16MG II BLI kód SÚKL: 0166560
POR CPS PRO 56X16MG I BLI kód SÚKL: 0166561
POR CPS PRO 56X16MG II BLI kód SÚKL: 0166562
POR CPS PRO 60X16MG I BLI kód SÚKL: 0166563
POR CPS PRO 60X16MG II BLI kód SÚKL: 0166564
POR CPS PRO 84X16MG I BLI kód SÚKL: 0166565
POR CPS PRO 84X16MG II BLI kód SÚKL: 0166566
POR CPS PRO 90X16MG I BLI kód SÚKL: 0166567
POR CPS PRO 90X16MG II BLI kód SÚKL: 0166568
POR CPS PRO 100X16MG I BLI kód SÚKL: 0166569
POR CPS PRO 100X16MG II BLI kód SÚKL: 0166570

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 24

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

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

GALSYA SR 24 mg PROLONGED-RELEASE CAPSULES, HARD 06/110/13-C

DR: O RP: 06/279/05-C

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

S: Galantamini hydrobromidum 30.75 mg
(odp. Galantaminum 24 mg)

PP: Oranžovorůžové tobolky s potiskem G24 na víčku, obsahující tři bílé oválné tablety s prodlouženým uvolňováním

a) blistr (OPA/Al/PVC+Al), krabička

b) blistr (PVC/PE/PVDC+Al), krabička

B: POR CPS PRO 10X24MG I BLI kód SÚKL: 0166572

POR CPS PRO 10X24MG II BLI kód SÚKL: 0166573

POR CPS PRO 14X24MG I BLI kód SÚKL: 0166574

POR CPS PRO 14X24MG II BLI kód SÚKL: 0166575

POR CPS PRO 28X24MG I BLI kód SÚKL: 0166576

POR CPS PRO 28X24MG II BLI kód SÚKL: 0166577

POR CPS PRO 30X24MG I BLI kód SÚKL: 0166578

POR CPS PRO 30X24MG II BLI kód SÚKL: 0166579

POR CPS PRO 56X24MG I BLI kód SÚKL: 0166580

POR CPS PRO 56X24MG II BLI kód SÚKL: 0166581

POR CPS PRO 60X24MG I BLI kód SÚKL: 0166582

POR CPS PRO 60X24MG II BLI kód SÚKL: 0166583

POR CPS PRO 84X24MG I BLI kód SÚKL: 0166584

POR CPS PRO 84X24MG II BLI kód SÚKL: 0166585

POR CPS PRO 90X24MG I BLI kód SÚKL: 0166586

POR CPS PRO 90X24MG II BLI kód SÚKL: 0166587

POR CPS PRO 100X24MG I BLI kód SÚKL: 0166588

POR CPS PRO 100X24MG II BLI kód SÚKL: 0166589

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 24

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

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

GALSYA SR 8 mg PROLONGED-RELEASE CAPSULES, HARD 06/108/13-C

DR: O RP: 06/277/05-C

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

S: Galantamini hydrobromidum 10.25 mg
(odp. Galantaminum 8 mg)

PP: Bílé tobolky s potiskem G8 na víčku, obsahující jednu bílou oválnou tabletu s prodlouženým uvolňováním

