

**AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AUROBINDO 500 mg/125 mg POTAHOVANÉ
TABLETY 15/223/10-C**

DR: O RP: 15/141/84-B/C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Amoxicillinum trihydricum 573.4 mg
(odp. Amoxicillinum 500 mg)
Kalii clavulanas et cellulolum microcristal. 277.77 mg
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé, oválné potahované tablety, na jedné straně označené znakem "A", na druhé straně znakem "64".

Al/Al blistr (polyamid/hliník/PVC - hliníková folie).

B: POR TBL FLM 4 BLI kód SÚKL: 0153579
POR TBL FLM 5 BLI kód SÚKL: 0153580
POR TBL FLM 6 BLI kód SÚKL: 0153581
POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0153582
POR TBL FLM 8 BLI kód SÚKL: 0153583
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0153584
POR TBL FLM 12 BLI kód SÚKL: 0153585
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0153586
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0153587
POR TBL FLM 16 BLI kód SÚKL: 0153588
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0153589
POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0153590
POR TBL FLM 25 BLI kód SÚKL: 0153591
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0153592
POR TBL FLM 35 BLI kód SÚKL: 0153593
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0153594
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0153595
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0153596
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0153597

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Akutní bakteriální sinusitida. Akutní otitis media. Akutní exacerbace chronické bronchitidy. Komunitní pneumonie. Cystitida. Pyelonefritida. Infekce kůže a měkkých tkání, především celulitida, pokousání zvířetem, těžké zubní abscesy se šířící se celulitidou. Infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida.

**AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AUROBINDO 875 mg/125 mg POTAHOVANÉ
TABLETY 15/224/10-C**

DR: O RP: 15/644/96-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Amoxicillinum trihydricum 1003.4 mg
(odp. Amoxicillinum 875 mg)
Kalii clavulanas et cellulolum microcristal. 277.77 mg
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé potahované tablety ve tvaru tobolky, na jedné straně označené znakem "A", na druhé straně půlicí rýha mezi znakem "5" a "6".

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem

dělení dávky.

Al/Al blistr (polyamid/hliník/PVC - hliníková folie).

- B: POR TBL FLM 4 BLI kód SÚKL: 0153598
POR TBL FLM 5 BLI kód SÚKL: 0153599
POR TBL FLM 6 BLI kód SÚKL: 0153600
POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0153601
POR TBL FLM 8 BLI kód SÚKL: 0153602
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0153603
POR TBL FLM 12 BLI kód SÚKL: 0153604
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0153605
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0153606
POR TBL FLM 16 BLI kód SÚKL: 0153607
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0153608
POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0153609
POR TBL FLM 25 BLI kód SÚKL: 0153610
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0153611
POR TBL FLM 35 BLI kód SÚKL: 0153612
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0153613
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0153614
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0153615
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0153616

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: Akutní bakteriální sinusitida. Akutní otitis media. Akutní exacerbace chronické bronchitidy. Komunitní pneumonie. Cystitida. Pyelonefritida. Infekce kůže a měkkých tkání, především celulitida, pokousání zvířetem, těžké zubní abscesy se šířící se celulitidou. Infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida.

FORMAGLYBEN 500 mg/2,5 mg

18/234/10-C

DR: O RP: 18/329/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)
Glibenclamidum 2.5 mg

PP: Světle oranžovorůžové bikonvexní potahované tablety podlouhlého tvaru.
PVC/PVDC/Al blistry.

- B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0147945
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0147946
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0147947
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0147948
POR TBL FLM 120 BLI kód SÚKL: 0147949

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BD02

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu u dospělých jako náhrada předchozí kombinované léčby metforminem a glibenklamidem u pacientů se stabilní a dobře kontrolovanou glykemií.

FORMAGLYBEN 500 mg/5 mg

18/235/10-C

DR: O RP: 18/330/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)
Glibenclamidum 5 mgPP: Hnědožluté bikonvexní potahované tablety podlouhlého tvaru.
PVC/PVDC/Al blistry.B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0147950
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0147951
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0147952
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0147953
POR TBL FLM 120 BLI kód SÚKL: 0147954

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BD02

PE: 24

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

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu u dospělých jako náhrada předchozí kombinované léčby metforminem a glibenklamidem u pacientů se stabilní a dobře kontrolovanou glykemií.

