

Nově registrované přípravky v období od 1.7.2013 do 31.7.2013 s ohledem na nabytí právní moci

APO-TEMOZOLOMID 100 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/192/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/005-006

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

S: Temozolomidum 100 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné fialové víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 100.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X100MG TBC kód SÚKL: 0183983

POR CPS DUR 5X100MG MDC kód SÚKL: 0183984

POR CPS DUR 20X100MG MDC kód SÚKL: 0183985

IS: Cytostatica

ATC:L01AX03

PE: 24-lahvička, 18-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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 multifonním glioblastomem, dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

APO-TEMOZOLOMID 140 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/193/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/009-010

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

S: Temozolomidum 140 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné modré víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 140.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X140MG TBC kód SÚKL: 0183987

POR CPS DUR 5X140MG MDC kód SÚKL: 0183988

POR CPS DUR 20X140MG MDC kód SÚKL: 0183989

IS: Cytostatica

ATC:L01AX03

PE: 24-lahvička, 18-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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 multifonním glioblastomem, dětí

ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

APO-TEMOZOLOMID 20 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/191/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/003-004

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

S: Temozolomidum 20 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné oranžové víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 20.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X20MG TBC kód SÚKL: 0183979

POR CPS DUR 5X20MG MDC kód SÚKL: 0183980

POR CPS DUR 20X20MG MDC kód SÚKL: 0183981

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24-lahvička, 12-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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 multiformním glioblastomem, dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

APO-TEMOZOLOMID 250 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/195/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/007-008

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

S: Temozolomidum 250 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné bílé víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 250.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru ethylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X250MG TBC kód SÚKL: 0183995

POR CPS DUR 5X250MG MDC kód SÚKL: 0183996

POR CPS DUR 20X250MG MDC kód SÚKL: 0183997

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24-lahvička, 18-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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, dětí ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

APO-TEMOZOLOMID 5 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/190/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/001-002

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

S: Temozolomidum 5 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné zelené víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 5.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru etylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X5MG TBC kód SÚKL: 0183974

POR CPS DUR 5X5MG MDC kód SÚKL: 0183975

POR CPS DUR 20X5MG MDC kód SÚKL: 0183977

IS: Cytostatica

ATC:L01AX03

PE: 24-lahvička, 12-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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 multiformním glioblastomem, děti ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

APO-TEMOZOLOMID 180 mg TVRDÉ TOBOLKY

44/194/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/096/011-012

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

S: Temozolomidum 180 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikost 0 (neprůhledné čokoládově hnědé víčko a neprůhledné bílé tělo); na těle je černě vytištěna číslice 180.

HDPE lahvička: Bílá, neprůhledná HDPE lahvička s PE dětským bezpečnostním uzávěrem, PE cívkou a s vysoušedlem. Lahvička obsahuje 5 tvrdých tobolek.

Sáček: Sáčky se skládají z papíru na lineárním LDPE (vnější vrstva), hliníku a kopolymeru etylen-kyselina akrylová (vnitřní vrstva).

Jeden sáček obsahuje 1 tvrdou tobolku a je dodáván v papírové krabičce.

Papírová krabička obsahuje 5 nebo 20 tvrdých tobolek, jednotlivě zatavených v sáčcích.

B: POR CPS DUR 5X180MG TBC kód SÚKL: 0183991

POR CPS DUR 5X180MG MDC kód SÚKL: 0183992

POR CPS DUR 20X180MG MDC kód SÚKL: 0183993

IS: Cytostatica

ATC:L01AX03

PE: 24-lahvička, 18-sáček

ZS: HDPE lahvička: 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, děti ve věku od tří let, dospívajících a dospělých pacientů s maligním gliomem.

BETAXOLOL PMCS 20 mg

58/281/13-C

DR: O RP: 58/297/91-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika
S: Betaxololi hydrochloridum 20 mg
PP: Téměř bílé kulaté, bikonvexní tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné dávky.
PVC/PVdC//Al blistr, krabička.
B: POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0188610
POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0188611
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0188612
POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0188613
POR TBL NOB 60X20MG BLI kód SÚKL: 0188614
POR TBL NOB 90X20MG BLI kód SÚKL: 0188615
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0188616
IS: Hypotensiva
ATC:C07AB05
PE: 48
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba arteriální hypertenze a profylaktická léčba stabilní námahové anginy pectoris u dospělých pacientů

BRUFEN 400 mg ŠUMIVÉ GRANULE

29/289/13-C

DR: S
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Ibuprofenum 400 mg
PP: Bílé granule s pomerančovým aroma
Zatavený vrstvený sáček (papír/PE/Al/PE)
B: POR GRA EFF 20X400MG SCC kód SÚKL: 0183017
POR GRA EFF 30X400MG SCC kód SÚKL: 0183018
POR GRA EFF 40X400MG SCC kód SÚKL: 0183019
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC:M01AE01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Mírná až středně silná bolest. Primární dysmenorea. Horečka. Revmatická onemocnění zánětlivá a degenerativní, mimokloubní revmatická onemocnění, další svalová a kloubní onemocnění a poranění měkkých tkání.

