

Nově registrované přípravky v období od 1.9.2013 do 30.9.2013 s ohledem na nabytí právní moci

ACNATAC 10 mg/G + 0,25 mg/G GEL

15/202/13-C

DR: OK

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Clindamycini dihydrogenophosphas qs
(odp. Clindamycinum 360 mg)
Tretinoinum 7.5 mg

PP: Průhledný žlutý gel.

Hliníková tuba s epoxyfenolovou vnitřní vrstvou, uzavřená polyethylenovým uzávěrem.

B: DRM GEL 1X30GM TUB kód SÚKL: 0181542

DRM GEL 1X60GM TUB kód SÚKL: 0181543

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: D10AF51

PE: 24

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

Uchovávejte tubu pevně uzavřenou, po prvním otevření 3 měsíce

ZI: Topická léčba acne vulgaris s komedony i papulózních a pustulózních forem u pacientů od 12 let.

AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID BROWN 200 mg/5 ml + 28,5 mg/5 ml PRÁŠEK PR 15/699/12-C

DR: OE RP: IRL

D: BROWN & BURK UK LTD, HOUNSLOW WEST, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Amoxicillinum trihydricum 1377.4 mg
(odp. Amoxicillinum 1200 mg)
Kalii clavulanas 203.76 mg
(odp. Acidum clavulanicum 171 mg) ve 30 ml

PP: Bílý až téměř bílý prášek, který po rekonstituci vodou vytvoří bílou až téměř bílou suspenzi s ovocnou vůní

1. Lahvička z HDPE s 28mm polypropylenovým kulatým dětským bezpečnostním uzávěrem s 5 ml dávkovací stříkačkou

2. Lahvička z HDPE s 28mm polypropylenovým kulatým dětským bezpečnostním uzávěrem bez dávkovací stříkačky

B: POR PLV SUS 1X30ML I LAG kód SÚKL: 0181409

POR PLV SUS 1X30ML II LAG kód SÚKL: 0181410

POR PLV SUS 1X60ML II LAG kód SÚKL: 0181411

POR PLV SUS 1X60ML I LAG kód SÚKL: 0181412

POR PLV SUS 1X70ML I LAG kód SÚKL: 0181413

POR PLV SUS 1X70ML II LAG kód SÚKL: 0181414

POR PLV SUS 1X100ML II LAG kód SÚKL: 0181415

POR PLV SUS 1X100ML I LAG kód SÚKL: 0181416

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

Po rekonstituci: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C) v původním obalu a

spotřebujte během 7 dní.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida (vhodným způsobem diagnostikovaná) akutní zánět středního ucha akutní exacerbace chronické bronchitidy (vhodným způsobem diagnostikovaná) komunitní pneumonie cystitida pyelonefritida infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitida, pokousání zvířaty, závažný dentální absces se šířící se celulitidou infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida

**AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID BROWN 400 mg/5 ml + 57 mg/5 ml PRÁŠEK
PRO 15/700/12-C**

DR: O RP: 15/265/00-C

D: BROWN & BURK UK LTD, HOUNSLOW WEST, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Amoxicillinum trihydricum 2754.7 mg
(odp. Amoxicillinum 2400 mg)
Kalii clavulanas 407.52 mg
(odp. Acidum clavulanicum 342 mg) v 30 ml

PP: Bílý až téměř bílý prášek, který po rekonstituci vodou vytvoří bílou až téměř bílou suspenzi s ovocnou vůní.

1. Lahvička z HDPE s 28mm polypropylenovým kulatým dětským bezpečnostním uzávěrem a s 5ml plastovou dávkovací stříkačkou, krabička

2. Lahvička z HDPE s 28mm polypropylenovým kulatým dětským bezpečnostním uzávěrem bez dávkovací stříkačky, krabička

B: POR PLV SUS 1X30ML I LAG kód SÚKL: 0181417
POR PLV SUS 1X30ML II LAG kód SÚKL: 0181418
POR PLV SUS 1X60ML II LAG kód SÚKL: 0181419
POR PLV SUS 1X60ML I LAG kód SÚKL: 0181420
POR PLV SUS 1X70ML I LAG kód SÚKL: 0181421
POR PLV SUS 1X70ML II LAG kód SÚKL: 0181422
POR PLV SUS 1X100ML II LAG kód SÚKL: 0181423
POR PLV SUS 1X100ML I LAG kód SÚKL: 0181424

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

Po rekonstituci: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C) v původním obalu a spotřebujte během 7 dní.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida (vhodným způsobem diagnostikovaná) akutní zánět středního ucha akutní exacerbace chronické bronchitidy (vhodným způsobem diagnostikovaná) komunitní pneumonie cystitida pyelonefritida infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitida, pokousání zvířaty, závažný dentální absces se šířící se celulitidou infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida.

