

APO-IBUPROFEN RAPID 400 mg SOFT CAPSULES

29/842/11-C

DR: O RP: 29/158/08-C

D: BANNER PHARMACAPS EUROPE B.V., TILBURG, Nizozemsko

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Průhledné bezbarvé oválné měkké želatinové tobolky

PVC/PE/PVdC/Al bílý neprůhledný blistr, krabička

B: POR CPS MOL 4X400MG BLI kód SÚKL: 0170266

POR CPS MOL 10X400MG BLI kód SÚKL: 0170267

POR CPS MOL 12X400MG BLI kód SÚKL: 0170268

POR CPS MOL 15X400MG BLI kód SÚKL: 0170269

POR CPS MOL 16X400MG BLI kód SÚKL: 0170270

POR CPS MOL 20X400MG BLI kód SÚKL: 0170271

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická úleva od mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy, akutní migréna, bolest svalů, menstruační bolest, horečka a bolest spojená s akutním zánětem horních cest dýchacích. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé s hmotností nad 40 kg (od 12 let).

DAIVOBET GEL

46/845/11-C

DR: OK

D: LEO PHARMA A/S, BALLERUP, Dánsko

S: Calcipotriolum monohydricum 0.75 mg

Betamethasoni dipropionas 7.5 mg

PP: Téměř čirý, bezbarvý až slabě šedobílý gel.

HDPE lahvička s LDPE nanášecí vložkou a HDPE šroubovacím uzávěrem. Lahvičky jsou uloženy v krabičkách.

B: DRM GEL 15GM LAG kód SÚKL: 0182686

DRM GEL 30GM LAG kód SÚKL: 0182687

DRM GEL 60GM LAG kód SÚKL: 0182688

DRM GEL 2X60GM LAG kód SÚKL: 0182689

IS: Dermatologica

ATC: D05AX52

PE: 24

ZS: Chraňte před chladem.

Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření: 3 měsíce.

ZI: Topická léčba psoriázy v kapiliciu (kštici) u dospělých. Lokální léčba lehkých až středně závažných ložisek psoriasis vulgaris na těle u dospělých.

EGIRAMLON 10 mg/10 mg

58/841/11-C

DR: OK

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 13.9 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)

Ramiprilum 10 mg

PP: Neoznačené, samouzavírací, tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikost 0,

neprůhledné, obě části tobolky jsou kaštanové (tmavě vínové), naplněné bílým nebo téměř bílým granulovaným práškem.

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

- B: POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0177292
POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0177293
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0177294
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0177295
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0177296

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Egiramlon je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů dostatečně léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

EGIRAMLON 10 mg/5 mg

58/840/11-C

DR: OK

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Ramiprilum 10 mg

PP: Neoznačené, samouzavírací, tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikost 0, neprůhledné, tělo tobolky je světle růžové, víčko tobolky je ametystové (tmavě růžové), naplněné bílým nebo téměř bílým granulovaným práškem.

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

- B: POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0177282
POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0177283
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0177284
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0177285
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0177286

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Egiramlon je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů dostatečně léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

EGIRAMLON 2,5 mg/2,5 mg

58/837/11-C

DR: OK

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 3.475 mg
(odp. Amlodipinum 2.5 mg)
Ramiprilum 2.5 mg

PP: Neoznačené, samouzavírací, tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikost 3, neprůhledné, obě části tobolky (tělo i víčko) jsou světle růžové, naplněné bílým nebo téměř bílým granulovaným práškem.

OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0177272
POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0177273
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0177274
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0177275
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0177276
IS: Hypotensiva
ATC: C09BB07
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Egiramlon je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů dostatečně
léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v
kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

EGIRAMLON 5 mg/10 mg

58/839/11-C

DR: OK
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Amlodipini besilas 13.9 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
Ramiprilum 5 mg
PP: Neoznačené, samouzavírací, tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikost 0,
neprůhledné, tělo tobolky je světle růžové, víčko tobolky je kaštanové (tmavě vínové),
naplněné bílým nebo téměř bílým granulovaným práškem.
OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0177287
POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0177288
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0177289
POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0177290
POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0177291
IS: Hypotensiva
ATC: C09BB07
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Egiramlon je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů dostatečně
léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v
kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

EGIRAMLON 5 mg/5 mg

58/838/11-C

DR: OK
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Ramiprilum 5 mg
PP: Neoznačené, samouzavírací, tvrdé želatinové tobolky typu Coni Snap, velikost 3,
neprůhledné, obě části tobolky (tělo i víčko) jsou ametystové (tmavě růžové), naplněné
bílým nebo téměř bílým granulovaným práškem.
OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0177277

POR CPS DUR 56 BLI kód SÚKL: 0177278

POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0177279

POR CPS DUR 60 BLI kód SÚKL: 0177280

POR CPS DUR 90 BLI kód SÚKL: 0177281

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB07

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Egiramlon je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů dostatečně léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

ENILOR 1,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/823/11-C

DR: OW RP: 77/026/01-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 1.25 mg
(odp. Bisoprololum 1.06 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 5,2 mm, s vyraženým "P" na jedné straně tablety a "1" na straně druhé.

I Al/Al blistr s odlupovací svrchní vrstvou

II HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 1X1.25MG BLI kód SÚKL: 0170609

POR TBL FLM 10X1.25MG BLI kód SÚKL: 0170610

POR TBL FLM 20X1.25MG BLI kód SÚKL: 0170611

POR TBL FLM 28X1.25MG BLI kód SÚKL: 0170612

POR TBL FLM 30X1.25MG BLI kód SÚKL: 0170613

POR TBL FLM 30X1.25MG TBC kód SÚKL: 0170614

POR TBL FLM 500X1.25MG TBC kód SÚKL: 0170615

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

HDPE lahvička po otevření (500 tablet): 6 měsíců

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další informace viz bod 5.1)

ENILOR 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/828/11-C

DR: OW RP: 77/028/01-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 10 mg
(odp. Bisoprololum 8.48 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 8,8 mm, s vyraženým "P" a půlicí rýhou na jedné straně tablety a "10" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I Al/Al blistr s odlupovací svrchní vrstvou

II HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170645

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170646
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170647
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170648
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170649
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170650
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170651
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0170652

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

HDPE lahvička po otevření (500 tablet): 6 měsíců.

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další informace viz bod 5.1).

ENILOR 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/824/11-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg
(odp. Bisoprololum 2.12 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 5,2 mm, s vyraženým "P" a půlící rýhou na jedné straně tablety a "2" na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I Al/Al blistr s odlupovací vrchní vrstvou

II HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170616
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170617
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170618
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170619
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0170620
POR TBL FLM 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0170621
POR TBL FLM 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0170622

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

HDPE lahvička po otevření (500 tablet): 6 měsíců

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další informace viz bod 5.1)

ENILOR 3,75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/825/11-C

DR: OW RP: 77/027/01-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 3.75 mg
(odp. Bisoprololum 3.18 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 6,2 mm, s vyraženým "P" a

půlící rýhou na jedné straně tablety a "3" na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I Al/Al blistr s odlupovací svrchní vrstvou

II HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 10X3.75MG BLI kód SÚKL: 0170623
POR TBL FLM 28X3.75MG BLI kód SÚKL: 0170624
POR TBL FLM 30X3.75MG BLI kód SÚKL: 0170625
POR TBL FLM 56X3.75MG BLI kód SÚKL: 0170626
POR TBL FLM 100X3.75MG BLI kód SÚKL: 0170627
POR TBL FLM 30X3.75MG TBC kód SÚKL: 0170628
POR TBL FLM 500X3.75MG TBC kód SÚKL: 0170629

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

HDPE lahvička po otevření (500 tablet): 6 měsíců

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další informace viz bod 5.1)

ENILOR 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/826/11-C

DR: O RP: 77/027/01-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 5 mg
(odp. Bisoprololum 4.24 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 6,7 mm, s vyraženým "P" a půlící rýhou na jedné straně tablety a "5" na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I Al/Al blistr s odlupovací svrchní vrstvou