CAPECITABINE SANDOZ 150 mg

44/286/13-C

DR: OC RP: EU/1/00/163/001
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Capecitabinum 150 mg
PP: Světle růžová potahovaná tableta modifikovaně oválného tvaru (5,5 x 11,0 mm) s vyraženým "150" na jedné straně.
PVC/PVDC (250/120 mikrometrů)/Al (20 mikrometrů) blistr, krabička
B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0183605
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0183606
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0183607
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0183608
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0183609

POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0183610
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0183611
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0183612
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0183613
POR TBL FLM 110X150MG BLI kód SÚKL: 0183614
POR TBL FLM 112X150MG BLI kód SÚKL: 0183615
POR TBL FLM 120X150MG BLI kód SÚKL: 0183616
POR TBL FLM 180X150MG BLI kód SÚKL: 0183619

IS: Cytostatica

ATC:L01BC06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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 SANDOZ 500 mg

44/287/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Capecitabinum 500 mg

PP: Růžová potahovaná tableta modifikovaně oválného tvaru (8,4 x 16,0 mm) s vyraženým "500" na jedné straně.

PVC/PVDC (250 mikrometrů/120 mikrometrů)/Al (20 mikrometrů) blistr, krabička

B: POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0183620

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0183621

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0183622

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0183623

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0183624

POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0183625

POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0183626

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0183627

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0183628

POR TBL FLM 110X500MG BLI kód SÚKL: 0183629

POR TBL FLM 112X500MG BLI kód SÚKL: 0183630

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0183631

POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0183634

IS: Cytostatica

ATC:L01BC06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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.

CISATRACURIUM KABI 5 mg/ml

63/280/13-C

DR: OE RP: GB

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

S: Cisatracurii besilas 201 mg

(odp. Cisatracurium 150 mg) v 30 ml
PP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý či zelenožlutý roztok s pH 3,0 - 3,8.
30 ml roztoku v injekčních lahvičkách z bezbarvého skla třídy I uzavřených zátkou třídy I s hliníkovým uzávěrem a odlamovacím hliníkovým nebo plastovým krytem z halobutylové pryže.
B: INJ+INF SOL 1X30ML/150MG VIA kód SÚKL: 0183669
INJ+INF SOL 5X30ML/150MG VIA kód SÚKL: 0183670
IS: Myorelaxantia
ATC: M03AC11
PE: 24
ZS: Uchovávejte v chladničce.
Chraňte před mrazem.
Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Chirurgické a jiné výkony a v rámci intenzivní péče u dospělých a dětí ve věku od 1 měsíce. Používá se jako doplněk celkové anestezie nebo sedace na jednotkách intenzivní péče, k relaxaci kosterního svalstva a k usnadnění endotracheální intubace a mechanické plicní ventilace.

IBALGIN GRIP 200 mg/5 mg

07/275/13-C

DR: L
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Ibuprofenum 200 mg
Phenylephrini hydrochloridum 5 mg
PP: Bílé až téměř bílé bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 10,6 mm.
Blistr (průhledný PVC/Al fólie), papírová krabice.
B: POR TBL FLM 12 BLI kód SÚKL: 0188664
POR TBL FLM 24 BLI kód SÚKL: 0188665
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: M01AE51
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba akutního zánětu horních cest dýchacích a chřipky, doprovázených kongescí sliznic a bolestí. Ulevuje od bolesti hlavy, horečky, bolesti v krku, kongesci sliznic nosu a vedlejších nosních dutin.

IBUPROFEN ROCKSPRING 200 mg ŠUMIVÉ GRANULE

29/288/13-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C
D: ROCKSPRING HEALTHCARE LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Ibuprofenum 200 mg
PP: Bílé granule
Zatavený vrstvený sáček (papír/PE/Al/PE)
B: POR GRA EFF 12X200MG SCC kód SÚKL: 0183009
POR GRA EFF 20X200MG SCC kód SÚKL: 0183010
POR GRA EFF 30X200MG SCC kód SÚKL: 0183011
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

- Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
- ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti, jako je například bolest hlavy, menstruační bolest, bolest zubů a k potlačení horečky a bolesti doprovázející akutní záněty horních cest dýchacích.

KETOCONAZOLE MD-PHARM 20 mg/G ŠAMPON

46/264/13-C

DR: L

D: MD-PHARM, S.R.O., KRAVAŘE, Česká republika

S: Ketoconazolium 1.2 g v 60 g

PP: Čirá nebo téměř čirá viskózní kapalina světle růžové až tmavě červené barvy s charakteristickou vůní.

Plastová lahvička HDPE/PE/HDPP s plastovým šroubovacím uzávěrem, papírová krabička.

B: DRM SAT 1X60GM/1200MG LAG kód SÚKL: 0166778

DRM SAT 1X100GM/2000MG LAG kód SÚKL: 0166779

IS: Dermatologica

ATC: D01AC08

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek je indikován u seboroické dermatitidy pokožky hlavy a lupovitosti (Pityriasis capitis).

LEVOCETIRIZIN PHARMASWISS 5 mg

24/233/13-C

DR: O RP: 24/050/02-C

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

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety o tloušťce 2,90 - 3,50 mm, délce 7,8 - 8,2 mm a šířce 4,3 - 4,7 mm, hladké na obou stranách.

OPA/Al/PVC-Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0189026

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0189027

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0189028

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0189029

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0189030

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0189031

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0189032

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0189033

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu - 7,10,14,20 tbl.

ZI: Symptomatická léčba alergické rinitidy a urtikarie

LODOTRA 1 mg TABLETY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM

56/282/13-C

DR: S

D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko

S: Prednisonum 1 mg

PP: Světle nažloutlá válcovitá tableta s řízeným uvolňováním s "NP1" vyraženým na jedné straně.

