

AMOXICILIN SANDOZ 125 mg/5 ml

15/129/10-C

DR: OWE

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Amoxicillinum trihydricum 1756.8 mg
(odp. Amoxicillinum 1500 mg)

PP: Bílý až slabě žlutý prášek s ovocnou vůní.

60 ml a 100 ml lahvička z hnědého skla typu II s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem a dětskou pojistkou (stisknout a otočit).

Polypropylenová odměrná lžička se značkou 1,25 ml; 2,5 ml; 5,0 ml.

B: POR PLV SUS 1X60 ML/1500 MG LAG kód SÚKL: 0126946

POR PLV SUS 1X100 ML/2500 MG LAG kód SÚKL: 0162580

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba:

- infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, a tonzilitida)
- infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.)
- infekcí dolních močových cest (cystitida).
- endokarditidy, profylaxe endokarditidy.
- léčba časně lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).
- eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

AMOXICILIN SANDOZ 250 mg/5 ml

15/130/10-C

DR: OE

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Amoxicillinum trihydricum 5740 mg
(odp. Amoxicillinum 5000 mg)

PP: Bílý až slabě žlutý prášek s ovocnou vůní.

60 ml a 100 ml lahvička z hnědého skla typu II s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem a dětskou pojistkou (stisknout a otočit).

Polypropylenová odměrná lžička se značkou 1,25 ml; 2,5 ml; 5,0 ml.

B: POR PLV SUS 1X60 ML/3000 MG LAG kód SÚKL: 0126948

POR PLV SUS 1X100 ML/5000 MG LAG kód SÚKL: 0162671

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba:

- infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, a tonzilitida)
- infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.)
- infekcí dolních močových cest (cystitida).
- endokarditidy, profylaxe endokarditidy.

- léčba časně lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).
- eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

AMOXICILIN SANDOZ 500 mg/5 ml

15/131/10-C

DR: OWE

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Amoxicillinum trihydricum 6883.2 mg
(odp. Amoxicillinum 6000 mg)

PP: Bílý až slabě žlutý prášek s ovocnou vůní.

60 ml a 100 ml lahvička z hnědého skla typu II s polypropylenovým šroubovacím uzávěrem a dětskou pojistkou (stisknout a otočit).

Polypropylenová odměrná lžička se značkou 1,25 ml; 2,5 ml; 5,0 ml.

B: POR PLV SUS 1X60 ML/6000 MG LAG kód SÚKL: 0126950

POR PLV SUS 1X100 ML/10000 MG LAG kód SÚKL: 0162672

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba:

- infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, tonzilitida)
- infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.)
- infekcí dolních močových cest (cystitida).
- endokarditidy, profylaxe endokarditidy.
- léčba časně lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).
- eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

APO GLICLAZID MR 30 mg

18/145/10-C

DR: O RP: 18/469/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá plochá tableta ve tvaru kapsle, se zkosenou hranou a vyraženým značením "APO 30" na jedné straně, hladká na druhé straně.

1. PVC/PVDC - Al blistry.

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnící polyester/Al fólií.

B: POR TBL PRO 20X30MG BLI kód SÚKL: 0131990

POR TBL PRO 28X30MG BLI kód SÚKL: 0131991

POR TBL PRO 30X30MG BLI kód SÚKL: 0131992

POR TBL PRO 56X30MG BLI kód SÚKL: 0131993

POR TBL PRO 60X30MG BLI kód SÚKL: 0131994

POR TBL PRO 90X30MG BLI kód SÚKL: 0131995

POR TBL PRO 120X30MG BLI kód SÚKL: 0131996

POR TBL PRO 500X30MG BLI kód SÚKL: 0131997

POR TBL PRO 60X30MG TBC kód SÚKL: 0131998
POR TBL PRO 120X30MG TBC kód SÚKL: 0131999

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Non-inzulin dependentní diabetes (typ2) u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

FLUCONAZOL PHARMIX 100 mg TVRDÉ TOBOLKY 26/186/10-C

DR: O RP: 26/121/91-B/C

D: PHARMIX S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Fluconazolum 100 mg

PP: Žluto-hnědé želatinové tobolky (velikost č.1), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.
Průhledný PVC/Al blistr, krabička.

