

ASTEXANA 25 mg

44/436/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "25".
PVC-PVdC/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147861

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147862

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147863

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.

ATORVASTATIN NORPHARM 10 mg

31/414/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES LTD., DROGHEDA, Irsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)PP: Bílé kulaté lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru 6 mm.
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0153464

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153465

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153466

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153467

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0153468

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153469

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0153470

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0153471

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153472

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0153473

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky .

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

ZI: Hypercholesterolemie - přípravek Atorvastatin Norpharm je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií.

ATORVASTATIN NORPHARM 20 mg

31/415/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES LTD., DROGHEDA, Irsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé kulaté lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru 8 mm.
OPA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0153474
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153475
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153476
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153477
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0153478
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153479
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0153480
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0153481
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153482
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0153483

IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Hypercholesterolemie - přípravek Atorvastatin Norpharm je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií.

ATORVASTATIN NORPHARM 40 mg

31/416/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES LTD., DROGHEDA, Irsko

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé kulaté lehce konvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru 10 mm.
OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0153484
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0153485
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0153486
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0153487
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0153488
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0153489
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0153490
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0153491
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0153492
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0153493

IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Hypercholesterolemie - přípravek Atorvastatin Norpharm je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií.

EXEMESTANE ACCORD 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/418/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C

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

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "E25", druhá strana hladká.

Bílý neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0147470

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147471

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147472

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147473

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147474

POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0147475

POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0164417

POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0164418

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Exemestan je indikován pro adjuvantní léčbu estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Jeho podávání následuje po 2-3 letech adjuvantní léčby tamoxifenem.

Exemestan je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem. Účinnost nebyla zjišťována u pacientek s negativním estrogen receptorovým statutem.

GLUKÓZA 10% VIAFLO

76/432/10-C

DR: L

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Glucosum monohydricum 27.5 mg
(odp. Glucosum 25 mg) v 250 ml

PP: Čirý roztok bez obsahu viditelných částic.

Vaky typu Viaflo, se skládají z koextrudovaného polyolefinního /polyamidového plastu (PL 2442).

Vaky jsou zabaleny do ochranného plastového přebalu z polyamidu/polypropylénu.

B: INF SOL 30X250ML VAK kód SÚKL: 0158804

INF SOL 20X500ML VAK kód SÚKL: 0158805

INF SOL 10X1000ML VAK kód SÚKL: 0158806

INF SOL 36X250ML VAK kód SÚKL: 0164414

INF SOL 24X500ML VAK kód SÚKL: 0164415

INF SOL 12X1000ML VAK kód SÚKL: 0164416

IS: Infundibilia

ATC: B05BA03

PE: 18

ZS: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Zdroj sacharidů, samotný nebo podle potřeby, v průběhu parenterální výživy. Prevence a léčba hypoglykémie. Rehydratace v případě ztráty vody a stavů dehydratace u

pacientů, kteří mají vysokou potřebu sacharidů. Ředění kompatibilních léčivých přípravků.

LOSARATIO PLUS H 100/12,5 mg

58/435/10-C

DR: OE

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílá podlouhlá potahovaná tableta.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0145206

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0145207

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0145208

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145209

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145210

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145211

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0145212

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0145213

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0145214

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0145215

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0145216

POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0145217

POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0169141

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Losaratio Plus H je indikován k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, u kterých krevní tlak není adekvátně kontrolován monoterapií losartanem nebo hydrochlorothiazidem.

MANITOL 15% VIAFLO

76/433/10-C

DR: L

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Mannitolum 15 g v 100 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok bez obsahu viditelných částic.

Vak z koextrudovaného polyolefinního/polyamidového plastu (PL 2442) a obsahují roztok manitolu. Vaky jsou zabaleny v ochranném plastovém přebalu z polyamidu/polypropylenu, které slouží jako fyzická ochrana vaků.

B: INF SOL 50X100ML/15000MG VAK kód SÚKL: 0160184

INF SOL 30X250ML/37500MG VAK kód SÚKL: 0160185

INF SOL 20X500ML/75000MG VAK kód SÚKL: 0160186

INF SOL 10X1000ML/150000MG VAK kód SÚKL: 0160187

IS: Infundibilia

ATC: B05BC01

PE: 30 – vaky o objemu 100 ml

36 – vaky o objemu 250 ml, 500 ml, 1000 ml

ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.

