

AVELOX 400 mg/250 ml INFUZNÍ ROZTOK

15/832/09-C

DR: S

D: BAYER HEALTHCARE AG, LEVERKUSEN, Německo

S: Moxifloxacinum hydrochloridum 436.8 mg
(odp. Moxifloxacinum 400 mg) v 250 ml

PP: Čirý, žlutý roztok.

Polyolefinové vaky s polypropylenovým výstupem, hliníková folie.

Bezbarvá skleněná lahvička (typ II) s chlorobutylovou pryžovou zátkou.

B: INF SOL 5X250 ML/400MG VAK kód SÚKL: 0130145

INF SOL 12X250 ML/400MG VAK kód SÚKL: 0130146

INF SOL 5X250 ML/400MG LAG kód SÚKL: 0130147

INF SOL 1X250 ML/400MG LAG kód SÚKL: 0130149

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01MA14

PE: 36 - vaky, 60 - lahvičky

ZS: Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

ZI: Komunitní získané pneumonie (CAP), komplikovaných infekcí kůže a kožních struktur (cSSSI). Moxifloxacin může být však použit pouze v případě, kdy použití antibiotik běžně doporučených k iniciální léčbě těchto infekcí není považováno za vhodné.

IBANDRONÁT MYLAN 150 mg

87/715/09-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1

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

S: Natrii ibandronas monohydricus 169.32 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)

PP: Bílé potahované tablety ve tvaru tobolky označené "I-150" na jedné straně a "G" na druhé straně.

OPA-Al-PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0140634

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0140635

POR TBL FLM 6X150MG BLI kód SÚKL: 0140636

POR TBL FLM 12X150MG BLI kód SÚKL: 0140637

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

SERTRALIN ORION 100 mg

30/836/09-C

DR: O RP: 30/1093/94-B/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Sertralini hydrochloridum 112 mg
(odp. Sertralinum 100 mg)

PP: Bílé, bikonvexní, podlouhlé potahované tablety, s vyraženým "A" na jedné straně tablety a "82" na druhé straně.

I. PVC/PVdC/Al blistr - bílý, neprůhledný.

II. PVC/Al blistr - bílý, neprůhledný.

B: POR TBL FLM 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0141286

POR TBL FLM 100X100MG I BLI kód SÚKL: 0141287
POR TBL FLM 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0141288
POR TBL FLM 100X100MG II BLI kód SÚKL: 0141289

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Deprese, k prevenci opakování nebo návratu depresivních epizod. Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní poruchy (obsessive-compulsive disorder - OCD) u dospělých a u dětí a dospívajících ve věku 6-17 let. Sociální úzkostné poruchy. Posttraumatické stresové poruchy (post-traumatic stress disorder - PTSD).

SERTRALIN ORION 50 mg

30/835/09-C

DR: O RP: 30/1093/94-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Sertralini hydrochloridum 56 mg
(odp. Sertralinum 50 mg)

PP: Bílé, bikonvexní, podlouhlé potahované tablety, s vyraženým "A" na jedné straně tablety a půlicí rýhou mezi "8" a "1" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/PVdC/Al blistr - bílý, neprůhledný.

II. PVC/Al blistr - bílý, neprůhledný.

B: POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0141282

POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0141283

POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0141284

POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0141285

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Deprese, k prevenci opakování nebo návratu depresivních epizod. Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní poruchy (obsessive-compulsive disorder - OCD) u dospělých a u dětí a dospívajících ve věku 6-17 let. Sociální úzkostné poruchy. Posttraumatické stresové poruchy (post-traumatic stress disorder - PTSD).

SILDENAFIL SANDOZ 100 mg

83/831/09-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1

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

S: Sildenafilu citras 140.4 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)

PP: Modré kulaté jemně tečkované tablety s křížovou dělicí rýhou na obou stranách a označením "100" na jedné straně.

Tabletu lze dělit na čtyři stejné čtvrtiny.

Aclar/Al blistr.

B: POR TBL NOB 1X100MG BLI kód SÚKL: 0143424

POR TBL NOB 2X100MG BLI kód SÚKL: 0143425

POR TBL NOB 4X100MG BLI kód SÚKL: 0143426

POR TBL NOB 6X100MG BLI kód SÚKL: 0143427

POR TBL NOB 8X100MG BLI kód SÚKL: 0143428

POR TBL NOB 10X100MG BLI kód SÚKL: 0143429

POR TBL NOB 12X100MG BLI kód SÚKL: 0143430
POR TBL NOB 16X100MG BLI kód SÚKL: 0143431
POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0143432
POR TBL NOB 24X100MG BLI kód SÚKL: 0143433
POR TBL NOB 28X100MG BLI kód SÚKL: 0143434

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Erektální dysfunkce u mužů

SILDENAFIL SANDOZ 50 mg

83/830/09-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

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

S: Sildenafilu citras 70.2 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré kulaté jemně tečkované tablety s křížovou dělicí rýhou na jedné straně a označením "50" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na čtyři stejné čtvrtiny.

