

ANTISTAX 180 mg POTAHOVANÉ TABLETY

94/378/09-C

DR: S

D: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH, INGELHEIM AM RHEIN, Německo

S: Vitis viniferae folii extractum aquos.siccum 180 mg

PP: Hnědavě červené, podlouhlé, bikonvexní tablety bez půlicí rýhy, na lomu s hnědými až červenohnědými skvrnami na hnědobílém mramorovaném podkladu.
Blistr Al/PVC/PVDC, čirý, bezbarvý.B: POR TBL FLM 30X180MG BLI kód SÚKL: 0023696
POR TBL FLM 60X180MG BLI kód SÚKL: 0023697

IS: Phytopharmaca

ATC: C05CA

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním vnitřním obalu (vlhkost).

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Prevence a léčba příznaků lehkých a počínajících středně těžkých forem chronické žilní nedostatečnosti, které se objevují obvykle v souvislosti s výskytem křečových žil spojeným s otoky v dolní části lýtek, pocity únavy, tíhy, tlaku, mravenčením a bolestmi dolních končetin.

ANTISTAX 360 mg POTAHOVANÉ TABLETY

94/379/09-C

DR: S

D: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH, INGELHEIM AM RHEIN, Německo

S: Vitis viniferae folii extractum aquos.siccum 360 mg

PP: Hnědavě červené, podlouhlé, bikonvexní tablety bez půlicí rýhy, na lomu s hnědými až červenohnědými skvrnami na hnědobílém mramorovaném podkladu.
Blistr Al/PVC/PVDC, čirý, bezbarvý, příbalová informace v jazyce českém, papírová krabička.B: POR TBL FLM 30X360MG BLI kód SÚKL: 0023698
POR TBL FLM 60X360MG BLI kód SÚKL: 0023699

IS: Phytopharmaca

ATC: C05CA

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C v původním obalu (vlhkost).

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Prevence a léčba příznaků lehkých a počínajících středně těžkých forem chronické žilní nedostatečnosti, které se objevují obvykle v souvislosti s výskytem křečových žil spojeným s otoky v dolní části lýtek, pocity únavy, tíhy, tlaku, mravenčením a bolestmi dolních končetin.

BICALUTAMIDE BLUEFISH 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/377/09-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, o průměru 10,5 mm, na jedné straně půlicí rýha. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0130803

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0130804
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0130805
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0130806
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0130807
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0130808

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse nemoci lokálně pokročilý karcinom prostaty bez metastáz, pokud nelze provést chirurgickou kastraci nebo jiný typ lékařské intervence.

BICALUTAMIDE BLUEFISH 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/376/09-C

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

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, o průměru 6,5 mm.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0130797

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0130798

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0130799

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0130800

POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0130801

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0130802

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

COLDREX HORKÝ NÁPOJ CITRON S MEDEM

07/367/09-C

DR: L

D: GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, GLAXOSMITHKLINE
EXPORT LTD., BRENTFORD, Velká Británie

S: Paracetamolum 750 mg
Acidum ascorbicum ethylcelluloso obductum 60 mg
(odp. Acidum ascorbicum 58.5 mg)
Phenylephrini hydrochloridum 10 mg

PP: Běžový až světle hnědý prášek k přípravě perorálního roztoku s citrónovou a medovou vůní.

Zatavený vrstvený sáček (papír-PE-Al-PE), papírová krabička.

B: POR PLV SOL 5 SAČ MDC kód SÚKL: 0124911

POR PLV SOL 6 SAČ MDC kód SÚKL: 0124912

POR PLV SOL 10 SAČ MDC kód SÚKL: 0124913

POR PLV SOL 12 SAČ MDC kód SÚKL: 0124914

POR PLV SOL 1 SAČ MDC kód SÚKL: 0150753

POR PLV SOL 3 SAČ MDC kód SÚKL: 0150754

IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE51
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Odstranění příznaků chřipky a akutního zánětu horních cest dýchacích, jako je např. horečka, bolest hlavy, bolest v krku, bolest kloubů a svalů, kongesce nosní sliznice, sinusitida a s ní spojená bolest a akutní katarální zánět nosní sliznice.

LANDEX 10 mg

06/375/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Donepezili hydrochloridum monohydricum 10.42 mg
(odp. Donepezili hydrochloridum 10 mg)
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety bez zápachu až téměř bez zápachu, se stylizovaným E 382 na jedné straně.
I OPA/Al/PVC//Al blistr
II PVC/PVDC//Al blistr
B: POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0131886
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0131887
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0131910
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0131911
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Landex je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

LANDEX 5 mg

06/374/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Donepezili hydrochloridum monohydricum 5.21 mg
(odp. Donepezili hydrochloridum 5 mg)
(odp. Donepezilum 4.56 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety bez zápachu až téměř bez zápachu, se stylizovaným E 381 na jedné straně.
I. OPA/Al/PVC//Al blistr
II. PVC/PVDC//Al blistr
B: POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0131884
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0131885
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0131908
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0131909
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Landex je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

MONTERATIO 10 mg

14/373/09-C

DR: O RP: 14/351/99-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Světležluté až béžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené "M9UT" a číslem "10".

