

CETIRIZINE AUROBINDO 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/466/09-C

DR: O RP: 24/024/92-S/C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Cetirizini dihydrochloridum 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety téměř obdélníkového tvaru s vyraženým značením "X" na jedné straně a "20" na druhé. Mezi "2" a "0" je půlicí rýha. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PVDC-Al blistry

2. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 1X10MG BLI kód SÚKL: 0137603
POR TBL FLM 2X10MG BLI kód SÚKL: 0137604
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0137605
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0137606
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137607
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0137608
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137609
POR TBL FLM 21X10MG BLI kód SÚKL: 0137610
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137611
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137612
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0137613
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0137614
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0137615
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137616
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0137617

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE07

PE: 12

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: U dospělých a dětských pacientů starších 6 let: Cetirizin je indikován pro zmírnění nosních a očních symptomů sezónní a celoroční alergické rinitidy. Cetirizin je indikován pro zmírnění symptomů chronické idiopatické urtikárie.

EGITROMB 75 mg

16/471/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, KERESZTÚRI, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Clopidogreli sulfas 97.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E 181" na jedné straně.

OPA/Al/PVdC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141343
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0151180
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0151181

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopido-grel je indikován u dospělých k prevenci atherotrombotických příhod: u pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci)

nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.
U pacientů s akutním koronárním syndromem.

FLUCONAZOL-TEVA 2 mg/ml

26/423/09-C

DR: O RP: 26/148/91-C

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

S: Fluconazolum 200 mg v 100 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok. Rostok je isoosmotický a jeho pH je 6.

Infuzní vak (polyolefin/Styren-ethylene-butylene kopolymer) vybavený

polypropylenovým (SFC) portem. Port je uzavřen izoprenovou pryžovou a zátkou a snímatelným polypropylenovým krytem.

Infuzní vak je zataven v průhledném polypropylenovém přebalu.

B: INF SOL 1X100ML/200MG VAK kód SÚKL: 0116076

INF SOL 10X100ML/200MG VAK kód SÚKL: 0116077

INF SOL 1X200ML/400MG VAK kód SÚKL: 0116078

INF SOL 10X200ML/400MG VAK kód SÚKL: 0116079

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C. Chránit před mrazem.

ZI: Dospělí: systémové kandidózy závažné slizniční kandidózy kryptokokové meningitidy profylaxe hlubokých kandidových infekcí Děti: systémové kandidózy závažné slizniční kandidózy

GLEPARK 0,088 mg

27/455/09-C

DR: OC RP: EU 1/97/050/001-002

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg

(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami a vyrytým označením "PX" na jedné straně (druhá strana tablety bez označení).

Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0134071

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0134072

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci jako samostatná léčba nebo v kombinaci s přípravkem levodopa.

GLEPARK 0,18 mg

27/456/09-C

DR: OC RP: EU1/97/050/003-004

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg

(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé oválné ploché nepotahované tablety se zkosenými hranami a vyrytým označením "PX" a "1" na každé straně půlící rýhy na jedné straně tablety a půlící rýhou na druhé straně tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr.
B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0134073
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0134074
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci jako samostatná léčba nebo v kombinaci s přípravkem levodopa.

GLEPARK 0,35 mg 27/457/09-C

DR: OC RP: EU1/97/050/011-012
D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)
PP: Bílé oválné ploché nepotahované tablety se zkosenými hranami a vyrytým označením "PX" a "2" na každé straně půlící rýhy na jedné straně tablety a půlící rýhou na druhé straně tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr.
B: POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0134075
POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0134076
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci jako samostatná léčba nebo v kombinaci s přípravkem levodopa.

GLEPARK 0,7 mg 27/458/09-C

DR: OC RP: EU1/97/050/005-006
D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé oválné ploché nepotahované tablety se zkosenými hranami a vyrytým označením "PX" a "3" na každé straně půlící rýhy na jedné straně tablety a půlící rýhou na druhé straně tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr.
B: POR TBL NOB 30X0.70MG BLI kód SÚKL: 0134077
POR TBL NOB 100X0.70MG BLI kód SÚKL: 0134078
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci jako samostatná léčba nebo v kombinaci s přípravkem levodopa.