a) blistr (OPA/Al/PVC+Al), krabička

b) blistr (PVC/PE/PVDC+Al), krabička

B: POR CPS PRO 10X8MG I BLI kód SÚKL: 0166534

POR CPS PRO 10X8MG II BLI kód SÚKL: 0166535

POR CPS PRO 14X8MG I BLI kód SÚKL: 0166536

POR CPS PRO 14X8MG II BLI kód SÚKL: 0166537

POR CPS PRO 28X8MG I BLI kód SÚKL: 0166538
POR CPS PRO 28X8MG II BLI kód SÚKL: 0166539
POR CPS PRO 30X8MG I BLI kód SÚKL: 0166540
POR CPS PRO 30X8MG II BLI kód SÚKL: 0166541
POR CPS PRO 56X8MG I BLI kód SÚKL: 0166542
POR CPS PRO 56X8MG II BLI kód SÚKL: 0166543
POR CPS PRO 60X8MG I BLI kód SÚKL: 0166544
POR CPS PRO 60X8MG II BLI kód SÚKL: 0166545
POR CPS PRO 84X8MG I BLI kód SÚKL: 0166546
POR CPS PRO 84X8MG II BLI kód SÚKL: 0166547
POR CPS PRO 90X8MG I BLI kód SÚKL: 0166548
POR CPS PRO 90X8MG II BLI kód SÚKL: 0166549
POR CPS PRO 100X8MG I BLI kód SÚKL: 0166550
POR CPS PRO 100X8MG II BLI kód SÚKL: 0166551

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 24

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

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

LEVODOPA/CARBIDOPA MYLAN 100 mg/25 mg

27/043/13-C

DR: OE RP: NL

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

S: Carbidopum monohydricum 27 mg
(odp. Carbidopum 25 mg)
Levodopum 100 mg

PP: Žluté kulaté ploché tablety se zkosenými hranami o průměru 7,94 mm s vyražením "M" nad půlicí rýhou a "CL2" pod půlicí rýhou na jedné straně, druhá strana hladká. Tablety lze dělit na stejné dávky.

1. Čirý PVC-PE-PVdC/Al blistr, krabička

2. Běžová neprůhledná HDPE lahvička s béžovým neprůhledným PP víčkem

B: POR TBL NOB 20X125MG BLI kód SÚKL: 0182207
POR TBL NOB 30X125MG BLI kód SÚKL: 0182208
POR TBL NOB 50X125MG BLI kód SÚKL: 0182209
POR TBL NOB 60X125MG BLI kód SÚKL: 0182210
POR TBL NOB 100X125MG BLI kód SÚKL: 0182211
POR TBL NOB 200X125MG BLI kód SÚKL: 0182212
POR TBL NOB 600X125MG BLI kód SÚKL: 0182213
POR TBL NOB 100X125MG TBC kód SÚKL: 0182214
POR TBL NOB 500X125MG TBC kód SÚKL: 0182215

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci.

LEVODOPA/CARBIDOPA MYLAN 250 mg/25 mg

27/044/13-C

DR: OE RP: NL

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

S: Carbidopum monohydricum 27 mg

(odp. Carbidopum 25 mg)
Levodopum 250 mg

PP: Modré kulaté ploché tablety se zkosenými hranami o průměru 10,32 mm s vyražením "M" nad půlicí rýhou a "CL3" pod půlicí rýhou na jedné straně, druhá strana hladká. Tablety lze dělit na stejné dávky.

1. Čirý PVC-PE-PVdC/Al blistr, krabička
2. Běžová neprůhledná HDPE lahvička s béžovým neprůhledným PP víčkem

B: POR TBL NOB 20X275MG BLI kód SÚKL: 0182216
POR TBL NOB 30X275MG BLI kód SÚKL: 0182217
POR TBL NOB 50X275MG BLI kód SÚKL: 0182218
POR TBL NOB 60X275MG BLI kód SÚKL: 0182219
POR TBL NOB 100X275MG BLI kód SÚKL: 0182220
POR TBL NOB 200X275MG BLI kód SÚKL: 0182221
POR TBL NOB 600X275MG BLI kód SÚKL: 0182222
POR TBL NOB 100X275MG TBC kód SÚKL: 0182223
POR TBL NOB 500X275MG TBC kód SÚKL: 0182224

IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci.

MEAXIN 100 mg

44/118/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/007
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko
S: Imatinibi mesilas 119.5 mg
(odp. Imatinibum 100 mg)

PP: Oranžově-hnědé, kulaté (o průměru 11 mm), mírně bikonvexní potahované tablety se zkosenými okraji a půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Blistr (PVC/PVDC//Al nebo PVC/PE/PVDC//Al), krabička.

