

ANESIA 10 mg/ml INJEKČNÍ/INFUZNÍ EMULZE

05/600/11-C

DR: O RP: 05/186/91-C

D: UAB NORAMEDA, KLAIPEDA, Litva

S: Propofolum 200 mg v 20 ml

PP: Bílá emulze typu olej -voda. Osmolalita: 250 - 390 mOsm/kg,
pH 6,00 - 8,50.

1. Bezbarvá skleněná lahvička (typ II) o objemu 20 ml s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou.
2. Bezbarvá skleněná lahvička (typ II) o objemu 50 ml s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou.
3. Bezbarvá skleněná lahvička (typ II) o objemu 100 ml s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou

B: INJ+INF EML 1X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0158666

INJ+INF EML 1X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0158667

INJ+INF EML 1X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0158668

INJ+INF EML 10X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0187155

INJ+INF EML 10X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0187156

INJ+INF EML 10X100ML/1000MG LAG kód SÚKL: 0187157

INJ+INF EML 5X20ML/200MG VIA kód SÚKL: 0187158

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

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

Po prvním otevření a/nebo ředění: ihned spotřebujte.

ZI: Anesia 10 mg/ml je krátkodobě působící intravenózní celkové anestetikum pro:

- úvod a vedení celkové anestezie u dospělých a dětí starších 1 měsíce,
- sedaci během diagnostických a chirurgických výkonů, buď samotný nebo v kombinaci s lokální nebo regionální anestézií u dospělých a dětí starších 1 měsíce,
- sedaci u pacientů starších 16 let, kteří jsou na umělé plicní ventilaci na jednotce intenzivní péče.

ANESIA 20 mg/ml INJEKČNÍ/INFUZNÍ EMULZE

05/601/11-C

DR: O RP: 05/322/01-C

D: UAB NORAMEDA, KLAIPEDA, Litva

S: Propofolum 1000 mg v 50 ml

PP: Bílá emulze typu olej -voda. Osmolalita: 250 - 390 mOsm/kg,
pH 6,00 - 8,50.

Bezbarvá skleněná lahvička (typ II) o objemu 50 ml s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou.

B: INJ+INF EML 1X50ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0158669

INJ+INF EML 10X50ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0187159

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX10

PE: 24

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

Po prvním otevření a/nebo ředění: ihned spotřebujte.

ZI: Anesia 20 mg/ml je krátkodobě působící intravenózní celkové anestetikum pro:

- úvod a vedení celkové anestezie u dospělých a dětí starších 3 let,

- sedaci během diagnostických a chirurgických výkonů, buď samotný nebo v kombinaci s lokální nebo regionální anestezií u dospělých a dětí starších 3 let,
- sedaci u pacientů starších 16 let, kteří jsou na umělé plicní ventilaci na jednotce intenzivní péče.

BONADEA

17/599/11-C

DR: O RP: 17/407/00-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Dienogestum 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Kulaté bílé lesklé potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0171029
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0171030
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Kontracepce. Léčba mírných až středně závažných projevů akné u žen, které si současně přejí kontracepci.

CARVEDILOL GRINDEKS 12,5 mg TABLETY

77/606/11-C

DR: O RP: 77/1288/97-C
D: AS GRINDEKS, RIGA, Lotyšsko
S: Carvedilolum 12.5 mg
PP: Kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně, růžové barvy s tmavě růžovými skvrnami. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL NOB 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0181095
IS: Sympatholytica
ATC: C07AG02
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Carvedilol Grindeks je indikován k profylaktické léčbě chronické stabilní anginy pectoris. Symptomatické chronické srdeční selhání. Carvedilol Grindeks je indikován k léčbě stabilního mírného, středně těžkého a těžkého chronického srdečního selhání jako doplněk standardní terapie, např. diuretiky, digoxinem a ACE inhibitory u pacientů s euvoemií.

