

DONEPEZIL WIN MEDICA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/347/11-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: WINMEDICA LIMITED, ATHENS, Řecko

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k půlení dávky podané pacientovi, potahované tablety nejsou určena k dělení, každá tableta by měla být spolknuta celá.

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165647

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0180832

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Donepezil WIN MEDICA potahované tablety jsou určeny k symptomatické léčbě mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL WIN MEDICA 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/346/11-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: WINMEDICA LIMITED, ATHENS, Řecko

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Zelené kulaté tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha není určena k půlení dávky podané pacientovi, potahované tablety nejsou určena k dělení, každá tableta by měla být spolknuta celá.

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165646

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0180831

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Donepezil WIN MEDICA potahované tablety jsou určeny k symptomatické léčbě mírně až středně závažné Alzheimerovy demence.

DORZOGEN COMBI 20 mg/ml + 5 mg/ml

64/349/11-C

DR: OW RP: 64/634/99-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg)

PP: Čirý mírně viskózní bezbarvý vodný roztok.

Bílá neprůhledná lahvička z polyethylenu střední hustoty s kapací koncovkou se zatavenou LDPE špičkou a HDPE šroubovacím uzávěrem s pojistným kroužkem, krabička.

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0157195

OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0157196

OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0180797

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření spotřebujte do 28 dní.

ZI: Léčba zvýšeného nitroočního tlaku (IOP) u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem
nebo s pseudoexfoliativním glaukomem, pokud je monoterapie místním beta
blokátorem nedostatečná.

FENTANYL KERN PHARMA 0,05 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK 05/352/11-C

DR: O RP: 90/218/70-C

D: KERN PHARMA S.L., TERRASSA (BARCELONA), Španělsko

S: Fentanyl citras 0.157 mg
(odp. Fentanylum 0.1 mg)

PP: Čirý bezbarvý roztok.
Číré ampulky

B: INJ SOL 1X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160381
INJ SOL 5X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160382
INJ SOL 10X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160383
INJ SOL 20X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160384
INJ SOL 30X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160385
INJ SOL 50X2ML/0.1MG AMP kód SÚKL: 0160386
INJ SOL 25X5ML/0.25MG AMP kód SÚKL: 0160387
INJ SOL 5X10ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0160388
INJ SOL 10X10ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0160389
INJ SOL 20X10ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0160390
INJ SOL 50X10ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0160391
INJ SOL 10X5ML/0.25MG AMP kód SÚKL: 0180795
INJ SOL 50X5ML/0.25MG AMP kód SÚKL: 0180796

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AH01

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Ampulky
uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Přípravek použijte
bezprostředně po otevření.

ZI: Analgetický narkotizující doplněk k celkové nebo místní anestézii, kombinace pro
podání s neuroleptiky, např. droperidolem, jako premedikace pro analgézii k navození
anestézie a jako přídavek při udržování celkové a místní anestézie, celkové anestetikum
spolu s kyslíkem při velkých výkonech u rizikových pacientů.

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

IRINOTECAN ORION 20 mg/ml

44/345/11-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg v 2 ml

PP: Čirý žlutý roztok pH 3,0 - 4,0.

Lahvičky z hnědého tubulárního skla typu 1 (2 ml, 5 ml, 15 ml, 25 ml), uzavřené zátkou
potaženou teflonem a hliníkovým uzávěrem s flip-off diskem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0165076

INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0165077
INF CNC SOL 1X15ML/300MG VIA kód SÚKL: 0165078
INF CNC SOL 1X25ML/500MG VIA kód SÚKL: 0165079

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Obsah lahvičky musí být použit okamžitě po otevření lahvičky. Chemická a fyzikální stabilita konečného přípravku po naředění v doporučených roztocích pro infuze byla prokázána po dobu 6 hodin při 25 ± 2 °C a po dobu 24 hodin při 2 - 8 °C. Z mikrobiologického hlediska, pokud způsob otvírání a ředění nevyklučuje riziko mikrobiální kontaminace, se musí přípravek použít ihned po naředění. Není-li přípravek použitý ihned, doba a způsob uchovávání jsou na odpovědnosti uživatele.
- ZI: Léčba pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem: v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění, jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u kterých neuspěla zavedená léčba 5-fluorouracilem. V kombinaci s cetuximabem je přípravek indikován pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s expresí receptoru epidermálního růstového faktoru (EGFR) po selhání cytotoxické léčby zahrnující irinotekan. V kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je přípravek indikován pro léčbu první linie u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku. V kombinaci s kapecitabinem a bevacizumabem či bez něj indikováno jako lék první volby v léčbě pacientů s metastazujícím karcinomem tlustého střeva nebo rekta.

VANCOMYCIN MYLAN 1000 mg

15/355/11-C

DR: OW RP: 15/507/70-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Vancomycini hydrochloridum 1.025 mg
(odp. Vancomycinum 1 g)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Po rekonstituci čirý bezbarvý až slabě žlutý roztok bez viditelných částic, pH 2,8 - 4,5. Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem a plastovým flip-off uzávěrem.

- B: INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0166269
INF PLV SOL 5X1GM VIA kód SÚKL: 0166270
INF PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0166271
INF PLV SOL 20X1GM VIA kód SÚKL: 0166272

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Vancomycin Mylan podávaný intravenózně je indikován k léčbě závažných, potencionálně život ohrožujících infekcí vyvolaných citlivými grampozitivními mikroorganismy, které nelze léčit jinými účinnými méně toxickými antimikrobiálními přípravky, jako jsou peniciliny a cefalosporiny, nebo jejichž léčba těmito přípravky selhala.

Vankomycin má být vyhrazen jen pro ty případy, u kterých je specificky indikován, s cílem minimalizovat vznik možné rezistence.

Léčba endokarditidy, osteomyelitidy, pneumonie, infekce měkkých tkání. V léčbě

endokarditidy způsobené *Streptococcus viridans* nebo *S. bovis* je vankomycin účinný v kombinaci s aminoglykosidy.

VANCOMYCIN MYLAN 500 mg

15/354/11-C

DR: O RP: 15/507/70-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Vancomycini hydrochloridum 512.76 mg
(odp. Vancomycinum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Po rekonstituci čirý bezbarvý až slabě žlutý roztok bez viditelných částic, pH 2,8 - 4,5.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem a plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0166265

INF PLV SOL 5X500MG VIA kód SÚKL: 0166266

INF PLV SOL 10X500MG VIA kód SÚKL: 0166267

INF PLV SOL 20X500MG VIA kód SÚKL: 0166268

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Vancomycin Mylan podávaný intravenózně je indikován k léčbě závažných, potencionálně život ohrožujících infekcí vyvolaných citlivými grampozitivními mikroorganismy, které nelze léčit jinými účinnými méně toxickými antimikrobiálními přípravky, jako jsou peniciliny a cefalosporiny, nebo jejichž léčba těmito přípravky selhala.

Vankomycin má být vyhrazen jen pro ty případy, u kterých je specificky indikován, s cílem minimalizovat vznik možné rezistence.

Léčba endokarditidy, osteomyelitidy, pneumonie, infekce měkkých tkání. V léčbě endokarditidy způsobené *Streptococcus viridans* nebo *S. bovis* je vankomycin účinný v kombinaci s aminoglykosidy.
