

AMISULPRID MYLAN 100 mg

68/548/09-C

DR: O RP: 68/011/01-C

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

S: Amisulpridum 100 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0141124

POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0141125

POR TBL NOB 10X100MG BLI kód SÚKL: 0155054

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid Mylan je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie:

- produktivní symptomy s bludy, halucinacemi, poruchami myšlení, hostilitou a podezřívavým chováním
- primárně negativní symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením. Amisulprid Mylan také potlačuje sekundární negativní symptomy u produktivních stavů, stejně jako afektivní poruchy jako jsou depresivní nálady či retardace.

AMISULPRID MYLAN 200 mg

68/549/09-C

DR: O RP: 68/459/99-C

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

S: Amisulpridum 200 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety o průměru 11 mm, s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0141126

POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0141127

POR TBL NOB 90X200MG BLI kód SÚKL: 0141128

POR TBL NOB 120X200MG BLI kód SÚKL: 0141129

POR TBL NOB 10X200MG BLI kód SÚKL: 0155056

POR TBL NOB 150X200MG BLI kód SÚKL: 0155057

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Amisulprid Mylan je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie:

- produktivní symptomy s bludy, halucinacemi, poruchami myšlení, hostilitou a podezřívavým chováním
- primárně negativní symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením. Amisulprid Mylan také potlačuje sekundární negativní symptomy u produktivních stavů, stejně jako afektivní poruchy jako jsou depresivní nálady či retardace.

AMISULPRID MYLAN 400 mg

68/550/09-C

DR: O RP: 68/012/01-C

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

S: Amisulpridum 400 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé tablety ve tvaru tobolky s rozměry 18x8 mm a s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0141130
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0141131
POR TBL FLM 100X400MG BLI kód SÚKL: 0155055
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AL05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Amisulprid Mylan je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie:
- produktivní symptomy s bludy, halucinacemi, poruchami myšlení, hostilitou a podezřívavým chováním
- primárně negativní symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením. Amisulprid Mylan také potlačuje sekundární negativní symptomy u produktivních stavů, stejně jako afektivní poruchy jako jsou depresivní nálady či retardace.

AMISULPRID MYLAN 50 mg

68/547/09-C

DR: O RP: 68/458/99-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Amisulpridum 50 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 6 mm s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0141119
POR TBL NOB 20X50MG BLI kód SÚKL: 0141120
POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0141121
POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0141122
POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0141123
POR TBL NOB 10X50MG BLI kód SÚKL: 0155053
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AL05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Amisulprid Mylan je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie:
- produktivní symptomy s bludy, halucinacemi, poruchami myšlení, hostilitou a podezřívavým chováním
- primárně negativní symptomy (deficitní syndrom) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením. Amisulprid Mylan také potlačuje sekundární negativní symptomy u produktivních stavů, stejně jako afektivní poruchy jako jsou depresivní nálady či retardace.

APO-DONEPEZIL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/568/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety, s vyraženým "APO" na

jedné straně, na straně druhé s vyraženým "DO" v horní části a "10" v dolní části tablety.

PVC/Al blistr.

HDPE kulaté, bílé lahvičky s modrým PP víčkem.

B: POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0131506

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0131507

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0131509

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0155073

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

APO-DONEPEZIL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/567/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety, s vyraženým "APO" na jedné straně, na straně druhé s vyraženým "DO" v horní části a "5" v dolní části tablety.
PVC/Al blistr.

HDPE kulaté, bílé lahvičky s modrým PP víčkem.

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0131503

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0131504

POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0131505

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0155072

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

MEDOPEXOL 0,088 mg

27/564/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety (průměr cca 6,5mm).
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr strip.

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0141725

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0155069

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

MEDOPEXOL 0,18 mg

27/565/09-C

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

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)PP: Bílé, bikonvexní, oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách (rozměry cca 8 mm × 4 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blister strip.B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141726
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141727

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou

MEDOPEXOL 0,7 mg

27/566/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-006 EU1

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně (průměr cca 9 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blister strip.B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141728
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141729

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou

NISAXIN RETARD 150 mg

30/350/09-C

DR: O RP: 30/687/99-C

D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 169.74 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Bílé až téměř bílé pelety v tvrdé želatinové tobolce (velikost 0) s okrovým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blister.