CARVEDILOL GRINDEKS 25 mg TABLETY

77/607/11-C

DR: O RP: 77/1288/97-C
D: AS GRINDEKS, RIGA, Lotyšsko
S: Carvedilolum 25 mg
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL NOB 28X25MG BLI kód SÚKL: 0181096
IS: Sympatholytica
ATC: C07AG02
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Carvedilol Grindeks je indikován k profylaktické léčbě chronické stabilní anginy pectoris. Symptomatické chronické srdeční selhání. Carvedilol Grindeks je indikován k léčbě stabilního mírného, středně těžkého a těžkého chronického srdečního selhání jako doplněk standardní terapie, např. diuretiky, digoxinem a ACE inhibitory u pacientů s euvolemií.

CARVEDILOL GRINDEKS 6,25 mg TABLETY

77/605/11-C

DR: O RP: 77/1289/97-C

D: AS GRINDEKS, RIGA, Lotyšsko

S: Carvedilolum 6.25 mg

PP: Kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně, nažloutlé barvy s tmavě žlutými skvrnami. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 28X6.25MG BLI kód SÚKL: 0181094

IS: Sympatholytica

ATC: C07AG02

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris. Carvedilol Grindeks je indikován k profylaktické léčbě chronické stabilní anginy pectoris. Symptomatické chronické srdeční selhání. Carvedilol Grindeks je indikován k léčbě stabilního mírného, středně těžkého a těžkého chronického srdečního selhání jako doplněk standardní terapie, např. diuretiky, digoxinem a ACE inhibitory u pacientů s euvolemií.

DEXOKET 12,5 mg GRANULE PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU

07/590/11-C

DR: S

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Dexketoprofenum trometamoli 18.45 mg
(odp. Dexketoprofenum 12.5 mg)

PP: Citronově žluté granule pro přípravu perorálního roztoku.
Jednodávkový zatavený vrstvený sáček Al-PE.

B: POR GRA SOL 2X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171512
POR GRA SOL 10X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171513
POR GRA SOL 20X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171514
POR GRA SOL 30X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171515
POR GRA SOL 40X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171516
POR GRA SOL 50X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171517
POR GRA SOL 100X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171518
POR GRA SOL 500X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171519

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE17

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba bolesti mírné až střední intenzity, jako je muskuloskeletální bolest, dysmenorea, bolesti zubů.

DEXOKET 25 mg GRANULE PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU

07/591/11-C

DR: S
D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Dexketoprofenum trometamoli 36.9 mg
(odp. Dexketoprofenum 25 mg)
PP: Citronově žluté granule pro přípravu perorálního roztoku.
Jednodávkový zatavený vrstvený sáček Al-PE.
B: POR GRA SOL 2X25MG SCC kód SÚKL: 0171520
POR GRA SOL 4X25MG SCC kód SÚKL: 0171521
POR GRA SOL 10X25MG SCC kód SÚKL: 0171522
POR GRA SOL 20X25MG SCC kód SÚKL: 0171523
POR GRA SOL 30X25MG SCC kód SÚKL: 0171524
POR GRA SOL 40X25MG SCC kód SÚKL: 0171525
POR GRA SOL 50X25MG SCC kód SÚKL: 0171526
POR GRA SOL 100X25MG SCC kód SÚKL: 0171527
POR GRA SOL 500X25MG SCC kód SÚKL: 0171528
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: M01AE17
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba bolesti mírné až střední intenzity, jako je muskuloskeletální
bolest, dysmenorea, bolesti zubů.

GLEPERIL COMBI 2 mg/0,625 mg TABLETY

58/602/11-C

DR: O RP: 58/862/99-C
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)
Indapamidum 0.625 mg
PP: Bílé podlouhlé tablety s vyraženým P a I na opačných částech půlicí rýhy na jedné
straně a s půlicí rýhou na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC-PVDC/ALU blistr vložený v hliníkovém ochranném sáčku obsahujícím
vysoušedlo. Vysoušedlo se nesmí polykat.
B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0147552
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0186047
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0186048
IS: Hypotensiva
ATC: C09BA04
PE: 24, 2 měsíce po prvním otevření
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Neotevřený: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření sáčku: Uchovávejte při teplotě do 30°C v krabičce.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u kterých krevní tlak není adekvátně
kontrolován monoterapií perindoprilem.