II HDPE lahvička

- B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0170630
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0170631
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170632
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170633
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170634
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170635
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170636
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0170637
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0170638

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další informace viz bod 5.1)

ENILOR 7,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

77/827/11-C

DR: O RP: 77/028/01-C
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Bisoprololi fumaras 7.5 mg
(odp. Bisoprololum 6.36 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,8 mm, s vyraženým "P" a
půlicí rýhou na jedné straně tablety a "7" na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
I Al/Al blistr s odlupovací svrchní vrstvou
II HDPE lahvička
B: POR TBL FLM 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170639
POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170640
POR TBL FLM 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170641
POR TBL FLM 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0170642
POR TBL FLM 30X7.5MG TBC kód SÚKL: 0170643
POR TBL FLM 500X7.5MG TBC kód SÚKL: 0170644
IS: Sympatholytica
ATC: C07AB07
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.
Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
HDPE lahvička po otevření (500 tablet): 6 měsíců
ZI: Léčba stabilizovaného chronického srdečního selhání se sníženou systolickou funkcí
levé komory spolu s ACE inhibitory, diuretiky a případně srdečními glykosidy (další
informace viz bod 5.1)

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 150 mg/12,5 mg 58/834/11-C

DR: OC RP: 98/086/011-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Irbesartanum 150 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Broskvově zbarvené, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na
jedné straně a "150/12.5" na druhé straně. Rozměry jsou 13 x 6 mm.
Čirý PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174106
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174107
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174108
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174109
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé
pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo
hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 300 mg/12,5 mg 58/835/11-C

DR: OC RP: 98/086/016-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Broskvově zbarvené, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "300/12.5" na druhé straně. Rozměry jsou 16 x 8 mm.
Čirý PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174110
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174111
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174112
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174113

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID APOTEX 300 mg/25 mg 58/836/11-C

DR: OC RP: 98/086/023-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Růžově zbarvené, oválné, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "300/25" na druhé straně. Rozměry jsou 16 x 8 mm.
Čirý PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0174114
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0174115
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0174116
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0174117

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA04
PE: 18
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Tato fixní dávková kombinace je určena pro dospělé pacienty, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem podanými samostatně (viz bod 5.1).

LATANOPROST POS 0,05 mg/ml

64/829/11-C

DR: OW RP: 64/164/99-C
D: URSAPHARM S.R.O., ŘÍČANY, Česká republika
S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Čirý, bezbarvý roztok.
pH 6,2 - 7,1, Osmolalita 240 - 325 mOsmol/kg
LDPE lahvička s LDPE kapátkem, HDPE šroubovací uzávěr

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0161373
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0161374
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0161375

IS: Ophthalmologica
ATC: S01EE01
PE: 36
ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Nemrazit.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Čtyři týdny po prvním otevření by měl být přípravek zlikvidován, i v případě jeho nespotřebování.

Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 4 týdny

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí. Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pediatrických pacientů se zvýšeným nitroočním tlakem a dětským glaukomem.

LEVETIRACETAM ORION 1000 mg

21/851/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá až téměř bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlicí rýhou dělicí vyražením "E" a "13" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 22,5 x 10,7 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175783

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175784

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175785

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175786

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175787

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175788

POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0175789

POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0175790

POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0175791

POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0175792

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ORION 250 mg

21/848/11-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlicí rýhou dělicí vyražením "E" a "10" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 14,7 x 6,9 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175753

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175754
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175755
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175756
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175757
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175758
POR TBL FLM 30X250MG TBC kód SÚKL: 0175759
POR TBL FLM 100X250MG TBC kód SÚKL: 0175760
POR TBL FLM 200X250MG TBC kód SÚKL: 0175761
POR TBL FLM 500X250MG TBC kód SÚKL: 0175762

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ORION 500 mg

21/849/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlicí rýhou dělicí vyražení "E" a "11" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 18,3 x 8,0 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175763
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175764
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175765
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175766
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175767
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175768
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0175769
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0175770
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0175771
POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0175772

