

APO-QUETIAPIN 100 mg

68/065/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně, o průměru zhruba 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0129829
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0129830

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně silných až silných manických epizod.

APO-QUETIAPIN 200 mg

68/066/09-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně, o průměru zhruba 12,1 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0129831
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0129832

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně silných až silných manických epizod.

APO-QUETIAPIN 25 mg

68/064/09-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru zhruba 5,7 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0129827
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0129828

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně silných až silných manických epizod.

BETAHISTIN CYATHUS 8 mg, PERORÁLNÍ ROZTOK

83/046/09-C

DR: OWE RP: DE

D: CYATHUS EXQUIRERE PHARMAFORSCHUNGS GMBH, VIENNA, Rakousko

S: Betahistini dihydrochloridum 600 mg
PP: Čirá průzračná tekutina.
Lahvička z hnědého skla (typu III podle hydrolytické odolnosti) s bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a s přiloženou dávkovací pumpou.
B: POR SOL 60ML LAG kód SÚKL: 0134371
POR SOL 120ML LAG kód SÚKL: 0134372
IS: Vasodilatantia
ATC: N07CA01
PE: 48
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.
ZI: Léčba závratí spojených s funkčními poruchami vestibulárního ústrojí v rámci Menierova syndromu.

DERIN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/054/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko
S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o průměru přibližně 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě shodné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0129445
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0129446
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0129447
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0129448
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0129449
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0129450
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0129451
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0129452
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0129453
POR TBL FLM 240X100MG BLI kód SÚKL: 0129454
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 30
ZS: Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DERIN 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/055/09-C

DR: OW RP: 68/455/99-C
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko
S: Quetiapini fumaras 172.7 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)
PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 10,45 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0129455
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0129456
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129457
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0129458
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0129459

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0129460
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129461
POR TBL FLM 120X150MG BLI kód SÚKL: 0129462
POR TBL FLM 180X150MG BLI kód SÚKL: 0129463
POR TBL FLM 240X150MG BLI kód SÚKL: 0129464

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DERIN 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/056/09-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o průměru přibližně 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0129465
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0129466
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0129467
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0129468
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0129469
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0129470
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0129471
POR TBL FLM 120X200MG BLI kód SÚKL: 0129472
POR TBL FLM 180X200MG BLI kód SÚKL: 0129473
POR TBL FLM 240X200MG BLI kód SÚKL: 0129474

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DERIN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/053/09-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 5,7 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0129435
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0129436
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0129437
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0129438
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0129439
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0129440
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0129441

POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0129442

POR TBL FLM 180X25MG BLI kód SÚKL: 0129443

POR TBL FLM 240X25MG BLI kód SÚKL: 0129444

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DERIN 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/057/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0129475

POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0129476

POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0129477

POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0129478

POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0129479

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0129480

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0129481

POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0129482

POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0129483

POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0129484

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DERIN 4 DAY STARTERPACK

68/058/09-C

DR: OW RP: 68/713/99-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

Quetiapini fumaras 115.13 mg

(odp. Quetiapinum 100 mg)

Quetiapini fumaras 230.27 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: 25 mg: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 5,7 mm.

100 mg: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o průměru přibližně 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

200 mg: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o průměru přibližně 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25+3X100+1X200MG BLI kód SÚKL: 0129485

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 30
ZS: Uchovávejte v původním obalu.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

DONEPEZIL SPECIFAR 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/068/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C
D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko
S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
PP: Bílé kulaté tablety o průměru asi 9,3 mm s půlící rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0129416
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0129417
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0129418
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0129419
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0129420
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0129421
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0129422
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: Symptomatická léčba mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL SPECIFAR 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/067/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C
D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko
S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
PP: Bílé kulaté tablety o průměru asi 7,5 mm.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0129409
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0129410
POR TBL FLM 42X5MG BLI kód SÚKL: 0129411
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0129412
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0129413
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0129414
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0129415
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: Symptomatická léčba mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

FLUCONAZOLE B.BRAUN 2 mg/ml 26/048/09-C

DR: O RP: 26/148/91-C
D: B.BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo
S: Fluconazolum 100 mg v 50 ml
PP: Čirý, bezbarvý vodný roztok.

