

Nově registrované přípravky v období od 1.8.2013 do 31.8.2013 s ohledem na nabytí právní moci

ATORVASTATIN FARMAX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/330/13-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg

(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 10,1 x 5,6 mm.

PA/Al/PVC//Al blistr perforovaný jednodávkový, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0182270

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0182271

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0182272

POR TBL FLM 110X10MG BLI kód SÚKL: 0182273

POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0182274

POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0182275

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN FARMAX 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/331/13-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg

(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 12,7 x 6,7 mm s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr perforovaný jednodávkový, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0182276

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0182277

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0182278

POR TBL FLM 110X20MG BLI kód SÚKL: 0182279

POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0182280

POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0182281

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN FARMAX 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/332/13-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg

(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní tablety o rozměrech 19,4 x 7,8 mm.

PA/Al/PVC//Al blistr perforovaný jednodávkový, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0182282
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0182283
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0182284
POR TBL FLM 110X40MG BLI kód SÚKL: 0182285
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0182286
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0182287

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ELERNAP 10 mg/10 mg

58/309/13-C

DR: O RP: 58/285/08-C

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

S: Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.44 mg)
Enalaprili maleas 10 mg
(odp. Enalaprilum 7.64 mg)

PP: Potahované tablety jsou bílé, kulaté, mírně bikonvexní se zkosenými hranami, průměr tablet 10 mm.

Blistry (OPA/Al/PVC-Al fólie).

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0195652
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0195653
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0195654
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0195655
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0195656
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0195657
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0195658
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0195659
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0195660
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0195661
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0195662
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0195663

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB02

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není adekvátně kontrolován samotným lercanidipinem v dávce 10mg, není určeno jako zahajovací léčba hypertenze

ELERNAP 20 mg/10 mg

58/310/13-C

DR: O RP: 58/286/08-C

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

S: Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.44 mg)
Enalaprili maleas 20 mg
(odp. Enalaprilum 15.29 mg)

PP: Potahované tablety jsou žluté, kulaté, mírně bikonvexní se zkosenými hranami, průměr tablet 10 mm.

Blistry (OPA/Al/PVC-Al fólie).

- B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0195664
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0195665
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0195666
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0195667
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0195668
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0195669
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0195670
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0195671
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0195672
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0195673
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0195674
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0195675

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB02

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není adekvátně kontrolován samotným enalapilem v dávce 20mg, není určeno jako zahajovací léčba

ESSENTIALE FORTE 600 mg

80/308/13-C

DR: S

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Phospholipida sojae 600 mg

PP: Mahagonově zbarvené tvrdé želatinové tobolky, uvnitř medově zbarvená pastovitá hmota

Al/PVC/PVdC blistr

B: POR CPS DUR 30X600MG BLI kód SÚKL: 0181293

IS: Hepatica

ATC: A05BA

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: Zlepšení subjektivních obtíží jako je ztráta chuti k jídlu, pocit tlaku v pravém epigastriu v důsledku toxicko-metabolického poškození jater a při hepatitidě. Přípravek mohou užívat dospělí a dospívající od 12 let (o hmotnosti přibližně 43 kg).

EZEN 10 mg

31/300/13-C

DR: O RP: 31/267/03-C

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

S: Ezetimibum 10 mg

PP: Bílé podlouhlé tablety o délce 8,10 mm a šířce 4,10 mm, hladké po obou stranách. PVC/Aclar/PVC folie//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0189177

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0189178

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0189179

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0189180

POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0189181

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0189182

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0189183

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AX09

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie a homozygotní familiární hypercholesterolemie

GLICLAZIDE KRKA 60 mg

18/322/13-C

DR: O RP: 18/022/10-C

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

S: Gliclazidum 60 mg

PP: Bílá až téměř bílá bikonvexní tableta dlouhá 13 mm a široká 3,5 mm - 4,9 mm.