B: POR TBL FLM 20X100MG I BLI kód SÚKL: 0189465
POR TBL FLM 20X100MG II BLI kód SÚKL: 0189466
POR TBL FLM 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0189467
POR TBL FLM 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0189468
POR TBL FLM 60X100MG I BLI kód SÚKL: 0189469
POR TBL FLM 60X100MG II BLI kód SÚKL: 0189470
POR TBL FLM 90X100MG II BLI kód SÚKL: 0189471
POR TBL FLM 90X100MG I BLI kód SÚKL: 0189472
POR TBL FLM 120X100MG I BLI kód SÚKL: 0189473
POR TBL FLM 120X100MG II BLI kód SÚKL: 0189474
POR TBL FLM 180X100MG II BLI kód SÚKL: 0189475
POR TBL FLM 180X100MG I BLI kód SÚKL: 0189476

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 akcelorované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

MEAXIN 400 mg

44/119/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/009

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

S: Imatinibi mesilas 478 mg

(odp. Imatinibum 400 mg)

PP: Oranžově-hnědé, oválné (o rozměrech 22 mm x 9 mm), bikonvexní potahované tablety Blistr (PVC/PVDC//Al nebo PVC/PE/PVDC//Al), krabička.

B: POR TBL FLM 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0189477

POR TBL FLM 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0189478

POR TBL FLM 30X400MG II BLI kód SÚKL: 0189479

POR TBL FLM 30X400MG I BLI kód SÚKL: 0189480

POR TBL FLM 60X400MG I BLI kód SÚKL: 0189481

POR TBL FLM 60X400MG II BLI kód SÚKL: 0189482

POR TBL FLM 90X400MG II BLI kód SÚKL: 0189483

POR TBL FLM 90X400MG I BLI kód SÚKL: 0189484

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 akcelorované fázi onemocnění nebo v blastické krizi. Léčba dospělých pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

OCTREOTIDE KABI 0,05 mg/ml

56/156/13-C

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

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

S: Octreotidi acetat qs

(odp. Octreotidum 0.05 mg) v 1 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nahnědlý roztok.

2 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy, uzavřené chlorobutylovou zátkou s fluorokarbonovým ochranným filmem a hliníkovým víčkem typu flip-off a obsahující 1 ml roztoku.

B: INJ SOL 1X1ML/0.05MG VIA kód SÚKL: 0188603

INJ SOL 5X1ML/0.05MG VIA kód SÚKL: 0188604

INJ SOL 30X1ML/0.05MG VIA kód SÚKL: 0188605

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC:H01CB02

PE: 18

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

Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Pro každodenní používání je možné injekční lahvičky uchovávat při pokojové teplotě po dobu maximálně dvou týdnů

Přípravek musí být použit okamžitě po otevření injekční lahvičky.

Naředěný roztok:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění roztoku před použitím byla prokázána po dobu 24 hodin při pokojové teplotě. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě po jeho naředění. Pokud není použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání po naředění před použitím na zodpovědnosti uživatele.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory (GEP tumory) Akromegalie Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu

OCTREOTIDE KABI 0,1 mg/ml

56/157/13-C

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

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

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

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nahnědlý roztok.

2 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy, uzavřené chlorobutylovou zátkou s fluorokarbonovým ochranným filmem a hliníkovým víčkem typu flip-off a obsahující 1 ml roztoku.

B: INJ SOL 1X1ML/0.1MG VIA kód SÚKL: 0188600

INJ SOL 5X1ML/0.1MG VIA kód SÚKL: 0188601

INJ SOL 30X1ML/0.1MG VIA kód SÚKL: 0188602

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01CB02

PE: 18

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

Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Pro každodenní používání je možné injekční lahvičky uchovávat při pokojové teplotě po dobu maximálně dvou týdnů.