GLEPERIL COMBI 4 mg/1,25 mg TABLETY

58/603/11-C

DR: O RP: 58/863/99-C
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Perindoprilum erbuminum 4 mg

(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mg
PP: Bílé podlouhlé tablety s vyraženým PI na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC-PVDC/ALU blistr vložený v hliníkovém ochranném sáčku obsahujícím vysoušedlo. Vysoušedlo se nesmí polykat.
B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0147553
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0186049
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0186050
IS: Hypotensiva
ATC: C09BA04
PE: 24, 2 měsíce po prvním otevření
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Neotevřený: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření sáčku: Uchovávejte při teplotě do 30°C v krabici.
ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u kterých krevní tlak není adekvátně kontrolován monoterapií perindoprilem.

KETESSE 12,5 mg GRANULE PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU

07/592/11-C
DR: S
D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Dexketoprofenum trometamoli 18.45 mg
(odp. Dexketoprofenum 12.5 mg)
PP: Citronově žluté granule.
Jednodávkový zatavený vrstvený sáček Al-PE.
B: POR GRA SOL 2X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171495
POR GRA SOL 10X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171496
POR GRA SOL 20X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171497
POR GRA SOL 30X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171498
POR GRA SOL 40X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171499
POR GRA SOL 50X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171500
POR GRA SOL 100X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171501
POR GRA SOL 500X12.5MG SCC kód SÚKL: 0171502
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: M01AE17
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Krátkodobá symptomatická léčba bolesti mírné až střední intenzity, jako je akutní muskuloskeletální bolest, dysmenorea a bolesti zubů.

KETESSE 25 mg GRANULE PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU

07/593/11-C
DR: S
D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Dexketoprofenum trometamoli 36.9 mg
(odp. Dexketoprofenum 25 mg)
PP: Citronově žluté granule.
Jednodávkový zatavený vrstvený sáček Al-PE.

B: POR GRA SOL 2X25MG SCC kód SÚKL: 0171503
POR GRA SOL 4X25MG SCC kód SÚKL: 0171504
POR GRA SOL 10X25MG SCC kód SÚKL: 0171505
POR GRA SOL 20X25MG SCC kód SÚKL: 0171506
POR GRA SOL 30X25MG SCC kód SÚKL: 0171507
POR GRA SOL 40X25MG SCC kód SÚKL: 0171508
POR GRA SOL 50X25MG SCC kód SÚKL: 0171509
POR GRA SOL 100X25MG SCC kód SÚKL: 0171510
POR GRA SOL 500X25MG SCC kód SÚKL: 0171511

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE17

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba bolesti mírné až střední intenzity, jako je akutní muskuloskeletální bolest, dysmenorea a bolesti zubů.

LETROZOL ORION 2,5 mg

44/387/11-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo DB03, na druhé straně hladké.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0159284

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0159285

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

MEDDEX VICKS SIRUP NA SUCHÝ KAŠEL S MEDEM

36/561/11-C

DR: S

D: PROCTER & GAMBLE GMBH, SCHWALBACH-AM-TAUNUS, Německo

S: Dextromethorphan hydrobromidum monohydricum 133 mg v 100 ml

PP: Žlutá viskózní tekutina s medovou vůní a příchutí, bez viditelných částic.

Skleněná lahvička s dětským bezpečnostním uzávěrem .

B: POR SIR 1X100ML/133MG LAG kód SÚKL: 0170298

POR SIR 1X120ML/160MG LAG kód SÚKL: 0170299

POR SIR 1X180ML/240MG LAG kód SÚKL: 0170300

POR SIR 1X240ML/319MG LAG kód SÚKL: 0186051

IS: Antitussica

ATC: R05DA09

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: K léčbě suchého, dráždivého, neproduktivního kašle.