1. OPA/Al/PVC//Al blistr

2. PVC/PVDC//Al blistr

B: POR TBL RET 14X60MG I BLI kód SÚKL: 0188475

POR TBL RET 14X60MG II BLI kód SÚKL: 0188476

POR TBL RET 15X60MG II BLI kód SÚKL: 0188477

POR TBL RET 15X60MG I BLI kód SÚKL: 0188478

POR TBL RET 28X60MG I BLI kód SÚKL: 0188479

POR TBL RET 28X60MG II BLI kód SÚKL: 0188480

POR TBL RET 30X60MG II BLI kód SÚKL: 0188481

POR TBL RET 30X60MG I BLI kód SÚKL: 0188482

POR TBL RET 56X60MG I BLI kód SÚKL: 0188483

POR TBL RET 56X60MG II BLI kód SÚKL: 0188484

POR TBL RET 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0188485

POR TBL RET 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0188486

POR TBL RET 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0188487

POR TBL RET 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0188488

POR TBL RET 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0188489

POR TBL RET 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0188490

POR TBL RET 120X60MG I BLI kód SÚKL: 0188491

POR TBL RET 120X60MG II BLI kód SÚKL: 0188492

POR TBL RET 180X60MG II BLI kód SÚKL: 0188493

POR TBL RET 180X60MG I BLI kód SÚKL: 0188494

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba inzulin non-dependentního diabetu (typu 2.) u dospělých.

GLYCLADA 60 mg

18/321/13-C

DR: O RP: 18/022/10-C

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

S: Gliclazidum 60 mg

PP: Bílá až téměř bílá bikonvexní tableta dlouhá 13 mm a široká 3,5 mm - 4,9 mm.

1. OPA/Al/PVC//Al blistr

2. PVC/PVDC//Al blistr

B: POR TBL RET 14X60MG I BLI kód SÚKL: 0188455
POR TBL RET 14X60MG II BLI kód SÚKL: 0188456
POR TBL RET 15X60MG II BLI kód SÚKL: 0188457
POR TBL RET 15X60MG I BLI kód SÚKL: 0188458
POR TBL RET 28X60MG I BLI kód SÚKL: 0188459
POR TBL RET 28X60MG II BLI kód SÚKL: 0188460
POR TBL RET 30X60MG II BLI kód SÚKL: 0188461
POR TBL RET 30X60MG I BLI kód SÚKL: 0188462
POR TBL RET 56X60MG I BLI kód SÚKL: 0188463
POR TBL RET 56X60MG II BLI kód SÚKL: 0188464
POR TBL RET 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0188465
POR TBL RET 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0188466
POR TBL RET 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0188467
POR TBL RET 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0188468
POR TBL RET 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0188469
POR TBL RET 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0188470
POR TBL RET 120X60MG I BLI kód SÚKL: 0188471
POR TBL RET 120X60MG II BLI kód SÚKL: 0188472
POR TBL RET 180X60MG II BLI kód SÚKL: 0188473
POR TBL RET 180X60MG I BLI kód SÚKL: 0188474

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba inzulin non-dependentního diabetu (typu 2.) u dospělých.

LEVOSERT

17/285/13-C

DR: OE RP: 17/372/97-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levonorgestrelum 52 mg

PP: Přípravek se skládá ze zavaděče a intrauterinního inzertu s levonorgestrelum, který je umístěn na hrotu zavaděče. Součástí zavaděče je zaváděcí trubička, píst, patka, tělo a posuvná část. Inzert se skládá z bílého nebo téměř bílého hormon-elastomerového jádra umístěného na tělísku ve tvaru T. Jádro je kryto neprůhlednou trubičkou, která řídí uvolňování levonorgestrelu. Tělisko ve tvaru T má na jednom konci smyčku, na druhém konci dvě raménka. Ke smyčce jsou připojena vlákna pro vyjmutí.