Přípravek musí být použit okamžitě po otevření injekční lahvičky.

Naředěný roztok:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění roztoku před použitím byla prokázána po dobu 24 hodin při pokojové teplotě. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě po jeho naředění. Pokud není použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání po naředění před použitím na zodpovědnosti uživatele.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory (GEP tumory) Akromegalie Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu

OCTREOTIDE KABI 0,5 mg/ml

56/158/13-C

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

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

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

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nahnědlý roztok.

2 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla 1. hydrolytické třídy, uzavřené chlorobutylovou zátkou s fluorokarbonovým ochranným filmem a hliníkovým víčkem typu flip-off a obsahující 1 ml roztoku.

B: INJ SOL 1X1ML/0.5MG VIA kód SÚKL: 0188597

INJ SOL 5X1ML/0.5MG VIA kód SÚKL: 0188598

INJ SOL 30X1ML/0.5MG VIA kód SÚKL: 0188599

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC:H01CB02

PE: 21

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

Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Pro každodenní používání je možné injekční lahvičky uchovávat při pokojové teplotě po dobu maximálně dvou týdnů.

Přípravek musí být použit okamžitě po otevření injekční lahvičky.

Naředěný roztok:

Chemická a fyzikální stabilita po naředění roztoku před použitím byla prokázána po dobu 24 hodin při pokojové teplotě. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě po jeho naředění. Pokud není použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání po naředění před použitím na zodpovědnosti uživatele.

ZI: Gastro-entero-pankreatické nádory (GEP tumory) Akromegalie
Prevence komplikací po chirurgickém výkonu na pankreatu

OXYBUTYNIN HYDROCHLORIDE INTAS 5 mg TABLETY 53/022/13-C

DR: O RP: 53/725/92-C

D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Oxybutynini hydrochloridum 5 mg

PP: Bílá až téměř bílá tableta bez zápachu, o průměru 7,9 mm, kulatá bikonvexní, nepotahovaná tableta s nápisem B na jedné straně a R na druhé straně dělicí rýhy a hladká na druhé straně tablety.

Tabletu lze dělit na dvě stejné dávky.

PVC/PVdC-Alu blistr, krabička

PVC-Alu blistr, krabička

B: POR TBL NOB 6X5MG I BLI kód SÚKL: 0177396
POR TBL NOB 6X5MG II BLI kód SÚKL: 0177397
POR TBL NOB 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0177398
POR TBL NOB 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0177399
POR TBL NOB 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0177400
POR TBL NOB 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0177401
POR TBL NOB 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0177402
POR TBL NOB 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0177403
POR TBL NOB 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0177404
POR TBL NOB 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0177405
POR TBL NOB 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0177406
POR TBL NOB 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0177407
POR TBL NOB 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0177408
POR TBL NOB 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0177409
POR TBL NOB 84X5MG II BLI kód SÚKL: 0177410
POR TBL NOB 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0177411
POR TBL NOB 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0177412
POR TBL NOB 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0177413

IS: Parasympatholytica, ganglioplegica

ATC:G04BD04

PE: 24

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

ZI: Dospělí

Léčba častého a naléhavého nucení k močení a inkontinence spojené s naléhavým

močením (při neurogenních onemocněních močového měchýře nebo při idiopatické hyperaktivitě měchýře).

Pediatrická populace

Léčba močové inkontinence, nucení na močení a častém močení při hyperaktivitě měchýře způsobené idiopatickou hyperaktivitou močového měchýře nebo při neurogenní dysfunkci močového měchýře

Léčba nočního pomočování spojeného s hyperaktivitou detrusoru.