1. Bílá HDPE lahvička. Šroubovací uzávěr vyrobený z HDPE (s vysoušecí kapslí) se třemi vyvýšenými místy kolem okraje, umožňujícími snadné otevření.

2. Bílá HDPE lahvička (s malým množstvím LDPE). Šroubovací uzávěr (bez tří vyvýšených míst) z polypropylenu.

B: POR TBL RET 30X1MG I TBC kód SÚKL: 0196080

POR TBL RET 100X1MG I TBC kód SÚKL: 0196081

POR TBL RET 30X1MG II H TBC kód SÚKL: 0196082

POR TBL RET 100X1MG II H TBC kód SÚKL: 0196083

POR TBL RET 500X1MG II H TBC kód SÚKL: 0196084

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB07

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

ZI: Lodotra je indikována k léčbě středně těžké až těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých, zejména pokud trpí ranní ztuhlostí.

LODOTRA 2 mg TABLETY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM 56/283/13-C

DR: S

D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko

S: Prednisonum 2 mg

PP: Nažloutlá válcovitá tableta s řízeným uvolňováním s "NP2" vyraženým na jedné straně.

1. Bílá HDPE lahvička. Šroubovací uzávěr vyrobený z HDPE (s vysoušecí kapslí) se třemi vyvýšenými místy kolem okraje umožňujícími snadné otevření.

2. Bílá HDPE lahvička (s malým množstvím LDPE). Šroubovací uzávěr (bez tří vyvýšených míst) z polypropylenu.

B: POR TBL RET 30X2MG I TBC kód SÚKL: 0196085

POR TBL RET 100X2MG I TBC kód SÚKL: 0196086

POR TBL RET 30X2MG II H TBC kód SÚKL: 0196087

POR TBL RET 100X2MG II H TBC kód SÚKL: 0196088

POR TBL RET 500X2MG II H TBC kód SÚKL: 0196089

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB07

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

ZI: Lodotra je indikována k léčbě středně těžké až těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých, zejména pokud trpí ranní ztuhlostí.

LODOTRA 5 mg TABLETY S ŘÍZENÝM UVOLŇOVÁNÍM 56/284/13-C

DR: S

D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko

S: Prednisonum 5 mg

PP: Světle žlutá válcovitá tableta s řízeným uvolňováním s "NP5" vyraženým na jedné straně.

1. Bílá HDPE lahvička. Šroubovací uzávěr vyrobený z HDPE (s vysoušecí kapslí) se třemi vyvýšenými místy kolem okraje umožňujícími snadné otevření.

2. Bílá HDPE lahvička (s malým množstvím LDPE). Šroubovací uzávěr (bez tří vyvýšených míst) z polypropylenu.

B: POR TBL RET 30X5MG I TBC kód SÚKL: 0196090

POR TBL RET 100X5MG I TBC kód SÚKL: 0196091
POR TBL RET 30X5MG II TBC kód SÚKL: 0196092
POR TBL RET 100X5MG II H TBC kód SÚKL: 0196093
POR TBL RET 500X5MG II H TBC kód SÚKL: 0196094

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB07

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

ZI: Lodotra je indikována k léčbě středně těžké až těžké aktivní revmatoidní artritidy u dospělých, zejména pokud trpí ranní ztuhlostí.

MEMANTIN SANDOZ 10 mg

06/276/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé, oválné potahované tablety (6,1 x 11,6 mm) s dělicí rýhou po obou stranách.
Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

1. Průhledný PVC-Aclar/Al blistr

2. Průhledný PVC-PVDC/Al blistr

3. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem s pojistným kroužkem originality a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0190217