ZI: Přípravek Manitol 15% Viaflo je indikován k použití jako osmotické diuretikum v následujících situacích:

- zvýšení diurézy v rané fázi renálního selhání dříve než dojde k ireverzibilnímu oligurickému selhání ledvin
- snížení intrakraniálního tlaku a mozkového objemu
- snížení zvýšeného nitroočního tlaku, který nelze snížit jinými prostředky
- některé případy intoxikace.

PANTOPRAZOL OLINKA 20 mg

09/430/10-C

DR: O RP: 09/380/00-C

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.55 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Žluté oválné konkávní hladké tablety.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahvička uzavřená PP bezpečnostním uzávěrem s vysoušedlem.

B: POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0134441
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0134442
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134443
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134444
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0134445
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0134446
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0134447
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0134448
POR TBL ENT 15X20MG TBC kód SÚKL: 0134449
POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0134450
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0134451
POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0134452
POR TBL ENT 60X20MG TBC kód SÚKL: 0134453
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0134454

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba lehkých forem refluxní choroby a souvisejících obtíží (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace, bolest při polykání). Dlouhodobá léčba a profylaxe recidiv refluxní ezofagitidy. Prevence gastroduodenálních vředů vyvolaných neselektivními nesteroidními protizánětlivými léky (NSAID) u rizikových pacientů s nutností pokračovat v léčbě NSAID

PANTOPRAZOL OLINKA 40 mg

09/431/10-C

DR: O RP: 09/714/95-C

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45,1 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Žluté oválné konkávní hladké tablety.

1. Al/Al blistr

2. HDPE lahvička uzavřená PP bezpečnostním uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0134455
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0134456
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0134457
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0134458

POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0134459
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0134460
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0134461
POR TBL ENT 15X40MG TBC kód SÚKL: 0134462
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0134463
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0134464
POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0134465
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0134466

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ke zmírnění příznaků a ke krátkodobé léčbě gastrointestinálních nemocí vyžadujících snížené vylučování kyseliny:

- duodenální vřed
- žaludeční vřed
- mírná a závažná refluxní ezofagitida
- eradikace *Helicobacter pylori* v kombinaci s antibiotickou léčbou u pacientů s peptickým vředem
- Zollingerův-Ellisonův syndrom a jiné hypersekreční stavy.

PERINALON 2 mg/ 0,625 mg COMBI

58/428/10-C

DR: O RP: 58/862/99-C

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

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)
Indapamidum 0.625 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a označením PI na straně druhé.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. Alu/Alu blistr

2. PVC-PVDC/Alu blistr v Alu sáčku s vysoušedlem

B: POR TBL NOB 7 I BLI kód SÚKL: 0144625
POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0144626
POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0144627
POR TBL NOB 20 I BLI kód SÚKL: 0144628
POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0144629
POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0144630
POR TBL NOB 50 I BLI kód SÚKL: 0144631
POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0144632
POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0144633
POR TBL NOB 100 I BLI kód SÚKL: 0144634
POR TBL NOB 7 II BLI kód SÚKL: 0144636
POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0144637
POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0144638
POR TBL NOB 20 II BLI kód SÚKL: 0144639
POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0144640
POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0144641
POR TBL NOB 50 II BLI kód SÚKL: 0144642

POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0144643
POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0144644
POR TBL NOB 100 II BLI kód SÚKL: 0144645

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 1. Alu/Alu blistr - 24

2. PVC-PVDC/Alu blistr - 24, po prvním otevření sáčku 6 měsíců

ZS: 1. Alu/Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. PVC-PVDC/Alu blistr v Alu sáčku: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Po prvním otevření Alu sáčku uchovávejte při teplotě do 25 °C, doba použitelnosti 6 měsíců.

ZI: Esenciální hypertenze.

PERINALON 4 mg/ 1,25 mg COMBI

58/429/10-C

DR: O RP: 58/863/99-C

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

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní tablety s označením PI na jedné straně.