PARACETAMOL ROCKSPRING 1000 mg TABLETY

07/097/13-C

DR: OWE RP: I

D: ROCKSPRING HEALTHCARE LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Paracetamolum 1000 mg

PP: Bílé až světle žluté, podlouhlé, tablety s hladkým povrchem a půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Neprůhledný PVC (polyvinylchlorid) /Al blistr

B: POR TBL NOB 8(1X8)X1000MG BLI kód SÚKL: 0183015

POR TBL NOB 16(2X8)X1000MG BLI kód SÚKL: 0183016

POR TBL NOB 6(1X6)X1000MG BLI kód SÚKL: 0186133

POR TBL NOB 12(2X6)X1000MG BLI kód SÚKL: 0186134

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatické léčba mírné až středně silné bolesti (jako je bolest hlavy, migréna, bolest zubů, bolest v krku, bolest zad a svalů, revmatická bolest, menstruační bolest) a/nebo horečky. Přípravek Paracetamol Rockspring je určen pro dospělé a dospívající od 16 let s tělesnou hmotností nad 50 kg.

RIVASTIGMIN APOTEX 4,6 mg/24 H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 06/130/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/066/019-022

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

S: Rivastigminum 9 mg

PP: Jedna transdermální náplast se skládá z třívrstvé matricové transdermální náplasti kulatého tvaru, která je tvořena krycí vrstvou, matricovou vrstvou (akrylovou) obsahující účinnou látku a adhezivní (silikonovou) matricí a dále z obdélníkové folie a je označena následujícím způsobem: "Rivastigmin Apotex 4,6 mg/24 h"
Tepelně uzavřený sáček vyrobený z vícevrstevného materiálu tvořeného papírem/polyetylenetereftalátem (PET)/ hliníkem/polyakrylonitrilem (PAN), krabička.
Jeden sáček obsahuje jednu transdermální náplast.

B: DRM EMP TDR 7X9MG MDC kód SÚKL: 0183877

DRM EMP TDR 10X9MG MDC kód SÚKL: 0183878

DRM EMP TDR 30X9MG MDC kód SÚKL: 0183879

DRM EMP TDR 2X30X9MG MDC kód SÚKL: 0183880

DRM EMP TDR 3X30X9MG MDC kód SÚKL: 0183881

DRM EMP TDR 60X9MG MDC kód SÚKL: 0200378

DRM EMP TDR 90X9MG MDC kód SÚKL: 0200379

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Až do použití uchovávejte transdermální náplast v sáčku.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

RIVASTIGMIN APOTEX 9,5 mg/24 H TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST 06/131/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/066/023-026

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

S: Rivastigminum 18 mg

PP: Jedna transdermální náplast se skládá z třívrstvé matricové transdermální náplasti kulatého tvaru, která je tvořena krycí vrstvou, matricovou vrstvou (akrylovou) obsahující účinnou látku a adhezivní (silikonovou) matricí a dále z obdélkové folie a je označena následujícím způsobem: "Rivastigmin Apotex 9,5 mg/24 h"
Tepelně uzavřený sáček vyrobený z vícevrstevného materiálu tvořeného papírem/polyetylentereftalátem (PET)/ hliníkem/polyakrylonitrilem (PAN), krabička.
Jeden sáček obsahuje jednu transdermální náplast.

B: DRM EMP TDR 7X18MG MDC kód SÚKL: 0183882

DRM EMP TDR 10X18MG MDC kód SÚKL: 0183883

DRM EMP TDR 30X18MG MDC kód SÚKL: 0183884

DRM EMP TDR 2X30X18MG MDC kód SÚKL: 0183885

DRM EMP TDR 3X30X18MG MDC kód SÚKL: 0183886

DRM EMP TDR 60X18MG MDC kód SÚKL: 0200380

DRM EMP TDR 90X18MG MDC kód SÚKL: 0200381

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Až do použití uchovávejte transdermální náplast v sáčku.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

STAVRA 10 mg

31/159/13-C

DR: O RP: 31/233/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 10.85 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením 10 na druhé straně. Rozměr tablety je přibližně 7,0 mm. Tabletou lze rozdělit na dvě stejné dávky.
PVC/TE/PVdC//Al blistr, karton

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0181882

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárního onemocnění.