Intrauterinní inzert Levosert a zavaděč jsou jednotlivě zataveny v blistru (polystyren) s odtrhovacím uzávěrem (TYVEK-polyethylen)

B: IUT INS 1X52MG BLI kód SÚKL: 0177119

IS: Anticoncipientia

ATC: G02BA03

PE: 48

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Silné menstruační krvácení

LEVOTHYROXIN NORPHARM 100 MIKROGRAMŮ/5ml PERORÁLNÍ ROZTOK

56/302/13-C

DR: L

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES LTD., DROGHEDA, Irsko

S: Levothyroxinum natrium 2 mg v 100 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.
Lahvička ze skla třídy III jantarové barvy
Uzávěr: dětský bezpečnostní uzávěr pojistkou signalizující nedotčenost uzávěru
B: POR SOL 1X100ML/2000RG+STŘ LAG kód SÚKL: 0181619
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Doba použitelnosti po prvním otevření: 8 týdnů
ZI: Léčba benigní euthyreoidní strumy, profylaxe recidivy strumy po resekci euthyreoidní strumy v závislosti na pooperačním hormonálním stavu, substituční léčba hormonem štítné žlázy při hypotyreóze, suprese u maligního tumoru štítné žlázy

LEVOTHYROXIN NORPHARM 50 MIKROGRAMŮ/5ml PERORÁLNÍ ROZTOK
56/301/13-C

DR: L
D: NORPHARM REGULATORY SERVICES LTD., DROGHEDA, Irsko
S: Levothyroxinum natricum 1 mg v 100 ml
PP: Čirý bezbarvý roztok.
Lahvička ze skla třídy III jantarové barvy
Uzávěr: dětský bezpečnostní uzávěr pojistkou signalizující nedotčenost uzávěru
Po prvním otevření použitelnost 8 týdnů
B: POR SOL 1X100ML/1000RG+STŘ LAG kód SÚKL: 0181618
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba benigní euthyreoidní strumy, profylaxe recidivy strumy po resekci euthyreoidní strumy v závislosti na pooperačním hormonálním stavu, substituční léčba hormonem štítné žlázy při hypotyreóze, suprese u maligního tumoru štítné žlázy

LORATADINE GALPHARM 10 mg

24/306/13-C

DR: O RP: 24/001/92-S/C
D: GALPHARM HEALTHCARE LIMITED, WRAFTON, BRAUNTON, DEVON, Velká Británie
S: Loratadinum 10 mg
PP: Bílé, oválné tablety s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na straně druhé, s vyraženým "L" na jedné straně půlicí rýhy a "10" na druhé straně půlicí rýhy.
Půlicí rýha není určena k rozlomení tablety
Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al
B: POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0183236
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0183237
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0183238
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0183239
POR TBL NOB 21X10MG BLI kód SÚKL: 0183240
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0183241
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0183242
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0183243

IS: Antihistaminica, histamin
ATC: R06AX13
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Tablety Loratadine Galpharm jsou indikovány pro symptomatickou léčbu alergické rinitidy a chronické idiopatické kopřivky.

MEMANTINE TEVA 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

06/270/13-C

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

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

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety dispergovatelné v ústech o průměru 8 mm
OPA/Al/PVC-Al jednodávkové blistry, krabička

B: POR TBL DIS 10X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190172
POR TBL DIS 14X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190173
POR TBL DIS 28X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190174
POR TBL DIS 30X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190175
POR TBL DIS 42X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190176
POR TBL DIS 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190177
POR TBL DIS 56X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190178
POR TBL DIS 60X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190179
POR TBL DIS 84X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190180
POR TBL DIS 90X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190181
POR TBL DIS 98X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190182
POR TBL DIS 100X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190183
POR TBL DIS 112X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190184
POR TBL DIS 120X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190185
POR TBL DIS 150X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190186
POR TBL DIS 180X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190187
POR TBL DIS 200X1X10MG BLI kód SÚKL: 0190188

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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

MEMANTINE TEVA 20 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

06/271/13-C

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

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

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety dispergovatelné v ústech o průměru 12 mm
OPA/Al/PVC-Al jednodávkové blistry, krabička

B: POR TBL DIS 10X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190203
POR TBL DIS 14X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190204
POR TBL DIS 28X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190205

POR TBL DIS 30X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190206
POR TBL DIS 42X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190207
POR TBL DIS 50X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190208
POR TBL DIS 56X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190209
POR TBL DIS 60X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190210
POR TBL DIS 84X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190211
POR TBL DIS 90X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190212
POR TBL DIS 98X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190213
POR TBL DIS 100X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190214
POR TBL DIS 112X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190215
POR TBL DIS 120X1X20MG BLI kód SÚKL: 0190216

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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