AXETINE 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/342/13-C

DR: O RP: 15/061/88-B/C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Cefuroximum axetili 300.6 mg
(odp. Cefuroximum 250 mg)

PP: Bílé potahované tablety ve tvaru tobolky, s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry jádra 8x14 mm.

Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Bílé neprůhledné blistry

1. Al/PVC/PVDC

2. Al/Al

- B: POR TBL FLM 10X250MG I BLI kód SÚKL: 0188166
POR TBL FLM 10X250MG II BLI kód SÚKL: 0188167
POR TBL FLM 14X250MG II BLI kód SÚKL: 0188168
POR TBL FLM 14X250MG I BLI kód SÚKL: 0188169
POR TBL FLM 20X250MG I BLI kód SÚKL: 0188170
POR TBL FLM 20X250MG II BLI kód SÚKL: 0188171
POR TBL FLM 30X250MG II BLI kód SÚKL: 0188172
POR TBL FLM 30X250MG I BLI kód SÚKL: 0188173
POR TBL FLM 50X250MG I BLI kód SÚKL: 0188174
POR TBL FLM 50X250MG II BLI kód SÚKL: 0188175

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 36

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

ZI: Přípravek AXETINE potahované tablety je indikován k léčbě níže uvedených infekcí u dospělých a dětí od 3 měsíců věku (viz body 4.4 a 5.1).

" Akutní streptokoková tonzilitida a faryngitida

" Akutní bakteriální sinusitida

" Akutní otitis media

" Akutní exacerbace chronické bronchitidy

" Cystitida

" Pyelonefritida

" Nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání

" Léčba časného stádia Lymeské boreliózy

Při použití přípravku je třeba dbát oficiálních doporučení pro správné používání antibiotik.

AXETINE 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/343/13-C

DR: O RP: 15/061/88-C/C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Cefuroximum axetili 601.2 mg
(odp. Cefuroximum 500 mg)

PP: Bílé potahované tablety ve tvaru tobolky, s půlicí rýhou na obou stranách, s rozměry jádra 9x19 mm. Tabletou lze rozdělit na stejné dávky.

Bílé neprůhledné blistry

1. Al/PVC/PVDC

2. Al/Al

- B: POR TBL FLM 10X500MG I BLI kód SÚKL: 0188176
POR TBL FLM 10X500MG II BLI kód SÚKL: 0188177
POR TBL FLM 14X500MG II BLI kód SÚKL: 0188178
POR TBL FLM 14X500MG I BLI kód SÚKL: 0188179
POR TBL FLM 20X500MG I BLI kód SÚKL: 0188180
POR TBL FLM 20X500MG II BLI kód SÚKL: 0188181
POR TBL FLM 30X500MG II BLI kód SÚKL: 0188182
POR TBL FLM 30X500MG I BLI kód SÚKL: 0188183
POR TBL FLM 50X500MG I BLI kód SÚKL: 0188184

POR TBL FLM 50X500MG II BLI kód SÚKL: 0188185

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 36

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

ZI: Přípravek AXETINE potahované tablety je indikován k léčbě níže uvedených infekcí u dospělých a dětí od 3 měsíců věku (viz body 4.4 a 5.1).

" Akutní streptokoková tonzilitida a faryngitida

" Akutní bakteriální sinusitida

" Akutní otitis media

" Akutní exacerbace chronické bronchitidy

" Cystitida

" Pyelonefritida

" Nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání

" Léčba časného stádia Lymeské boreliózy

Při použití přípravku je třeba dbát oficiálních doporučení pro správné používání antibiotik.

CIQORIN 10 mg

59/323/13-C

DR: OE RP: GB

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

S: Ciclosporinum 10 mg

PP: Neprůhledné, bílé až téměř bílé měkké želatinové tobolky (Oval 2, přibližně 9,0 x 5,5 mm), obsahující bezbarvou až slabě nažloutlou olejovitou kapalinu, s potiskem "10". OPA/Alu/PVC - hliníkový blistr.