POR TBL FLM 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0190218

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0190219

POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0190220

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0190221

POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0190222

POR TBL FLM 18X10MG II BLI kód SÚKL: 0190223

POR TBL FLM 18X10MG I BLI kód SÚKL: 0190224

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0190225

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0190226

POR TBL FLM 22X10MG II BLI kód SÚKL: 0190227

POR TBL FLM 22X10MG I BLI kód SÚKL: 0190228

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0190229

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0190230

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0190231

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0190232

POR TBL FLM 40X10MG I BLI kód SÚKL: 0190233

POR TBL FLM 40X10MG II BLI kód SÚKL: 0190234

POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0190235

POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0190236

POR TBL FLM 42X10MG I BLI kód SÚKL: 0190237

POR TBL FLM 42X10MG II BLI kód SÚKL: 0190238

POR TBL FLM 45X10MG II BLI kód SÚKL: 0190239

POR TBL FLM 45X10MG I BLI kód SÚKL: 0190240

POR TBL FLM 48X10MG I BLI kód SÚKL: 0190241

POR TBL FLM 48X10MG II BLI kód SÚKL: 0190242

POR TBL FLM 49X10MG II BLI kód SÚKL: 0190243

POR TBL FLM 49X10MG I BLI kód SÚKL: 0190244

POR TBL FLM 49X10MG I BLI kód SÚKL: 0190245
POR TBL FLM 49X10MG II BLI kód SÚKL: 0190246
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0190247
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0190248
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0190249
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0190250
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0190251
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0190252
POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0190253
POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0190254
POR TBL FLM 70X10MG II BLI kód SÚKL: 0190255
POR TBL FLM 70X10MG I BLI kód SÚKL: 0190256
POR TBL FLM 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0190257
POR TBL FLM 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0190258
POR TBL FLM 96X10MG II BLI kód SÚKL: 0190259
POR TBL FLM 96X10MG I BLI kód SÚKL: 0190260
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0190261
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0190262
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0190263
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0190264
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0190265
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0190266
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0190267
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0190268
POR TBL FLM 112X10MG I BLI kód SÚKL: 0190269
POR TBL FLM 112X10MG II BLI kód SÚKL: 0190270
POR TBL FLM 980X10MG II BLI kód SÚKL: 0190271
POR TBL FLM 980X10MG I BLI kód SÚKL: 0190272
POR TBL FLM 1000X10MG I BLI kód SÚKL: 0190273
POR TBL FLM 1000X10MG II BLI kód SÚKL: 0190274
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0190280
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0190281
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0190286
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0190291
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0190292
POR TBL FLM 112X10MG TBC kód SÚKL: 0190293

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvička: použitelnost po otevření 6 měsíců

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

MEMANTIN SANDOZ 20 mg

06/277/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Memantini hydrochloridum 20 mg

(odp. Memantinum 16.62 mg)

PP: Světle červené, kulaté potahované tablety (průměr 11,1 mm) se dvěma zkříženými dělicími rýhami na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na čtyři stejné dávky.

1. Průhledný PVC-Aclar/Al blistr
2. Průhledný PVC-PVDC/Al blistr
3. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem s pojistným kroužkem originality a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0190296
POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0190297
POR TBL FLM 10X20MG II BLI kód SÚKL: 0190298
POR TBL FLM 10X20MG I BLI kód SÚKL: 0190299
POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0190300
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0190301
POR TBL FLM 18X20MG II BLI kód SÚKL: 0190302
POR TBL FLM 18X20MG I BLI kód SÚKL: 0190303
POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0190304
POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0190305
POR TBL FLM 22X20MG II BLI kód SÚKL: 0190306
POR TBL FLM 22X20MG I BLI kód SÚKL: 0190307
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0190308
POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0190309
POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0190310
POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0190311
POR TBL FLM 40X20MG I BLI kód SÚKL: 0190312
POR TBL FLM 40X20MG II BLI kód SÚKL: 0190313
POR TBL FLM 42X20MG I BLI kód SÚKL: 0190316
POR TBL FLM 42X20MG II BLI kód SÚKL: 0190317
POR TBL FLM 45X20MG II BLI kód SÚKL: 0190318
POR TBL FLM 45X20MG I BLI kód SÚKL: 0190319
POR TBL FLM 48X20MG I BLI kód SÚKL: 0190320
POR TBL FLM 48X20MG II BLI kód SÚKL: 0190321
POR TBL FLM 49X20MG II BLI kód SÚKL: 0190322
POR TBL FLM 49X20MG I BLI kód SÚKL: 0190323
POR TBL FLM 49X1X20MG I BLI kód SÚKL: 0190324
POR TBL FLM 49X1X20MG II BLI kód SÚKL: 0190325
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0190326
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0190327
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0190328
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0190329
POR TBL FLM 56X1X20MG II BLI kód SÚKL: 0190330
POR TBL FLM 56X1X20MG I BLI kód SÚKL: 0190331
POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0190332
POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0190333
POR TBL FLM 70X20MG II BLI kód SÚKL: 0190334
POR TBL FLM 70X20MG I BLI kód SÚKL: 0190335
POR TBL FLM 84X20MG I BLI kód SÚKL: 0190336
POR TBL FLM 84X20MG II BLI kód SÚKL: 0190337
POR TBL FLM 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0190338
POR TBL FLM 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0190339
POR TBL FLM 96X20MG I BLI kód SÚKL: 0190340
POR TBL FLM 96X20MG II BLI kód SÚKL: 0190341
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0190342
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0190343

POR TBL FLM 98X1X20MG I BLI kód SÚKL: 0190344
POR TBL FLM 98X1X20MG II BLI kód SÚKL: 0190345
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0190346
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0190347
POR TBL FLM 100X1X20MG I BLI kód SÚKL: 0190348
POR TBL FLM 100X1X20MG II BLI kód SÚKL: 0190349
POR TBL FLM 112X20MG II BLI kód SÚKL: 0190350
POR TBL FLM 112X20MG I BLI kód SÚKL: 0190351
POR TBL FLM 980X20MG I BLI kód SÚKL: 0190352
POR TBL FLM 980X20MG II BLI kód SÚKL: 0190353
POR TBL FLM 1000X20MG II BLI kód SÚKL: 0190354
POR TBL FLM 1000X20MG I BLI kód SÚKL: 0190355
POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0190361
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0190362
POR TBL FLM 56X20MG TBC kód SÚKL: 0190366
POR TBL FLM 98X20MG TBC kód SÚKL: 0190367
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0190368
POR TBL FLM 112X20MG TBC kód SÚKL: 0190369

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvička: použitelnost po otevření: 6 měsíců

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

MEMIGMIN 10 mg

06/274/13-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní tablety s půlicí rýhou po obou stranách. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

PVC-PE-PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0190780
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0190781
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190782
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190783
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0190784
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0190785
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0190786
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190787
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0190788
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0190789
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0190790
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0190791
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0190792

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

ORLISTAT ACTAVIS 120 mg

08/263/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/071/001-6

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Orlistatum 120 mg

PP: Tvrdá tobolka velikosti 1 s modrou vrchní a spodní částí.
Al/PVC/PVdC blistr.

