

ASPIFOX 100 mg

16/364/11-C

DR: L

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Acidum acetylsalicylicum 100 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7,2 mm

1. blistr PVC/Al

2. lahvička (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)

3. lahvička (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)

B: POR TBL ENT 10X100MG BLI kód SÚKL: 0165295

POR TBL ENT 20X100MG BLI kód SÚKL: 0165407

POR TBL ENT 28X100MG BLI kód SÚKL: 0165408

POR TBL ENT 30X100MG BLI kód SÚKL: 0165409

POR TBL ENT 50X100MG BLI kód SÚKL: 0165410

POR TBL ENT 56X100MG BLI kód SÚKL: 0165411

POR TBL ENT 60X100MG BLI kód SÚKL: 0165412

POR TBL ENT 90X100MG BLI kód SÚKL: 0165413

POR TBL ENT 100X100MG BLI kód SÚKL: 0165414

POR TBL ENT 10X100MG TBC kód SÚKL: 0165415

POR TBL ENT 30X100MG TBC kód SÚKL: 0165416

POR TBL ENT 50X100MG TBC kód SÚKL: 0165417

POR TBL ENT 100X100MG TBC kód SÚKL: 0165418

POR TBL ENT 500X100MG TBC kód SÚKL: 0165419

POR TBL ENT 10X100MG TBC kód SÚKL: 0180972

POR TBL ENT 30X100MG TBC kód SÚKL: 0180973

POR TBL ENT 50X100MG TBC kód SÚKL: 0180974

POR TBL ENT 100X100MG TBC kód SÚKL: 0180975

POR TBL ENT 500X100MG TBC kód SÚKL: 0180976

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °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: Sekundární prevence infarktu myokardu. Prevence kardiovaskulární morbidity u pacientů trpících stabilní anginou pectoris. Anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze. Prevence okluze implantátu po provedení aortokoronárního bypassu. Koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze. Sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Aspifox se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

ASPIFOX 150 mg

16/365/11-C

DR: L

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Acidum acetylsalicylicum 150 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 11,7 x 6,7 mm

1. blistr PVC/Al

2. lahvička (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)

3. lahvička (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)
- B: POR TBL ENT 10X150MG BLI kód SÚKL: 0165296
POR TBL ENT 20X150MG BLI kód SÚKL: 0165420
POR TBL ENT 28X150MG BLI kód SÚKL: 0165421
POR TBL ENT 30X150MG BLI kód SÚKL: 0165422
POR TBL ENT 50X150MG BLI kód SÚKL: 0165423
POR TBL ENT 56X150MG BLI kód SÚKL: 0165424
POR TBL ENT 60X150MG BLI kód SÚKL: 0165425
POR TBL ENT 90X150MG BLI kód SÚKL: 0165426
POR TBL ENT 100X150MG BLI kód SÚKL: 0165427
POR TBL ENT 10X150MG TBC kód SÚKL: 0165428
POR TBL ENT 30X150MG TBC kód SÚKL: 0165429
POR TBL ENT 50X150MG TBC kód SÚKL: 0165430
POR TBL ENT 100X150MG TBC kód SÚKL: 0165431
POR TBL ENT 500X150MG TBC kód SÚKL: 0165432
POR TBL ENT 10X150MG TBC kód SÚKL: 0180977
POR TBL ENT 30X150MG TBC kód SÚKL: 0180978
POR TBL ENT 50X150MG TBC kód SÚKL: 0180979
POR TBL ENT 100X150MG TBC kód SÚKL: 0180980
POR TBL ENT 500X150MG TBC kód SÚKL: 0180981
- IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)
ATC: B01AC06
PE: 24
ZS: Při teplotě do 25 °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: Sekundární prevence infarktu myokardu. Prevence kardiovaskulární morbidity u pacientů trpících stabilní anginou pectoris. Anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze. Prevence okluze implantátu po provedení aortokoronárního bypassu. Koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze. Sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Aspifox se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

ASPIFOX 160 mg

16/366/11-C

- DR: L
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Acidum acetylsalicylicum 160 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 8,7 mm
1. blistr PVC/Al
2. lahvička (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)
3. lahvička (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)
- B: POR TBL ENT 10X160MG BLI kód SÚKL: 0165297
POR TBL ENT 20X160MG BLI kód SÚKL: 0165433
POR TBL ENT 28X160MG BLI kód SÚKL: 0165434
POR TBL ENT 30X160MG BLI kód SÚKL: 0165435
POR TBL ENT 50X160MG BLI kód SÚKL: 0165436
POR TBL ENT 56X160MG BLI kód SÚKL: 0165437