B: POR CPS MOL 20X10MG BLI kód SÚKL: 0189034

POR CPS MOL 30X10MG BLI kód SÚKL: 0189035

POR CPS MOL 50X10MG BLI kód SÚKL: 0189036

POR CPS MOL 60X10MG BLI kód SÚKL: 0189037

POR CPS MOL 90X10MG BLI kód SÚKL: 0189038

POR CPS MOL 100X10MG BLI kód SÚKL: 0189039

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 24

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

ZI: Orgánové transplantace a transplantace kostní dřeně (prevence odmítnutí transplantátů)

Nefrotický syndrom

Revmatoidní artritida

Psoriáza

Atopická dermatitida

CIQORIN 100 mg

59/326/13-C

DR: O RP: 59/649/95-C/C

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

S: Ciclosporinum 100 mg

PP: Neprůhledné, hnědé měkké želatinové tobolky (Oblong 20, přibližně 24,7 x 9,9 mm), obsahující bezbarvou až slabě nažloutlou olejovitou kapalinu, s vytištěným logem IVAX "přesýpací hodiny" a "100 mg".

OPA/Alu/PVC - hliníkový blistr.
B: POR CPS MOL 20X100MG BLI kód SÚKL: 0189052
POR CPS MOL 30X100MG BLI kód SÚKL: 0189053
POR CPS MOL 50X100MG BLI kód SÚKL: 0189054
POR CPS MOL 60X100MG BLI kód SÚKL: 0189055
POR CPS MOL 90X100MG BLI kód SÚKL: 0189056
POR CPS MOL 100X100MG BLI kód SÚKL: 0189057
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Orgánové transplantace a transplantace kostní dřeně (prevence odmítnutí transplantátů)
Nefrotický syndrom
Revmatoidní artritida
Psoriáza
Atopická dermatitida

CIQORIN 25 mg

59/324/13-C

DR: O RP: 59/649/95-A/C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Ciclosporinum 25 mg
PP: Neprůhledné, žluté měkké želatinové tobolky (Oval 5, přibližně 12,2 x 7,6 mm), obsahující bezbarvou až slabě nažloutlou olejovitou kapalinu, s vytištěným logem IVAX "přesýpací hodiny" a "25 mg".
OPA/Alu/PVC - hliníkový blistr.
B: POR CPS MOL 20X25MG BLI kód SÚKL: 0189040
POR CPS MOL 30X25MG BLI kód SÚKL: 0189041
POR CPS MOL 50X25MG BLI kód SÚKL: 0189042
POR CPS MOL 60X25MG BLI kód SÚKL: 0189043
POR CPS MOL 90X25MG BLI kód SÚKL: 0189044
POR CPS MOL 100X25MG BLI kód SÚKL: 0189045
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Orgánové transplantace a transplantace kostní dřeně (prevence odmítnutí transplantátů)
Nefrotický syndrom
Revmatoidní artritida
Psoriáza
Atopická dermatitida

CIQORIN 50 mg

59/325/13-C

DR: O RP: 59/649/95-B/C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Ciclosporinum 50 mg
PP: Neprůhledné, okrově žluté měkké želatinové tobolky (Oblong 11, přibližně 20,7 x 7,8 mm), obsahující bezbarvou až slabě nažloutlou olejovitou kapalinu, s vytištěným logem IVAX "přesýpací hodiny" a "50 mg".

OPA/Alu/PVC - hliníkový blistr.
B: POR CPS MOL 20X50MG BLI kód SÚKL: 0189046
POR CPS MOL 30X50MG BLI kód SÚKL: 0189047
POR CPS MOL 50X50MG BLI kód SÚKL: 0189048
POR CPS MOL 60X50MG BLI kód SÚKL: 0189049
POR CPS MOL 90X50MG BLI kód SÚKL: 0189050
POR CPS MOL 100X50MG BLI kód SÚKL: 0189051
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Orgánové transplantace a transplantace kostní dřeně (prevence odmítnutí transplantátů)
Nefrotický syndrom
Revmatoidní artritida
Psoriáza
Atopická dermatitida

DEXTROMETHORPHAN PHAROS 10 mg/5 ml

36/337/13-C

DR: L
D: PHAROS PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., METAMORFOSSI
ATTIKIS, Řecko
S: Dextromethorphanum hydrobromidum monohydricum 380 mg
(odp. Dextromethorphanum 279.3 mg) v 190 ml
PP: Čirá, bezbarvá až mírně nažloutlá tekutina
Lahvička ze skla třídy III jantarové barvy a 1 dávkovač
B: POR SIR 1X190ML/380MG LAG kód SÚKL: 0183128
IS: Antitussica
ATC: R05DA09
PE: 36
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po prvním otevření: 12 měsíců
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Dextromethorphan PharOS 10 mg/5 ml je indikován k symptomatické léčbě dráždivého kašle (neproduktivního/suchého).