IBUPROFEN AL 600 29/459/09-C

DR: L
D: ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG., LAICHINGEN, Německo
S: Ibuprofenum 600 mg
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách (rozměry 20,7 x 7,8 mm)
Bílý neprůhledný PVC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0032111
POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0032112
POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0032113
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatické léčba zánětlivých a degenerativních chorob kloubních, mimokloubního revmatizmu a chorob páteře; používá se při revmatoidní artritidě, osteoartróze, ankylozující spondylitidě, psoriatické artritidě, dnové artritidě, chondrokalcinóze (pseudodna), při distorzi kloubů a zhmoždění pohybového aparátu.

IBUPROFEN AL 800

29/460/09-C

DR: L
D: ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG., LAICHINGEN, Německo
S: Ibuprofenum 800 mg
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách (rozměry 22,2 x 8 mm)
Bílý neprůhledný PVC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 30X800MG BLI kód SÚKL: 0032114
POR TBL FLM 60X800MG BLI kód SÚKL: 0032115
POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0032116
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatické léčba zánětlivých a degenerativních chorob kloubních, mimokloubního revmatizmu a chorob páteře; používá se při revmatoidní artritidě, osteoartróze, ankylozující spondylitidě, psoriatické artritidě, dnové artritidě, chondrokalcinóze (pseudodna), při distorzi kloubů a zhmoždění pohybového aparátu.

LENUXIN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/452/09-C

DR: O RP: 30/276/02-C
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně půlicí rýha, na druhé straně vyražení "N54". Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al/PVC - Al blistr.
B: POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0130474
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0130475
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0130476
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0130477
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0130478

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0154385
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0154386
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0154387
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0154388

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

LENUXIN 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/453/09-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně půlicí rýha, na druhé straně vyražení "N55". Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al/PVC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0130479
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0130480
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0130481
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0130482
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0130483
POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0154389
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0154390
POR TBL FLM 200X15MG BLI kód SÚKL: 0154391
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0154392

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

LENUXIN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/454/09-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně půlicí rýha, na druhé straně vyražení "N56". Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al/PVC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0130484
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0130485
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0130486

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0130487
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0130488
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0154393
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0154394
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0154395
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0154396

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

LENUXIN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/451/09-C

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

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyražení "N53".
PVC/Al/PVC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0130469
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0130470
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0130471
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0130472
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0130473
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0154381
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0154382
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0154383
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0154384

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

LERCANIDIPIN ACTAVIS 10mg

83/447/09-C

DR: O RP: 83/217/02-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.4 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 6,5 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a označením "L" na druhé straně.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykaní, není určena pro dělení dávky.

Al/PVC blistry.

- HDPE lahvičky s LDPE uzávěrem.
- B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0134399
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0134400
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0134401
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134402
POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0134403
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0134404
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0134405
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0134406
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0134407
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134408
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0134418
- IS: Vasodilatantia
ATC: C08CA13
PE: 24
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn proti vlhkosti.
HDPE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn proti vlhkosti.
ZI: Lercanidipin Actavis je indikován k léčbě mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

LERCANIDIPIN ACTAVIS 20mg

83/448/09-C

- DR: O RP: 83/404/05-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Lercanidipini hydrochloridum 20 mg
(odp. Lercanidipinum 18.8 mg)
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 8,5 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a označením "L" na druhé straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena pro dělení dávky.
Al/PVC blistry.
HDPE lahvička s LDPE uzávěrem.
- B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0134420
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0134421
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134422
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134423
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0134424
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0134425
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134426
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0134427
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0134428
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0134429
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0134439
- IS: Vasodilatantia
ATC: C08CA13
PE: 24
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn proti vlhkosti.
HDPE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené lahvičce, aby byl

přípravek chráněn proti vlhkosti.
ZI: Lercanidipin Actavis je indikován k léčbě mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

**OXID DUSNÝ MEDICINÁLNÍ AIR PRODUCTS,100% V/V, PLYN PRO INHALACI,
ZKAPAL 89/472/09-C**

DR: L

D: AIR PRODUCTS SPOL. S R.O., DĚČÍN, Česká republika

S: Dinitrogenii oxidum 450 kg

PP: Bezbarvý plyn lehce nasládlého zápachu a bez chuti.