GEMCITABINE BOLAR 1 G

44/189/10-C

DR: O RP: 44/153/96-B/C

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Gemcitabini hydrochloridum qs
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek.

50 ml injekční lahvička z bezbarvého tabulárního skla typu I uzavřená šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip off uzávěrem levandulové barvy

B: INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0140650

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu. Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován v první linii k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být zvážena u starších pacientů nebo u pacientů se stupněm výkonnosti 2. Gemcitabin je v kombinaci s karboplatinou indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastazujícím epitelialním karcinomem ovaria relabujícím po období 6 a více měsíců bez relapsu po terapii první linie založené na platině. Gemcitabin je v kombinaci s paklitaxelem indikován k léčbě pacientek s neresekovatelným, lokálně relabujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, který zrelaboval po adjuvantní nebo neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracykliny, nejsou-li klinicky kontraindikovány.

GEMCITABINE BOLAR 200 mg

44/188/10-C

DR: O RP: 44/153/96-A/C

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Gemcitabini hydrochloridum qs
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek.

10 ml injekční lahvička z bezbarvého tabulárního skla typu I uzavřená šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip off uzávěrem tmavě modré barvy.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0140649

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu. Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován v první linii k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být zvážena u starších pacientů nebo u pacientů se stupněm výkonnosti 2. Gemcitabin je v kombinaci s karboplatinou indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastazujícím epitelialním karcinomem ovaria relabujícím po období 6 a více měsíců bez relapsu po terapii první linie založené na platině. Gemcitabin je v kombinaci s paklitaxelem indikován k léčbě pacientek s neresekovatelným, lokálně relabujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, který zrelaboval po adjuvantní nebo neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracykliny, nejsou-li klinicky kontraindikovány.

LETROZOL TIEFENBACHER 2,5 mg POTAHOVANÁ TABLETA 44/231/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

I. PVC/Al blistr.

II. PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X2,5MG BLI kód SÚKL: 0126227

POR TBL FLM 30X2,5MG BLI kód SÚKL: 0126228

POR TBL FLM 100X2,5MG BLI kód SÚKL: 0126229

POR TBL FLM 10X2,5MG BLI kód SÚKL: 0163900

POR TBL FLM 30X2,5MG BLI kód SÚKL: 0163901

POR TBL FLM 100X2,5MG BLI kód SÚKL: 0163902

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Rozšířená adjuvantní léčba časného stádia hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. Léčba první linie pokročilého, hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba

pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo při progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

LOSARTAN AUROBINDO 100 mg

58/242/10-C

DR: O RP: 58/027/03-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 100 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná, bikonvexní potahovaná tableta na jedné straně označená "E" a "47" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-Al blistr.

Lahvičky z HDPE s PP víčkem

- B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0126878
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0126879
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0126880
POR TBL FLM 15X100MG BLI kód SÚKL: 0126881
POR TBL FLM 21X100MG BLI kód SÚKL: 0126882
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0126883
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0126884
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0126885
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0126886
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0126887
POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0126888
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0126889
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0126890
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0126891
POR TBL FLM 210X100MG BLI kód SÚKL: 0126892
POR TBL FLM 280X100MG BLI kód SÚKL: 0126893
POR TBL FLM 30X100MG TBC kód SÚKL: 0126894
POR TBL FLM 50X100MG TBC kód SÚKL: 0126895
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0126896
POR TBL FLM 1000X100MG TBC kód SÚKL: 0126897

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a musí být klinicky stabilní v léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSARTAN AUROBINDO 25 mg

58/240/10-C

DR: OW RP: 58/292/96-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 25 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná, bikonvexní potahovaná tableta na jedné straně označená "E" a "45" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-Al blistr.

Lahvičky z HDPE s PP víčkem.

- B: POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0126839
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0126840
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0126841
POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0126842
POR TBL FLM 21X25MG BLI kód SÚKL: 0126843
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0126844
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0126845
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0126846
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0126847
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0126848
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0126849
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0126850
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0126851
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0126852
POR TBL FLM 210X25MG BLI kód SÚKL: 0126853
POR TBL FLM 280X25MG BLI kód SÚKL: 0126854
POR TBL FLM 90X25MG LAG kód SÚKL: 0126855
POR TBL FLM 100X25MG LAG kód SÚKL: 0126856
POR TBL FLM 1000X25MG LAG kód SÚKL: 0126857

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a musí být klinicky stabilní v léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSARTAN AUROBINDO 50 mg

58/241/10-C

DR: O RP: 58/292/96-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta na jedné straně označená "E" a "46" na straně druhé.

