

APO-MONTELUKAST 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/514/11-C

DR: O RP: 14/351/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)PP: Běžové, zaoblené, čtvercové, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně tablety vyraženo APO, na druhé straně M10.
Al/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170745
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170746
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170747
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170748

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 21

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

ZI: K léčbě astmatu jako doplňková léčba, profylaxe astmatu, pacienti starší 15 let a dospělí.

APO-MONTELUKAST 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/512/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)PP: Růžová, oválná, bikonvexní tableta, na jedné straně vyraženo APO, na druhé straně M 4.
Al/Al blistr.B: POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0170737
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0170738
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0170739
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0170740

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 12

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

ZI: K léčbě astmatu jako doplňková léčba (pacienti ve věku 2 až 5 let), alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům (2 až 5 let), profylaxe astmatu (2 let a starší).

APO-MONTELUKAST 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/513/11-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety, na jedné straně tablety vyraženo APO, na druhé straně M 5.
Al/Al blistr.B: POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0170741
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170742

POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170743
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170744
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 ° C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: K léčbě astmatu jako doplňková léčba, alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům, profylaxe astmatu, pacienti ve věku 6 až 14 let.

ATORVASTATIN PHARMATHEN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/518/11-C

DR: O RP: 31/233/99-C
D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
PP: Bílé, oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 10,1 +/- 0,1 mm x 5,6 +/- 0,1 mm a o tloušťce 3,7 +/- 0,2 mm.
PA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0159995
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0159996
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159997
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159998
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0159999
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0160000
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0160001
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0160002
POR TBL FLM 96X10MG BLI kód SÚKL: 0160003
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0160004
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0160005
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN PHARMATHEN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/519/11-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Bílé, oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a rozměry 12,7 +/- 0,1 mm x 6,7 +/- 0,1 mm, o tloušťce 4,6 +/- 0,2 mm.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0160006
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0160007
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0160008
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0160009
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0160010

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0160011
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0160012
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0160013
POR TBL FLM 96X20MG BLI kód SÚKL: 0160014
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0160015
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0160016

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN PHARMATHEN 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/520/11-C

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

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 19,4 +/- 0,1 mm 7,8 +/- 0,1 mm a o tloušťce 4,7 +/- 0,2 mm.

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0160017
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0160018
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0160019
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0160020
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0160021
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0160022
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0160023
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0160024
POR TBL FLM 96X40MG BLI kód SÚKL: 0160025
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0160026
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0160027

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN PHARMATHEN 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/521/11-C

DR: O RP: 31/397/03-C

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé, podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a rozměry 22,8 +/- 0,1 mm x 10,9 +/- 0,1 mm, o tloušťce 5,7 +/- 0,2 mm.

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

PA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0160028
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0160029
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0160030

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0160031
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0160032
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0160033
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0160034
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0160035
POR TBL FLM 96X80MG BLI kód SÚKL: 0160036
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0160037
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0160038

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

DIBETIX 0,5 mg TABLETY

18/522/11-C

DR: OC RP: 98/076/004-EU1

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Repaglinidum 0.5 mg

PP: Kulaté bílé konvexní tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0158209

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

DIBETIX 1 mg TABLETY

18/523/11-C

DR: OC RP: 98/076/024-EU1

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Repaglinidum 1 mg

PP: Kulaté žluté konvexní tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 90X1MG BLI kód SÚKL: 0158210

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

DIBETIX 2 mg TABLETY

18/524/11-C

DR: OC RP: 98/076/019-EU1

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Repaglinidum 2 mg

PP: Kulaté oranžové konvexní tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0158211

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu.

DINGRIL 10 mg

41/525/11-C

DR: OE RP: GB

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Nicorandilum 10 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, kulatá, plochá tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr- Polyamid/Al/PE/vysoušedlo/PE - Alu/PE

B: POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0165018

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165019

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165020

IS: Cardiaca

ATC: C01DX16

PE: 15

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

ZI: Prevence a dlouhodobá léčba chronické stabilní anginy pectoris.

DINGRIL 20 mg

41/526/11-C

DR: OE RP: GB

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Nicorandilum 20 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, kulatá, plochá tableta.

Blistr- Polyamid/Al/PE/vysoušedlo/PE - Alu/PE

B: POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0165021

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0165022

POR TBL NOB 60X20MG BLI kód SÚKL: 0165023

IS: Cardiaca

ATC: C01DX16

PE: 15

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

ZI: Prevence a dlouhodobá léčba chronické stabilní anginy pectoris.

FLUCONAZOLE IBIGEN 2 mg / ml INFUZNÍ ROZTOK 26/500/11-C

DR: O RP: 26/148/91-C

D: IBIGEN, S.R.L., APRILIA, Itálie

S: Fluconazolum 400 mg

PP: Čirý bezbarvý roztok. Roztok je isoosmotický a jeho pH je 4,0 - 8,0.

Ampulka z čirého skla uzavřená bromobutylovou zátkou, zapečetěnou odlamovacím hliníkovým krytem

B: INF SOL 1X400MG/200ML VIA kód SÚKL: 0134302

INF SOL 5X400MG/200ML VIA kód SÚKL: 0134303

INF SOL 20X400MG/200ML VIA kód SÚKL: 0134304

INF SOL 1X100MG/50ML VIA kód SÚKL: 0134305

INF SOL 5X100MG/50ML VIA kód SÚKL: 0134306

INF SOL 20X100MG/50ML VIA kód SÚKL: 0134307

INF SOL 1X200MG/100ML VIA kód SÚKL: 0134308

INF SOL 5X200MG/100ML VIA kód SÚKL: 0134309

INF SOL 20X200MG/100ML VIA kód SÚKL: 0134310

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba mykóz vyvolaných kvasinkami typu Candida, Cryprococcus a ostatními citlivými kvasinkami, zejména: systémové kandidózy (včetně diseminované hluboké infekce a peritonitidy) těžkých slizničních kandidóz (včetně orofaryngeální a ezofageální kandidózy a neinvazní bronchopulmonální kandidózy), tam kde perorální léčba není možná kryptokokové meningitidy profylaxe hlubokých kandidových infekcí (zvláště Candida albicans) u pacientů s neutropenií po transplantaci kostní dřeně.