DOCETAXEL APOTEX 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

44/178/13-C

DR: OC RP: EU/1/95/002/003
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Docetaxelum 20 mg v 1 ml
PP: Čirý, světle žlutý až hnědožlutý roztok
20 mg/1 ml: 5 ml injekční lahvička z čirého skla třídy I, s pryžovou zátkou s ochrannou vrstvou fluorotec plus, hliníkový uzávěr, oranžové odtrhací (flip-off) víčko
80 mg/4 ml: 5 ml injekční lahvička z čirého skla třídy I, s pryžovou zátkou s ochrannou vrstvou fluorotec plus, hliníkový uzávěr, červené odtrhací (flip-off) víčko
160 mg/8 ml: 10 ml injekční lahvička z čirého skla třídy I, s pryžovou zátkou s ochrannou vrstvou fluorotec plus, hliníkový uzávěr, červené odtrhací (flip-off) víčko
papírová krabička
B: INF CNC SOL 1X1ML/20MG VIA kód SÚKL: 0189058

INF CNC SOL 1X4ML/80MG VIA kód SÚKL: 0189059
INF CNC SOL 1X8ML/160MG VIA kód SÚKL: 0189060

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

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

Po otevření injekční lahvičky

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

Po přidání do infuzního vaku:

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

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

Chemická a fyzikální stabilita infuzního roztoku připraveného dle doporučení byla ve vácích z jiného materiálu než PVC prokázána po dobu 7 dnů při teplotě uchovávání 2 - 8 °C

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, karcinomu hlavy a krku.

DYMISTALAN 137 MIKROGRAMŮ/50 MIKROGRAMŮ

69/339/13-C

DR: OK

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Azelastini hydrochloridum 6.4 mg

Fluticasoni propionas 2.336 mg v 4 ml

PP: Bílá homogenní suspenze.

Lahvička z jantarově zbarveného skla třídy I s mechanickým rozprašovačem, nosní polypropylenový aplikátor (spouštěč) a ochranné víčko

B: NAS SPR SUS 1X4ML PMM kód SÚKL: 0183556

NAS SPR SUS 1X17ML PMM kód SÚKL: 0183558

NAS SPR SUS 10X4ML PMM kód SÚKL: 0183559

NAS SPR SUS 3X17ML PMM kód SÚKL: 0183560

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AD58

PE: 36

ZS: Neuchovávejte v chladničce a nezmrazujte.

Použitelnost po prvním otevření: 6 měsíců

ZI: Zmírnění symptomů středně vážné až vážné sezónní a celoroční alergické rinitidy.

DYMISTIN 137 MIKROGRAMŮ/50 MIKROGRAMŮ

69/338/13-C

DR: OK

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Azelastini hydrochloridum 6.4 mg

Fluticasoni propionas 2.336 mg v 4 ml

PP: Bílá homogenní suspenze.

Lahvička z jantarově zbarveného skla třídy I s mechanickým rozprašovačem, nosní

polypropylenový aplikátor (spouštěč) a ochranné víčko
B: NAS SPR SUS 1X4ML PMM kód SÚKL: 0183551
NAS SPR SUS 1X17ML PMM kód SÚKL: 0183553
NAS SPR SUS 10X4ML PMM kód SÚKL: 0183554
NAS SPR SUS 3X17ML PMM kód SÚKL: 0183555
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AD58
PE: 36
ZS: Neuchovávejte v chladničce a nezmrazujte.
Použitelnost po prvním otevření: 6 měsíců
ZI: Zmírnění symptomů středně vážné až vážné sezónní a celoroční alergické rinitidy.