1. Alu/Alu blistr

2. PVC-PVDC/Alu blistr v Alu sáčku s vysoušedlem

B: POR TBL NOB 7 I BLI kód SÚKL: 0144647

POR TBL NOB 10 I BLI kód SÚKL: 0144648

POR TBL NOB 14 I BLI kód SÚKL: 0144649

POR TBL NOB 20 I BLI kód SÚKL: 0144650

POR TBL NOB 28 I BLI kód SÚKL: 0144651

POR TBL NOB 30 I BLI kód SÚKL: 0144652

POR TBL NOB 50 I BLI kód SÚKL: 0144653

POR TBL NOB 60 I BLI kód SÚKL: 0144654

POR TBL NOB 90 I BLI kód SÚKL: 0144655

POR TBL NOB 100 I BLI kód SÚKL: 0144656

POR TBL NOB 7 II BLI kód SÚKL: 0144658

POR TBL NOB 10 II BLI kód SÚKL: 0144659

POR TBL NOB 14 II BLI kód SÚKL: 0144660

POR TBL NOB 20 II BLI kód SÚKL: 0144661

POR TBL NOB 28 II BLI kód SÚKL: 0144662

POR TBL NOB 30 II BLI kód SÚKL: 0144663

POR TBL NOB 50 II BLI kód SÚKL: 0144664

POR TBL NOB 60 II BLI kód SÚKL: 0144665

POR TBL NOB 90 II BLI kód SÚKL: 0144666

POR TBL NOB 100 II BLI kód SÚKL: 0144667

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 1. Alu/Alu blistr - 24

2. PVC-PVDC/Alu blistr - 24, po prvním otevření sáčku 6 měsíců

ZS: 1. Alu/Alu blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

2. PVC-PVDC/Alu blistr v Alu sáčku: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Po prvním otevření Alu sáčku uchovávejte při teplotě do 25 °C, doba použitelnosti 6 měsíců.

ZI: Léčba esenciální hypertenze: přípravek PERINALON 4 mg/1,25 COMBI je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně kontrolován peridopriem samotným.

RITMOREST 0,088 mg TABLETY

27/423/10-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Ploché bílé kulaté tablety, průměr 6 mm, na obou stranách vyražen kód, bez půlicí rýhy.
1. PVC/PE/PVDC-Al blistr
2. PA/Al/PVC-Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0148840
POR TBL NOB 30X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0148841
POR TBL NOB 100X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0148842
POR TBL NOB 100X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0148843

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ritmorest je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

RITMOREST 0,18 mg TABLETY

27/424/10-C

DR: OC RP: 97/050/003-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Ploché bílé oválné tablety, 9,5 mm dlouhé, na obou stranách vyražen kód a půlicí rýha.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. PVC/PE/PVDC-Al blistr
2. PA/Al/PVC-Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0148844
POR TBL NOB 30X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0148845
POR TBL NOB 100X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0148846
POR TBL NOB 100X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0148847

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ritmorest je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

RITMOREST 0,35 mg TABLETY

27/425/10-C

DR: OC RP: 97/050/011-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)

PP: Ploché bílé oválné tablety, 11,6 mm dlouhé, na obou stranách vyražen kód a půlicí rýha.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. PVC/PE/PVDC-Al blistr
2. PA/Al/PVC-Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0148848

POR TBL NOB 30X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0148849
POR TBL NOB 100X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0148850
POR TBL NOB 100X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0148851

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ritmorest je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

RITMOREST 0,7 mg TABLETY

27/426/10-C

DR: OC RP: 97/050/005-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)

PP: Ploché bílé kulaté tablety, průměr 9,0 mm, na obou stranách vyražen kód a půlicí rýha.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. PA/Al/PVC-Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0148852
POR TBL NOB 30X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0148853
POR TBL NOB 100X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0148854
POR TBL NOB 100X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0148855

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ritmorest je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

RITMOREST 1,1 mg TABLETY

27/427/10-C

DR: OC RP: 97/050/009-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg
(odp. Pramipexolum 1.1 mg)

PP: Ploché bílé kulaté tablety, průměr 10 mm, na obou stranách vyražen kód a půlicí rýha.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr

2. PA/Al/PVC-Al blistr

B: POR TBL NOB 30X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0148856
POR TBL NOB 30X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0148857
POR TBL NOB 100X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0148858
POR TBL NOB 100X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0148859

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Ritmorest je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

UROTAM 0,4 mg

87/376/10-C

DR: O RP: 87/588/96-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg

PP: Bílé až téměř bílé pelety plněné v tvrdé želatinové tobolce velikost "2" s hnědým víčkem a téměř bílým neprůhledným tělem.