2. HDPE nádobka s HDPE šroubovacím uzávěrem uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0129911
POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129912
POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129913
POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0129914

POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0129915
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129916
POR CPS PRO 50X150MG TBC kód SÚKL: 0129917
POR CPS PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0129918

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované a sociální úzkostné poruchy. Léčba panické poruchy.

NISAXIN RETARD 37,5 mg

30/348/09-C

DR: O RP: 30/336/03-C

D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 42.435 mg
(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé pelety v tvrdé želatinové tobolce (velikost 3) s oranžovým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE nádobka s HDPE šroubovacím uzávěrem uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129895

POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129896

POR CPS PRO 30X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129897

POR CPS PRO 50X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129898

POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129899

POR CPS PRO 100X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129900

POR CPS PRO 50X37.5MG TBC kód SÚKL: 0129901

POR CPS PRO 100X37.5MG TBC kód SÚKL: 0129902

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované a sociální úzkostné poruchy. Léčba panické poruchy

NISAXIN RETARD 75 mg

30/349/09-C

DR: O RP: 30/686/99-C

D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.87 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé pelety v tvrdé želatinové tobolce (velikost 1) s žlutým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE nádobka s HDPE šroubovacím uzávěrem uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0129903

POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0129904

POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0129905

POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0129906

POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0129907
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0129908
POR CPS PRO 50X75MG TBC kód SÚKL: 0129909
POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0129910

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované a sociální uzkostné poruchy. Léčba panické poruchy.

PRAMITHAN 0,088 mg

27/559/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety (průměr cca 6,5mm).
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0143769
POR TBL NOB 90X0.088MG BLI kód SÚKL: 0143770
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0143771

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMITHAN 0,18 mg

27/560/09-C

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

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé, bikonvexní, oválné tablety s půlicí rýhou na obou stranách (rozměry cca 8 mm × 4 mm). Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0143772
POR TBL NOB 90X0.18MG BLI kód SÚKL: 0143773
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0143774

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 30

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

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMITHAN 0,7 mg

27/561/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-006 EU1

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s půlicí rýhou na jedné straně (průměr cca 9 mm).
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
OPA/Aluminium/PVC/Aluminium blistr.
B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0143775
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0143781
POR TBL NOB 90X0.7MG BLI kód SÚKL: 0155070
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 30
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

QUETIAPIN MYLAN 300 mg

68/563/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Quetiapini fumaras 345.39 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)
PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety, s půlicí rýhou a vyraženým "Q" a "300" na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.
HDPE lahvičky s PP uzávěrem.
B: POR TBL FLM 1X300MG BLI kód SÚKL: 0147774
POR TBL FLM 3X300MG BLI kód SÚKL: 0147775
POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0147776
POR TBL FLM 7X300MG BLI kód SÚKL: 0147777
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0147778
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0147779
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0147780
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0147781
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0147782
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0147783
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0147784
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0147785
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0147786
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0147787
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0147788
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0147789
POR TBL FLM 60X300MG TBC kód SÚKL: 0147804
POR TBL FLM 84X300MG TBC kód SÚKL: 0147805
POR TBL FLM 90X300MG TBC kód SÚKL: 0147806
POR TBL FLM 98X300MG TBC kód SÚKL: 0147807
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0147808
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0147809
POR TBL FLM 500X300MG TBC kód SÚKL: 0147810
POR TBL FLM 1000X300MG TBC kód SÚKL: 0147811

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžké až těžké manické epizody. Neprokázalo se, že by byl Quetiapin Mylan účinný v prevenci recidivy manických nebo depresivních epizod

RISPERIGAMMA 1 mg

68/555/09-C

DR: O RP: 68/185/95-A/C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Risperidonum 1 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0143542
POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0143543
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0143544
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0143545
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0143546
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0143547
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0143548
POR TBL FLM 250X1MG BLI kód SÚKL: 0143549
POR TBL FLM 1000X1MG BLI kód SÚKL: 0143550

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

RISPERIGAMMA 2 mg

68/556/09-C

DR: O RP: 68/185/95-B/C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Risperidonum 2 mg