PVC/PE/PVDC-Al blistr.

Lahvičky z HDPE s PP víčkem.

- B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0126858
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0126859
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0126860
POR TBL FLM 15X50MG BLI kód SÚKL: 0126861

POR TBL FLM 21X50MG BLI kód SÚKL: 0126862
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0126863
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0126864
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0126865
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0126866
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0126867
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0126868
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0126869
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0126870
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0126871
POR TBL FLM 210X50MG BLI kód SÚKL: 0126872
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0126873
POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0126874
POR TBL FLM 50X50MG TBC kód SÚKL: 0126875
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0126876
POR TBL FLM 1000X50MG TBC kód SÚKL: 0126877

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a musí být klinicky stabilní v léčebném režimu pro chronické srdeční selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSCOMB 100 mg/25 mg

58/230/10-C

DR: O RP: 58/180/03-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žluté, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlící rýhou na obou stranách, o velikosti cca 8,8 x 15,6 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/LDPE/PVC-Al blistry.

II. OPA/Al/PVC-Al blistry.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134624

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134625

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0163858

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0163859

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Přípravek je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není

řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorthiazidem v monoterapii.

LOSCOMB 50 mg/12,5 mg

58/229/10-C

DR: O RP: 58/877/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Losartanum kalicum 50 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle žluté, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách, o velikosti cca 6,1 x 11,4 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/LDPE/PVC-Al blistry.

II. OPA/Al/PVC-Al blistry.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134622

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134623

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0163860

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0163861

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

METYPRED 16 mg

56/226/10-C

DR: O RP: 56/156/88-B/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Methylprednisolonum 16 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami a půlicí rýhou, o průměru 0,9mm, označená ORN 346.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lahvička, HDPE šroubovací uzávěr.

B: POR TBL NOB 10X16MG TBC kód SÚKL: 0158812

POR TBL NOB 20X16MG TBC kód SÚKL: 0158813

POR TBL NOB 30X16MG TBC kód SÚKL: 0158814

POR TBL NOB 50X16MG TBC kód SÚKL: 0158815

POR TBL NOB 100X16MG TBC kód SÚKL: 0158816

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Stavby, vyžadující systémovou léčbu glukokortikoidy, zvláště autoimunitní onemocnění:

-zánětlivá a systémová revmatická onemocnění

-kolagenní choroby

-alergické stavy

-onemocnění plic

-snížení cerebrálního tlaku

-rejekční reakce po transplantaci

-dermatologická, hematologická, neoplastická, jaterní, neurologická, oční, ledvinná a gastrointestinální onemocnění.

METYPRED 4 mg

56/225/10-C

DR: O RP: 56/156/88-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Methylprednisolonum 4 mg

PP: Bílá až téměř bílá kulatá plochá tableta se zkosenými hranami a půlicí rýhou, o průměru 0,7mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny

HDPE lahvička, HDPE šroubovací uzávěr.

B: POR TBL NOB 10X4MG TBC kód SÚKL: 0158807
POR TBL NOB 20X4MG TBC kód SÚKL: 0158808
POR TBL NOB 30X4MG TBC kód SÚKL: 0158809
POR TBL NOB 50X4MG TBC kód SÚKL: 0158810
POR TBL NOB 100X4MG TBC kód SÚKL: 0158811

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H02AB04

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Stav, vyžadující systémovou léčbu glukokortikoidy, zvláště autoimunitní onemocnění:
-zánětlivá a systémová revmatická onemocnění
-kolagenní choroby
-alergické stavy
-onemocnění plic
-snížení cerebrálního tlaku
-rejekční reakce po transplantaci
-dermatologická, hematologická, neoplastická, jaterní, neurologická, oční, ledvinná a gastrointestinální onemocnění.

NOXAP 200 PPM MOL/MOL

89/227/10-C

DR: L

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

S: Nitrogenii oxidum 0.02 pc

PP: Bezbarvý plyn bez zápachu.