PVC-PVDC/ALU blistr, krabička s vloženou příbalovou informací.

B: POR CPS PRO 30X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160313

POR CPS PRO 90X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160315

IS: Varia

ATC: G04CA02

PE: 24

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Symptomy dolních močových cest (LUTS) spojené s benigní hyperplazií prostaty (BPH).

VALSARTAN SANDOZ 160 mg

58/421/10-C

DR: O RP: 58/282/01-C

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

S: Valsartanum 160 mg

PP: Šedo-oranžové oválné potahované tablety se zkosenými hranami, mírně vypouklé, s půlicí rýhou na jedné straně s vyraženým "DX" na jedné straně rýhy a "DX" na druhé straně rýhy a "NVR" na druhé straně tablety.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PVDC/ALU blistr

2. PVC-PE-PVDC/ALU blistr

3. PA-ALU-PVC/ALU blistr

Všechny blistry mají ALU fólii potaženou tepelně spojitelným lakem (vinyl/acyl).

B: POR TBL FLM 7X160MG I BLI kód SÚKL: 0152588

POR TBL FLM 7X160MG II BLI kód SÚKL: 0152589

POR TBL FLM 7X160MG III BLI kód SÚKL: 0152590

POR TBL FLM 10X160MG I BLI kód SÚKL: 0152591

POR TBL FLM 10X160MG II BLI kód SÚKL: 0152592

POR TBL FLM 10X160MG III BLI kód SÚKL: 0152593

POR TBL FLM 14X160MG I BLI kód SÚKL: 0152594

POR TBL FLM 14X160MG II BLI kód SÚKL: 0152595

POR TBL FLM 14X160MG III BLI kód SÚKL: 0152596

POR TBL FLM 15X160MG I BLI kód SÚKL: 0152597

POR TBL FLM 15X160MG II BLI kód SÚKL: 0152598

POR TBL FLM 15X160MG III BLI kód SÚKL: 0152599

POR TBL FLM 20X160MG I BLI kód SÚKL: 0152600

POR TBL FLM 20X160MG II BLI kód SÚKL: 0152601

POR TBL FLM 20X160MG III BLI kód SÚKL: 0152602

POR TBL FLM 28X160MG I BLI kód SÚKL: 0152603

POR TBL FLM 28X160MG II BLI kód SÚKL: 0152604

POR TBL FLM 28X160MG III BLI kód SÚKL: 0152605

POR TBL FLM 30X160MG I BLI kód SÚKL: 0152606

POR TBL FLM 30X160MG II BLI kód SÚKL: 0152607

POR TBL FLM 30X160MG III BLI kód SÚKL: 0152608

POR TBL FLM 50X160MG I BLI kód SÚKL: 0152609

POR TBL FLM 50X160MG II BLI kód SÚKL: 0152610
POR TBL FLM 50X160MG III BLI kód SÚKL: 0152611
POR TBL FLM 50X160MG I BLI kód SÚKL: 0152612
POR TBL FLM 50X160MG II BLI kód SÚKL: 0152613
POR TBL FLM 50X160MG III BLI kód SÚKL: 0152614
POR TBL FLM 56X160MG I BLI kód SÚKL: 0152615
POR TBL FLM 56X160MG II BLI kód SÚKL: 0152616
POR TBL FLM 56X160MG III BLI kód SÚKL: 0152617
POR TBL FLM 60X160MG I BLI kód SÚKL: 0152618
POR TBL FLM 60X160MG II BLI kód SÚKL: 0152619
POR TBL FLM 60X160MG III BLI kód SÚKL: 0152620
POR TBL FLM 84X160MG I BLI kód SÚKL: 0152621
POR TBL FLM 84X160MG II BLI kód SÚKL: 0152622
POR TBL FLM 84X160MG III BLI kód SÚKL: 0152623
POR TBL FLM 90X160MG I BLI kód SÚKL: 0152624
POR TBL FLM 90X160MG II BLI kód SÚKL: 0152625
POR TBL FLM 90X160MG III BLI kód SÚKL: 0152626
POR TBL FLM 98X160MG I BLI kód SÚKL: 0152627
POR TBL FLM 98X160MG II BLI kód SÚKL: 0152628
POR TBL FLM 98X160MG III BLI kód SÚKL: 0152629
POR TBL FLM 100X160MG I BLI kód SÚKL: 0152630
POR TBL FLM 100X160MG II BLI kód SÚKL: 0152631
POR TBL FLM 100X160MG III BLI kód SÚKL: 0152632
POR TBL FLM 280X160MG I BLI kód SÚKL: 0152633
POR TBL FLM 280X160MG II BLI kód SÚKL: 0152634
POR TBL FLM 280X160MG III BLI kód SÚKL: 0152635