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní

myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM ORION 750 mg

21/850/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlící rýhou dělicí vyražení "E" a "12" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 19,8 x 9,2 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0175773

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175774

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175775

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175776

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175777

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175778

POR TBL FLM 30X750MG TBC kód SÚKL: 0175779

POR TBL FLM 100X750MG TBC kód SÚKL: 0175780

POR TBL FLM 200X750MG TBC kód SÚKL: 0175781

POR TBL FLM 500X750MG TBC kód SÚKL: 0175782

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Orion je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií, - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let, - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PFIZER 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/833/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá modifikovaná oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlící rýhou dělicí vyražení "E" a "13" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 22,5 x 10,7 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175632

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175633

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175634

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175635

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175636

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175637

POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0175638

POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0175639

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Levetiracetam Pfizer je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Pfizer je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PFIZER 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/830/11-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlicí rýhou dělicí vyražení "E" a "10" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 14,7 x 6,9 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr

2. HDPE nádobka s PP víčkem

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0175607

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175608

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175609

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175610

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175611

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175612

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175613

POR TBL FLM 30X250MG TBC kód SÚKL: 0175614

POR TBL FLM 500X250MG TBC kód SÚKL: 0175615

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Levetiracetam Pfizer je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Pfizer je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PFIZER 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/831/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg
PP: Žlutá oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlící rýhou dělicí vyražení "E" a "11" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 18,3 x 8,0 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr
2. HDPE nádobka s PP víčkem
B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175616
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175617
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175618
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175619
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175620
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175621
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0175622
POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0175623
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Levetiracetam Pfizer je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek Levetiracetam Pfizer je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PFIZER 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/832/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1
D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levetiracetamum 750 mg
PP: Oranžová oválná bikonvexní potahovaná tableta s hlubokou půlící rýhou dělicí vyražení "E" a "12" na jedné straně a hladká na straně druhé. Průměrná velikost tablety je 19,8 x 9,2 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. Průhledný PVC/PE/PVDC/Al blistr
2. HDPE nádobka s PP víčkem
B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0175624
POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175625
POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175626
POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175627
POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175628
POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175629
POR TBL FLM 30X750MG TBC kód SÚKL: 0175630
POR TBL FLM 500X750MG TBC kód SÚKL: 0175631
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Levetiracetam Pfizer je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou

epilepsií. Přípravek Levetiracetam Pfizer je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

MEDOCLAV 625 mg

15/844/11-C

DR: O RP: 15/141/84-B/C

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

S: Amoxicillinum trihydricum 574 mg
(odp. Amoxicillinum 500 mg)
Kalii clavulanas et celulosum microcristal. 297.8 mg
(odp. Acidum clavulanicum 125 mg)

PP: Bílé, konvexní potahované tablety ve tvaru tobolky, o rozměrech jádra 19 x 10 mm
Al-PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 16 BLI kód SÚKL: 0156069

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0156070

POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0156071

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR02

PE: 24

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

ZI: MEDOCLAV je indikován k léčbě následujících infekcí u dospělých a dětí (viz body 4.2, 4.4 a 5.1):

Akutní bakteriální sinusitida (vhodným způsobem diagnostikovaná)

Akutní zánět středního ucha

Akutní exacerbace chronické bronchitidy (vhodným způsobem diagnostikovaná)

Komunitní pneumonie

Cystitida

Pyelonefritida

Infekce kůže a měkkých tkání, zejména celulitida, pokousání zvířaty, závažný dentální absces se šířící se celulitidou

Infekce kostí a kloubů, zejména osteomyelitida

Je třeba zohlednit oficiální doporučení ke správnému používání antibakteriálních látek.

MELENOR 35 mg

87/778/11-C

DR: O RP: 87/090/03-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Natrii risedronas 35 mg

PP: Světle oranžové, kulaté potahované tablety s průměrem 9,1 mm s vyraženým "J" na jedné straně a "35" na druhé straně.

OPA-Al-PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0177297

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0177298

IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika fraktur proximálního femuru
Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem fraktur.