MEMIXA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/272/13-C

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

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., SINTRA, Portugalsko

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

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PCTFE/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0195291
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0195292
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0195293
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0195294
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0195295

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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

MEMIXA 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/273/13-C

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

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., SINTRA, Portugalsko

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

PP: Růžové až oranžové oválné bikonvexní potahované tablety.
PVC/PCTFE/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0195296
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0195297
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0195298
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0195299
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0195300

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

MIRVEDOL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/290/13-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety přibližně 10 mm dlouhé a 5,5 mm široké s půlicí rýhou na jedné straně a vyražením "N93" na straně druhé. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

PVDC/PE/PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190532

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190533

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190534

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0190535

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

OMEPRAZOL ZENTIVA 10 mg

09/311/13-C

DR: O RP: 09/113/92-A/C

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

S: Omeprazolom 10 mg

PP: Enterosolventní tvrdé tobolky č. 4 (přibližné délky 14.3 mm) se světle hnědým tělem a oranžovým víčkem. Tobolky obsahují téměř bílé až světle žlutohnědé kulaté pelety.

Skleněná lahvička hnědé barvy (o velikostech 20, 40 a 70 ml) s bílým HDPE

šroubovacím uzávěrem, s vloženým vysoušedlem, krabička

B: POR CPS ETD 7X10MG I TBC kód SÚKL: 0183251

POR CPS ETD 14X10MG I TBC kód SÚKL: 0183252

POR CPS ETD 15X10MG I TBC kód SÚKL: 0183253

POR CPS ETD 28X10MG I TBC kód SÚKL: 0183254

POR CPS ETD 28X10MG II TBC kód SÚKL: 0183255

POR CPS ETD 30X10MG II TBC kód SÚKL: 0183256

POR CPS ETD 30X10MG I TBC kód SÚKL: 0183257

POR CPS ETD 50X10MG I TBC kód SÚKL: 0183258

POR CPS ETD 50X10MG II TBC kód SÚKL: 0183259

POR CPS ETD 60X10MG II TBC kód SÚKL: 0183260

POR CPS ETD 90X10MG III TBC kód SÚKL: 0183261

POR CPS ETD 100X10MG III TBC kód SÚKL: 0183262

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 24

ZS: Způsob uchování: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Po prvním otevření lahvičky: maximálně 3 měsíce při teplotě do 25 °C.

ZI: Dospělí: léčba duodenálních a žaludečních vředů, prevence relapsu duodenálních a

žaludečních vředů, léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, léčba refluxní ezofagitidy a dlouhodobá léčba pacientů se zhojenou refluxní ezofagitidou, léčba symptomatické refluxní choroby jícnu, eradikace *Helicobacter pylori* u vředové choroby v kombinaci s vhodnými antibiotiky, léčba Zollinger-Ellisonova syndromu. Děti starší než 1 rok s hmotností nad 10 kg: léčba refluxní ezofagitidy, symptomatická léčba pálení žáhy a kyselá regurgitace u refluxní choroby jícnu. Děti starší než 4 roky a dospívající: léčba duodenálních vředů způsobených *H. pylori* v kombinaci s antibiotiky.

OMEPRAZOL ZENTIVA 20 mg

09/312/13-C

DR: O RP: 09/113/92-B/C

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

S: Omeprazolom 20 mg

PP: Enterosolventní tvrdé tobolky č. 3 (přibližné délky 15.9 mm) se světle hnědým tělem a červeným víčkem. Tobolky obsahují téměř bílé až světle žlutohnědé kulaté pelety. Skleněná lahvička hnědé barvy (o velikostech 20, 40 a 70 ml) s bílým HDPE šroubovacím uzávěrem, s vloženým vysoušedlem, krabička

B: POR CPS ETD 7X20MG I TBC kód SÚKL: 0183263

POR CPS ETD 14X20MG I TBC kód SÚKL: 0183264

POR CPS ETD 15X20MG I TBC kód SÚKL: 0183265

POR CPS ETD 28X20MG I TBC kód SÚKL: 0183266

POR CPS ETD 28X20MG II TBC kód SÚKL: 0183267

POR CPS ETD 30X20MG II TBC kód SÚKL: 0183268

POR CPS ETD 30X20MG I TBC kód SÚKL: 0183269

POR CPS ETD 50X20MG II TBC kód SÚKL: 0183270

POR CPS ETD 60X20MG III TBC kód SÚKL: 0183271

POR CPS ETD 90X20MG III TBC kód SÚKL: 0183272

POR CPS ETD 100X20MG III TBC kód SÚKL: 0183273

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Po prvním otevření lahvičky: maximálně 3 měsíce při teplotě do 25 °C.

