

APERIXON 0,088 mg TABLETY

27/427/09-C

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

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)PP: Bílé, kulaté tablety, označené na jedné straně symbolem "0" (nula), bez defektů, o průměru 6,0±0,1 mm a tloušťce 3,0 mm±0,2 mm.
PA/ALU/PVC/Al blistr.B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0131805
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0131806

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy), nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).
Symptomatická léčba středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS).

APERIXON 0,18 mg TABLETY

27/428/09-C

DR: OC RP: EU/1/97/050/003-004

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)PP: Bílé, kulaté tablety, označené na jedné straně symbolem "1" (jedna), s půlicí rýhou na druhé straně, bez defektů, o průměru 6,0±0,1 mm a tloušťce 3,0 mm±0,2 mm.
PA/ALU/PVC/Al blistr.B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0131807
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0131808

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy), nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).
Symptomatická léčba středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS).

APERIXON 0,35 mg TABLETY

27/429/09-C

DR: OC RP: EU/1/97/050/011-0012

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)PP: Bílé, kulaté tablety, označené na jedné straně symbolem "2" (dva), s půlicí rýhou na druhé straně, bez defektů, o průměru 6,0±0,1 mm a tloušťce 3,0 mm±0,2 mm.
PA/ALU/PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0131809
POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0131810
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy), nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).
Symptomatická léčba středně těžkého až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou (RLS).

APERIXON 0,7 mg TABLETY

27/430/09-C

DR: OC RP: EU/1/97/050/005-006
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé, kulaté tablety, označené na jedné straně symbolem "3" (tři), s půlicí rýhou na druhé straně, bez defektů, o průměru 6,0±0,1 mm a tloušťce 3,0 mm±0,2 mm.
PA/ALU/PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0131811
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0131812
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy), nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

APERIXON 1,1 mg TABLETY

27/431/09-C

DR: OC RP: EU/1/97/050/009-010
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg
(odp. Pramipexolum 1.1 mg)
PP: Bílé, kulaté tablety, označené na jedné straně symbolem "4" (čtyři), s půlicí rýhou na druhé straně, bez defektů, o průměru 6,0±0,1 mm a tloušťce 3,0 mm±0,2 mm.
PA/ALU/PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 30X1.1MG BLI kód SÚKL: 0131813
POR TBL NOB 100X1.1MG BLI kód SÚKL: 0131814
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy), nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

ENALATIN 10 mg TABLETY

58/425/09-C

DR: O RP: 58/160/86-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Enalapril maleas 10 mg

PP: Červeno-hnědé kulaté ploché tablety o průměru 8 mm s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. ALU/ALU strip.

B: POR TBL FLM 28X10MG STR kód SÚKL: 0141686
POR TBL FLM 30X10MG STR kód SÚKL: 0141687
POR TBL FLM 56X10MG STR kód SÚKL: 0141688
POR TBL FLM 60X10MG STR kód SÚKL: 0141689
POR TBL FLM 98X10MG STR kód SÚKL: 0141690
POR TBL FLM 100X10MG STR kód SÚKL: 0141691
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0141705
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0141706
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0141707
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0141708
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0141709
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 1416704

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba symptomatického srdečního selhání, prevence
symptomatického srdečního selhání u pacientů s asymptomatickou dysfunkcí levé
komory (ejekční frakce < 35%), viz bod 5.1.

ENALATIN 20 mg TABLETY

58/426/09-C

DR: O RP: 58/160/86-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Enalapril maleas 20 mg

PP: Světle-oranžové kulaté ploché tablety o průměru 8 mm s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. ALU/ALU strip.

B: POR TBL FLM 28X20MG STR kód SÚKL: 0141692
POR TBL FLM 30X20MG STR kód SÚKL: 0141693
POR TBL FLM 56X20MG STR kód SÚKL: 0141694
POR TBL FLM 60X20MG STR kód SÚKL: 0141695
POR TBL FLM 98X20MG STR kód SÚKL: 0141696
POR TBL FLM 100X20MG STR kód SÚKL: 0141697
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0141698
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0141699
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0141700
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0141701
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0141703
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 1416702

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba symptomatického srdečního selhání, prevence symptomatického srdečního selhání u pacientů s asymptomatickou dysfunkcí levé komory (ejekční frakce < 35%), viz bod 5.1.