Tlakové lahve z oceli nebo Al.

Ventily jsou z mosazi, oceli nebo Al.

Horní zaoblená část tlakové lahve (krk) má modrou barvu se dvěma bílými "N" proti sobě, válcová část tlakové lahve je bílá (tělo).

1) ocelová tlaková láhev s "pin- index" ventilem

2) ocelová tlaková láhev s ručním otočným ventilem

3) hliníková tlaková láhev s "pin- index" ventilem

4) hliníková tlaková láhev s ručním otočným ventilem

5) svazek ocelových tlakových lahví s ručním otočným ventilem

B: INH GAS LIQ 0.5L/0.375KG II GSL kód SÚKL: 0136453

INH GAS LIQ 1L/0.75KG II GSL kód SÚKL: 0136454

INH GAS LIQ 2L/1.50KG II GSL kód SÚKL: 0136455

INH GAS LIQ 3L/2.25KG II GSL kód SÚKL: 0136456

INH GAS LIQ 4L/3.00KG II GSL kód SÚKL: 0136457

INH GAS LIQ 4L/3.00KG III GSL kód SÚKL: 0136458

INH GAS LIQ 4L/3.00KG IV GSL kód SÚKL: 0136459

INH GAS LIQ 0.5L/0.375KG III GSL kód SÚKL: 0136460

INH GAS LIQ 0.5L/0.375KG IV GSL kód SÚKL: 0136462

INH GAS LIQ 1L/0.75KG III GSL kód SÚKL: 0136463

INH GAS LIQ 1L/0.75KG IV GSL kód SÚKL: 0136464

INH GAS LIQ 2L/1.50KG III GSL kód SÚKL: 0136465

INH GAS LIQ 2L/1.50KG IV GSL kód SÚKL: 0136466

INH GAS LIQ 3L/2.25KG III GSL kód SÚKL: 0136467

INH GAS LIQ 3L/2.25KG IV GSL kód SÚKL: 0136468

INH GAS LIQ 5L/3.75KG II GSL kód SÚKL: 0136469

INH GAS LIQ 5L/3.75KG III GSL kód SÚKL: 0136470

INH GAS LIQ 5L/3.75KG IV GSL kód SÚKL: 0136471

INH GAS LIQ 7L/5.25KG IV GSL kód SÚKL: 0136472

INH GAS LIQ 7L/5.25KG III GSL kód SÚKL: 0136473

INH GAS LIQ 7L/5.25KG II GSL kód SÚKL: 0136474

INH GAS LIQ 10L/7.50KG II GSL kód SÚKL: 0136475

INH GAS LIQ 10L/7.50KG III GSL kód SÚKL: 0136476

INH GAS LIQ 10L/7.50KG IV GSL kód SÚKL: 0136477

INH GAS LIQ 13L/9.75KG IV GSL kód SÚKL: 0136478

INH GAS LIQ 13L/9.75KG III GSL kód SÚKL: 0136479

INH GAS LIQ 13L/9.75KG II GSL kód SÚKL: 0136480

INH GAS LIQ 15L/11.25KG II GSL kód SÚKL: 0136481

INH GAS LIQ 15L/11.25KG III GSL kód SÚKL: 0136482

INH GAS LIQ 15L/11.25KG IV GSL kód SÚKL: 0136483

INH GAS LIQ 20L/15.00KG IV GSL kód SÚKL: 0136484

INH GAS LIQ 20L/15.00KG III GSL kód SÚKL: 0136485
INH GAS LIQ 20L/15.00KG II GSL kód SÚKL: 0136486
INH GAS LIQ 25L/18.75KG II GSL kód SÚKL: 0136487
INH GAS LIQ 25L/18.75KG III GSL kód SÚKL: 0136488
INH GAS LIQ 25L/18.75KG IV GSL kód SÚKL: 0136489
INH GAS LIQ 30L/22.50KG II GSL kód SÚKL: 0136490
INH GAS LIQ 40L/30.00KG II GSL kód SÚKL: 0136491
INH GAS LIQ 50L/37.50KG II GSL kód SÚKL: 0136492
INH GAS LIQ 0.5L/0.375KG I GSL kód SÚKL: 0147372
INH GAS LIQ 1L/0.75KG I GSL kód SÚKL: 0147373
INH GAS LIQ 2L/1.5KG I GSL kód SÚKL: 0147374
INH GAS LIQ 3L/2.25KG I GSL kód SÚKL: 0147375
INH GAS LIQ 4L/3KG I GSL kód SÚKL: 0147376
INH GAS LIQ 5L/3.75KG I GSL kód SÚKL: 0147377