DYMOLIN 137 MIKROGRAMŮ/50 MIKROGRAMŮ 69/340/13-C

DR: OK
D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Azelastini hydrochloridum 6.4 mg
Fluticasoni propionas 2.336 mg v 4 ml
PP: Bílá homogenní suspenze.
Lahvička z jantarově zbarveného skla třídy I s mechanickým rozprašovačem, nosní polypropylenový aplikátor (spouštěč) a ochranné víčko
B: NAS SPR SUS 1X4ML PMM kód SÚKL: 0183561
NAS SPR SUS 1X17ML PMM kód SÚKL: 0183563
NAS SPR SUS 10X4ML PMM kód SÚKL: 0183564
NAS SPR SUS 3X17ML PMM kód SÚKL: 0183565
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AD58
PE: 36
ZS: Neuchovávejte v chladničce a nezmrazujte.
Použitelnost po prvním otevření: 6 měsíců
ZI: Zmírnění symptomů středně vážné až vážné sezónní a celoroční alergické rinitidy.

DUAC 10 mg/G + 30 mg/G GEL 46/344/13-C

DR: OK
D: GLAXOSMITHKLINE, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Benzoylis peroxidum cum aqua 1.275 g
(odp. Benzoylis peroxidum 900 mg)
Clindamycini dihydrogenophosphas 384 mg
(odp. Clindamycinum 300 mg)
PP: Bílý až slabě žlutý gel
Tuba z lineárního nízkohustotního polyethylenu (LLDPE) s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem s výklopným víčkem
B: DRM GEL 30GM TUB kód SÚKL: 0188259
IS: Dermatologica
ATC: D10AF51
PE: 24
ZS: Podmínky uchování přípravku před vydáním k aplikaci:
Přípravek uchovávejte v chladničce (2C - 8C). Chraňte před mrazem.
Podmínky uchování přípravku po vydání k aplikaci:
Uchovávejte při teplotě do 25C.
Doba použitelnosti u přípravku vydaného k aplikaci: 2 měsíce

ZI: Lokální léčba mírné až středně závažné akné vulgaris, zejména zánětlivých lézí, u dospělých a dospívajících ve věku 12 let a výše.

ELICEA ORO TAB 10 mg

30/353/13-C

DR: O RP: 30/486/10-C

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

S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, o průměru 9 mm a s vyraženým "10" na jedné straně.

Perforovaný jednodávkový

I. Blistr OPA/Al/PVC//PAP/PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

II. Blistr OPA/Al/PVC//PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0189165

POR TBL DIS 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0189166

POR TBL DIS 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0189167

POR TBL DIS 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0189168

POR TBL DIS 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0189169

POR TBL DIS 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0189170

POR TBL DIS 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0201811

POR TBL DIS 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0201812

POR TBL DIS 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0201813

POR TBL DIS 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0201814

POR TBL DIS 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0201815

POR TBL DIS 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0201816

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 30

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

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

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

ELICEA ORO TAB 15 mg

30/354/13-C

DR: O RP: 30/492/07-C

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

S: Escitaloprami oxalas 19.163 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, o průměru 11 mm a s vyraženým "15" na jedné straně.

Perforovaný jednodávkový

I. Blistr OPA/Al/PVC//PAP/PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

II. Blistr OPA/Al/PVC//PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X15MG I BLI kód SÚKL: 0195423

POR TBL DIS 30X15MG I BLI kód SÚKL: 0195424

POR TBL DIS 56X15MG I BLI kód SÚKL: 0195425

POR TBL DIS 60X15MG I BLI kód SÚKL: 0195426

POR TBL DIS 84X15MG I BLI kód SÚKL: 0195427

POR TBL DIS 90X15MG I BLI kód SÚKL: 0195428

POR TBL DIS 28X15MG II BLI kód SÚKL: 0201817

POR TBL DIS30X15MG II BLI kód SÚKL: 0201818
POR TBL DIS56X15MG II BLI kód SÚKL: 0201819
POR TBL DIS60X15MG II BLI kód SÚKL: 0201820
POR TBL DIS90X15MG II BLI kód SÚKL: 0201821
POR TBL DIS84X15MG II BLI kód SÚKL: 0201822

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 30

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

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

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

ELICEA ORO TAB 20 mg

30/355/13-C

DR: O RP: 30/487/10-C

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

S: Escitaloprami oxalas 25.55 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, o průměru 12 mm a s vyraženým "20" na jedné straně.