ZI: Dospělí: léčba duodenálních a žaludečních vředů, prevence relapsu duodenálních a žaludečních vředů, léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, léčba refluxní ezofagitidy a dlouhodobá léčba pacientů se zhojenou refluxní ezofagitidou, léčba symptomatické refluxní choroby jícnu, eradikace *Helicobacter pylori* u vředové choroby v kombinaci s vhodnými antibiotiky, léčba Zollinger-Ellisonova syndromu. Děti starší než 1 rok s hmotností nad 10 kg: léčba refluxní ezofagitidy, symptomatická léčba pálení žáhy a kyselá regurgitace u refluxní choroby jícnu. Děti starší než 4 roky a dospívající: léčba duodenálních vředů způsobených *H. pylori* v kombinaci s antibiotiky.

OMEPRAZOL ZENTIVA 40 mg

09/313/13-C

DR: OE RP: GB

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

S: Omeprazolom 40 mg

PP: Enterosolventní tvrdé tobolky č. 2 (přibližné délky 18.0 mm) se světle hnědým tělem a hnědým víčkem. Tobolky obsahují téměř bílé až světle žlutohnědé kulaté pelety.

- Skleněná lahvička hnědé barvy (o velikostech 20, 40, 70 a 100 ml) s bílým HDPE šroubovacím uzávěrem, s vloženým vysoušedlem, krabička
- B: POR CPS ETD 7X40MG I TBC kód SÚKL: 0183274
POR CPS ETD 14X40MG I TBC kód SÚKL: 0183275
POR CPS ETD 15X40MG I TBC kód SÚKL: 0183276
POR CPS ETD 28X40MG II TBC kód SÚKL: 0183277
POR CPS ETD 30X40MG II TBC kód SÚKL: 0183278
POR CPS ETD 50X40MG III TBC kód SÚKL: 0183279
POR CPS ETD 60X40MG III TBC kód SÚKL: 0183280
POR CPS ETD 90X40MG III TBC kód SÚKL: 0183281
POR CPS ETD 90X40MG IV TBC kód SÚKL: 0183282
POR CPS ETD 100X40MG IV TBC kód SÚKL: 0183283
- IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Po prvním otevření lahvičky: maximálně 3 měsíce při teplotě do 25 °C.
- ZI: Dospělí: léčba duodenálních a žaludečních vředů, prevence relapsu duodenálních a žaludečních vředů, léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, léčba refluxní ezofagitidy a dlouhodobá léčba pacientů se zhojenou refluxní ezofagitidou, léčba symptomatické refluxní choroby jícnu, eradikace *Helicobacter pylori* u vředové choroby v kombinaci s vhodnými antibiotiky, léčba Zollinger-Ellisonova syndromu. Děti starší než 1 rok s hmotností nad 10 kg: léčba refluxní ezofagitidy, symptomatická léčba pálení žáhy a kyselá regurgitace u refluxní choroby jícnu. Děti starší než 4 roky a dospívající: léčba duodenálních vředů způsobených *H. pylori* v kombinaci s antibiotiky.

PARALEN GRIP HORKÝ NÁPOJ TŘEŠEŇ

07/307/13-C

- DR: L
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Paracetamol 650 mg
Phenylephrini hydrochloridum 10 mg
PP: Bílo-růžový prášek s částicemi červeného barviva
Zatavený vrstvený sáček (papír/PE/Al/PE), papírová krabička
B: POR GRA SOL 6 SCC kód SÚKL: 0183841
POR GRA SOL 12 SCC kód SÚKL: 0183842
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE51
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Odstranění příznaků chřipky a akutních zánětů horních cest dýchacích, včetně horečky, bolesti hlavy, bolesti v krku, bolesti kloubů a svalů, kongesce nosní sliznice, sinusitidy a s ní spojené bolesti a akutního katarálního zánětu nosní sliznice.