Aclar/Al blistr.

B: POR TBL NOB 1X50MG BLI kód SÚKL: 0143123
POR TBL NOB 2X50MG BLI kód SÚKL: 0143124
POR TBL NOB 4X50MG BLI kód SÚKL: 0143125
POR TBL NOB 6X50MG BLI kód SÚKL: 0143416
POR TBL NOB 8X50MG BLI kód SÚKL: 0143417
POR TBL NOB 10X50MG BLI kód SÚKL: 0143418
POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0143419
POR TBL NOB 16X50MG BLI kód SÚKL: 0143420
POR TBL NOB 20X50MG BLI kód SÚKL: 0143421
POR TBL NOB 24X50MG BLI kód SÚKL: 0143422
POR TBL NOB 28X50MG BLI kód SÚKL: 0143423

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Erektální dysfunkce u mužů.

WILATE 450

75/833/09-C

DR: S

D: OCTAPHARMA (IP) LTD., MANCHESTER, Velká Británie

S: Factor VIII coagulationis humanus concentr. 450 ut
Factor von willebrand humanus 400 ut

PP: Bílý nebo světle žlutý prášek nebo drobná hmota. Roztok je čirý nebo lehce opalescentní.

1 lahvičku s práškem, sklo typu I, uzavřenou zátkou (brombutylová pryž) a opatřenou víčkem.

1 lahvičku s rozpouštědlem (5 ml vody na injekci s 0,1% Polysorbátu 80), sklo typu I, uzavřenou zátkou (chlorbutylová pryž) a opatřenou víčkem.

1 krabičku s příslušenstvím (1 jednorázová injekční stříkačka, 1 prepouštěcí set [1 injekční jehla se dvěma hroty a 1 filtr s hrotem], 1 infuzní set, 2 desinfekční alkoholové

tampony.

B: INJ PSO LQF 1X5ML/450UT VIA kód SÚKL: 0156173

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B02BD06

PE: 36

ZS: Uchovávejte prášek a rozpouštědlo v ledničce (2°C - 8°C). Uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Nezmrazujte.

Přípravek může být skladován po dobu 2 měsíců při pokojové teplotě (max. +25°C). V takovém případě je doba použitelnosti 2 měsíce od chvíle, kdy byl přípravek poprvé vyjmut z lednice. Novou dobu použitelnosti musí pacient vyznačit na krabičce.

Rekonstituovaný roztok by měl být použit během jednoho podání. Jakékoliv zbylé množství musí být zlikvidováno.

ZI: Von Willebrandova choroba. Hemofilie A.

WILATE 900

75/834/09-C

DR: S

D: OCTAPHARMA (IP) LTD., MANCHESTER, Velká Británie

S: Factor VIII coagulationis humanus concentr. 900 ut

Factor von willebrand humanus 800 ut

PP: Bílý nebo světle žlutý prášek nebo drobná hmota. Roztok je čirý nebo lehce opalescentní.

1 lahvičku s práškem, sklo typu I, uzavřenou zátkou (brombutylová pryž) a opatřenou víčkem.

1 lahvičku s rozpouštědlem (10 ml vody na injekci s 0,1% Polysorbátu 80), sklo typu I, uzavřenou zátkou (chlorbutylová pryž) a opatřenou víčkem.

1 krabičku s příslušenstvím (1 jednorázová injekční stříkačka, 1 prepouštěcí set [1 injekční jehla se dvěma hroty a 1 filtr s hrotem], 1 infuzní set, 2 desinfekční alkoholové tampony.

B: INJ PSO LQF 1X10ML/900UT VIA kód SÚKL: 0156174

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B02BD06

PE: 36

ZS: Způsob uchování: Uchovávejte prášek a rozpouštědlo v ledničce (2°C - 8°C).

Uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Nezmrazujte.

Přípravek může být skladován po dobu 2 měsíců při pokojové teplotě (max. +25°C). V takovém případě je doba použitelnosti 2 měsíce od chvíle, kdy byl přípravek poprvé vyjmut z lednice. Novou dobu použitelnosti musí pacient vyznačit na krabičce.

Rekonstituovaný roztok by měl být použit během jednoho podání. Jakékoliv zbylé množství musí být zlikvidováno.

ZI: Von Willebrandova choroba. Hemofilie A.