Perforovaný jednodávkový

I. Blistr OPA/Al/PVC//PAP/PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

II. Blistr OPA/Al/PVC//PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

B: POR TBL DIS 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0189171

POR TBL DIS 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0189172

POR TBL DIS 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0189173

POR TBL DIS 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0189174

POR TBL DIS 84X20MG I BLI kód SÚKL: 0189175

POR TBL DIS 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0189176

POR TBL DIS 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0201823

POR TBL DIS 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0201824

POR TBL DIS 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0201825

POR TBL DIS 84X20MG II BLI kód SÚKL: 0201826

POR TBL DIS 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0201827

POR TBL DIS 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0201828

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 30

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

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

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

ELICEA ORO TAB 5 mg

30/352/13-C

DR: O RP: 30/275/02-C

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

S: Escitaloprami oxalas 6.3875 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, o průměru 7 mm a s vyraženým "5" na jedné straně.

Perforovaný jednodávkový

I. Blistr OPA/Al/PVC//PAP/PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

II. Blistr OPA/Al/PVC//PET/Al odlupovací folie, papírová krabička

- B: POR TBL DIS 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0189159
POR TBL DIS 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0189160
POR TBL DIS 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0189161
POR TBL DIS 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0189162
POR TBL DIS 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0189163
POR TBL DIS 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0189164
POR TBL DIS 84X5MG II BLI kód SÚKL: 0201805
POR TBL DIS 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0201806
POR TBL DIS 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0201807
POR TBL DIS 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0201808
POR TBL DIS 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0201809
POR TBL DIS 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0201810

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 30

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

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

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

ENHANCIN 875 mg/125 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/103/13-C

DR: O RP: 15/644/96-C

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

S: Amoxicillinum trihydricum 1004.3 mg
(odp. Amoxicillinum 875 mg)
Kalii clavulanas et cellulosum microcristal. 307.96 mg
(odp. Kalii clavulanas 148.9 mg)
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým nápisem "RX509" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snadnější polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

PVC/PVdC/Al blistr v přebalu (polyesterová fólie/hliníková fólie/polyesterová fólie/polyetylen) s 1 g sáčkem obsahujícím molekulární síto.

- B: POR TBL FLM 8 BLI kód SÚKL: 0183537
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0183538
POR TBL FLM 12 BLI kód SÚKL: 0183539
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0183540
POR TBL FLM 16 BLI kód SÚKL: 0183541
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0183542
POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0183543
POR TBL FLM 24 BLI kód SÚKL: 0183544
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0183545
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0183546
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0183547
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0183548

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25° C.

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

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutního zánětu středního ucha, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, cystitidy, pyelonefritidy, infekce kůže a měkkých tkání.

FLUTISTA 137 MIKROGRAMŮ/50 MIKROGRAMŮ

69/341/13-C

DR: OK

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Azelastini hydrochloridum 6.4 mg
Fluticasoni propionas 2.336 mg v 4 ml

PP: Bílá homogenní suspenze.

Lahvička z jantarově zbarveného skla třídy I s mechanickým rozprašovačem, nosní polypropylenový aplikátor (spouštěč) a ochranné víčko

B: NAS SPR SUS 1X4ML PMM kód SÚKL: 0183566
NAS SPR SUS 1X17ML PMM kód SÚKL: 0183568
NAS SPR SUS 10X4ML PMM kód SÚKL: 0183569
NAS SPR SUS 3X17ML PMM kód SÚKL: 0183570

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AD58

PE: 36

ZS: Neuchovávejte v chladničce a nezmrazujte.

Použitelnost po prvním otevření: 6 měsíců

ZI: Zmírnění symptomů středně vážné až vážné sezónní a celoroční alergické rinitidy.

GAVISCON DUO EFEKT SÁČKY

09/351/13-C

DR: L

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD., HULL, Velká Británie

S: Natrii alginas 500 mg
Natrii hydrogenocarbonas 213 mg
Calcii carbonas 325 mg

PP: Téměř bílá suspenze s peprmintovou vůní a příchutí.

Kartonová vnější krabička obsahující jednodávkové sáčky. Sáčky jsou vyrobeny z teplem tvarovatelné folie (polyester/ hliník/ polyetylen/polyester/polyetylen).

B: POR SUS SCC 4 SCC kód SÚKL: 0181574
POR SUS SCC 12 SCC kód SÚKL: 0181575
POR SUS SCC 24 SCC kód SÚKL: 0181576

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BX

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před chladem a mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba příznaků způsobených žaludeční kyselinou při gastroezofageálním refluxu, například při regurgitaci kyselého žaludečního obsahu, pálení žáhy a zažívacích poruchách.