B: POR CPS DUR 28X100MG BLI kód SÚKL: 0147866

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, oropharyngeální kandidózy při poruchách imunity způsobených maligním onemocněním nebo AIDS, kandidózy jícnu u imunodeficientních pacientů, stálé systémové kandidózy, k profylaxi infekcí způsobených kvasinkami rodu Candida, k prevenci relapsu orofaryngeálních kandidóz u pacientů s AIDS, k léčbě kryptokokové meningitidy, k udržovací léčbě pro prevenci relapsů kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

FLUCONAZOL PHARMIX 150 mg TVRDÉ TOBOLKY 26/187/10-C

DR: O RP: 26/121/91-C/C

D: PHARMIX S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Fluconazolum 150 mg

PP: Žluté želatinové tobolky (velikost č. 0), uvnitř bílý až téměř bílý prášek.
Průhledný PVC/Al blistr, krabička.

B: POR CPS DUR 1X150MG BLI kód SÚKL: 0147867

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě akutní nebo recidivující vaginální kandidózy, oropharyngeální kandidózy při poruchách imunity způsobených maligním onemocněním nebo AIDS, kandidózy jícnu u imunodeficientních pacientů, stálé systémové kandidózy, k profylaxi infekcí způsobených kvasinkami rodu Candida, k prevenci relapsu orofaryngeálních kandidóz u pacientů s AIDS, k léčbě kryptokokové meningitidy, k udržovací léčbě pro prevenci relapsů kryptokokové meningitidy u pacientů s AIDS.

GEMCITABIN EBEWE 10 mg/ml

44/181/10-C

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

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko
S: Gemcitabini hydrochloridum 1139 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg) v 100 ml
PP: Čirý bezbarvý nebo téměř bezbarvý roztok.
Injekční lahvičky z bezbarvého skla (typu I) uzavřené šedou bromobutylovou pryžovou (typu I) zátkou s nebo bez ochranného plastového přebalu (Onco-Safe).
B: INF CNC SOL 1X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0153537
INF CNC SOL 1X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0153538
INF CNC SOL 1X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0153539
INF CNC SOL 5X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0153540
INF CNC SOL 5X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0153541
INF CNC SOL 5X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0153542
INF CNC SOL 10X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0153543
INF CNC SOL 10X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0153544
INF CNC SOL 10X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0153545
INF CNC SOL 1X20ML/200MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154726
INF CNC SOL 5X20ML/200MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154727
INF CNC SOL 10X20ML/200MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154728
INF CNC SOL 1X50ML/500MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154729
INF CNC SOL 5X50ML/500MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154730
INF CNC SOL 10X50ML/500MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154731
INF CNC SOL 1X100ML/1000MG ONC VIA kód SÚKL: 0154732
INF CNC SOL 5X100ML/1000MG ONC VIA kód SÚKL: 0154733
INF CNC SOL 10X100ML/1000MG ON VIA kód SÚKL: 0154734
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 30
ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.
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 pacientů 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.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID STADA 100 mg/12,5 mg 58/175/10-C

DR: OE

D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo

S: Losartanum kalicum 100 mg
(odp. Losartanum 91.52 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní tablety.
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0141716
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0141717
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0141718
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0141719
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0141720
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0141721
POR TBL FLM 154 BLI kód SÚKL: 0141722
POR TBL FLM 182 BLI kód SÚKL: 0141723
POR TBL FLM 196 BLI kód SÚKL: 0141724

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 09

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Losartan / Hydrochlorothiazid STADA je indikován pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není adekvátně kontrolován terapií pomocí samotného losartanu nebo hydrochlorothiazidu.

MERTENIL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/172/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "C34".

Blistr OPA/Alu/PVC/Alu

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145845
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145846

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Smíšená dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a další nefarmakologické metody (např. tělesnou aktivitu, redukci hmotnosti) není uspokojivá.

Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

MERTENIL 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/173/10-C

DR: O RP: 31/315/03-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "C35".

Blistr OPA/Alu/PVC/Alu

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145847

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145848

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Smíšená dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a další nefarmakologické metody (např. tělesnou aktivitu, redukci hmotnosti) není uspokojivá.

Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

MERTENIL 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/174/10-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé potahované tablety označené na jedné straně "C36".
Blistr OPA/Alu/PVC/Alu

B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145849

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145850

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Smíšená dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a další nefarmakologické metody (např. tělesnou aktivitu, redukci hmotnosti) není uspokojivá.

Homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

MERTENIL 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/171/10-C

DR: OW RP: 31/314/03-C

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "C33".
Blistr OPA/Alu/PVC/Alu

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145843

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0145844

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Smíšená dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a další nefarmakologické metody (např. tělesnou aktivitu, redukci hmotnosti) není uspokojivá.
Homozygotní familiární hypercholesterolémie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

MOLAXOLE

61/108/10-C

DR: O RP: 61/104/02-C

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Macrogolum 3350 13.125 g
Natrii chloridum 350.7 mg
Natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg
Kalii chloridum 46.6 mg

PP: Bílý prášek.
Sáček.

B: POR PLV SOL 8 SCC kód SÚKL: 0157071
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0157072
POR PLV SOL 20 SCC kód SÚKL: 0157073
POR PLV SOL 30 SCC kód SÚKL: 0157074
POR PLV SOL 50 SCC kód SÚKL: 0157075
POR PLV SOL 100 SCC kód SÚKL: 0157076

IS: Laxantia

ATC: A06AD65

PE: 24

ZS: Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Rekonstituovaný roztok uchovávejte v chladničce a roztok nespotřebovaný do 6 hodin po naředění zlikvidujte.

ZI: Léčba chronické zácpy. Řešení fekální retence, definované jako těžká zácpa s hromaděním stolice v rektu a /nebo v kolonu, která je potvrzená klinickým vyšetřením břicha a rekta.

ONDANSETRON ACCORD 2mg/ml INJEKČNÍ/INFUZNÍ ROZTOK 20/176/10-C

DR: O RP: 20/164/91-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Ondansetroni hydrochloridum dihydricum 4.98 mg
(odp. Ondansetronum 4 mg) ve 2 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.
Ampule z čirého skla typ I.

B: INJ+INF SOL 10X2ML/4MG AMP kód SÚKL: 0126836
INJ+INF SOL 10X4ML/8MG AMP kód SÚKL: 0126837
INJ+INF SOL 5X2ML/4MG AMP kód SÚKL: 0162578
INJ+INF SOL 5X4ML/8MG AMP kód SÚKL: 0162579

IS: Antiemetica, antivertiginosa

ATC: A04AA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Ampule uchovávejte v krabičce, aby byly chráněny před světlem.

ZI: Dospělí: Léčba nevolnosti a zvracení vyvolaného cytotoxickou chemoterapií a

radioterapií. Prevence a léčba pooperační nevolnosti a zvracení (PONV). Pediatričtí pacienti: Léčba nevolnosti a zvracení vyvolaného chemoterapií u dětí ve věku od 6 měsíců. Prevence a léčba pooperační nevolnosti a zvracení u dětí od 1 měsíce.

OSPAMOX FILMTAB 1000 mg

15/134/10-C

DR: OE

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Amoxicillinum trihydricum 1.148 g
(odp. Amoxicillinum 1 g)

PP: Bílé až krémově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry, krabička.

B: POR TBL FLM 7X1000MG BLI kód SÚKL: 0129105
POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0129106
POR TBL FLM 12X1000MG BLI kód SÚKL: 0129107
POR TBL FLM 14X1000MG BLI kód SÚKL: 0129108
POR TBL FLM 16X1000MG BLI kód SÚKL: 0129109
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0129110
POR TBL FLM 28X1000MG BLI kód SÚKL: 0129111
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0129112
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0129113
POR TBL FLM 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0129114

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 48

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

ZI: Léčba infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, a tonzilitida), infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.), infekcí dolních močových cest (cystitida).

Endokarditida, profylaxe endokarditidy.

Léčba časné lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).

Eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

OSPAMOX FILMTAB 500 mg

15/132/10-C

DR: OE

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Amoxicillinum trihydricum 0.574 g
(odp. Amoxicillinum 500 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry, krabička.

B: POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0129086
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0129087
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0129088
POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0129089

POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0129090
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0129091
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0129092
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0129093
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0129094
POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0129095

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 48

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

ZI: Léčba infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, a tonzilitida), infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.), infekcí dolních močových cest (cystitida).