POR TBL ENT 60X160MG BLI kód SÚKL: 0165438
POR TBL ENT 90X160MG BLI kód SÚKL: 0165439
POR TBL ENT 100X160MG BLI kód SÚKL: 0165440
POR TBL ENT 10X160MG TBC kód SÚKL: 0165441
POR TBL ENT 30X160MG TBC kód SÚKL: 0165442
POR TBL ENT 50X160MG TBC kód SÚKL: 0165443
POR TBL ENT 100X160MG TBC kód SÚKL: 0165444
POR TBL ENT 500X160MG TBC kód SÚKL: 0165445
POR TBL ENT 10X160MG TBC kód SÚKL: 0180982
POR TBL ENT 30X160MG TBC kód SÚKL: 0180983
POR TBL ENT 50X160MG TBC kód SÚKL: 0180984
POR TBL ENT 100X160MG TBC kód SÚKL: 0180985
POR TBL ENT 500X160MG TBC kód SÚKL: 0180986

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °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: Sekundární prevence infarktu myokardu. Prevence kardiovaskulární morbidity u pacientů trpících stabilní anginou pectoris. Anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze. Prevence okluze implantátu po provedení aortokoronárního bypassu. Koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze. Sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Aspifox se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

ASPIFOX 75 mg

16/363/11-C

DR: L

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Acidum acetylsalicylicum 75 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 9,2 x 5,2 mm

1. blistr PVC/Al

2. lahvička (HDPE) s plastovým uzávěrem (LDPE)

3. lahvička (LDPE) s plastovým uzávěrem (PP)

B: POR TBL ENT 10X75MG BLI kód SÚKL: 0165294
POR TBL ENT 20X75MG BLI kód SÚKL: 0165394
POR TBL ENT 28X75MG BLI kód SÚKL: 0165395
POR TBL ENT 30X75MG BLI kód SÚKL: 0165396
POR TBL ENT 50X75MG BLI kód SÚKL: 0165397
POR TBL ENT 56X75MG BLI kód SÚKL: 0165398
POR TBL ENT 60X75MG BLI kód SÚKL: 0165399
POR TBL ENT 90X75MG BLI kód SÚKL: 0165400
POR TBL ENT 100X75MG BLI kód SÚKL: 0165401
POR TBL ENT 10X75MG TBC kód SÚKL: 0165402
POR TBL ENT 30X75MG TBC kód SÚKL: 0165403
POR TBL ENT 50X75MG TBC kód SÚKL: 0165404
POR TBL ENT 100X75MG TBC kód SÚKL: 0165405

POR TBL ENT 500X75MG TBC kód SÚKL: 0165406

POR TBL ENT 10X75MG TBC kód SÚKL: 0180967

POR TBL ENT 30X75MG TBC kód SÚKL: 0180968

POR TBL ENT 50X75MG TBC kód SÚKL: 0180969

POR TBL ENT 100X75MG TBC kód SÚKL: 0180970

POR TBL ENT 500X75MG TBC kód SÚKL: 0180971

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °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: Sekundární prevence infarktu myokardu. Prevence kardiovaskulární morbidity u pacientů trpících stabilní anginou pectoris. Anamnéza nestabilní anginy pectoris, s výjimkou akutní fáze. Prevence okluze implantátu po provedení aortokoronárního bypassu. Koronární angioplastika, s výjimkou akutní fáze. Sekundární prevence tranzitorních ischemických atak (TIA) nebo cerebrovaskulárních příhod (CVA), jestliže bylo vyloučeno intracerebrální krvácení. Přípravek Aspifox se nedoporučuje podávat při náhlých příhodách. Použití přípravku je omezeno na sekundární prevenci s chronickou léčbou.

BLEOMEDAC 15000 IU

44/298/11-C

DR: OE RP: NL

D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH, HAMBURG, Německo

S: Bleomycini sulfas 15000 ut

PP: Koláč bílého až žluto-bílého prášku.

10 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička typu I uzavřená butylovou pryžovou zátkou s hliníkovým víčkem a polypropylenovým diskem.

B: INJ PLV SOL 10X15000UT VIA kód SÚKL: 0157797

IS: Cytostatica

ATC: L01DC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C)

ZI: Bleomycin je určen k léčbě:

- Dlaždicobuněčného karcinomu (SCC) hlavy a krku, zevních genitálií a děložního čípku.

-Hodgkinova lymfomu.