ENALATIN 5 mg TABLETY

58/424/09-C

DR: O RP: 58/160/86-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Enalapril maleas 5 mg

PP: Bílé kulaté ploché tablety o průměru 8 mm s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. ALU/ALU strip.

B: POR TBL FLM 28X5MG STR kód SÚKL: 0141680
POR TBL FLM 30X5MG STR kód SÚKL: 0141681
POR TBL FLM 56X5MG STR kód SÚKL: 0141682
POR TBL FLM 60X5MG STR kód SÚKL: 0141683
POR TBL FLM 98X5MG STR kód SÚKL: 0141684
POR TBL FLM 100X5MG STR kód SÚKL: 0141685
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141710
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0141711
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0141712
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0141713
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0141714
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0141715

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba symptomatického srdečního selhání, prevence symptomatického srdečního selhání u pacientů s asymptomatickou dysfunkcí levé komory (ejekční frakce < 35%), viz bod 5.1.

HYZAAR 100 mg/12,5 mg

58/437/09-C

DR: OA

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé oválné potahované tablety na jedné straně označené 745 a na druhé straně bez označení.

PVC/PE/PVDC/Al blistry.

HDPE lahvičky.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0145014
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0145015
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145016
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145017
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145018
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0145019

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0145020
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0145021
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0145022
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0145023
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0145024

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 36

ZS: PVC/PE/PVDC/Al blistry:

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

HDPE lahvičky:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu. Uchovávejte lahvičky dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek HYZAAR je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

HYZAAR 100 mg/25 mg

58/438/09-C

DR: OA

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Světle žluté oválné potahované tablety na jedné straně označené 747 a na druhé straně bez označení.

PVC/PE/PVDC/Al blistry.

HDPE lahvičky.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0145025

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0145026

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145027

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145028

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145029

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0145030

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0145031

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0145032

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0145033

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0145034

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0145035

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 36

ZS: PVC/PE/PVDC/Al blistry:

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

HDPE lahvičky:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu. Uchovávejte lahvičky dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Přípravek HYZAAR je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

HYZAAR 50 mg/12,5 mg

58/436/09-C

DR: OA
D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko
S: Losartanum kalicum 50 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Žluté oválné potahované tablety na jedné straně označené 717 a na druhé straně bez označení nebo s rýhou. Půlící rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
PVC/PE/PVDC/Al blistry.
HDPE lahvičky.
B: POR TBL FLM 4 BLI kód SÚKL: 0145000
POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0145001
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0145002
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0145003
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0145004
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145005
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145006
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145007
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0145008
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0145009
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0145010
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0145011
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0145012
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA01
PE: 36
ZS: PVC/PE/PVDC/Al blistry:
Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
HDPE lahvičky:
Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu. Uchovávejte lahvičky dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Přípravek HYZAAR je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

KETONAL UNO 200 mg

29/420/09-C

DR: L
D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko
S: Ketoprofenum 200 mg
PP: Tvrdé želatinové tobolky s prodlouženým uvolňováním, vrchní část modrá, spodní část bezbarvá průhledná, uvnitř cihlově červené pelety.
PVC/TE/PVDC/Al blistr, průhledný.
B: POR CPS PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0075178
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE03
PE: 24
ZS: Při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vzdušnou vlhkostí.
ZI: Symptomatická léčba zánětlivých, degenerativních a metabolických revmatických onemocnění jako je revmatoidní artritida, séronegativní spondylartritida, psoriatická artritida, reaktivní artritida, dna a pseudodna, osteoartróza, mimokloubní revmatismus,

vertebrogení syndrom. Tlumení bolesti u poúrazových stavů (distorse, kontuze) a bolesti po ortopedických operacích.