Al tlaková láhev na stlačený plyn s vnější vrstvou elastomeru nebo bez vnější vrstvy elastomeru a s uzavíracím ventilem z nerezové oceli.

Barevné značení tlakových lahví:

horní zaoblená část tlakové láhve je tyrkysově modrá, válcová část tlakové láhve je bílá.

B: INH GAS 1X5L GSL kód SÚKL: 0117690
INH GAS 1X10L GSL kód SÚKL: 0117691
INH GAS 1X20L GSL kód SÚKL: 0117692
INH GAS 1X40L GSL kód SÚKL: 0117695

ATC: R07AX01

PE: 24

ZS: Dodržujte veškerá pravidla platná pro manipulaci s tlakovými nádobami.

Uchovávejte v původní tlakové láhvi.

Obsah původní tlakové láhve nesmí být přeplněn do jiné tlakové láhve.

Tlakové lahve uchovávejte ve svislé poloze v dobře větraných místnostech.

Tlakové lahve chraňte před nárazy, pády, materiály majícími oxidační účinky a před hořlavými materiály, vlhkostí, zdroji tepla nebo vznícení.

Instalace rozvodného potrubí oxidu dusnatého je zakázána u rozvodového systému

tlakové láhve, fixních sítí nebo terminálových jednotek.

Uchovávání ve skladu léků:

Tlakové lahve uchovávejte na místě výhradně určeném k uchovávání medicínálních plynů. Místo musí být dobře větrané, čisté a uzamykatelné. Doporučujeme zajistit oddělené prostory pro tlakové lahve s oxidem dusnatým.

Uchovávání na zdravotnickém pracovišti:

Tlakové lahve uchovávejte tak, aby byly vždy ve svislé poloze.

ZI: Léčba novorozenců narozených ve > 34. týdnu těhotenství s hypoxickým respiračním selháním spojeným s klinicky nebo echokardiograficky prokázanou plicní hypertenzí, ke zlepšení oxygenace s cílem snížit nutnost mimotělní membránové oxygenace.

NOXAP 800 PPM MOL/MOL

89/228/10-C

DR: L

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

S: Nitrogenii oxidum 0.08 pc

PP: Bezbarvý plyn bez zápachu.

Al tlaková láhev na stlačený plyn s vnější vrstvou elastomeru nebo bez vnější vrstvy elastomeru a s uzavíracím ventilem z nerezové oceli.

Barevné značení tlakových lahví:

horní zaoblená část tlakové láhve je tyrkysově modrá, válcová část tlakové láhve je bílá.

B: INH GAS 1X5L GSL kód SÚKL: 0117698

INH GAS 1X10L GSL kód SÚKL: 0117699

INH GAS 1X20L GSL kód SÚKL: 0117700

INH GAS 1X40L GSL kód SÚKL: 0117703

ATC: R07AX01

PE: 24

ZS: Dodržujte veškerá pravidla platná pro manipulaci s tlakovými nádobami.

Uchovávejte v původní tlakové láhvi.

Obsah původní tlakové láhve nesmí být přeplněn do jiné tlakové láhve.

Tlakové lahve uchovávejte ve svislé poloze v dobře větraných místnostech.

Tlakové lahve chraňte před nárazy, pády, materiály majícími oxidační účinky a před hořlavými materiály, vlhkostí, zdroji tepla nebo vznícení.

Instalace rozvodného potrubí oxidu dusnatého je zakázána u

rozvodového systému tlakové láhve, fixních sítí nebo terminálových jednotek.

Uchovávání ve skladu léků:

Tlakové lahve uchovávejte na místě výhradně určeném k uchovávání medicínálních plynů. Místo musí být dobře větrané, čisté a uzamykatelné. Doporučujeme zajistit oddělené prostory pro tlakové lahve s oxidem dusnatým.

Uchovávání na zdravotnickém pracovišti:

Tlakové lahve uchovávejte tak, aby byly vždy ve svislé poloze.

ZI: Léčba novorozenců narozených ve > 34. týdnu těhotenství s hypoxickým respiračním selháním spojeným s klinicky nebo echokardiograficky prokázanou plicní hypertenzí, ke zlepšení oxygenace s cílem snížit nutnost mimotělní membránové oxygenace.

ONDANSETRON ARROW 4 mg

20/219/10-C

DR: O RP: 20/165/91-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Ondansetroni hydrochloridum 5 mg

(odp. Ondansetronum 4 mg)

PP: Bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením "4" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC-PVDC /ALU blistr.