B: POR CPS DUR 21X120MG BLI kód SÚKL: 0181351

POR CPS DUR 42X120MG BLI kód SÚKL: 0181352

POR CPS DUR 84X120MG BLI kód SÚKL: 0181353

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 36

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

ZI: Přípravek je indikován ve spojení s mírnou nízkokalorickou dietou k léčbě obézních pacientů s body mass indexem (BMI) 30 kg/m² a více, nebo pacientů s nadváhou (BMI je větší nebo roven 28kg/m²) a přítomnými rizikovými faktory.

ORLISTAT ACTAVIS 60 mg

08/262/13-C

DR: OC RP: EU/1/07/401/007

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Orlistatum 60 mg

PP: Tvrdá tobolka velikosti 3 se světle modrou vrchní a spodní částí.

1) Al/PVC/PVdC blistr.

2) Al/PVC/PCTFE blistr.

3) HDPE lahvička s pojistkou zapečetěná membránou z voskového papíru/Al/PET/PE s PE pojistným uzávěrem.

4) HDPE lahvička s pojistkou a PE pojistným uzávěrem vybavená desikantem silikagel, molekulární síto.

5) HDPE lahvička s pojistkou a PE pojistným uzávěrem vybavená desikantem silikagel s velkými póry.

6) HDPE lahvička s pojistkou a PE pojistným uzávěrem vybavená desikantem silikagel s malými póry.

B: POR CPS DUR 42X60MG I BLI kód SÚKL: 0181341

POR CPS DUR 42X60MG II BLI kód SÚKL: 0181342

POR CPS DUR 60X60MG II BLI kód SÚKL: 0181343

POR CPS DUR 60X60MG I BLI kód SÚKL: 0181344

POR CPS DUR 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0181345

POR CPS DUR 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0181346

POR CPS DUR 90X60MG II BLI kód SÚKL: 0181347

POR CPS DUR 90X60MG I BLI kód SÚKL: 0181348

POR CPS DUR 42X60MG I TBC kód SÚKL: 0181349

POR CPS DUR 84X60MG I TBC kód SÚKL: 0181350

POR CPS DUR 42X60MG II TBC kód SÚKL: 0181354

POR CPS DUR 42X60MG III TBC kód SÚKL: 0181355

POR CPS DUR 42X60MG IV TBC kód SÚKL: 0181356

POR CPS DUR 84X60MG II TBC kód SÚKL: 0181357

POR CPS DUR 84X60MG III TBC kód SÚKL: 0181358

POR CPS DUR 84X60MG IV TBC kód SÚKL: 0181359

IS: Anorexica

ATC: A08AB01

PE: 36

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek je indikován ke snížení tělesné hmotnosti u dospělých, kteří mají nadváhu (index tělesné hmotnosti, BMI je větší nebo roven 28 kg/m²) a má se užívat v kombinaci s mírnou nízkokalorickou dietou s nízkým obsahem tuků.

**PROPOFOL MCT FRESENIUS 10 mg/ml INJ/INF EMULZE V PŘEDPLNĚNÉ INJ
STŘ** 05/255/13-C

DR: O RP: 05/186/91-C

D: FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG, Německo

S: Propofolum 500 mg v 50 ml

PP: Injekční/infuzní emulze v předplněné injekční stříkačce

Bílá emulze typu olej ve vodě

50 ml předplněná injekční stříkačka (cykloolefinový kopolymer) s bromobutylovým krytem, polypropylenovým pístem s bromobutylovým zakončením.

B: INJ+INF EML 1X50ML/500MG ISP kód SÚKL: 0183145

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.

Doba použitelnosti po prvním otevření: Po prvním otevření musí být přípravek okamžitě použit.

Sety k podávání neředěného přípravku Propofol MCT Fresenius musí být vyměňovány po 12ti hodinách.

Doba použitelnosti po naředění: Přípravek musí být po naředění okamžitě použit.

Podávání musí být dokončeno do 6 hodin od naředění.

ZI: Celkové anestetikum k intravenóznímu podání s krátkodobým účinkem, určené pro - úvod a udržování celkové anestézie u dospělých, dospívajících a dětí > 1 měsíce -sedaci během diagnostických a chirurgických úkonů samotný nebo v kombinaci s lokální nebo regionální anestézií pro dospělé, dospívající a děti > 1 měsíce -sedaci ventilovaných pacientů > 16ti let na jednotce intenzivní péče

**PROPOFOL MCT FRESENIUS 20 mg/ml INJ/INF EMULZE V PŘEDPLNĚNÉ INJ
STŘ** 05/256/13-C

DR: O RP: 05/322/01-C

D: FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG, Německo

S: Propofolum 1 g v 50 ml

PP: Injekční/infuzní emulze v předplněné injekční stříkačce

Bílá emulze typu olej ve vodě

50 ml předplněná injekční stříkačka (cykloolefinový kopolymer) s bromobutylovým krytem, polypropylenovým pístem s bromobutylovým zakončením.