NOVO-PASSIT

70/421/09-C

DR: S

D: IVAX PHARMACEUTICALS S.R.O., OPAVA - KOMÁROV, Česká republika

S: Herbarum extractum pro passit fluidum 387.5 mg
Guaifenesinum 200 mg v 5 ml

PP: Čirá až mírně zakalená červenohnědá až hnědá strupovitá tekutina s charakteristickým pachem a chutí. Po čase vzniklý zákal nebo jemná roztřepatelná sraženina nejsou na závadu účinnosti přípravku.

Sáček s objemem přípravku 5 ml z kombinované fólie papír/Al/PE.

B: POR SOL 12X5ML SCC kód SÚKL: 0130509

POR SOL 30X5ML SCC kód SÚKL: 0130510

IS: Anxiolytica

ATC: N05CX

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Lehčí formy neurastenického syndromu, zvláště jsou-li spojeny s úzkostí, strachem, smutkem, neklidem, předrážděností, nesoustředěností nebo únavou; lehčí formy nespavosti, vyčerpanost, neuroticky podmíněné poruchy paměti. Adjuvantní lék při migréně, vazomotorických bolestech hlavy podmíněných neurotickou tenzí, vaskulárních psychosomatických poruchách s neurocirkulační astenií, neurogení tetanií, obličejových bolestech a klimakterické neurotické tenzi. Funkční gastropatie, dyspeptický syndrom bez organického poškození, dráždivý tračník a adjuvantní léčba organických onemocnění trávicí trubice se zřetelnou neurotickou složkou.

Dermatózy provázené pruritem podmíněné psychosomaticky (kopřivka, atopický ekzém atd.).

ORMANDYL 50 mg

44/432/09-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: PIERRE FABRE MEDICAMENT, BOULOGNE, Francie

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BC50", na druhé straně hladké.

a) PVC/PVDC/Al blistr.

b) HDPE lahvička s PP šroubovacím pojistným dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0142913

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0142914

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0142915

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0142916

POR TBL FLM 28X50MG TBC kód SÚKL: 0142917

POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0142918

POR TBL FLM 90X50MG TBC kód SÚKL: 0142919

POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0142920

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba karcinomu prostaty.

STAMICIS

88/422/09-C

DR: O RP: 88/255/90-C

D: CIS BIO INTERNATIONAL, GIF-SUR-YVETTE CEDEX, Francie

S: Cuprotetramibi tetrafluoroboras 1 mg

PP: Bílý prášek.

15 ml skleněná vícedávková injekční lahvička z borosilikátového skla uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem.

B: INJ RAD KIT 5X1MG VIA kód SÚKL: 0138561

IS: Radiopharmaca

ATC: V09GA01

PE: 12

ZS: Uchovávat při teplotě do 25° C, chránit před světlem. Po naředění a prvním odebrání: při teplotě 2-8°C.

ZI: Tento léčivý přípravek je určen pouze k diagnostickému použití.

Roztok technecia (^{99m}Tc)-sestamibi, získaný po rekonstituci roztokem pertechnetátu sodného (^{99m}Tc) pro injekci, je určen pro:

Perfuzní scintigrafii myokardu

Detekce a lokalizace ischemické choroby srdeční a infarktu myokardu.

Posouzení celkové komorové funkce

First pass metoda pro určení ejekční frakce a/nebo EKG spouštěná jednofotonová emisní výpočetní tomografie (ECG-triggered gated SPECT) pro posouzení ejekční frakce, objemu a regionálního pohybu stěny levé komory.

Scintimamografie ke zjištění suspektního maligního nádoru prsu

Detekce maligního nádoru prsu při nejednoznačném, nepřiměřeném nebo neurčitě mamografickém nález.

Lokalizace hyperfunkční paratyreoidální tkáně u pacientů s recidivou nebo perzistencí hyperparatyreózy a u pacientů s plánovanou operací příštítných žláz.