Endokarditida, profylaxe endokarditidy.

Léčba časné lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).
Eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

OSPAMOX FILMTAB 750 mg

15/133/10-C

DR: OE

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Amoxicillinum trihydricum 861.1 mg
(odp. Amoxicillinum 750 mg)

PP: Bílé až krémově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry, krabička.

B: POR TBL FLM 4X750MG BLI kód SÚKL: 0129096
POR TBL FLM 7X750MG BLI kód SÚKL: 0129097
POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0129098
POR TBL FLM 12X750MG BLI kód SÚKL: 0129099
POR TBL FLM 14X750MG BLI kód SÚKL: 0129100
POR TBL FLM 16X750MG BLI kód SÚKL: 0129101
POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0129102
POR TBL FLM 28X750MG BLI kód SÚKL: 0129103
POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0129104

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CA04

PE: 48

ZS: PVC/PVDC/Al blistry, krabička.

ZI: Léčba infekcí horních dýchacích cest (akutní otitis media, akutní sinusitida, a tonzilitida), infekcí dolních dýchacích cest: akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie.), infekcí dolních močových cest (cystitida).

Endokarditida, profylaxe endokarditidy.

Léčba časné lokalizované Lymeské borreliózy spojené s erythema migrans (stadium 1).
Eradikace Helicobacter pylori: v příslušné kombinaci s dalším antibakteriálním léčivem a příslušným antiulcerózním přípravkem u dospělých pacientů s peptickými vředy spojenými s H. pylori.

RALFEEN 60 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/166/10-C

DR: OC RP: 98/074/001-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Raloxifeni hydrochloridum 60 mg
(odp. Raloxifenum 56 mg)

PP: Bílé, oválné potahované tablety s vyraženým R9XF na jedné straně a 60 na druhé straně.

I. Aluminium/aluminium blistr

II. PVC/aclar/aluminium blistr

III. PVC/PE/PVDC/aluminium blistr

B: POR TBL FLM 7X60MG I BLI kód SÚKL: 0142505
POR TBL FLM 10X60MG I BLI kód SÚKL: 0142506
POR TBL FLM 14X60MG I BLI kód SÚKL: 0142507
POR TBL FLM 20X60MG I BLI kód SÚKL: 0142508
POR TBL FLM 21X60MG I BLI kód SÚKL: 0142509
POR TBL FLM 28X60MG I BLI kód SÚKL: 0142510
POR TBL FLM 30X60MG I BLI kód SÚKL: 0142511
POR TBL FLM 40X60MG I BLI kód SÚKL: 0142512
POR TBL FLM 50X60MG I BLI kód SÚKL: 0142513
POR TBL FLM 70X60MG I BLI kód SÚKL: 0142514
POR TBL FLM 84X60MG I BLI kód SÚKL: 0142515
POR TBL FLM 100X60MG I BLI kód SÚKL: 0142516
POR TBL FLM 120X60MG I BLI kód SÚKL: 0142517
POR TBL FLM 7X60MG II BLI kód SÚKL: 0142518
POR TBL FLM 10X60MG II BLI kód SÚKL: 0142519
POR TBL FLM 14X60MG II BLI kód SÚKL: 0142520
POR TBL FLM 20X60MG II BLI kód SÚKL: 0142521
POR TBL FLM 21X60MG II BLI kód SÚKL: 0142522
POR TBL FLM 28X60MG II BLI kód SÚKL: 0142523
POR TBL FLM 30X60MG II BLI kód SÚKL: 0142524
POR TBL FLM 40X60MG II BLI kód SÚKL: 0142525
POR TBL FLM 50X60MG II BLI kód SÚKL: 0142526
POR TBL FLM 70X60MG II BLI kód SÚKL: 0142527
POR TBL FLM 84X60MG II BLI kód SÚKL: 0142528
POR TBL FLM 100X60MG II BLI kód SÚKL: 0142529
POR TBL FLM 120X60MG II BLI kód SÚKL: 0142530
POR TBL FLM 7X60MG III BLI kód SÚKL: 0142531
POR TBL FLM 10X60MG III BLI kód SÚKL: 0142532
POR TBL FLM 14X60MG III BLI kód SÚKL: 0142533
POR TBL FLM 20X60MG III BLI kód SÚKL: 0142534
POR TBL FLM 21X60MG III BLI kód SÚKL: 0142535
POR TBL FLM 28X60MG III BLI kód SÚKL: 0142536
POR TBL FLM 30X60MG III BLI kód SÚKL: 0142537
POR TBL FLM 40X60MG III BLI kód SÚKL: 0142538
POR TBL FLM 42X60MG III BLI kód SÚKL: 0142539
POR TBL FLM 50X60MG III BLI kód SÚKL: 0142540
POR TBL FLM 56X60MG III BLI kód SÚKL: 0142541
POR TBL FLM 70X60MG III BLI kód SÚKL: 0142542
POR TBL FLM 84X60MG III BLI kód SÚKL: 0142543