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 36

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

ZI: Nedávno prodělaný infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídavná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).
Hypertenze - léčba esenciální hypertenze.

VALSARTAN SANDOZ 320 mg

58/422/10-C

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

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

S: Valsartanum 320 mg

PP: Tmavě šedo-fialové oválné potahované tablety se zkosenými hranami, mírně vypouklé, s půlicí rýhou na jedné straně s vyraženým "DC" na jedné straně rýhy a "DC" na druhé straně rýhy a "NVR" na druhé straně tablety.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PVDC/ALU blistr

2. PA-ALU-PVC/ALU blistr

Oba blistry mají ALU fólii potaženou tepelně spojitelným lakem (vinyl/acyl).

- B: POR TBL FLM 7X320MG I BLI kód SÚKL: 0152636
POR TBL FLM 7X320MG II BLI kód SÚKL: 0152637
POR TBL FLM 10X320MG I BLI kód SÚKL: 0152638
POR TBL FLM 10X320MG II BLI kód SÚKL: 0152639
POR TBL FLM 14X320MG I BLI kód SÚKL: 0152640
POR TBL FLM 14X320MG II BLI kód SÚKL: 0152641
POR TBL FLM 15X320MG I BLI kód SÚKL: 0152642
POR TBL FLM 15X320MG II BLI kód SÚKL: 0152643
POR TBL FLM 20X320MG I BLI kód SÚKL: 0152644
POR TBL FLM 20X320MG II BLI kód SÚKL: 0152645
POR TBL FLM 28X320MG II BLI kód SÚKL: 0152646
POR TBL FLM 28X320MG I BLI kód SÚKL: 0152647
POR TBL FLM 30X320MG I BLI kód SÚKL: 0152648
POR TBL FLM 30X320MG II BLI kód SÚKL: 0152649
POR TBL FLM 50X320MG I BLI kód SÚKL: 0152650
POR TBL FLM 50X320MG II BLI kód SÚKL: 0152651
POR TBL FLM 50X320MG I BLI kód SÚKL: 0152652
POR TBL FLM 50X320MG II BLI kód SÚKL: 0152653
POR TBL FLM 56X320MG I BLI kód SÚKL: 0152654
POR TBL FLM 56X320MG II BLI kód SÚKL: 0152655
POR TBL FLM 60X320MG I BLI kód SÚKL: 0152656
POR TBL FLM 60X320MG II BLI kód SÚKL: 0152657
POR TBL FLM 84X320MG I BLI kód SÚKL: 0152658
POR TBL FLM 84X320MG II BLI kód SÚKL: 0152659
POR TBL FLM 90X320MG I BLI kód SÚKL: 0152660
POR TBL FLM 90X320MG II BLI kód SÚKL: 0152661
POR TBL FLM 98X320MG I BLI kód SÚKL: 0152662
POR TBL FLM 98X320MG II BLI kód SÚKL: 0152663
POR TBL FLM 100X320MG I BLI kód SÚKL: 0152664
POR TBL FLM 100X320MG II BLI kód SÚKL: 0152665
POR TBL FLM 280X320MG I BLI kód SÚKL: 0152666
POR TBL FLM 280X320MG II BLI kód SÚKL: 0152667

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 36

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

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze.

VALSARTAN SANDOZ 40 mg

58/419/10-C

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

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

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety se zkosenými hranami, mírně vypouklé, s půlicí rýhou na jedné straně s vyraženým "D" na jedné straně rýhy a "O" na druhé straně rýhy a "NVR" na druhé straně tablety.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PVDC/ALU blistr

2. PVC-PE-PVDC/ALU blistr

3. PA-ALU-PVC/ALU blistr

Všechny blistry mají ALU fólii potaženou tepelně spojitelným lakem (vinyl/acyl).