- LDPE lahvička o obsahu 50ml, 100ml, 200 ml.
- B: INF SOL 10X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0126901
INF SOL 10X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0126902
INF SOL 10X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0126903
INF SOL 20X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0126904
INF SOL 20X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0126905
INF SOL 20X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0126906
INF SOL 50X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0126907
INF SOL 50X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0126908
INF SOL 50X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0126909
- IS: Antimycotica (lokální i celková)
ATC: J02AC01
PE: 24
ZS: Chránit před mrazem. Uchovávat lahvičku ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba mykóz vyvolaných kvasinkami typu Candida, Cryprococcus a ostatními citlivými kvasinkami zejména: systémové kandidózy, těžké slizniční kandidózy, kryptokokové meningitidy. Profylaxe hlubokých kandidových infekcí u pacientů s neutropenií po transplantaci kostní dřeně.

FLUVASTATIN TEVA 20 mg

31/062/09-C

- DR: O RP: 31/1050/94-C
- D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Fluvastatinum natricum 21.06 mg
(odp. Fluvastatinum 20 mg)
- PP: Tvrdé želatinové tobolky s béžovou spodní a růžovou horní částí značenou 93/7442, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek s malými shluky.
1) Al/Al blistr.
2) Bílá HDPE lahvička s bílým PP dětským bezpečnostním uzávěrem a vysoušedlem silikagel.
- B: POR CPS DUR 1X20MG BLI kód SÚKL: 0116651
POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0116652
POR CPS DUR 15X20MG BLI kód SÚKL: 0116653
POR CPS DUR 28X20MG BLI kód SÚKL: 0116654
POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0116655
POR CPS DUR 50X20MG BLI kód SÚKL: 0116656
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0116657
POR CPS DUR 56X20MG BLI kód SÚKL: 0116658
POR CPS DUR 60X20MG BLI kód SÚKL: 0116659
POR CPS DUR 84X20MG BLI kód SÚKL: 0116660
POR CPS DUR 90X20MG BLI kód SÚKL: 0116661
POR CPS DUR 98X20MG BLI kód SÚKL: 0116662
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0116663
POR CPS DUR 1X20MG BLI kód SÚKL: 0116664
POR CPS DUR 50X20MG BLI kód SÚKL: 0116665
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0116666
POR CPS DUR 100X20MG TBC kód SÚKL: 0116667
POR CPS DUR 250X20MG TBC kód SÚKL: 0116668
POR CPS DUR 500X20MG TBC kód SÚKL: 0116669
- IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

PE: 24

ZS: 1) Neuchovávat při teplotě nad 30°C.

2) Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo smíšené dyslipidemie (typ IIa a IIb podle Fredricksona). Sekundární prevence závažných srdečních příhod (srdeční zástava, nefatální infarkt myokardu, revaskularizace koronárních tepen) u pacientů po intrakoronárním katetizačním výkonu.

FLUVASTATIN TEVA 40 mg

31/063/09-C

DR: O RP: 31/1050/94-C

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

S: Fluvastatinum natricum 42.12 mg
(odp. Fluvastatinum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky se žlutou spodní a růžovou horní částí značenou 93/7443, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek s malými shluky.

1) Al/Al blister.

2) Bílá HDPE lahvička s bílým PP dětským bezpečnostním uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR CPS DUR 1X40MG BLI kód SÚKL: 0116763
POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0116764
POR CPS DUR 15X40MG BLI kód SÚKL: 0116765
POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0116766
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0116767
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0116768
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0116769
POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0116770
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0116771
POR CPS DUR 84X40MG BLI kód SÚKL: 0116772
POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0116773
POR CPS DUR 98X40MG BLI kód SÚKL: 0116774
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0116775
POR CPS DUR 1X40MG BLI kód SÚKL: 0116776
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0116777
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0116778
POR CPS DUR 100X40MG TBC kód SÚKL: 0116779
POR CPS DUR 250X40MG TBC kód SÚKL: 0116780
POR CPS DUR 500X40MG TBC kód SÚKL: 0116781

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

PE: 24

ZS: 1) Neuchovávat při teplotě nad 30°C.

2) Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo smíšené dyslipidemie (typ IIa a IIb podle Fredricksona). Sekundární prevence závažných srdečních příhod (srdeční zástava, nefatální infarkt myokardu, revaskularizace koronárních tepen) u pacientů po intrakoronárním katetizačním výkonu.