MELOPRA 1 mg/G KOŽNÍ ROZTOK

46/336/13-C

DR: OW RP: 46/168/97-C

D: PRZEDSIĘBIORSTWO FARMACEUTYCZNE JELFA S.A., JELENIA GÓRA,
Polsko
S: Mometasoni furoas 18.8 mg
PP: Bezbarvá čirá tekutina s vůní isopropylalkoholu
I - bílá LDPE lahev s bílým LDPE kapátkem a bílým šroubovacím HDPE uzávěrem
II - bílá LDPE lahev s bílým LDPE kapátkem a bílým šroubovacím HDPE/LDPE
uzávěrem
B: DRM SOL 1X20ML I LGT kód SÚKL: 0182997
DRM SOL 1X20ML II LGT kód SÚKL: 0182998
DRM SOL 1X30ML II LGT kód SÚKL: 0182999
DRM SOL 1X30ML I LGT kód SÚKL: 0183000
DRM SOL 1X50ML I LGT kód SÚKL: 0183001
DRM SOL 1X50ML II LGT kód SÚKL: 0183002
DRM SOL 1X60ML II LGT kód SÚKL: 0183003
DRM SOL 1X60ML I LGT kód SÚKL: 0183004
IS: Dermatologica
ATC:D07AC13
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.
ZI: Léčba zánětlivých a svědivých projevů psoriázy a seborrhoické dermatitidy vlasové
části hlavy u dospělých a dětí.

NICOTINE PERRIGO 2 mg PASTILKY

87/231/13-C

DR: O RP: 87/210/88-A/C
D: WRAFTON LABORATORIES LIMITED, BRAUNTON, Velká Británie
S: Nicotini resinas 13.33 mg
(odp. Nicotinum 2 mg)
PP: Krémová/bílá, oválná, bikonvexní pastilka, na jedné straně vyraženo 'L344.'
1. Blistr z průhledného bezbarvého laminátu sestávajícího z: 76 mikron UltRx3000
ACLAR/adhezni/254 mikron PVC a z 20 mikronové hliníkové fólie zatavené
rozehřátým lakem
2. Blistr z průhledného bezbarvého laminátu sestávajícího z: 60 mikron PVC/240
mikron COC (cyklický olefin kopolymer)/90gsm PVdC a z 20 mikronové hliníkové
fólie zatavené rozehřátým lakem
B: ORM PAS CMP 36X2MG I BLI kód SÚKL: 0171659
ORM PAS CMP 72X2MG I BLI kód SÚKL: 0171660
ORM PAS CMP 36X2MG II BLI kód SÚKL: 0171661
ORM PAS CMP 72X2MG II BLI kód SÚKL: 0171662
IS: Varia
ATC:N07BA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek
chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba závislosti na nikotinu úlevou od abstinčních příznaků a potlačení chuti na
kouření po vysazení nikotinu.

NICOTINE PERRIGO 4 mg PASTILKY

87/232/13-C

DR: O RP: 87/210/88-B/C
D: WRAFTON LABORATORIES LIMITED, BRAUNTON, Velká Británie

S: Nicotini resinas 26.66 mg
(odp. Nicotinum 4 mg)
PP: Krémová/bílá, oválná, bikonvexní pastilka, na jedné straně vyraženo 'L873.'
1. Blistr z průhledného bezbarvého laminátu sestávajícího z: 76 mikron UltRx3000 ACLAR/adhezní/254 mikron PVC a z 20 mikronové hliníkové fólie zatavené rozehrátým lakem
2. Blistr z průhledného bezbarvého laminátu sestávajícího z: 60 mikron PVC/240 mikron COC (cyklický olefin kopolymer)/90gsm PVdC a z 20 mikronové hliníkové fólie zatavené rozehrátým lakem
B: ORM PAS CMP 36X4MG I BLI kód SÚKL: 0171665
ORM PAS CMP 72X4MG I BLI kód SÚKL: 0171666
ORM PAS CMP 36X4MG II BLI kód SÚKL: 0171667
ORM PAS CMP 72X4MG II BLI kód SÚKL: 0171668
IS: Varia
ATC: N07BA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte blistr v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba závislosti na nikotinu úlevou od abstinčních příznaků a potlačení chuti na kouření po vysazení nikotinu.