INH GAS LIQ 7L/5.25KG I GSL kód SÚKL: 0147378
INH GAS LIQ 10L/7.5KG I GSL kód SÚKL: 0147379
INH GAS LIQ 13L/9.75KG I GSL kód SÚKL: 0147380
INH GAS LIQ 15L/11.25KG I GSL kód SÚKL: 0147381
INH GAS LIQ 20L/15KG I GSL kód SÚKL: 0147382
INH GAS LIQ 25L/18.75KG I GSL kód SÚKL: 0147383
INH GAS LIQ 30L/22.5KG I GSL kód SÚKL: 0147384
INH GAS LIQ 40L/30KG I GSL kód SÚKL: 0147385
INH GAS LIQ 50L/37.5KG I GSL kód SÚKL: 0147386
INH GAS LIQ 450L/337.5KG V GSL kód SÚKL: 0147387
INH GAS LIQ 600L/450KG V GSL kód SÚKL: 0147388
INH GAS LIQ 800L/600KG V GSL kód SÚKL: 0147389
INH GAS LIQ 900L/675KG V GSL kód SÚKL: 0147390

IS: Medicinální plyny

ATC: N01AX13

PE: 36

ZS: Tlakové lahve uchovávejte při teplotě od -20°C do +65°C. Tlakové lahve je nutno skladovat na dobře větraném místě výhradně určeném ke skladování medicinálních plynů. Ve skladovacím prostoru se nesmí vyskytovat žádné hořlavé materiály. Jakýkoli kontakt s tukem, oleji nebo jinými uhlovodíky je zakázán. Tlakové lahve je nutno uchovávat ve svislé poloze, tlakové lahve s kulatým dnem musí být uchovávány ve svislé poloze v paletě. Tlakové lahve je nutno chránit před pády nebo nárazy, například pomocí následujících opatření: zajištěním tlakových lahví nebo umístěním do palety. Tlakové lahve obsahující různé druhy plynů musí být uchovávány odděleně. Plné a prázdné tlakové lahve musí být uchovávány odděleně. Tlakové lahve nesmí být umístěny v blízkosti zdrojů tepla. Tlakové lahve je nutno skladovat zastřešené a chráněné proti povětrnostním vlivům. Ventily tlakových lahví pro oxid dusný jsou vybaveny pojistnou membránou, která brání roztržení tlakové lahve působením přetlaku v tlakové lahvi. Pojistná membrána může selhat v důsledku nadměrné teploty, což způsobí únik celého obsahu tlakové lahve. V takovém případě nevstupujte do prostoru skladování a prostor dostatečně větrejte dokud není vyčištěn odborníkem.

ZI: Oxid dusný v ekvimolární koncentraci s kyslíkem (50% v/v oxidu dusného a 50% v/v kyslíku) je podáván jako analgetikum se slabými anestetickými vlastnostmi pro léčbu bolesti krátkého trvání jako součást akutní léčby v traumatologii a u popálenin, při zubních zákrocích, porodu a chirurgických výkonech v otorinolaryngologii. Oxid dusný je používán jako základní anestetikum v kombinaci s inhalačními anestetiky,

intravenózními anestetiky (thiopental, propofol), opiáty a/nebo myorelaxanty.
Medicínální kyslík je přimíchán v minimální koncentraci 21% v/v.

PROPOFOL BAYER 10 mg/ml

05/464/09-C

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

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

S: Propofolum 1000 mg v 100 ml

PP: Mléčně bílá emulze oleje ve vodě.