B: POR TBL FLM 2X4MG BLI kód SÚKL: 0156077
POR TBL FLM 4X4MG BLI kód SÚKL: 0156078
POR TBL FLM 6X4MG BLI kód SÚKL: 0156079
POR TBL FLM 9X4MG BLI kód SÚKL: 0156080
POR TBL FLM 10X4MG BLI kód SÚKL: 0156081
POR TBL FLM 15X4MG BLI kód SÚKL: 0156082
POR TBL FLM 30X4MG BLI kód SÚKL: 0156083
POR TBL FLM 50X4MG BLI kód SÚKL: 0156084
POR TBL FLM 100X4MG BLI kód SÚKL: 0156085
POR TBL FLM 500X4MG BLI kód SÚKL: 0156086

IS: Antiemetica, antivertiginosa

ATC: A04AA01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí: Léčba nauzey a zvracení způsobených cytotoxickou chemoterapií a radioterapií. Prevence a léčba pooperační nauzey a zvracení (PONV). Pediatrická populace: Léčba nauzey a zvracení způsobených chemoterapií u dětí od 6 měsíců. Prevence a léčba pooperační nauzey a zvracení u dětí od 1 měsíce.

ONDANSETRON ARROW 8 mg

20/220/10-C

DR: O RP: 20/165/91-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Ondansetroni hydrochloridum 10 mg
(odp. Ondansetronum 8 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením "8" na jedné straně a s půlicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PVC-PVDC /ALU blistr.

B: POR TBL FLM 2X8MG BLI kód SÚKL: 0156087
POR TBL FLM 4X8MG BLI kód SÚKL: 0156088
POR TBL FLM 6X8MG BLI kód SÚKL: 0156089
POR TBL FLM 9X8MG BLI kód SÚKL: 0156090
POR TBL FLM 10X8MG BLI kód SÚKL: 0156091
POR TBL FLM 15X8MG BLI kód SÚKL: 0156092
POR TBL FLM 30X8MG BLI kód SÚKL: 0156093
POR TBL FLM 50X8MG BLI kód SÚKL: 0156094
POR TBL FLM 100X8MG BLI kód SÚKL: 0156095
POR TBL FLM 500X8MG BLI kód SÚKL: 0156096

IS: Antiemetica, antivertiginosa

ATC: A04AA01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí: Léčba nauzey a zvracení způsobených cytotoxickou chemoterapií a radioterapií. Prevence a léčba pooperační nauzey a zvracení (PONV). Pediatrická populace: Léčba nauzey a zvracení způsobených chemoterapií u dětí od 6 měsíců. Prevence a léčba pooperační nauzey a zvracení u dětí od 1 měsíce.

PRAMIPEXOL-RATIOPHARM 0,7 mg

27/232/10-C

DR: OC RP: D

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)PP: Bílé, kulaté tablety se zkoseným okrajem a s pŕilicemi rýhami na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
ALU/ALU blistr.B: POR TBL NOB 90X0.7 BLI kód SÚKL: 0129592
POR TBL NOB 100X0.7 BLI kód SÚKL: 0129593
POR TBL NOB 30X0.7 TBC kód SÚKL: 0129594

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 12

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Pramipexol-ratiopharm je indikován k léčbě 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).

TAZORATIO 4 G/0,5 G

15/180/10-C

DR: O RP: 15/910/95-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Piperacillinum natricum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Injekční lahvička z čirého skla s bromo- či chlorobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovou pertlí.

B: INJ PLV SOL 1X4.5GM VIA kód SÚKL: 0131815
INJ PLV SOL 5X4.5GM VIA kód SÚKL: 0131816
INJ PLV SOL 6X4.5GM VIA kód SÚKL: 0131817
INJ PLV SOL 10X4.5GM VIA kód SÚKL: 0131818
INJ PLV SOL 12X4.5GM VIA kód SÚKL: 0131819

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Nozokomiální pneumonie). Infekce kůže a měkkých tkání. Komplikované infekce močových cest. Intrabdominální infekce. Bakteriální infekce u neutropenických dospělých pacientů.