REVMASTOP 600 mg

94/333/13-C

- DR: T
D: EUPHAR S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Harpagophyti radice extractum siccum 600 mg
PP: Bílé, podlouhlé, filmem potahované tablety s hladkým povrchem bez prasklin
Blistr Al/PVC/PVDC
B: POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0171578
POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0171579
POR TBL FLM 90X600MG BLI kód SÚKL: 0171580
IS: Phytopharmaca
ATC: V11
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Tradiční rostlinný léčivý přípravek určený k úlevě od bolestí kloubů mírné intenzity

TEGIZIDE 40 mg/12,5 mg TABLETY

58/303/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/001
D: SIGILLATA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Telmisartanum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bikonvexní tablety oválného tvaru o velikosti 6,55 x 13,6 mm, na jedné straně s vyraženým označením "TH".
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
3. HDPE obal na tablety s LDPE víčkem a s HDPE vysoušedlem naplněným silikagelem
B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190092
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190093
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190094
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190095
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190096
POR TBL NOB 30 TBC kód SÚKL: 0190097
POR TBL NOB 90 TBC kód SÚKL: 0190098
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0190099
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190430
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190431
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190432
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190433
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190434
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07
PE: Al/Al blistry a HDPE obal na tablety: 2 roky.
Al/PVC/PVDC blistry: 1 rok.
ZS: Al/Al blistry, HDPE obal na tablety- Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Tegizide s fixní kombinací dávek (40 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován k léčbě dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při podávání samotného telmisartanu.

TEGIZIDE 80 mg/12,5 mg TABLETY

58/304/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006

D: SIGILLATA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé tablety tvaru tobolky o velikosti 9,0 x 17,0 mm, na obou stranách s vyraženým označením "TH 12,5".
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
3. HDPE obal na tablety s LDPE víčkem a s HDPE vysoušedlem naplněným silikagelem
B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190100
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190101
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190102
POR TBL NOB 30 TBC kód SÚKL: 0190103
POR TBL NOB 90 TBC kód SÚKL: 0190104
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0190105
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190435
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190436
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190437
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07
PE: Al/Al blistry a HDPE obal na tablety: 2 roky.
Al/PVC/PVDC blistry: 1 rok.
ZS: Al/Al blistry, HDPE obal na tablety- Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Tegizide s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován k léčbě dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při podávání samotného telmisartanu.

TEGIZIDE 80 mg/25 mg TABLETY

58/305/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017
D: SIGILLATA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bikonvexní tablety oválného tvaru o velikosti 9,0 x 17,0 mm, na jedné straně s vyraženým označením "TH", na druhé straně s vyraženým označením "25".
1. Al/Al blistry
2. Al/PVC/PVDC blistry
3. HDPE obal na tablety s LDPE víčkem a s HDPE vysoušedlem naplněným silikagelem
B: POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190106
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190107
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190108
POR TBL NOB 30 TBC kód SÚKL: 0190109
POR TBL NOB 90 TBC kód SÚKL: 0190110
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0190111
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190438
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190439
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190440

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: Al/Al blistry a HDPE obal na tablety: 2 roky.

Al/PVC/PVDC blistry: 1 rok.

ZS: Al/Al blistry, HDPE obal na tablety- Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Al/PVC/PVDC blistry - Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Tegizide s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/25 mg hydrochlorothiazidu) je indikován k léčbě dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při podávání přípravku Tegizide 80 mg/12,5 mg (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu), nebo k léčbě pacientů, jejichž stav byl dříve stabilizován samostatně podávaným telmisartanem a hydrochlorothiazidem.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ZENTIVA 40 mg/12,5 mg 58/297/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/001

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

S: Telmisartanum 40 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "41" na jedné straně, 12 mm dlouhé a 6 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189698

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189699

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189700

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189701

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189702

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189703

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189704

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ZENTIVA 80 mg/12,5 mg 58/298/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006

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

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "81" na jedné straně, 16,5 mm dlouhé a 8,3 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189705

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189706

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189707

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189708

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189709

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189710

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189711

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID ZENTIVA 80 mg/25 mg 58/299/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017

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

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "82" na jedné straně, 16 mm dlouhé a 8 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189712

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189713

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189714

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189715

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189716

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189717

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189718

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití síly 80mg/12,5mg nebo u pacientů, kteří byli dříve stabilizováni při podání telmisartanu a hydrochlorothiazidu odděleně.