B: INJ+INF EML 1X50ML/1000MG ISP kód SÚKL: 0183146

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

- ZS: Doba použitelnosti po prvním otevření: Po prvním otevření musí být přípravek okamžitě použit.
Sety k podávání neředěného přípravku Propofol MCT Fresenius musí být vyměňovány po 12ti hodinách.
Doba použitelnosti po naředění: Přípravek musí být po naředění okamžitě použit.
Podávání musí být dokončeno do 6 hodin od naředění.
- ZI: Celkové anestetikum k intravenóznímu podání s krátkodobým účinkem pro -úvod a udržování celkové anestézie u dospělých, dospívajících a dětí > 3 let -sedaci během diagnostických a chirurgických výkonů samotný nebo v kombinaci s lokálními nebo regionálními anestetiky pro dospělé, dospívající a děti > 3 let -sedaci ventilovaných pacientů > 16ti let na jednotce intenzivní péče

RAPIDNORM 3000 mg

15/228/13-C

DR: OE RP: D

D: APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH, DRÁŽDANY, Německo

S: Fosfomycinum trometamoli 5631 mg
(odp. Fosfomycinum 3000 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granule pro perorální roztok.
Sáčky z papíru/polyethylenu/hliníku/polyethylenu

B: POR GRA SOL 1X3GM SCC kód SÚKL: 0179093

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XX01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutních nekomplikovaných infekcí močových cest u žen ve věku od 12 do 65 let.

ROSUVASTATIN ACTAVIS 10 mg

31/259/13-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Rosuvastatinum calcicum 10.42 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 7 mm, s vyraženým "ST2" na jedné straně.

- 1) PVC/PVdC//Al blistr
- 2) Al//Al blistr
- 3) HDPE lahvička s absorbérem kyslíku

B: POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0177756

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0177757

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0177758

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0177759

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0177760

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0177761

POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0177762

POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0177763

POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0177764

POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0177765

POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0177766

POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0177767

POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0177768

POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0177769
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0177770
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0177771
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0177772

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN ACTAVIS 20 mg

31/260/13-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Rosuvastatinum calcicum 20.84 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 9 mm, s vyraženým "ST 3" na jedné straně.

1) PVC/PVdC//Al blistr

2) Al//Al blistr

3) HDPE lahvička s absorbérem kyslíku

B: POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0177773

POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0177774

POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0177775

POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0177776

POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0177777

POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0177778

POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0177779

POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0177780

POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0177781

POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0177782

POR TBL FLM 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0177783

POR TBL FLM 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0177784

POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0177785

POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0177786

POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0177787

POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0177788

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0177789

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN ACTAVIS 40 mg

31/261/13-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Rosuvastatinum calcicum 41.68 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Růžové, oválné, bikonvexní, potahované tablety o rozměrech 16 mm x 8 mm, s vyraženým "ST 4" na jedné straně.

- 1) PVC/PVdC//Al blistr
 - 2) Al//Al blistr
 - 3) HDPE lahvička s absorbérem kyslíku
- B: POR TBL FLM 20X40MG I BLI kód SÚKL: 0177790
POR TBL FLM 20X40MG II BLI kód SÚKL: 0177791
POR TBL FLM 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0177792
POR TBL FLM 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0177793
POR TBL FLM 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0177794
POR TBL FLM 30X40MG II BLI kód SÚKL: 0177795
POR TBL FLM 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0177796
POR TBL FLM 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0177797
POR TBL FLM 60X40MG I BLI kód SÚKL: 0177798
POR TBL FLM 60X40MG II BLI kód SÚKL: 0177799
POR TBL FLM 90X40MG II BLI kód SÚKL: 0177800
POR TBL FLM 90X40MG I BLI kód SÚKL: 0177801
POR TBL FLM 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0177802
POR TBL FLM 98X40MG II BLI kód SÚKL: 0177803
POR TBL FLM 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0177804
POR TBL FLM 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0177805
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0177806

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ROSUVASTATIN ACTAVIS 5 mg

31/258/13-C

DR: O RP: 31/472/10-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Rosuvastatinum calcicum 5.21 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 5,5 mm, s vyraženým "ST1" na jedné straně.

- 1) PVC/PVdC//Al blistr
 - 2) Al//Al blistr
 - 3) HDPE lahvička s absorbérem kyslíku
- B: POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0177739
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0177740
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0177741
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0177742
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0177743
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0177744
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0177745
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0177746
POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0177747
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0177748
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0177749
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0177750
POR TBL FLM 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0177751
POR TBL FLM 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0177752

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0177753

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0177754

POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0177755

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

SILDENAFIL SANDOZ 50 mg FILM DISPERGOVATELNÝ V ÚSTECH 83/253/13-C

DR: OC RP: EU/1/98/007/006

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Sildenafil citras 70.246 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Obdélníkový, pružný, světle modrý filmový proužek (28 mm x 25 mm).
Jednotlivě v PET/Alu/PE sáčcích

B: ORM FLM DIS 1X50MG SCC kód SÚKL: 0188577
ORM FLM DIS 2X50MG SCC kód SÚKL: 0188578
ORM FLM DIS 4X50MG SCC kód SÚKL: 0188579
ORM FLM DIS 8X50MG SCC kód SÚKL: 0188580
ORM FLM DIS 10X50MG SCC kód SÚKL: 0188581
ORM FLM DIS 12X50MG SCC kód SÚKL: 0188582
ORM FLM DIS 16X50MG SCC kód SÚKL: 0188583
ORM FLM DIS 20X50MG SCC kód SÚKL: 0188584
ORM FLM DIS 24X50MG SCC kód SÚKL: 0188585
ORM FLM DIS 28X50MG SCC kód SÚKL: 0188586