VAGIFEM 10 MIKROGRAMŮ VAGINÁLNÍ TABLETY

54/233/10-C

DR: S

D: NOVO NORDISK A/S, BAGSVAERD, Dánsko

S: Estradiolum hemihydricum 0.0103 mg

(odp. Estradiolum 0.01 mg)
PP: Bílá potahovaná bikonvexní tableta, na jedné straně vyraženo NOVO 278. Průměr 6 mm.
Každá tableta je vložena v jednorázovém aplikátoru (polyethylen/polypropylen).
Aplikátory jsou baleny samostatně v PVC/Al blistru.
B: VAG TBL 18X0.01MG APL kód SÚKL: 0145124
VAG TBL 24X0.01MG APL kód SÚKL: 0145125
IS: Gynaecologica
ATC: G03CA03
PE: 36
ZS: Chraňte před chladem.
ZI: Léčba atrofické vaginitidy vzniklé nedostatkem estrogenů u žen po menopauze.

VALSANORM 160 mg

58/238/10-C

DR: O RP: 58/282/01-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Valsartanum 160 mg
PP: Šedo-oranžové oválné mírně konvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
Čirý PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
B: POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0156780
POR TBL FLM 20X160MG BLI kód SÚKL: 0156781
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0156782
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0156783
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0156784
POR TBL FLM 80X160MG BLI kód SÚKL: 0156785
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0156786
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 27
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Nedávný infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou levostrannou ventrikulární dysfunkcí po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce -léčba symptomatického selhání srdce, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo jako doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSANORM 320 mg

58/239/10-C

DR: OW RP: 58/282/01-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Valsartanum 320 mg
PP: Červeno-hnědé oválné mírně konvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
Čirý PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
B: POR TBL FLM 10X320MG BLI kód SÚKL: 0156787
POR TBL FLM 20X320MG BLI kód SÚKL: 0156788

POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0156789
POR TBL FLM 50X320MG BLI kód SÚKL: 0156790
POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0156791
POR TBL FLM 80X320MG BLI kód SÚKL: 0156792
POR TBL FLM 90X320MG BLI kód SÚKL: 0156793

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze -léčba esenciální hypertenze.

VALSANORM 40 mg

58/236/10-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté oválné mírně konvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

Čirý PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0156766

POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0156767

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156768

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0156769

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156770

POR TBL FLM 80X40MG BLI kód SÚKL: 0156771

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0156772

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Nedávný infarkt myokardu -léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatičnou levostrannou ventrikulární dysfunkcí po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce -léčba symptomatického selhání srdce, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo jako doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSANORM 80 mg

58/237/10-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Světle červené kulaté mírně konvexní potahované tablety se zkosenými hranami a s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

Čirý PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0156773

POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0156774

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0156775

POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0156776

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0156777

POR TBL FLM 80X80MG BLI kód SÚKL: 0156778

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0156779

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 27

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Nedávný infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou levostrannou ventrikulární dysfunkcí po nedávném (12 hodin až 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Selhání srdce - léčba symptomatického selhání srdce, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo jako doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VISANNE 2 mg TABLETY

56/196/10-C

DR: S

D: BAYER SCHERING PHARMA AG, BERLÍN, Německo

S: Dienogestum 2 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, na jedné straně vyraženo "B", o průměru 7 mm.

Blistry ze zelené průhledné PVC fólie a hliníkové fólie.

B: POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0145646

POR TBL NOB 84X2MG BLI kód SÚKL: 0145647

POR TBL NOB 168X2MG BLI kód SÚKL: 0145648

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: G03D

PE: 60

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

ZI: Endometrióza.

XERCLEAR 50 mg/g+10 mg/g KRÉM

46/200/10-C

DR: OK

D: MEDIVIR AB, HUDDINGE, Švédsko

S: Aciclovirum 250 mg

Hydrocortisonum 50 mg

PP: Bílý až nažloutlý krém.

Tuba potažená hliníkovou vrstvou.

B: DRM CRM 1X2GM TUB kód SÚKL: 0144617

DRM CRM 1X5GM TUB kód SÚKL: 0144618

IS: Dermatologica

ATC: D06BB53

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (2 g).

ZI: Léčba časných znaků a příznaků recidivujících kožních infekcí vyvolaných virem herpes labialis (oparů) s cílem omezit progresi oparu do stádia ulcerativní léze u imunokompetentních dospělých a dospívajících (starších 12 let).