IRINOTECAN MYLAN 20 mg/ml

44/011/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie
S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml
PP: Čirý roztok, pH koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku je 3,0 - 4,0 a osmolarita je 265 - 320 mosmol/l.
I. Hnědé 2ml lahvičky ze skla typu I (obsah irinotecanum 40 mg/2 ml) s pryžovou chlorbutylovou zátkou a uzávěrem (flip off).
II. Hnědé 5ml lahvičky ze skla typu I (obsah irinotecanu 100 mg/5ml) s pryžovou chlorbutylovou zátkou a uzávěrem (flip off).
B: INF CNC SOL 1X2 ML/40MG VIA kód SÚKL: 0130137
INF CNC SOL 5X2 ML/40MG VIA kód SÚKL: 0130138
INF CNC SOL 10X2 ML/40MG VIA kód SÚKL: 0130139
INF CNC SOL 20X2 ML/40MG VIA kód SÚKL: 0130140
INF CNC SOL 1X5 ML/100MG VIA kód SÚKL: 0130141
INF CNC SOL 5X5 ML/100MG VIA kód SÚKL: 0130142
INF CNC SOL 10X5 ML/100MG VIA kód SÚKL: 0130143
INF CNC SOL 20X5 ML/100MG VIA kód SÚKL: 0130144
IS: Cytostatica
ATC: L01XX19
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu. Chránit před mrazem.
ZI: Léčba nemocných s pokročilým kolorektálním karcinomem: v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u nemocných bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění, v monoterapii u pacientů s progresí po léčbě standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil. V kombinaci s cetuximabem léčba nemocných s metastazujícím kolorektálním karcinomem s expresí receptoru pro faktor epidermálního růstu (EGFR) po selhání cytostatické léčby zahrnující irinotekan. V kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem jako lék první volby u nemocných s metastazujícím karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

MULTILAC 2 mmol/L DRASLÍKU

87/043/09-C

DR: L
D: FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG,
Německo
S: Natrii chloridum 29.805 g
Kalii chloridum 745.5 mg
Calcii chloridum dihydricum 1.1025 g
Magnesii chloridum hexahydricum 508.5 mg
Natrii lactatis solutio 50% 42.6 g
(odp. Natrii lactas 21.3 g)
Glucosum monohydricum 5.5 g
(odp. Glucosum 5 g) v 5 l
PP: Čirý a bezbarvý roztok, pH 4,5 - 5,5.
Vak s 5 l roztoku pro hemofiltraci: Vak s roztokem je vyroben z polyolefinové fólie.
Vnější přebal: Ochranný vak je vyroben z polyolefinové fólie.
Konektory: HF-konektor a Luer-lock konektor.
B: DLP HFL SOL 2X5000ML VAK kód SÚKL: 0110312
DLP HFL SOL 8X5000ML VAK kód SÚKL: 0110313
IS: Varia I
ATC: B05ZB

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě nad 4°C.

ZI: K použití u pacientů s akutním selháním ledvin, které vyžaduje kontinuální hemofiltraci nebo jinou formu kontinuální náhrady funkce ledvin. K použití u pacientů s chronickým selháním ledvin, u kterých je přechodně indikována léčba roztokem pro hemofiltraci, např. během pobytu na jednotce intenzivní péče. K použití u pacientů, u kterých je indikována kontinuální náhrada funkce ledvin jako součást léčby intoxikace filtrovatelnými / dialyzovatelnými toxiny rozpustnými ve vodě.

MULTILAC 3 mmol/L DRASLÍKU

87/044/09-C

DR: L

D: FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG,
Německo

S: Natrii chloridum 29.805 g
Kalii chloridum 1.1185 mg
Calcii chloridum dihydricum 1.1025 g
Magnesii chloridum hexahydricum 508.5 mg
Natrii lactatis solutio 50% 42.6 g
(odp. Natrii lactas 21.3 g)
Glucosum monohydricum 5.5 g
(odp. Glucosum 5 g) v 5 l

PP: Čirý a bezbarvý roztok, pH 4,5 - 6,5.

Vak s 5 l roztoku pro hemofiltraci: Vak s roztokem je vyroben z polyolefinové fólie.