PP: Oranžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 10X2MG BLI kód SÚKL: 0143551
POR TBL FLM 20X2MG BLI kód SÚKL: 0143552
POR TBL FLM 30X2MG BLI kód SÚKL: 0143553

POR TBL FLM 50X2MG BLI kód SÚKL: 0143554
POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0143555
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0143556
POR TBL FLM 100X2MG BLI kód SÚKL: 0143557
POR TBL FLM 250X2MG BLI kód SÚKL: 0143558
POR TBL FLM 1000X2MG BLI kód SÚKL: 0143559

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

RISPERIGAMMA 3 mg

68/557/09-C

DR: O RP: 68/185/95-C/C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Risperidonum 3 mg

PP: Žluté podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X3MG BLI kód SÚKL: 0143561
POR TBL FLM 20X3MG BLI kód SÚKL: 0143562
POR TBL FLM 50X3MG BLI kód SÚKL: 0143563
POR TBL FLM 60X3MG BLI kód SÚKL: 0143564
POR TBL FLM 100X3MG BLI kód SÚKL: 0143565
POR TBL FLM 100X3MG BLI kód SÚKL: 0143566
POR TBL FLM 250X3MG BLI kód SÚKL: 0143567
POR TBL FLM 1000X3MG BLI kód SÚKL: 0143568

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u

kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

RISPERIGAMMA 4 mg

68/558/09-C

DR: O RP: 68/185/95-D/C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Risperidonum 4 mg

PP: Zelené podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC / PE / PVDC / Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X4MG BLI kód SÚKL: 0143569

POR TBL FLM 20X4MG BLI kód SÚKL: 0143570

POR TBL FLM 30X4MG BLI kód SÚKL: 0143571

POR TBL FLM 50X4MG BLI kód SÚKL: 0143572

POR TBL FLM 60X4MG BLI kód SÚKL: 0143573

POR TBL FLM 100X4MG BLI kód SÚKL: 0143574

POR TBL FLM 100X4MG BLI kód SÚKL: 0143575

POR TBL FLM 250X4MG BLI kód SÚKL: 0143576

POR TBL FLM 1000X4MG BLI kód SÚKL: 0143577

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě schizofrenie. Přípravek Risperigamma je indikován k léčbě středně závažných až závažných manických epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese u pacientů se středně závažnou až závažnou Alzheimerovskou demencí, kteří neodpovídají na nefarmakologické postupy a u kterých hrozí riziko sebepoškození nebo poškození ostatních. Přípravek Risperigamma je indikován ke krátkodobé symptomatické léčbě (do 6 týdnů) přetrvávající agrese při poruchách chování u dětí od 5 let věku a mladistvých s podprůměrnými intelektuálními funkcemi nebo mentální retardací diagnostikovanými na základě DSM-IV kritérií, u kterých závažnost agresivity nebo jiné formy destruktivního chování vyžadují farmakologickou léčbu.

VASTIGMEX 1,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/551/09-C

DR: O RP: 98/066/001-EU1

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdá neprůhledná želatinová tobolka velikosti 2, jejíž horní i spodní část je žluté barvy, tobolka obsahuje prášek téměř bílé anebo bíložluté barvy.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141132

POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141133

POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141134

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

VASTIGMEX 3 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/552/09-C

DR: O RP: 98/066/004-EU1

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdá neprůhledná želatinová tobolka velikosti 2, jejíž spodní i horní část je oranžové barvy, tobolka obsahuje prášek téměř bílé anebo bíložluté barvy.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0141135

POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0141136

POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0141137

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

VASTIGMEX 4,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/553/09-C

DR: O RP: 98/066/007-EU1

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)

PP: Tvrdá neprůhledná želatinová tobolka velikosti 2, jejíž spodní i horní část je červené barvy, tobolka obsahuje prášek téměř bílé anebo bíložluté barvy.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0133751

POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141924

POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141925

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

VASTIGMEX 6 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/554/09-C

DR: O RP: 98/066/010-EU1

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tvrdá neprůhledná želatinová tobolka velikosti 2, jejíž horní část je červené barvy a spodní část oranžové barvy, tobolka obsahuje prášek téměř bílé anebo bíložluté barvy.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0141141
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0141142
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0141143

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.