- B: POR TBL FLM 7X40MG I BLI kód SÚKL: 0152492
POR TBL FLM 7X40MG II BLI kód SÚKL: 0152493
POR TBL FLM 7X40MG III BLI kód SÚKL: 0152494
POR TBL FLM 10X40MG I BLI kód SÚKL: 0152495
POR TBL FLM 10X40MG II BLI kód SÚKL: 0152496
POR TBL FLM 10X40MG III BLI kód SÚKL: 0152497
POR TBL FLM 14X40MG I BLI kód SÚKL: 0152498
POR TBL FLM 14X40MG II BLI kód SÚKL: 0152499
POR TBL FLM 14X40MG III BLI kód SÚKL: 0152500
POR TBL FLM 15X40MG I BLI kód SÚKL: 0152501
POR TBL FLM 15X40MG II BLI kód SÚKL: 0152502
POR TBL FLM 15X40MG III BLI kód SÚKL: 0152503
POR TBL FLM 20X40MG I BLI kód SÚKL: 0152504
POR TBL FLM 20X40MG II BLI kód SÚKL: 0152505
POR TBL FLM 20X40MG III BLI kód SÚKL: 0152506
POR TBL FLM 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0152507
POR TBL FLM 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0152508
POR TBL FLM 28X40MG III BLI kód SÚKL: 0152509
POR TBL FLM 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0152510
POR TBL FLM 30X40MG II BLI kód SÚKL: 0152511
POR TBL FLM 30X40MG III BLI kód SÚKL: 0152512
POR TBL FLM 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0152513
POR TBL FLM 50X40MG II BLI kód SÚKL: 0152514
POR TBL FLM 50X40MG III BLI kód SÚKL: 0152515
POR TBL FLM 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0152516
POR TBL FLM 50X40MG II BLI kód SÚKL: 0152517
POR TBL FLM 50X40MG III BLI kód SÚKL: 0152518
POR TBL FLM 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0152519
POR TBL FLM 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0152520
POR TBL FLM 56X40MG III BLI kód SÚKL: 0152521
POR TBL FLM 60X40MG I BLI kód SÚKL: 0152522
POR TBL FLM 60X40MG II BLI kód SÚKL: 0152523
POR TBL FLM 60X40MG III BLI kód SÚKL: 0152524
POR TBL FLM 84X40MG I BLI kód SÚKL: 0152525
POR TBL FLM 84X40MG II BLI kód SÚKL: 0152526
POR TBL FLM 84X40MG III BLI kód SÚKL: 0152527
POR TBL FLM 90X40MG I BLI kód SÚKL: 0152528
POR TBL FLM 90X40MG II BLI kód SÚKL: 0152529
POR TBL FLM 90X40MG III BLI kód SÚKL: 0152530
POR TBL FLM 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0152531
POR TBL FLM 98X40MG II BLI kód SÚKL: 0152532
POR TBL FLM 98X40MG III BLI kód SÚKL: 0152533
POR TBL FLM 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0152534
POR TBL FLM 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0152535
POR TBL FLM 100X40MG III BLI kód SÚKL: 0152536
POR TBL FLM 280X40MG I BLI kód SÚKL: 0152537
POR TBL FLM 280X40MG II BLI kód SÚKL: 0152538
POR TBL FLM 280X40MG III BLI kód SÚKL: 0152539

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 36

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

ZI: Nedávno prodělaný infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídavná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN SANDOZ 80 mg

58/420/10-C

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

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

S: Valsartanum 80 mg

PP: Světle červené kulaté potahované tablety se zkosenými hranami, mírně vypouklé, s půlicí rýhou na jedné straně s vyraženým "D" na jedné straně rýhy a "V" na druhé straně rýhy a "NVR" na druhé straně tablety.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC-PVDC/ALU blistr

2. PVC-PE-PVDC/ALU blistr

3. PA-ALU-PVC/ALU blistr

Všechny blistry mají ALU fólii potaženou tepelně spojitelným lakem (vinyl/acyl).