POR TBL FLM 100X60MG III BLI kód SÚKL: 0142544

POR TBL FLM 120X60MG III BLI kód SÚKL: 0142545

POR TBL FLM 140X60MG III BLI kód SÚKL: 0142546

POR TBL FLM 168X60MG III BLI kód SÚKL: 0142547

IS: Varia

ATC: G03XC01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek RALFEEN je indikován pro léčbu a prevenci osteoporózy u postmenopauzálních žen. Významné snížení bylo prokázáno u výskytu zlomenin páteře, ne však u zlomenin kyčle. U jednotlivých postmenopauzálních pacientek by mělo být při výběru přípravku RALFEEN nebo jiné terapie včetně estrogenů přihlédnuto k symptomům menopauzy, k účinkům na tkáň dělohy a prsu a ke kardiovaskulárnímu přínosu či riziku (viz bod 5.1).

RANITIDIN ACCORD 150 mg ŠUMIVÉ TABLETY

09/143/10-C

DR: OW RP: 09/1336/93-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Ranitidini hydrochloridum 167.5 mg
(odp. Ranitidinum 150 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, hladké na obou stranách, se slabou vůní máty peprné.

PP tuba s PP pojistným uzávěrem obsahujícím vysoušedlo. Každá tuba obsahuje 20 tablet. Tuby jsou baleny v krabičce se 60 tabletami (3x20) s příbalovou informací.

B: POR TBL EFF 3X20X150MG TUB kód SÚKL: 0131246

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte tubu dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

ZI: Dvanáctníkový vřed, benigní žaludeční vřed, dlouhodobá léčba dvanáctníkových vředů, refluxní esophagitida, Zollinger-Ellisonův syndrom.

RANITIDIN ACCORD 300 mg ŠUMIVÉ TABLETY

09/144/10-C

DR: O RP: 09/1336/93-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Ranitidini hydrochloridum 335 mg
(odp. Ranitidinum 300 mg)

PP: Bílé až světle žluté, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, hladké na obou stranách, se slabou vůní máty peprné.

PP tuba s PP pojistným uzávěrem obsahujícím vysoušedlo. Každá tuba obsahuje 20 tablet. Tuby jsou baleny v krabičce se 60 tabletami (3x20) s příbalovou informací.

B: POR TBL EFF 3X20X300MG TUB kód SÚKL: 0131247

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte tubu dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

ZI: Dvanáctníkovaný vřed, benigní žaludeční vřed, refluxní esophagitida, Zollinger-Ellisonův syndrom.

REMIFENTANIL KABI 1 mg

05/161/10-C

DR: O RP: 05/025/98-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Remifentanili hydrochloridum 1.1 mg
(odp. Remifentanilum 1 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo nažloutlý kompaktní prášek.

4 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I, bromobutylová pryžová zátka, uzávěr.

B: INJ+INF PLV SOL 1X1MG VIA kód SÚKL: 0141965

INJ+INF PLV SOL 5X1MG VIA kód SÚKL: 0141966

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C, chránit před mrazem nebo chladem.

ZI: Přípravek Remifentanil Torrex je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestezie Přípravek Remifentanil Torrex je indikován k navození analgésie a sedace u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více .

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL KABI 2 mg

05/162/10-C

DR: O RP: 05/026/98-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Remifentanili hydrochloridum 2.2 mg
(odp. Remifentanilum 2 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo nažloutlý kompaktní prášek.

