

**IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 300 mg/12,5 mg 58/295/11-C**

DR: OC RP: 98/086/016-EU1

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

S: Irbesartanum 300 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oválná, bikonvexní potahovaná tableta meruňkové barvy s vyraženým 300H na jedné straně.

1. Blistr PVC/PVDC/Al

2. Blistr Al/Al

3. Lahvička z HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel)

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0165300

POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0165301

POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0165302

POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0165303

POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0165304

POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0165305

POR TBL FLM 49 I BLI kód SÚKL: 0165306

POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0165307

POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0165308

POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0165309

POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0165310

POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0165311

POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0165312

POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0165313

POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0165314

POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0165315

POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0165316

POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0165317

POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0165318

POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0165319

POR TBL FLM 49 II BLI kód SÚKL: 0165320

POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0165321

POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0165322

POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0165323

POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0165324

POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0165325

POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0165326

POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0165327

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0165328

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 24

ZS: PVC/PVDC/Al blistr:

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Al/Al blistr, HDPE lahvičky:

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato fixní kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).

-----  
**MAALOX CITRON SUSPENZE**

09/296/11-C

DR: S

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Algeldratum 460 mg  
(odp. Aluminii oxidum 230 mg)  
Magnesii hydroxidum 400 mg

PP: Bílá až slabě žlutá homogenní suspenze.

PP/Al/PE sáčky

B: POR SUS 20 SCC kód SÚKL: 0153536

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek se užívá k léčbě obtíží souvisejících s nadbytkem žaludeční kyseliny, jako je pyróza, nadměrné říhání, regurgitace kyselého žaludečního obsahu do úst a bolesti v žaludeční krajině nalačno, dále k léčbě zánětů žaludeční sliznice, zánětů sliznice jícnu a může být součástí léčby žaludečního a dvanácterníkového vředu.  
Přípravek mohou užívat dospělí a mladiství od 15 let.

-----  
**TAXEGIS 20 mg KONCENTRÁT A ŘEDIDLO PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU**

44/306/11-C

DR: OC RP: 95/002/001-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Docetaxelum 20 mg

PP: Koncentrát - čirý žlutý viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý bezbarvý roztok

V blistru: 1 jednodávková injekční lahvička (čiré sklo typu I, zátka fluorotec plus pryž, červené odtrhávací víčko) koncentrátu

1 jednodávková lahvička (čiré sklo typu I, zátka

z chlorobutylové pryže, červené odtrhávací víčko) rozpouštědla

B: INF CSL LQF 1X20MG VIA kód SÚKL: 0145735

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před chladem a mrazem.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, žaludku a hlavy a krku.

-----  
**TAXEGIS 80 mg KONCENTRÁT A ŘEDIDLO PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU**

44/307/11-C

DR: OC RP: 95/002/002-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Docetaxelum 80 mg

PP: Koncentrát - čirý žlutý viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý bezbarvý roztok

V blistru: 1 jednodávková injekční lahvička (čiré sklo typu I, zátka fluorotec plus pryž,

červené odtrhávací víčko) koncentrátu  
1 jednodávková lahvička (čiré sklo typu I, zátka  
z chlorobutylové pryže, červené odtrhávací víčko) rozpouštědla  
B: INF CSL LQF 1X80MG VIA kód SÚKL: 0145736  
IS: Cytostatica  
ATC: L01CD02  
PE: 24  
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před  
chladem a mrazem.  
ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, žaludku a  
hlavy a krku.

-----  
**VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE RANBAXY 160/12,5 mg POTAHOVANÉ  
TABLETY** 58/258/11-C

DR: O RP: 58/021/02-C  
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie  
S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg  
PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety o velikosti 12,5x6,0 mm s vyražením "VH  
1" na jedné straně, na druhé straně hladké.  
Al/Al blistr, papírová krabička.  
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0159936  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0159937  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0159938  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0159939  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159940  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0159941  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159942  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0159943  
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0159944  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0159945  
IS: Hypotensiva  
ATC: C09DA03  
PE: 36  
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.  
Uchovávejte v původní obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.  
ZI: Léčba hypertenze dospělých pacientů. Fixní kombinace Valsartan/Hydrochlorothiazide  
tablety je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven  
monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

-----  
**VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE RANBAXY 160mg/25 mg  
POTAHOVANÉ TABLETY** 58/259/11-C

DR: O RP: 58/295/02-C  
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie  
S: Valsartanum 160 mg  
Hydrochlorothiazidum 25 mg  
PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety o velikosti 15,5x8,0 mm s vyražením "VH  
3" na jedné straně, na druhé straně hladké.  
Al/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0159946  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0159947  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0159948  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0159949  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159950  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0159951  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159952  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0159953  
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0159954  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0159955

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

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

ZI: Léčba hypertenze dospělých pacientů. Fixní kombinace Valsartan/Hydrochlorothiazide tablety je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

---

**VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE RANBAXY 80/12,5 mg POTAHOVANÉ  
TABLETY** 58/257/11-C

DR: O RP: 58/573/99-C

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Valsartanum 80 mg  
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné potahované tablety o velikosti 12,5x6,0 mm s vyražením "VH 1" na jedné straně, na druhé straně hladké.  
Al/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0159926  
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0159927  
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0159928  
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0159929  
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159930  
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0159931  
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159932  
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0159933  
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0159934  
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0159935

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

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

ZI: Léčba hypertenze dospělých pacientů. Fixní kombinace Valsartan/Hydrochlorothiazide tablety je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

---