TEZEO HCT 40 mg/12,5 mg

58/294/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/001

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

S: Telmisartanum 40 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "41" na jedné straně, 12 mm dlouhé a 6 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189676

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189677

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189678

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189679

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189680

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189681

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189682

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TEZEO HCT 80 mg/12,5 mg

58/295/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006

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

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Tezeo HCT 80 mg/12,5 mg: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "81" na jedné straně, 16,5 mm dlouhé a 8,3 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189683

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189684

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189685

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189686

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189687

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189688

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189689

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TEZEO HCT 80 mg/25 mg

58/296/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017

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

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Téměř bílé až nažloutlé podélné bikonvexní tablety, s vyraženým "82" na jedné straně, 16 mm dlouhé a 8 mm široké.

OPA/Al/PVC/Al blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189690

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189691

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189692

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189693

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189694

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189695

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189696

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití přípravku Tezeo HCT 80mg/12,5mg nebo u pacientů, kteří byli dříve stabilizováni při podání telmisartanu a hydrochlorothiazidu odděleně.

TOCTINO 10 mg MĚKKÉ TOBOLKY

46/218/13-C

DR: S

D: BASILEA MEDICAL LTD, GUILDFORD, SURREY, Velká Británie

S: Alitretinoinum 10 mg

PP: Hnědá tobolka

1. Blistr PVC/PE/PVDC/hliník

2. Blistr COC (cykloolefin kopolymer)/hliník

B: POR CPS MOL 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0188196

POR CPS MOL 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0188197

IS: Dermatologica

ATC: D11AH04

PE: 36

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C. Uchovávejte v původním obalu. Blistr ponechte ve vnější krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba chronického ekzému rukou u dospělých pacientů, který nereaguje na léčbu silnými, lokálně aplikovanými kortikosteroidy.

TOCTINO 30 mg MĚKKÉ TOBOLKY

46/219/13-C

DR: S

D: BASILEA MEDICAL LTD, GUILDFORD, SURREY, Velká Británie

S: Alitretinoinum 30 mg

PP: Červenohnědá tobolka

1. Blistr PVC/PE/PVDC/hliník

2. COC (cykloolefin kopolymer)/hliník

B: POR CPS MOL 30X30MG I BLI kód SÚKL: 0188198

POR CPS MOL 30X30MG II BLI kód SÚKL: 0188199

IS: Dermatologica

ATC: D11AH04

PE: 36

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 30 °C. Uchovávejte v původním obalu. Blistr ponechte ve vnější krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem

ZI: Léčba chronického ekzému rukou u dospělých pacientů, který nereaguje na léčbu silnými, lokálně aplikovanými kortikosteroidy.

VASOPIRIN 100 mg

16/279/13-C

DR: L

D: ICN POLFA RZESZÓW SPOLKA AKCYJNA, RZESZÓW, Polsko

S: Acidum acetylsalicylicum 100 mg

PP: Kulaté, bílé, bikonvexní enterosolventní tablety o průměru 7,2 mm

a) blistr (PVC/Al)

b) obal na tablety (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)

c) obal na tablety (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)