Blistr Al/Al.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0135551
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0135552
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0135553
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0135554
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135555
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135556
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0135557
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0135558
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0135559
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0135560
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0135561
POR TBL FLM 140X10MG BLI kód SÚKL: 0135562
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0135563
POR TBL FLM 49X1X10MG BLI kód SÚKL: 0135564
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0135565
POR TBL FLM 56X1X10MG BLI kód SÚKL: 0135566

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přídavná terapie pro mladistvé pacienty od 15 let a dospělé s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem, Pacientům, u nichž je montelukast indikován k léčbě astmatu může také přinést úlevu od příznaků sezónní alergické rýmy. Profylaxe astmatu, pokud je rozhodující složka bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MONTERATIO 4 mg

14/371/09-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové, podlouhlé, bikonvexní tablety, na jedné straně značené "M9UT" a "4".

Blistr Al/Al.

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0135503
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0135504
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0135505
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0135506
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0135507
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0135508
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0135509
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0135510
POR TBL MND 60X4MG BLI kód SÚKL: 0135511

POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0135512
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0135513
POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0135514
POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0135515
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0135516
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0135517
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0135518

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přídavná léčba pro pacienty od 2 do 5-ti let s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem, alternativa k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy, profylaxe astmatu u pacientů od 2 let, pokud je rozhodující složka bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MONTERATIO 5 mg

14/372/09-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety, na jedné straně značené "M9UT" a "5".
Blistr (Al/Al).

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0135519
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0135520
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0135521
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135522
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0135523
POR TBL MND 200X5MG BLI kód SÚKL: 0135524
POR TBL MND 60X5MG BLI kód SÚKL: 0135525
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0135526
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0135527
POR TBL MND 140X5MG BLI kód SÚKL: 0135528
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0135529
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0135530
POR TBL MND 56X1X5MG BLI kód SÚKL: 0135531
POR TBL MND 49X1X5MG BLI kód SÚKL: 0135532
POR TBL MND 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0135533
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0135534

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přídavná léčba pro pacienty od 6 do 14-ti let s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem, alternativa k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy, profylaxe astmatu u pacientů od 6 let, pokud je rozhodující složka bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

OMEPRAZOL MYLAN 40 mg

09/366/09-C

DR: O RP: 09/109/96-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie
S: Omeprazolium natricum 42.5 mg
(odp. Omeprazolium 40 mg)
PP: Bílý lyofilizát.
Prášek v 10 ml lahvičce (typ I bezbarvé sklo) se zátkou (bromobutyl) a hliníkovým krytem typu "flip-off".
B: INF PLV SOL 5X40MG VIA kód SÚKL: 0145855
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC01
PE: 24
ZS: Lahvičku uchovávat v krabičce, aby byla chráněna před světlem.
Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní požadavky na uchování.
ZI: Antisekretorická léčba žaludku u vážně nemocných pacientů, u nichž není vhodná perorální léčba:
-ezofageálního refluxu
-duodenálního nebo benigního žaludečního vředu
-Zollinger-Ellisonova syndromu.

RECOXA 15 mg/1,5 ml

29/370/09-C

DR: O RP: 29/175/03-C
D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika
S: Meloxicamum 15 mg v 1,5 ml
PP: Čirý žlutý až nazelenalý roztok prakticky prostý částic s hodnotami pH v rozmezí 8,4 až 9,2.
2 ml ampule z bezbarvého skla třídy I obsahující 1,5 ml injekčního roztoku.
B: INJ SOL 5X1.5ML AMP kód SÚKL: 0134669
INJ SOL 10X1.5ML AMP kód SÚKL: 0134670
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AC06
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba akutních exacerbací revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy v případech, kdy není vhodné perorální nebo rektální podání léku. Krátkodobá symptomatická léčba akutních exacerbací osteoartritidy.

SIBUTRAL 10 mg

08/364/09-C

DR: OA RP: 08/541/99-C
D: ABBOTT GMBH & CO.KG, WIESBADEN, Německo
S: Sibutramini hydrochloridum monohydricum 10 mg
(odp. Sibutraminum 8.37 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky s vrchní částí modrou a spodní částí žlutou, na spodní části šedý potisk "10", uvnitř bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR CPS DUR 28X10MG BLI kód SÚKL: 0102527
POR CPS DUR 30X10MG BLI kód SÚKL: 0102528
POR CPS DUR 56X10MG BLI kód SÚKL: 0102529
POR CPS DUR 90X10MG BLI kód SÚKL: 0102530
POR CPS DUR 98X10MG BLI kód SÚKL: 0102531
IS: Anorexica

ATC: A08AA10

PE: 36

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

ZI: Přídavná terapie k programu snižování nadváhy.

SIBUTRAL 15 mg

08/365/09-C

DR: OA RP: 08/542/99-C

D: ABBOTT GMBH & CO.KG, WIESBADEN, Německo

S: Sibutramini hydrochloridum monohydricum 15 mg
(odp. Sibutraminum 12.55 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s vrchní částí modrou a spodní částí bílou, na spodní části šedý potisk "15", uvnitř bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X15MG BLI kód SÚKL: 0102537

POR CPS DUR 30X15MG BLI kód SÚKL: 0102538

POR CPS DUR 56X15MG BLI kód SÚKL: 0102539

POR CPS DUR 90X15MG BLI kód SÚKL: 0102540

POR CPS DUR 98X15MG BLI kód SÚKL: 0102541

IS: Anorexica

ATC: A08AA10

PE: 36

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

ZI: Přídavná terapie k programu snižování nadváhy.