-Non-Hodgkinova lymfomu střední a vysoké malignity u dospělých.

-Karcinomu varlat (seminomu a non-seminomu).

-Intrapleurální léčbě maligního pleurálního výpotku.

BREAKYL 1200 MIKROGRAMŮ

65/386/11-C

DR: OW RP: 65/719/97-C

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

S: Fentanyl citras 1.88 mg

PP: Rozpustný, obdélníkový, plochý, pružný bukalní film (4,67 cm²) s růžovou stranou a bílou stranou, který dodává fentanyl přímo do krevního oběhu. Růžová strana obsahuje léčivou látku fentanyl. Bílá strana minimalizuje uvolňování fentanylu do slin, aby se

zabránilo polknutí léčivé látky.

Každý bukální film je samostatně balen v sáčku chráněném před otevřením dětmi z polyakrylonitrilu/aluminia/polyamidu/papírového laminátu

- B: ORM FLM BUC 3X1200MCG SCC kód SÚKL: 0134701
ORM FLM BUC 6X1200MCG SCC kód SÚKL: 0134702
ORM FLM BUC 15X1200MCG SCC kód SÚKL: 0134703
ORM FLM BUC 30X1200MCG SCC kód SÚKL: 0134704

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Neuchovávejte v chladničce.

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

ZI: BREAKYL je indikován k léčbě průlomové bolesti (breakthrough pain - BTP) u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

BREAKYL 200 MIKROGRAMŮ

65/382/11-C

DR: OW RP: 65/059/06-C

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

S: Fentanyli citras 0.31 mg

PP: Rozpustný, obdélníkový, plochý, pružný bukální film (0,78 cm²) s růžovou stranou a bílou stranou, který dodává fentanyl přímo do krevního oběhu. Růžová strana obsahuje léčivou látku fentanyl. Bílá strana minimalizuje uvolňování fentanylu do slin, aby se zabránilo polknutí léčivé látky.

Každý bukální film je samostatně balen v sáčku chráněném před otevřením dětmi z polyakrylonitrilu/aluminia/polyamidu/papírového laminátu

- B: ORM FLM BUC 3X200MCG SCC kód SÚKL: 0134681
ORM FLM BUC 6X200MCG SCC kód SÚKL: 0134682
ORM FLM BUC 15X200MCG SCC kód SÚKL: 0134683
ORM FLM BUC 30X200MCG SCC kód SÚKL: 0134684
ORM FLM BUC 10X200MCG SCC kód SÚKL: 0180987

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Neuchovávejte v chladničce.

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

ZI: BREAKYL je indikován k léčbě průlomové bolesti (breakthrough pain - BTP) u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

BREAKYL 400 MIKROGRAMŮ

65/383/11-C

DR: OW RP: 65/716/97-C

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

S: Fentanyli citras 0.63 mg

PP: Rozpustný, obdélníkový, plochý, pružný bukální film (1,56 cm²) s růžovou stranou a bílou stranou, který dodává fentanyl přímo do krevního oběhu. Růžová strana obsahuje léčivou látku fentanyl. Bílá strana minimalizuje uvolňování fentanylu do slin, aby se zabránilo polknutí léčivé látky.

Každý bukální film je samostatně balen v sáčku chráněném před otevřením dětmi z polyakrylonitrilu/aluminia/polyamidu/papírového laminátu

B: ORM FLM BUC 3X400MCG SCC kód SÚKL: 0134686
ORM FLM BUC 6X400MCG SCC kód SÚKL: 0134687
ORM FLM BUC 15X400MCG SCC kód SÚKL: 0134688
ORM FLM BUC 30X400MCG SCC kód SÚKL: 0134689

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Neuchovávejte v chladničce.

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

ZI: BREAKYL je indikován k léčbě průlomové bolesti (breakthrough pain - BTP) u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

BREAKYL 600 MIKROGRAMŮ

65/384/11-C

DR: OW RP: 65/717/97-C

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

S: Fentanyl citras 0.94 mg

PP: Rozpustný, obdélníkový, plochý, pružný bukální film (2,34 cm²) s růžovou stranou a bílou stranou, který dodává fentanyl přímo do krevního oběhu. Růžová strana obsahuje léčivou látku fentanyl. Bílá strana minimalizuje uvolňování fentanylu do slin, aby se zabránilo polknutí léčivé látky.