PAPCO 500 mg/65 mg

07/327/13-C

DR: O RP: 07/164/92-C
D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika
S: Paracetamol 500 mg
Coffeinum 65 mg
PP: Téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety o délce 16 mm
Bezbarvý, průhledný PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0182052
POR TBL NOB 12 BLI kód SÚKL: 0182053
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0182054
POR TBL NOB 24 BLI kód SÚKL: 0182055
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0182056
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE51
PE: 48
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba mírné až středně silné bolesti, jako je bolest hlavy včetně migrény, bolest zubů, neuralgie různého původu, menstruační bolest, revmatické bolesti zejména při osteoartróze, bolest zad, bolest svalů, kloubů a bolest v krku při chřipce a akutním zánětu horních cest dýchacích. Současně přípravek snižuje horečku. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 12 let.

PROLUTEX 25 mg PRÁŠEK PRO INJEKČNÍ ROZTOK

56/329/13-C

DR: S
D: IBSA SLOVAKIA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika
S: Progesteronum 25 mg
PP: Bílý lyofilizovaný prášek.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená brombutylovou zátkou, hliníkové těsnění a odlamovací "flip-off" víčko.

B: INJ PLV SOL 1X25MG VIA kód SÚKL: 0182023
INJ PLV SOL 7X25MG VIA kód SÚKL: 0182024
INJ PLV SOL 14X25MG VIA kód SÚKL: 0182025

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC:G03DA04

PE: 48

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před chladem nebo mrazem.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po prvním otevření a rekonstituci se rekonstituovaný roztok musí okamžitě použít.
Jakýkoliv zbývající roztok je nutno zlikvidovat.

ZI: Luteální podpora jako součást léčebného programu asistované reprodukční technologie u neplodných žen

PROLUTEX 25 mg INJEKČNÍ ROZTOK

56/328/13-C

DR: S

D: IBSA SLOVAKIA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Progesteronum 25 mg v 1 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená brombutylovou zátkou, hliníkové těsnění a odlamovací "flip-off" víčko.

B: INJ SOL 1X1ML/25MG VIA kód SÚKL: 0182026
INJ SOL 7X1ML/25MG VIA kód SÚKL: 0182027
INJ SOL 14X1ML/25MG VIA kód SÚKL: 0182028

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC:G03DA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před chladem nebo mrazem.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Tento léčivý přípravek se musí použít ihned po prvním otevření: jakýkoliv zbývající roztok se musí zlikvidovat.

ZI: Luteální podpora jako součást léčebného programu asistované reprodukční technologie u neplodných žen

VORIKONAZOL SANDOZ 200 mg

26/317/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/212/013

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

S: Voriconazolum 200 mg

PP: Bílá až téměř bílá bikonvexní potahovaná tableta ve tvaru tobolky, na jedné straně vyraženo "200", druhá strana hladká, délka 15,9 +/- 0,3 mm, tloušťka 6,20 +/- 0,30 mm.

a) PVC/PVDC/Al blistr

b) HDPE lahev se šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem

B: POR TBL FLM 2X200MG BLI kód SÚKL: 0189218
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0189219
POR TBL FLM 14X200MG BLI kód SÚKL: 0189220
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0189221
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0189222
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0189223
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0189224

POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0189225
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0189226
POR TBL FLM 98X200MG BLI kód SÚKL: 0189227
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0189228
POR TBL FLM 500X200MG BLI kód SÚKL: 0189229
POR TBL FLM 1000X200MG BLI kód SÚKL: 0189230
POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0189231
POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0189232
POR TBL FLM 56X200MG TBC kód SÚKL: 0189233
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0189234

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba invazivní aspergilózy, kandidémie u pacientů bez neutropenie. Léčba závažných invazivních infekcí vyvolaných druhu Candida (včetně C. krusei) rezistentních vůči flukonazolu. Léčba závažných mykotických infekcí vyvolaných druhu Scedosporium a Fusarium.

ZOLEDRONIC ACID PFIZER 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK
87/320/13-C

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

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

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

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

5 ml plastová injekční lahvička z bezbarvého polypropylenu uzavřená halobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0183215

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Po naředění v 0,9% roztoku chloridu sodného nebo 5% glukózy se (příměs roztok), byla prokázána chemická a fyzikální stabilita po dobu 14 dnů při skladování při teplotě 5°C a 30°C, chráněno před světlem. Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodiny při teplotě 2°C - 8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na pokojovou teplotu.

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