6 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I, bromobutylová pryžová zátka, uzávěr.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2MG VIA kód SÚKL: 0141967

INJ+INF PLV SOL 5X2MG VIA kód SÚKL: 0141968

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C, chránit před mrazem nebo chladem.

ZI: Přípravek Remifentanil Torrex je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestezie Přípravek Remifentanil Torrex je indikován k navození analgésie a sedace u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více .

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL TORREX 1 mg

05/163/10-C

DR: O RP: 05/025/98-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Remifentanili hydrochloridum 1.1 mg
(odp. Remifentanilum 1 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo nažloutlý kompaktní prášek.

4 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I, bromobutylová pryžová zátka, uzávěr.

B: INJ+INF PLV SOL 5X1MG VIA kód SÚKL: 0141962

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C, chránit před chladem nebo mrazem.

ZI: Přípravek Remifentanil Torrex je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestezie Přípravek Remifentanil Torrex je indikován k navození analgésie a sedace u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více .

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL TORREX 2 mg

05/164/10-C

DR: O RP: 05/026/98-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Remifentanili hydrochloridum 2.2 mg
(odp. Remifentanilum 2 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo nažloutlý kompaktní prášek.

6 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I, bromobutylová pryžová zátka, uzávěr.

B: INJ+INF PLV SOL 5X2MG VIA kód SÚKL: 0141963

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C, chránit před chladem nebo mrazem.

ZI: Přípravek Remifentanil Torrex je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestezie Přípravek Remifentanil Torrex je indikován k navození analgésie a sedace u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více .

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

REMIFENTANIL TORREX 5 mg

05/165/10-C

DR: O RP: 05/027/98-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Remifentanili hydrochloridum 5.5 mg
(odp. Remifentanilum 5 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo nažloutlý kompaktní prášek.

10 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I, bromobutylová pryžová zátka, uzávěr .

B: INJ+INF PLV SOL 5X5MG VIA kód SÚKL: 0141964

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C, chránit před chladem nebo mrazem.

ZI: Přípravek Remifentanil Torrex je indikován jako analgetikum k použití během úvodu a udržování celkové anestezie Přípravek Remifentanil Torrex je indikován k navození analgésie a sedace u uměle ventilovaných pacientů ve věku 18 let a více .

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

ROSUVASTATIN TEVA 10 mg

31/140/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 10.42 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Světle růžové až růžové, kulaté, konvexní potahované tablety s vyrytým označením "N" na jedné straně a "10" na druhé straně tablety.

PVC/PVAC/Al-OPA/Al/PVC blistr v krabičce.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145252
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0145253
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145254
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145255
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145256
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0145257
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145258
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0145259
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0145260
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145261

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa mimo heterozygotní familiární hypercholesterolemie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá.

Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN TEVA 20 mg

31/141/10-C

DR: O RP: 31/315/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 20.83 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Světle růžové až růžové, kulaté, konvexní potahované tablety s vyrytým označením "N" na jedné straně a "20" na druhé straně tablety.

PVC/PVAC/Al-OPA/Al/PVC blistr v krabičce.

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145262
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0145263
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145264
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145265
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145266
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0145267
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0145268
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0145269
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0145270
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145271

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa mimo heterozygotní familiární hypercholesterolemie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá.
Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN TEVA 40 mg

31/142/10-C

DR: O RP: 31/316/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 41.67 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Světle růžové až růžové, oválné potahované tablety s vyrytým označením "N" na jedné straně a "40" na druhé straně tablety.

PVC/PVAC/Al-OPA/Al/PVC blistr v krabičce.

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145272
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0145273
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0145274
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145275
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145276
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0145277
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0145278
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0145279
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0145280
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0145281

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa mimo heterozygotní familiární hypercholesterolemie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá.
Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN TEVA 5 mg

31/139/10-C

DR: OW RP: 31/314/03-C

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

S: Rosuvastatinum calcicum 5.21 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Oranžové, kulaté, konvexní potahované tablety s vyrytým označením "N" na jedné straně a "5" na druhé straně tablety.

PVC/PVAC/Al-OPA/Al/PVC blistr v krabičce.

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0145242
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0145243
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0145244

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0145245
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145246
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0145247
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145248
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0145249
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0145250
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145251

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa mimo heterozygotní familiární hypercholesterolemie) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá.

Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.