B: POR TBL ENT 10X100MG BLI kód SÚKL: 0188900

POR TBL ENT 20X100MG BLI kód SÚKL: 0188901

POR TBL ENT 28X100MG BLI kód SÚKL: 0188902

POR TBL ENT 30X100MG BLI kód SÚKL: 0188903

POR TBL ENT 50X100MG BLI kód SÚKL: 0188904
POR TBL ENT 56X100MG BLI kód SÚKL: 0188905
POR TBL ENT 60X100MG BLI kód SÚKL: 0188906
POR TBL ENT 90X100MG BLI kód SÚKL: 0188907
POR TBL ENT 100X100MG BLI kód SÚKL: 0188908
POR TBL ENT 10X100MG I TBC kód SÚKL: 0188909
POR TBL ENT 10X100MG II TBC kód SÚKL: 0188910
POR TBL ENT 30X100MG II TBC kód SÚKL: 0188911
POR TBL ENT 30X100MG I TBC kód SÚKL: 0188912
POR TBL ENT 50X100MG I TBC kód SÚKL: 0188913
POR TBL ENT 50X100MG II TBC kód SÚKL: 0188914
POR TBL ENT 100X100MG II TBC kód SÚKL: 0188915
POR TBL ENT 100X100MG I TBC kód SÚKL: 0188916
POR TBL ENT 500X100MG I TBC kód SÚKL: 0188917
POR TBL ENT 500X100MG II TBC kód SÚKL: 0188918

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Obal na tablety: Uchovávejte v dobře uzavřeném obalu na tablety, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Indikace přípravku: sekundární prevence infarktu myokardu; prevence kardiovaskulární morbidit u pacientů trpících stabilní anginou pectoris; anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze; prevence okluze cévního štěpu po provedení aortokoronárního bypassu; koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze; sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo ischemických cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Vasopirin se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

VASOPIRIN 75 mg

16/278/13-C

DR: L

D: ICN POLFA RZESZÓW SPOLKA AKCYJNA, RZESZÓW, Polsko

S: Acidum acetylsalicylicum 75 mg

PP: Oválné, bílé, bikonvexní enterosolventní tablety, 9,2 x 5,2 mm

a) blistr (PVC/Al)

b) obal na tablety (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)

c) obal na tablety (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)

B: POR TBL ENT 10X75MG BLI kód SÚKL: 0188881

POR TBL ENT 20X75MG BLI kód SÚKL: 0188882

POR TBL ENT 28X75MG BLI kód SÚKL: 0188883

POR TBL ENT 30X75MG BLI kód SÚKL: 0188884

POR TBL ENT 50X75MG BLI kód SÚKL: 0188885

POR TBL ENT 56X75MG BLI kód SÚKL: 0188886

POR TBL ENT 60X75MG BLI kód SÚKL: 0188887

POR TBL ENT 90X75MG BLI kód SÚKL: 0188888

POR TBL ENT 100X75MG BLI kód SÚKL: 0188889

POR TBL ENT 10X75MG I TBC kód SÚKL: 0188890

POR TBL ENT 10X75MG II TBC kód SÚKL: 0188891

POR TBL ENT 30X75MG II TBC kód SÚKL: 0188892
POR TBL ENT 30X75MG I TBC kód SÚKL: 0188893
POR TBL ENT 50X75MG I TBC kód SÚKL: 0188894
POR TBL ENT 50X75MG II TBC kód SÚKL: 0188895
POR TBL ENT 100X75MG II TBC kód SÚKL: 0188896
POR TBL ENT 100X75MG I TBC kód SÚKL: 0188897
POR TBL ENT 500X75MG I TBC kód SÚKL: 0188898
POR TBL ENT 500X75MG II TBC kód SÚKL: 0188899

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Obal na tablety: Uchovávejte v dobře uzavřeném obalu na tablety, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Indikace přípravku: sekundární prevence infarktu myokardu; prevence kardiovaskulární morbidit u pacientů trpících stabilní anginou pectoris; anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze; prevence okluze cévního štěpu po provedení aortokoronárního bypassu; koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze; sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo ischemických cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Vasopirin se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

ZINC MOMAJA 25 mg TABLETY

39/335/13-C

DR: L

D: MOMAJA S.R.O., NENAČOVICE, BEROUN, Česká republika

S: Zinci orotas dihydricus 157.36 mg
(odp. Zincum 25 mg)

PP: Bílá plochá tableta se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze rozdělit na stejné dávky

PVC/AL blistr

B: POR TBL NOB 20X25MG BLI kód SÚKL: 0179338

IS: Soli a ionty pro p.o. i parent.aplikaci

ATC: A12CB

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek se užívá k léčbě stavů spojených s deficitem zinku u dospělých a dospívajících od 12 let.