Každý bukální film je samostatně balen v sáčku chráněném před otevřením dětmi z polyakrylonitrilu/aluminia/polyamidu/papírového laminátu

B: ORM FLM BUC 3X600MCG SCC kód SÚKL: 0134691
ORM FLM BUC 6X600MCG SCC kód SÚKL: 0134692
ORM FLM BUC 15X600MCG SCC kód SÚKL: 0134693
ORM FLM BUC 30X600MCG SCC kód SÚKL: 0134694

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Neuchovávejte v chladničce.

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

ZI: BREAKYL je indikován k léčbě průlomové bolesti (breakthrough pain - BTP) u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.

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

BREAKYL 800 MIKROGRAMŮ

65/385/11-C

DR: OW RP: 65/718/97-C

D: MEDA PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Fentanyl citras 1.26 mg
PP: Rozpustný, obdélníkový, plochý, pružný bukalní film (3,11 cm²) s růžovou stranou a bílou stranou, který dodává fentanyl přímo do krevního oběhu. Růžová strana obsahuje léčivou látku fentanyl. Bílá strana minimalizuje uvolňování fentanylu do slin, aby se zabránilo polknutí léčivé látky.
Každý bukalní film je samostatně balen v sáčku chráněném před otevřením dětmi z polyakrylonitrilu/aluminia/polyamidu/papírového laminátu
B: ORM FLM BUC 3X800MCG SCC kód SÚKL: 0134696
ORM FLM BUC 6X800MCG SCC kód SÚKL: 0134697
ORM FLM BUC 15X800MCG SCC kód SÚKL: 0134698
ORM FLM BUC 30X800MCG SCC kód SÚKL: 0134699
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Neuchovávejte v chladničce.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: BREAKYL je indikován k léčbě průlomové bolesti (breakthrough pain - BTP) u dospělých s nádorovým onemocněním, kteří již užívají udržovací terapii opioidy pro chronickou bolest při nádorovém onemocnění.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

DOZOTIMA 20 mg/ml + 5 mg/ml

64/350/11-C

DR: OW RP: 64/634/99-C
D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
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.
B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0157769
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0157770
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0157771
IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření doba použitelnosti: 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.

KALINOX 50%/50%

89/359/11-C

DR: L
D: AIR LIQUIDE SANTÉ INTERNATIONALE, PARIS, Francie
S: Dinitrogenii oxidum 50 pc

Oxygenum 50 pc
PP: Bezbarvý plyn
Tlakové lahve z oceli nebo hliníku opatřené mosazným ventilem zbytkového tlaku se standardním konektorem nebo mosazným uzavíracím ventilem s regulátorem tlaku a standardním konektorem
B: INH GAS 1X2LT GSL kód SÚKL: 0171489
INH GAS 1X5LT GSL kód SÚKL: 0171490
INH GAS 1X20LT GSL kód SÚKL: 0171492
IS: Anaesthetica (celková)
ATC: N01AX63
PE: 36
ZS: Při teplotě od 0 °C do 50 °C, chránit před mrazem
ZI: Krátkodobá analgezie bolesti při chirurgických zákrocích u dospělých a dětí > 1 měsíce, zejména při lumbální punkci, myelogramu, drobných povrchových chirurgických zákrocích, krytí popálenin, repozici jednoduchých zlomenin, repozici některých luxací periferních kloubů a venepunkcích.
Sedace při zubní chirurgii, u dětí > 1 měsíce a úzkostných nebo zdravotně postižených pacientů.
V porodnictví, pouze v nemocničním prostředí, před epidurální analgezií nebo je-li odmítnuta nebo ji nelze provést.

MONTELUKAST ACCORD 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/371/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)
PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety s vyraženým M4 na jedné straně a hladké na druhé straně.
OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0160747
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0160748
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0160749
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0160750
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0160751
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0160752
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0160753
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0160754
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0160755
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0160756
POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0160757
POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0160758
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 24
ZS: Do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Montelukast je indikován k léčbě astmatu, jako přídatná léčba u dětí od 2 do 5 let s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem, u kterých při podávání inhalačních kortikosteroidů nedochází k dostatečné úpravě obtíží, nebo kterým dostatečně

nepomáhají krátkodobě působící beta-2-mimetika užívaná podle potřeby jako úlevová léčba.

Montelukast může být také alternativou k léčbě nízkými dávkami inhalačních kortikosteroidů u dětí od 2 do 5 let s perzistentní lehkou formou astmatu, kteří v poslední době neprodělali žádné závažné astmatické záchvaty, jejichž existence by byla důvodem pro podávání perorálních kortikosteroidů, a u kterých je prokázána nemožnost léčby inhalačními kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Montelukast je také indikován k profylaxi astmatu u dětí od 2 let a starších, u kterých je převládající příčinou obtíží bronchokonstrikce vyvolaná tělesným pohybem.