1. Ampule z bezbarvého skla typu I s 20 ml emulze.

2. Lahvičky z bezbarvého skla typu II uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou s 50 ml nebo 100 ml emulze.

B: INJ+INF EML 1X50ML/500MG LAG kód SÚKL: 0143602

INJ+INF EML 10X50ML/500MG LAG kód SÚKL: 0143603

INJ+INF EML 1X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0143604

INJ+INF EML 10X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0143605

INJ+INF EML 5X20ML/200MG AMP kód SÚKL: 0143779

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

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

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

ZI: Přípravek se používá jako krátce působící celkové intravenózní anestetikum.

PROPOFOL BAYER 20 mg/ml

05/465/09-C

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

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

S: Propofolum 1000 mg v 50 ml

PP: Mléčně bílá emulze oleje ve vodě.

Lahvičky z bezbarvého skla typu II uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou s 50 ml emulze.

B: INJ+INF EML 10X50ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0143606

INJ+INF EML 1X50ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0143780

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

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

krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek se používá jako krátce působící celkové intravenózní anestetikum.

TARGIN 10/5 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 65/468/09-C

DR: OK

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 10 mg

(odp. Oxycodonum 9 mg)

Naloxoni hydrochloridum dihydricum 5.45 mg

(odp. Naloxoni hydrochloridum 5 mg)

(odp. Naloxonum 4.5 mg)

PP: Podlouhlé bílé potahované tablety označené "OXN" na jedné straně a "10" na straně druhé.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138523
POR TBL PRO 14X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138524
POR TBL PRO 20X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138525
POR TBL PRO 28X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138526
POR TBL PRO 30X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138527
POR TBL PRO 50X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138528
POR TBL PRO 56X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138529
POR TBL PRO 60X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138530
POR TBL PRO 98X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138531
POR TBL PRO 100X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138532
POR TBL PRO 10X10X10/5MG BLI kód SÚKL: 0138533

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik.
Opioidní antagonist a naloxone se přidává, aby působil proti zácpě způsobené opioidem tím, že blokuje lokální působení oxycodonu v opioidních receptorech ve střevěch.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

TARGIN 20/10 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 65/469/09-C

DR: OK

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 20 mg
(odp. Oxycodonum 18 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 10.9 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 10 mg)
(odp. Naloxonum 9 mg)

PP: Podlouhlé růžové potahované tablety označené "OXN" na jedné straně a "20" na straně druhé.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138534
POR TBL PRO 14X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138535
POR TBL PRO 20X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138536
POR TBL PRO 28X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138537
POR TBL PRO 30X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138538
POR TBL PRO 50X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138539
POR TBL PRO 56X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138540
POR TBL PRO 60X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138541
POR TBL PRO 98X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138542
POR TBL PRO 100X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138543
POR TBL PRO 10X10X20/10MG BLI kód SÚKL: 0138544

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik.
Opioidní antagonist a naloxone se přidává, aby působil proti zácpě způsobené opioidem tím, že blokuje lokální působení oxycodonu v opioidních receptorech ve střevěch.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

TARGIN 40/20 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 65/470/09-C

DR: OK

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg
(odp. Oxycodonum 36 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 21.8 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 20 mg)
(odp. Naloxonum 18 mg)

PP: Podlouhlé žluté potahované tablety označené "OXN" na jedné straně a "40" na straně druhé.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138545
POR TBL PRO 14X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138546
POR TBL PRO 20X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138547
POR TBL PRO 28X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138548
POR TBL PRO 30X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138549
POR TBL PRO 50X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138550
POR TBL PRO 56X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138551
POR TBL PRO 60X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138552
POR TBL PRO 98X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138553
POR TBL PRO 100X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138554
POR TBL PRO 10X10X40/20MG BLI kód SÚKL: 0138555

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik.
Opioidní antagonist a naloxone se přidává, aby působil proti zácpě způsobené opioidem tím, že blokuje lokální působení oxycodonu v opioidních receptorech ve střevě.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