HOLMEVIS 1 mg/1 ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/528/11-C

DR: OC RP: 96/012/004-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 1.125 mg
(odp. Acidum ibandronicum 1 mg)

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

2 ml čirá ampulka ze skla typu I.

B: INF CNC SOL 1X1ML/1MG AMP kód SÚKL: 0161841

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po naředění: Uchovávejte při teplotě 2°C - 8°C (v chladničce).

Z mikrobiologického hlediska má být roztok spotřebován okamžitě. Pokud není spotřebován okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele a neměly by přesáhnout dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8°C, jestliže naředění proběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Holmevis je indikován u dospělých pacientů k

- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

- léčbě hyperkalcémie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

HOLMEVIS 2 mg/2 ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/529/11-C

DR: OC RP: 96/012/004-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 2.25 mg
(odp. Acidum ibandronicum 2 mg)

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

4 ml čirá ampulka ze skla typu I.

B: INF CNC SOL 1X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0161842

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 36

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po naředění: Uchovávejte při teplotě 2°C - 8°C (v chladničce).
Z mikrobiologického hlediska má být roztok spotřebován okamžitě. Pokud není spotřebován okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele a neměly by přesáhnout dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8°C, jestliže naředění proběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.
- ZI: Holmevis je indikován u dospělých pacientů k
- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.
 - léčbě hyperkalcémie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

HOLMEVIS 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/531/11-C

DR: OC RP: 96/012/009,010-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 56.26 mg
(odp. Acidum ibandronicum 50 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0161839
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0161840
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0185109

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 30

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

ZI: Kyselina ibandronová je indikována u dospělých pacientů k prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

HOLMEVIS 6 mg/6 ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/530/11-C

DR: OC RP: 96/012/011-EU1

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 6.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 6 mg)

PP: Čirý, bezbarvý roztok.
9 ml čirá injekční lahvička ze skla typu I, uzavřená pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0161843
INF CNC SOL 5X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0161844
INF CNC SOL 10X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0161845

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po naředění: Uchovávejte při teplotě 2°C - 8°C (v chladničce).

Z mikrobiologického hlediska má být roztok spotřebován okamžitě. Pokud není

spotřebován okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání plně v odpovědnosti uživatele a neměly by přesáhnout dobu 24 hodin při teplotě 2 - 8°C, jestliže nařazení proběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

- ZI: Holmevis je indikován u dospělých pacientů k
- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.
 - léčbě hyperkalcémie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

MOVICOL 6,9 G

61/492/11-C

DR: L

D: NORGINE LIMITED, UXBRIDGE, Velká Británie

S: Macrogolum 3350 6.563 g
Natrii chloridum 0.1754 g
Natrii hydrogenocarbonas 0.0893 g
Kalii chloridum 0.0233 g

PP: Sypký bílý prášek s charakteristickou limetkovou a citronovou příchutí.
Sáček: laminát skládající se ze čtyř vrstev: polyetylén o nízké hustotě (LDPE), aluminium, LDPE a papír.

B: POR PLV SOL 6 SCC kód SÚKL: 0158018
POR PLV SOL 8 SCC kód SÚKL: 0158019
POR PLV SOL 10 SCC kód SÚKL: 0158020
POR PLV SOL 20 SCC kód SÚKL: 0158021
POR PLV SOL 30 SCC kód SÚKL: 0158022
POR PLV SOL 40 SCC kód SÚKL: 0158023
POR PLV SOL 50 SCC kód SÚKL: 0158024
POR PLV SOL 60 SCC kód SÚKL: 0158025
POR PLV SOL 100 SCC kód SÚKL: 0158026

IS: Laxantia

ATC: A06AD65

PE: 36

ZS: Sáček: uchovávejte při teplotě do 25°C
Připravený roztok: uchovávejte při 2-8°C po dobu 24 hodin. Roztok může být vychlazený. Udržujte roztok zakrytý.

ZI: K léčbě chronické zácpy u dětí ve věku od 2 do 11 let, adolescentů (starších 12 let) a dospělých. K léčbě fekální impakce u dětí starších 5 let, adolescentů (starších 12 let) a dospělých, která je definována jako úprná zácpa s nahromaděním stolice v rektu anebo tlustém střevě.

TAMSULOSIN HCL TEVA 0,4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM 87/532/11-C

DR: O RP: 87/005/05-C

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

S: Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg
(odp. Tamsulosinum 0.367 mg)

PP: Žluté bikonvexní oválné potahované tablety s vyraženým označením "T04" na jedné straně, druhá strana hladká.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL PRO 10X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159911
POR TBL PRO 14X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159912

POR TBL PRO 20X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159913
POR TBL PRO 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159914
POR TBL PRO 30X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159915
POR TBL PRO 50X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159916
POR TBL PRO 56X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159917
POR TBL PRO 60X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159918
POR TBL PRO 90X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159919
POR TBL PRO 100X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159920
POR TBL PRO 200X0.4MG BLI kód SÚKL: 0159921
POR TBL PRO 50X0.4MG H BLI kód SÚKL: 0159922

IS: Varia

ATC: G04CA02

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomy dolních močových cest (LUTS) na podkladě benigní hyperplazie prostaty (BHP).