MONTELUKAST ACCORD 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/372/11-C

DR: O RP: 14/390/99-C

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

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým M5 na jedné straně a hladké na druhé straně.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0160759
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0160760
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0160761
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0160762
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160763
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0160764
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0160765
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0160766
POR TBL MND 84X5MG BLI kód SÚKL: 0160767
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0160768
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0160769
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0160770
POR TBL MND 140X5MG BLI kód SÚKL: 0160771
POR TBL MND 200X5MG BLI kód SÚKL: 0160772

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí

ZI: Montelukast Accord 5 mg je indikován k léčbě astmatu, jako přídatná léčba u dětí ve věku od 6 do 14 let s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem, u kterých při podávání inhalačních kortikosteroidů nedochází k dostatečné úpravě obtíží, nebo kterým dostatečně nepomáhají krátkodobě působící beta-2-mimetika užívaná podle potřeby jako úlevová léčba.

Montelukast Accord 5 mg může být také alternativou k léčbě nízkými dávkami inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 6 do 14 let s perzistentní lehkou formou astmatu, kteří v poslední době neprodělali žádné závažné astmatické záchvaty, jejichž existence by byla důvodem pro podávání perorálních kortikosteroidů, a u kterých je prokázána nemožnost léčby inhalačními kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Montelukast Accord 5 mg je také indikován k profylaxi astmatu u pacientů od 6 let, u kterých je převládající příčinou obtíží bronchokonstrikce vyvolaná tělesným pohybem.

RIVASTIGMIN CIPLA 1,5 mg

06/403/11-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 3 s neprůhledným oranžovým víčkem a tělem
tobolky obsahující bílé až téměř bílé granule.

Blistr Alu/ PVC/ Aclar

B: POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0161496

POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0161497

POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0161498

POR CPS DUR 60X1.5MG BLI kód SÚKL: 0161499

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou
Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN CIPLA 3 mg

06/404/11-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 2 s neprůhledným žlutým víčkem a tělem tobolky
obsahující bílé až téměř bílé granule.

Blistr Alu/ PVC/ Aclar

B: POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0161500

POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0161501

POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0161502

POR CPS DUR 60X3MG BLI kód SÚKL: 0161503

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou
Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN CIPLA 4,5 mg

06/405/11-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 2 s neprůhledným světlehnědým víčkem a tělem
tobolky obsahující bílé až téměř bílé granule.

Blistr Alu/ PVC/ Aclar

B: POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0161504

POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0161505

POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0161506
POR CPS DUR 60X4.5MG BLI kód SÚKL: 0161507
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN CIPLA 6 mg

06/406/11-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1
D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie
S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 2 s neprůhledným světlehnědým víčkem a neprůhledným oranžovým tělem tobolky obsahující bílé až téměř bílé granule.
Blistr Alu/ PVC/ Aclar
B: POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0161508
POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0161509
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0161510
POR CPS DUR 60X6MG BLI kód SÚKL: 0161511
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

TELMARK 20 mg

58/375/11-C

DR: OC RP: 98/090/009-EU1
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Telmisartanum 20 mg
PP: Žluté, kulaté, potahované tablety s vyraženým symbolem 20 na jedné straně a symbolem T na druhé straně.
Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie).
B: POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0159056
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159057
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0159058
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0159059
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0159060
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159061
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0159062
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0159063
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA07
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární

prevence: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: a) s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních cév v anamnéze), nebo b) s diabetes mellitus typu II s prokázaným orgánovým postižením.

TELMARK 40 mg

58/376/11-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Žluté potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým symbolem 40 na jedné straně a symbolem T na druhé straně.

Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie)

B: POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0159064

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0159065

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0159066

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0159067

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0159068

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0159069

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0159070

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0159071

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: a) s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních cév v anamnéze), nebo b) s diabetes mellitus typu II s prokázaným orgánovým postižením.

TELMARK 80 mg

58/377/11-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Žluté potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým symbolem 80 na jedné straně a symbolem T na druhé straně.

Al/Al blistry (hliníková fólie tvarovaná za studena a tvrdá temperovaná hliníková fólie)

B: POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0159072

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0159073

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0159074

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0159075

POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0159076

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0159077

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0159078

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0159079

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární

prevence: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: a) s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních cév v anamnéze), nebo b) s diabetes mellitus typu II s prokázaným orgánovým postižením.