Vnější přebal: Ochranný vak je vyroben z polyolefinové fólie.

Konektory: HF-konektor a Luer-lock konektor.

B: DLP HFL SOL 2X5000ML VAK kód SÚKL: 0110314

DLP HFL SOL 8X5000ML VAK kód SÚKL: 0110315

IS: Varia I

ATC: B05ZB

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě nad 4°C.

ZI: K použití u pacientů s akutním selháním ledvin, které vyžaduje kontinuální hemofiltraci nebo jinou formu kontinuální náhrady funkce ledvin. K použití u pacientů s chronickým selháním ledvin, u kterých je přechodně indikována léčba roztokem pro hemofiltraci, např. během pobytu na jednotce intenzivní péče. K použití u pacientů, u kterých je indikována kontinuální náhrada funkce ledvin jako součást léčby intoxikace filtrovatelnými / dialyzovatelnými toxiny rozpustnými ve vodě.

MULTILAC 4 mmol/L DRASLÍKU

87/045/09-C

DR: L

D: FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG,
Německo

S: Natrii chloridum 29.805 g
Kalii chloridum 1.491 g
Calcii chloridum dihydricum 1.1025 g
Magnesii chloridum hexahydricum 508.5 mg
Natrii lactatis solutio 50% 42.6 g
(odp. Natrii lactas 21.3 g)
Glucosum monohydricum 5.5 g
(odp. Glucosum 5 g) v 5 l

PP: Čirý a bezbarvý roztok, pH 4,5 - 6,5.
Vak s 5 l roztoku pro hemofiltraci: Vak s roztokem je vyroben z polyolefinové fólie.
Vnější přebal: Ochranný vak je vyroben z polyolefinové fólie.
Konektory: HF-konektor a Luer-lock konektor.

B: DLP HFL SOL 2X5000ML VAK kód SÚKL: 0110316
DLP HFL SOL 8X5000ML VAK kód SÚKL: 0110317

IS: Varia I
ATC: B05ZB
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě nad 4°C.
ZI: K použití u pacientů s akutním selháním ledvin, které vyžaduje kontinuální hemofiltraci nebo jinou formu kontinuální náhrady funkce ledvin. K použití u pacientů s chronickým selháním ledvin, u kterých je přechodně indikována léčba roztokem pro hemofiltraci, např. během pobytu na jednotce intenzivní péče. K použití u pacientů, u kterých je indikována kontinuální náhrada funkce ledvin jako součást léčby intoxikace filtrovatelnými / dialyzovatelnými toxiny rozpustnými ve vodě.

MULTILAC BEZ DRASLÍKU

87/042/09-C

DR: L
D: FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG,
Německo

S: Natrii chloridum 29.805 g
Calcii chloridum dihydricum 1.1025 g
Magnesii chloridum hexahydricum 508.5 mg
Natrii lactatis solutio 50% 42.6 g
(odp. Natrii lactas 21.3 g)
Glucosum monohydricum 5.5 g
(odp. Glucosum 5 g) v 5 l

PP: Čirý a bezbarvý roztok, pH 4,5 - 6,5.
Vak s 5 l roztoku pro hemofiltraci: Vak s roztokem je vyroben z polyolefinové fólie.
Vnější přebal: Ochranný vak je vyroben z polyolefinové fólie.
Konektory: HF-konektor a Luer-lock konektor.

B: DLP HFL SOL 2X5000ML VAK kód SÚKL: 0110318
DLP HFL SOL 8X5000ML VAK kód SÚKL: 0110319

IS: Varia I
ATC: B05ZB
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě nad 4°C.
ZI: K použití u pacientů s akutním selháním ledvin, které vyžaduje kontinuální hemofiltraci nebo jinou formu kontinuální náhrady funkce ledvin. K použití u pacientů s chronickým selháním ledvin, u kterých je přechodně indikována léčba roztokem pro hemofiltraci, např. během pobytu na jednotce intenzivní péče. K použití u pacientů, u kterých je indikována kontinuální náhrada funkce ledvin jako součást léčby intoxikace filtrovatelnými / dialyzovatelnými toxiny rozpustnými ve vodě.

MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 500 mg TABLETY

59/047/09-C

DR: OE RP: 96/005/002,4-EU1
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká
Británie
S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Nachově zbarvené, oválné, bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "AHI" a na druhé straně "500".

Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0118754
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0118755

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C v originálním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Mycophenolate mofetil je indikován v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů po alogenní transplantaci ledvin, srdce nebo jater.

VALACICLOVIR ACTAVIS 1000 mg

42/039/09-C

DR: OW RP: 42/384/96-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Valacicloviri hydrochloridum monohydricum 1223.4 mg
(odp. Valaciclovirum 1000 mg)

PP: Oválné bílé bikonvexní potahované tablety 22,0 x 11,0 mm s vyraženým VC3 na jedné straně.

1) PVC/Al blistr.

2) HDPE kontejner s pojistným LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 3X1000MG BLI kód SÚKL: 0126820
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0146594
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0146595
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0146596
POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0146597
POR TBL FLM 24X1000MG BLI kód SÚKL: 0146598
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0146599
POR TBL FLM 42X1000MG BLI kód SÚKL: 0146600
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0146601
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0146602
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0146603
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0146604
POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0146605
POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0146606
POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0146607
POR TBL FLM 250X1000MG TBC kód SÚKL: 0146608

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB11

PE: 30

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: U imunokompetentních pacientů : terapie herpes zoster u pacientů nad 50 let věku, terapie iniciálních epizod a recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech, prevence recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech u pacientů s nejméně 6 recidivami ročně. Profylaxe cytomegalovirové infekce (CMV) a onemocnění po transplantaci orgánů, zvláště po transplantaci ledvin, s výjimkou transplantace plic.

VALACICLOVIR ACTAVIS 250 mg

42/037/09-C

DR: OW RP: 42/384/96-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Valacicloviri hydrochloridum monohydricum 305.85 mg
(odp. Valaciclovirum 250 mg)
PP: Oválné bílé bikonvexní potahované tablety 13,8 x 6,9 mm s vyraženým VC1 na jedné straně.
1) PVC/Al blistr.
2) HDPE kontejner s pojistným LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 3X250MG BLI kód SÚKL: 0126788
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0146579
POR TBL FLM 14X250MG BLI kód SÚKL: 0146580
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0146581
POR TBL FLM 21X250MG BLI kód SÚKL: 0146582
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0146583
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0146584
POR TBL FLM 42X250MG BLI kód SÚKL: 0146585
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0146586
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0146587
POR TBL FLM 90X250MG BLI kód SÚKL: 0146588
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0146589
POR TBL FLM 10X250MG TBC kód SÚKL: 0146590
POR TBL FLM 30X250MG TBC kód SÚKL: 0146591
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0146592
POR TBL FLM 250X250MG TBC kód SÚKL: 0146593
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AB11
PE: 30
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: U imunokompetentních pacientů : terapie herpes zoster u pacientů nad 50 let věku, terapie iniciálních epizod a recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech, prevence recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech u pacientů s nejméně 6 recidivami ročně. Profylaxe cytomegalovirové infekce (CMV) a onemocnění po transplantaci orgánů, zvláště po transplantaci ledvin, s výjimkou transplantace plic.

VALACICLOVIR ACTAVIS 500 mg

42/038/09-C

DR: O RP: 42/384/96-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Valacicloviri hydrochloridum monohydricum 611.7 mg
(odp. Valaciclovirum 500 mg)
PP: Oválné bílé bikonvexní potahované tablety 17,6 x 8,8 mm s vyraženým VC2 na jedné straně.
1) PVC/Al blistr
2) HDPE kontejner s pojistným LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0126805
POR TBL FLM 3X500MG BLI kód SÚKL: 0146735
POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0146736
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0146737
POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0146738
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0146739

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0146740
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0146741
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0146742
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0146743
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0146744
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0146745
POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0146746
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0146747
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0146748
POR TBL FLM 250X500MG TBC kód SÚKL: 0146749

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB11

PE: 30

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: U imunokompetentních pacientů : terapie herpes zoster u pacientů nad 50 let věku, terapie iniciálních epizod a recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech, prevence recidiv infekcí virem Herpes simplex na pohlavních orgánech u pacientů s nejméně 6 recidivami ročně. Profylaxe cytomegalovirové infekce (CMV) a onemocnění po transplantaci orgánů, zvláště po transplantaci ledvin, s výjimkou transplantace plic.