STAVRA 20 mg

31/160/13-C

DR: O RP: 31/234/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 21.7 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením 20 na druhé

straně. Rozměr tablety je přibližně 9,0 mm. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/TE/PVdC//Al blistr, karton

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0181883

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárního onemocnění.

STAVRA 40 mg

31/161/13-C

DR: O RP: 31/235/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 43.4 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením 40 na druhé straně. Rozměr tablety je přibližně 11,0 mm. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/TE/PVdC//Al blistr, karton

B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0181884

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárního onemocnění.

STAVRA 80 mg

31/162/13-C

DR: O RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum trihydricum 86.8 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením 80 na druhé straně. Rozměry tablety jsou přibližně 20,0 mm x 8,0 mm. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

PVC/TE/PVdC//Al blistr, karton

B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0181885

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárního onemocnění.

TRAMADOL MYLAN 100 mg

65/120/13-C

DR: O RP: 65/873/97-C

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

S: Tramadoli hydrochloridum 100 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "M" na jedné straně a "TM1" na druhé straně.

1. HDPE lahve s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem

2. HDPE lahve s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem (nemocniční balení).

3. Al/OPA/PVC/Al blistr, papírová krabička

4. Al/PVC/PE/PVDC blistr, papírová krabička

B: POR TBL PRO 10X100MG I BLI kód SÚKL: 0178229
POR TBL PRO 10X100MG II BLI kód SÚKL: 0178230
POR TBL PRO 20X100MG II BLI kód SÚKL: 0178231
POR TBL PRO 20X100MG I BLI kód SÚKL: 0178232
POR TBL PRO 28X100MG I BLI kód SÚKL: 0178233
POR TBL PRO 28X100MG II BLI kód SÚKL: 0178234
POR TBL PRO 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0178235
POR TBL PRO 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0178236
POR TBL PRO 50X100MG I BLI kód SÚKL: 0178237
POR TBL PRO 50X100MG II BLI kód SÚKL: 0178238
POR TBL PRO 56X100MG II BLI kód SÚKL: 0178239
POR TBL PRO 56X100MG I BLI kód SÚKL: 0178240
POR TBL PRO 60X100MG I BLI kód SÚKL: 0178241
POR TBL PRO 60X100MG II BLI kód SÚKL: 0178242
POR TBL PRO 90X100MG II BLI kód SÚKL: 0178243
POR TBL PRO 90X100MG I BLI kód SÚKL: 0178244
POR TBL PRO 100X100MG I BLI kód SÚKL: 0178245
POR TBL PRO 100X100MG II BLI kód SÚKL: 0178246
POR TBL PRO 100X100MG TBC kód SÚKL: 0178247
POR TBL PRO 500X100MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178248
POR TBL PRO 1000X100MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178249

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba středně silné až silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

TRAMADOL MYLAN 150 mg

65/121/13-C

DR: O RP: 65/539/99-C

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

S: Tramadolii hydrochloridum 150 mg

PP: Světle oranžové, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "M" na jedné straně a "TM2" na druhé straně.

1. HDPE lahve s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem
2. HDPE lahve s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem (nemocniční balení).
3. Al/OPA/PVC/Al, blistr, papírová krabička
4. Al/PVC/PE/PVDC blistr, papírová krabička

B: POR TBL PRO 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0178250
POR TBL PRO 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0178251
POR TBL PRO 20X150MG II BLI kód SÚKL: 0178252
POR TBL PRO 20X150MG I BLI kód SÚKL: 0178253
POR TBL PRO 28X150MG I BLI kód SÚKL: 0178254
POR TBL PRO 28X150MG II BLI kód SÚKL: 0178255
POR TBL PRO 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0178256
POR TBL PRO 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0178257
POR TBL PRO 50X150MG I BLI kód SÚKL: 0178258
POR TBL PRO 50X150MG II BLI kód SÚKL: 0178259
POR TBL PRO 56X150MG II BLI kód SÚKL: 0178260
POR TBL PRO 56X150MG I BLI kód SÚKL: 0178261