TARGIN 5/2,5 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 65/467/09-C

DR: OK

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

S: Oxycodoni hydrochloridum 5 mg
(odp. Oxycodonum 4.5 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.73 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 2.5 mg)
(odp. Naloxonum 2.25 mg)

PP: Podlouhlé modré potahované tablety označené "OXN" na jedné straně a "5" na straně druhé.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138512
POR TBL PRO 14X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138513
POR TBL PRO 20X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138514
POR TBL PRO 28X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138515

POR TBL PRO 30X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138516
POR TBL PRO 50X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138517
POR TBL PRO 56X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138518
POR TBL PRO 60X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138519
POR TBL PRO 98X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138520
POR TBL PRO 100X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138521
POR TBL PRO 10X10X5/2.5MG BLI kód SÚKL: 0138522

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 24

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

ZI: Silná bolest, kterou lze přiměřeně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik. Opioidní antagonist a naloxone se přidává, aby působil proti zácpě způsobené opioidem tím, že blokuje lokální působení oxycodonu v opioidních receptorech ve střevěch.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

VALARIC 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/463/09-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Okrová cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0130090

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0130091

POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0130092

POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0130093

POR TBL FLM 280X160MG BLI kód SÚKL: 0130094

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba esenciální hypertenze. Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídavek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALARIC 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/461/09-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žlutá cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0130080

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0130081
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0130082
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0130083
POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0130084

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídavek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALARIC 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/462/09-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžová cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0130085

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0130086

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0130087

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0130088

POR TBL FLM 280X80MG BLI kód SÚKL: 0130089

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba esenciální hypertenze. Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídavek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN LICONSA 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/385/09-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Okrová cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0130075

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0130076

POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0130077

POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0130078

POR TBL FLM 280X160MG BLI kód SÚKL: 0130079

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba esenciální hypertenze. Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídavek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN LICONSA 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/383/09-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žlutá cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0130065

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0130066

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0130067

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0130068

POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0130069

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídavek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN LICONSA 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/384/09-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžová cylindrická potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0130070

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0130071

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0130072

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0130073

POR TBL FLM 280X80MG BLI kód SÚKL: 0130074

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba esenciální hypertenze. Po nedávno prodělaném infarktu myokardu: léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým chronickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (od 12 hodin do 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání: léčba symptomatického srdečního selhání, pokud nelze podávat inhibitory ACE nebo jako přídatek k inhibitoru ACE, pokud nelze použít beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VINORELBINE POLPHARMA 10 mg/ml

44/449/09-C

DR: O RP: 44/136/92-S/C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Vinorelbini ditartras 13.85 mg
(odp. Vinorelbinum 10 mg) v 1 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s hodnotou pH 3,3 až 3,8 a osmolaritou 47 mOsm/kg.
Skleněná lahvička I. třídy se zátkou z butylové pryže potaženou fluororesinem,
hliníkový uzávěr.

B: INF CNC SOL 1X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0135931
INF CNC SOL 10X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0135932

IS: Cytostatica

ATC: L01CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba nemalobuněčného karcinomu plic stadia 3 nebo 4 v monoterapii nebo v kombinaci. Léčba pokročilého karcinomu prsu stadia 3 nebo 4 u pacientek, u nichž selhala nebo u nichž není vhodná chemoterapie antracykliny.

VINORELBINE POLPHARMA 50mg/5ml

44/450/09-C

DR: O RP: 44/136/92-S/C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Vinorelbini ditartras 69.25 mg
(odp. Vinorelbinum 50 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s hodnotou pH 3,3 až 3,8 a osmolaritou 47 mOsm/kg.
Skleněná lahvička I. třídy se zátkou z butylové pryže potaženou fluororesinem,
hliníkový uzávěr.

B: INF CNC SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0135933
INF CNC SOL 10X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0135934

IS: Cytostatica

ATC: L01CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba nemalobuněčného karcinomu plic stadia 3 nebo 4 v monoterapii nebo v kombinaci. Léčba pokročilého karcinomu prsu stadia 3 nebo 4 u pacientek, u nichž selhala nebo u nichž není vhodná chemoterapie antracykliny.