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Sildenafil Sandoz je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL SANDOZ 75 mg FILM DISPERGOVATELNÝ V ÚSTECH 83/254/13-C

DR: OWC RP: EU/1/98/007/010

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Sildenafil citras 105.37 mg
(odp. Sildenafilum 75 mg)

PP: Obdélníkový, pružný, světle modrý filmový proužek (42 mm x 25 mm).
Jednotlivě v PET/Alu/PE sáčcích

B: ORM FLM DIS 1X75MG SCC kód SÚKL: 0188587
ORM FLM DIS 2X75MG SCC kód SÚKL: 0188588
ORM FLM DIS 4X75MG SCC kód SÚKL: 0188589
ORM FLM DIS 8X75MG SCC kód SÚKL: 0188590
ORM FLM DIS 10X75MG SCC kód SÚKL: 0188591
ORM FLM DIS 12X75MG SCC kód SÚKL: 0188592
ORM FLM DIS 16X75MG SCC kód SÚKL: 0188593
ORM FLM DIS 20X75MG SCC kód SÚKL: 0188594

ORM FLM DIS 24X75MG SCC kód SÚKL: 0188595

ORM FLM DIS 28X75MG SCC kód SÚKL: 0188596

IS: Vasodilatantia

ATC:G04BE03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Sildenafil Sandoz je nezbytné sexuální dráždění.

SOPHENODERM 140 mg LÉČIVÁ NÁPLAST

29/257/13-C

DR: OW RP: 29/361/96-C

D: SOPHENA GMBH PHARMAVERTRIEB, LEIPHEIM, Německo

S: Diclofenacum natricum 140 mg

PP: Bílá samolepicí léčivá náplast o rozměrech 10 cm x 14 cm z netkané polyesterové vrstvy na jedné straně a papíru na druhé straně

Snadno se otvírající zatavený vrstvený sáček (papír/Al/PEX) o rozměrech 145 mm x 228 mm pro náplast jednotlivě zabalenou, papírová krabička

B: DRM EMP MED 5X140MG SCC kód SÚKL: 0183431

DRM EMP MED 10X140MG SCC kód SÚKL: 0183432

DRM EMP MED 2X140MG SCC kód SÚKL: 0201146

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC:M02AA15

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vysycháním a světlem.

Uchovávejte sáček s náplastí neprodyšně uzavřený, aby byl přípravek chráněn před vysycháním a světlem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Lokální krátkodobá (maximálně 7 dní), symptomatická léčba bolesti při akutním namožení, podvrtnutí, nebo pohmoždění končetin po tupém poranění u dospělých a dospívajících od 16 let.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 80 mg/12,5 mg 58/268/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s vyrytým "80" na jedné straně a "12,5" na druhé straně (15,4 mm x 8,0 mm).

Al/Al blistry

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0189654

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0189655

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0189656

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0189657

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0189658

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0189659

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0189660

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0189661

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0189662
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0189663
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0189664

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Telmisartan/Hydrochlorothiazid Sandoz 80 mg/12,5 mg s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití samotného telmisartanu.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 80 mg/25 mg 58/269/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žlutá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s vyrytým "80" na jedné straně a "25" na druhé straně (15,4 mm x 8,0 mm).

Al/Al blistry

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0189665
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0189666
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0189667
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0189668
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0189669
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0189670
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0189671
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0189672
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0189673
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0189674
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0189675

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Telmisartan/Hydrochlorothiazid Sandoz 80 mg/25 mg s fixní kombinací dávek (80 mg telmisartanu/25 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití přípravku Telmisartan/Hydrochlorothiazid 80 mg/12,5 mg (80 mg telmisartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) nebo u dospělých, kteří byli dříve stabilizováni při podání telmisartanu a hydrochlorothiazidu odděleně.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BILLEV 80 mg/12,5 mg 58/266/13-C

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

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé nebo narůžověle bílé na jedné straně a růžově mramorované na druhé

straně, dvouvrstvé bikonvexní oválné tablety, rozměry tablety 18 mm x 9 mm.

1. Blistry (OPA/Al/PVC folie//Al folie)

2. Blistry (OPA/Al/PE folie s vysoušedlem//Al folie)

- B: POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0190023
POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0190024
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190025
POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190026
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190027
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190028
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0190029
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0190030
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190031
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190032
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0190033
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0190034
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190035
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190036
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0190037
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0190038
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190039
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190040

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

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

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BILLEV 40 mg/12,5 mg 58/265/13-C

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

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Telmisartanum 40 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé nebo narůžověle bílé na jedné straně a růžově mramorované na druhé straně, dvouvrstvé bikonvexní oválné tablety, rozměry tablety 15 mm x 7 mm.

1. Blistry (OPA/Al/PVC folie//Al folie)

2. Blistry (OPA/Al/PE folie s vysoušedlem//Al folie)

- B: POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0190005
POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0190006
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190007
POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190008
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190009
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190010
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0190011
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0190012
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190013
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190014
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0190015
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0190016

POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190017
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190018
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0190019
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0190020
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190021
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190022

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

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

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BILLEV 80 mg/25 mg 58/267/13-C

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

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Bílé až nažloutle bílé na jedné straně a žlutě mramorované na druhé straně, dvouvrstvé bikonvexní oválné tablety, rozměry tablety 18 mm x 9 mm.