POR TBL PRO 60X150MG I BLI kód SÚKL: 0178262
POR TBL PRO 60X150MG II BLI kód SÚKL: 0178263
POR TBL PRO 90X150MG II BLI kód SÚKL: 0178264
POR TBL PRO 90X150MG I BLI kód SÚKL: 0178265
POR TBL PRO 100X150MG I BLI kód SÚKL: 0178266
POR TBL PRO 100X150MG II BLI kód SÚKL: 0178267
POR TBL PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0178268
POR TBL PRO 500X150MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178269
POR TBL PRO 1000X150MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178270

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba středně silné až silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

TRAMADOL MYLAN 200 mg

65/122/13-C

DR: O RP: 65/540/99-C

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

S: Tramadolii hydrochloridum 200 mg

PP: Hnědo-oranžové, bikonvexní potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým "M" na jedné straně a "TM3" na druhé straně.

1. HDPE lahve s polypropylenovým dětským bezpečnostním uzávěrem
2. HDPE lahve s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem (nemocniční balení).
3. Al/OPA/PVC/Al blistr, papírová krabička.
4. Al/PVC/PE/PVDC blistr, papírová krabička.

B: POR TBL PRO 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0178271
POR TBL PRO 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0178272
POR TBL PRO 20X200MG II BLI kód SÚKL: 0178273
POR TBL PRO 20X200MG I BLI kód SÚKL: 0178274
POR TBL PRO 28X200MG I BLI kód SÚKL: 0178275
POR TBL PRO 28X200MG II BLI kód SÚKL: 0178276
POR TBL PRO 30X200MG II BLI kód SÚKL: 0178277
POR TBL PRO 30X200MG I BLI kód SÚKL: 0178278
POR TBL PRO 50X200MG I BLI kód SÚKL: 0178279
POR TBL PRO 50X200MG II BLI kód SÚKL: 0178280
POR TBL PRO 56X200MG II BLI kód SÚKL: 0178281
POR TBL PRO 56X200MG I BLI kód SÚKL: 0178282
POR TBL PRO 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0178283
POR TBL PRO 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0178284
POR TBL PRO 90X200MG II BLI kód SÚKL: 0178285
POR TBL PRO 90X200MG I BLI kód SÚKL: 0178286
POR TBL PRO 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0178287
POR TBL PRO 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0178288
POR TBL PRO 100X200MG TBC kód SÚKL: 0178289
POR TBL PRO 500X200MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178290
POR TBL PRO 1000X200MG HOSP TBC kód SÚKL: 0178291

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX02

PE: 24

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba středně silné až silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

ZOLEDRONIC ACID FARMAPROJECTS 4 mg PRÁŠEK A ROZPOUŠTĚDLO PRO INFUZNÍ R 87/042/13-C

- DR: OC RP: EU/1/01/176/001
D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg)
PP: Prášek a rozpouštědlo pro infuzní roztok.
Prášek: bílý nebo téměř bílý jednotný suchý prášek.
Rozpouštědlo pro infuzní roztok: čirá a bezbarvá tekutina.
pH rekonstituovaného roztoku pro infuzní roztok: 5,5 až 7,5
Osmolalita rekonstituovaného roztoku pro infuzní roztok: 280 až 330 mOsm/kg
Lahvička s práškem: 6-ml (6R) bezbarvá skleněná lahvička ze skla hydrolytické třídy I (Ph. Eur.) s brombutylovou zátkou s hliníkovým víčkem a plastovým flip-off uzávěrem.
Ampulka s rozpouštědlem: 5ml bezbarvá skleněná ampule (hydrolytické sklo třídy I).
B: INF PSO LQF 1X4MG+SOLV VIA kód SÚKL: 0183135
INF PSO LQF 4X4MG+SOLV VIA kód SÚKL: 0183136
INF PSO LQF 10X10MG+SOLV VIA kód SÚKL: 0183137

- IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 24

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Rekonstituovaný roztok je chemicky a fyzikálně stabilní po dobu 24 hodin při pokojové teplotě.
Po rekonstituci a ředění: Z mikrobiologického hlediska by měl být rekonstituovaný a zředěný infuzní roztok ihned použit. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele a doba uchování by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 - 8 °C. Chlazený roztok by měl být temperován na pokojovou teplotu.
ZI: Prevence kostních příhod (patologické zlomeniny, kompresivní zlomeniny obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo hyperkalcemie vyvolané nádorovým onemocněním) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním.

ZOLEDRONIC ACID FARMAPROJECTS 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 87/041/13-C

- DR: OC RP: EU/1/01/176/001
D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko
S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg)
PP: Koncentrát pro infuzní roztok
Čirý a bezbarvý roztok. pH: 5,5 až 7,5, osmolalita: 280 až 330 mOsm/kg
Lahvička: 6 ml (6R) bezbarvá skleněná lahvička (třídy I Plus) potahovaná oxidem křemičitým s brombutylovou pryžovou zátkou potahovanou fluoropolymerem, hliníkové víčko a plastový flip-off uzávěr.
B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0183138

INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0183139
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0183140

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po rozředění: Z mikrobiologického hlediska by měl být infuzní roztok ihned použit.

Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v plné zodpovědnosti uživatele a doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodiny při teplotě 2 - 8 °C. Chlazený roztok by měl být před podáním temperován na pokojovou teplotu.

ZI: Prevence kostních příhod (patologické zlomeniny, kompresivní zlomeniny obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo hyperkalcemie vyvolaná nádorovým onemocněním) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním

ZOLEDRONIC ACID FRESENIUS KABI 4 mg/5 ml

87/056/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro infuzní roztok.

Čirý bezbarvý roztok.

Plastová injekční lahvička vyrobená z bezbarvého polypropylenu uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181879
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181880
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181881

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Chemická a fyzikální stabilita po otevření před použitím byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C a 2-8 °C. Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok by měl být před podáním temperován na pokojovou teplotu.

Po naředění: 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

ZOLEDRONIC ACID RANBAXY 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

87/062/13-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg

- (odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml
- PP: Koncentrát pro infuzní roztok
Čirý a bezbarvý roztok bez viditelných částic s pH 6,0 - 6,5 a osmolalitou 240 - 325 mosmol/kg.
Plastová lahvička: 6 ml injekční lahvička z čirého, bezbarvého plastu (kopolymer cykloolefinu) uzavřená šedou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.
Skleněná lahvička: 6ml injekční lahvička ze skla třídy I uzavřená šedou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s šedým plastovým flip-off uzávěrem.
- B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0181463
INF CNC SOL 1X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0181464
INF CNC SOL 4X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0181465
INF CNC SOL 4X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0181466
INF CNC SOL 10X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0181467
INF CNC SOL 10X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0181468
- IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Roztok kyseliny zoledronové je stabilní po dobu 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C po dalším naředění ve 100 ml fyziologického roztoku 0.9% (9 mg/ml) nebo 5% (50 mg/ml) roztoku glukózy.
Po aseptickém naředění je z mikrobiologického hlediska vhodnější naředěný přípravek použít okamžitě. Pokud není použit okamžitě, odpovídá za dobu uchovávání a podmínky před použitím uživatel. Celková doba od naředění do konce podání by neměla být delší než 24 hodin. Přípravek je při tom nutné uchovávat v chladničce při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok by měl být před podáním temperován na pokojovou teplotu.
- ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).
-

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.).

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 půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu 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 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, 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. Tabletu 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.

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)

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: 36

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. Tabletou 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.

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 uchování

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.

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 uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu II.typu.