B: POR TBL FLM 7X80MG I BLI kód SÚKL: 0152540

POR TBL FLM 7X80MG II BLI kód SÚKL: 0152541

POR TBL FLM 7X80MG III BLI kód SÚKL: 0152542

POR TBL FLM 10X80MG I BLI kód SÚKL: 0152543

POR TBL FLM 10X80MG II BLI kód SÚKL: 0152544

POR TBL FLM 10X80MG III BLI kód SÚKL: 0152545

POR TBL FLM 14X80MG I BLI kód SÚKL: 0152546

POR TBL FLM 14X80MG II BLI kód SÚKL: 0152547

POR TBL FLM 14X80MG III BLI kód SÚKL: 0152548

POR TBL FLM 15X80MG I BLI kód SÚKL: 0152549

POR TBL FLM 15X80MG II BLI kód SÚKL: 0152550

POR TBL FLM 15X80MG III BLI kód SÚKL: 0152551

POR TBL FLM 20X80MG I BLI kód SÚKL: 0152552

POR TBL FLM 20X80MG II BLI kód SÚKL: 0152553

POR TBL FLM 20X80MG III BLI kód SÚKL: 0152554

POR TBL FLM 28X80MG I BLI kód SÚKL: 0152555

POR TBL FLM 28X80MG II BLI kód SÚKL: 0152556

POR TBL FLM 28X80MG III BLI kód SÚKL: 0152557

POR TBL FLM 30X80MG I BLI kód SÚKL: 0152558

POR TBL FLM 30X80MG II BLI kód SÚKL: 0152559

POR TBL FLM 30X80MG III BLI kód SÚKL: 0152560

POR TBL FLM 50X80MG I BLI kód SÚKL: 0152561

POR TBL FLM 50X80MG II BLI kód SÚKL: 0152562

POR TBL FLM 50X80MG III BLI kód SÚKL: 0152563

POR TBL FLM 50X80MG I BLI kód SÚKL: 0152564

POR TBL FLM 50X80MG II BLI kód SÚKL: 0152565
POR TBL FLM 50X80MG III BLI kód SÚKL: 0152566
POR TBL FLM 56X80MG I BLI kód SÚKL: 0152567
POR TBL FLM 56X80MG II BLI kód SÚKL: 0152568
POR TBL FLM 56X80MG III BLI kód SÚKL: 0152569
POR TBL FLM 60X80MG I BLI kód SÚKL: 0152570
POR TBL FLM 60X80MG II BLI kód SÚKL: 0152571
POR TBL FLM 60X80MG III BLI kód SÚKL: 0152572
POR TBL FLM 84X80MG I BLI kód SÚKL: 0152573
POR TBL FLM 84X80MG II BLI kód SÚKL: 0152574
POR TBL FLM 84X80MG III BLI kód SÚKL: 0152575
POR TBL FLM 90X80MG I BLI kód SÚKL: 0152576
POR TBL FLM 90X80MG II BLI kód SÚKL: 0152577
POR TBL FLM 90X80MG III BLI kód SÚKL: 0152578
POR TBL FLM 98X80MG I BLI kód SÚKL: 0152579
POR TBL FLM 98X80MG II BLI kód SÚKL: 0152580
POR TBL FLM 98X80MG III BLI kód SÚKL: 0152581
POR TBL FLM 100X80MG I BLI kód SÚKL: 0152582
POR TBL FLM 100X80MG II BLI kód SÚKL: 0152583
POR TBL FLM 100X80MG III BLI kód SÚKL: 0152584
POR TBL FLM 280X80MG I BLI kód SÚKL: 0152585
POR TBL FLM 280X80MG II BLI kód SÚKL: 0152586
POR TBL FLM 280X80MG III BLI kód SÚKL: 0152587

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 36

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

ZI: Nedávno prodělaný infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávno prodělaném (12 hodin - 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory angiotensin-konvertujícího enzymu (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta-blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

Hypertenze - léčba esenciální hypertenze.

ZEGLYDIA 30 mg

18/405/10-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní tablety velikosti 4,5 x 10,1 mm s označením "G" na jedné straně.

Průhledné Al/PVC-PVDC blistry.

B: POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0145385

POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0145387

POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0145388

POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0145391

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Non-inzulin dependentní diabetes mellitus (2.typu) u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.