1. Blistry (OPA/Al/PVC folie//Al folie)

2. Blistry (OPA/Al/PE folie s vysoušedlem//Al folie)

B: POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0190041
POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0190042
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190043
POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190044
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190045
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190046
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0190047
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0190048
POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190049
POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190050
POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0190051
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0190052
POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190053
POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190054
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0190055
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0190056
POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190057
POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190058

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u nichž nedochází k dostatečné úpravě krevního tlaku při použití přípravku Telmisartan /Hydrochlorothiazid Billev 80mg/12,5mg nebo u dospělých, kteří již dříve byli stabilizováni na telmisartanu a hydrochlorothiazidu podávaných odděleně.

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BILLEV 80 mg/12,5 mg 58/266/13-C

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

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé nebo narůžověle bílé na jedné straně a růžově mramorované na druhé straně, dvouvrstvé bikonvexní oválné tablety, rozměry tablety 18 mm x 9 mm.

1. Blistry (OPA/Al/PVC folie//Al folie)

2. Blistry (OPA/Al/PE folie s vysoušedlem//Al folie)

B: POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0190023

POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0190024

POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0190025

POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0190026

POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0190027

POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0190028

POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0190029

POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0190030

POR TBL NOB 56 I BLI kód SÚKL: 0190031

POR TBL NOB 56 II BLI kód SÚKL: 0190032

POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0190033

POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0190034

POR TBL NOB 84 I BLI kód SÚKL: 0190035

POR TBL NOB 84 II BLI kód SÚKL: 0190036

POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0190037

POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0190038

POR TBL NOB 98 I BLI kód SÚKL: 0190039

POR TBL NOB 98 II BLI kód SÚKL: 0190040

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 24

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

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

TEZZIMI 10 mg

31/247/13-C

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

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ezetimibum 10 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, oválné tablety (7,4 x 4,1 mm) s vyraženým "10" na jedné straně a "EZT" na druhé straně.

1) Al//Al blister

2) PVC/PVdC//Al blister

3) Bílá HDPE lahvička uzavřená bílým pojistným PP šroubovacím uzávěrem obsahujícím LDPE tobolek se silikagelem

B: POR TBL NOB 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0188404

POR TBL NOB 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0188405

POR TBL NOB 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0188406

POR TBL NOB 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0188407

POR TBL NOB 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0188408
POR TBL NOB 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0188409
POR TBL NOB 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0188410
POR TBL NOB 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0188411
POR TBL NOB 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0188412
POR TBL NOB 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0188413
POR TBL NOB 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0188414
POR TBL NOB 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0188415
POR TBL NOB 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0188416
POR TBL NOB 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0188417
POR TBL NOB 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0188418
POR TBL NOB 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0188419
POR TBL NOB 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0188420
POR TBL NOB 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0188421
POR TBL NOB 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0188422
POR TBL NOB 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0188423
POR TBL NOB 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0188424
POR TBL NOB 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0188425
POR TBL NOB 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0188426
POR TBL NOB 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0188427
POR TBL NOB 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0188428
POR TBL NOB 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0188429
POR TBL NOB 100X10MG II H BLI kód SÚKL: 0188430
POR TBL NOB 100X10MG I H BLI kód SÚKL: 0188431
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0188432

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AX09

PE: 24

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

Lahvička: Uchovávejte lahvičku pevně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahvička: doba použitelnosti po prvním otevření: 9 měsíců

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie, homozygotní familiární hypercholesterolemie a homozygotní sitosterolemie.

**ZOLEDRONIC ACID IBIGEN 4 mg PRÁŠEK A ROZPOUŠTĚDLO PRO INFUZNÍ
ROZTOK 87/226/13-C**

DR: OC RP: EU/1/01/176/001

D: IBIGEN, S.R.L., APRILIA, Itálie

S: Acidum zoledronicum dihemihydricum 4.66 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg)

PP: Prášek pro infuzní roztok s rozpouštědlem.

Bílý až téměř bílý prášek a čirý, bezbarvý roztok.

Lahvička s práškem: 6 ml lahvička z bezbarvého skla, sklo hydrolytické třídy I (Ph.Eur.)

Ampulka s rozpouštědlem: 5 ml ampulka z bezbarvého skla.

B: INF PSO LQF 1X4MG VIA kód SÚKL: 0183681

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 18

- ZS:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Po naředění: Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky před použitím v plné zodpovědnosti uživatele a doba uchování by neměla být delší než 24 hodiny při teplotě 2 °C - 8 °C, pokud ředění neprobíhalo za kontrolovaných a aseptických podmínek.
- ZI:** Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin 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 (TIH).
-

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

87/225/13-C

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

D: IBIGEN, S.R.L., APRILIA, Itálie

S: Acidum zoledronicum dihemihydricum 4.66 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro infuzní roztok. Čirý a bezbarvý roztok.

Lahvička: 5 ml plastová lahvička z čirého, bezbarvého cykloolefinového kopolymeru s floropolymerem potaženou bromobutylovou pryžovou zátkou a aluminiovým víčkem s plastovým odtrhovacím (flip-off) uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0183682

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 18

- ZS:** Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Po naředění: Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky před použitím v plné zodpovědnosti uživatele a doba uchování by neměla být delší než 24 hodiny při teplotě 2 °C - 8 °C, pokud rekonstituce/ředění neprobíhalo za kontrolovaných a aseptických podmínek.
- ZI:** Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin 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 (TIH).
-