MYDEN 2 mg TABLETY

58/596/11-C

DR: O RP: 58/580/08-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA-CRNUCE, Slovinsko

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s vyraženým D na jedné straně a 57 na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC-PVdC/ALU blistr v sáčku z laminované třívrstvé fólie obsahujícím sáček se silikagelem.

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0171314

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte blistry v původním obalu a v laminátovém sáčku, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze- léčba hypertenze.

Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu anebo revaskularizace.

MYDEN 4 mg TABLETY

58/597/11-C

DR: O RP: 58/712/92-B/C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA-CRNUCE, Slovinsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní nepotahované tablety s vyraženým D na jedné straně a 5 a 8 na každé straně půlicí rýhy na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čířý PVC-PVdC/ALU blistr v sáčku z laminované třívrstvé fólie obsahujícím sáček se silikagelem.

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0171315

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte blistry v původním obalu a v laminátovém sáčku, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze- léčba hypertenze.

Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu anebo revaskularizace.

MYDEN 8 mg TABLETY

58/598/11-C

DR: O RP: 58/391/03-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA-CRNUCE, Slovinsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní nepotahované tablety s vyraženým D na jedné straně a 5 a 9 na každé straně půlicí rýhy na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC-PVdC/ALU blistr v sáčku z laminované třívrstvé fólie obsahujícím sáček se silikagelem.
B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0171316
IS: Hypotensiva
ATC: C09AA04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte blistry v původním obalu a v laminátovém sáčku, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze- léčba hypertenze.
Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání.
Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu anebo revaskularizace.

TOPOTECAN CIPLA 1 mg

44/559/11-C

DR: OC RP: 96/027/004-EU1
D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie
S: Topotecani hydrochloridum 1.0865 mg
(odp. Topotecanum 1 mg)
PP: Světle žlutý až nazelenalý lyofilizovaný prášek.
Bezbarvá 5 ml lahvička ze skla typu I s brombutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.
B: INF LYO SOL 1X1MG VIA kód SÚKL: 0161055
INF LYO SOL 5X1MG VIA kód SÚKL: 0161056
IS: Cytostatica
ATC: L01XX17
PE: 36
ZS: Přípravek je třeba uchovávat ve vnějším obale z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba pacientek s metastazujícím karcinomem vaječníků v případě selhání léků první linie nebo následné terapie. pacientů s recidivou malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), u kterých není opakovaná léčba terapií první linie považována za vhodnou.
Topotekan v kombinaci s cisplatinou je indikován u pacientek s karcinomem děložního hrdla opakujícím se po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB.

TOPOTECAN CIPLA 4 mg

44/560/11-C

DR: OC RP: 96/027/001-EU1
D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie
S: Topotecani hydrochloridum 4.346 mg
(odp. Topotecanum 4 mg)
PP: Světle žlutý až nazelenalý lyofilizovaný prášek.
Bezbarvá 5 ml lahvička ze skla typu I s brombutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.
B: INF LYO SOL 1X4MG VIA kód SÚKL: 0161057
INF LYO SOL 5X4MG VIA kód SÚKL: 0161058
IS: Cytostatica

ATC: L01XX17

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat ve vnějším obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba pacientek s metastazujícím karcinomem vaječníků v případě selhání léků první linie nebo následné terapie. pacientů s recidivou malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), u kterých není opakovaná léčba terapií první linie považována za vhodnou. Topotekan v kombinaci s cisplatinou je indikován u pacientek s karcinomem děložního hrdla opakujícím se po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB.

VALCATUNA 320 mg

58/584/11-C

DR: OW RP: 58/281/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 320 mg

PP: Šedofialové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tablety lze dělit na stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0145165
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0145166
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0145167
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0145168
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0145169
POR TBL FLM 280X320MG BLI kód SÚKL: 0145170

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 12

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

VALDEMAS 320 mg

58/585/11-C

DR: OW RP: 58/281/01-C

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Valsartanum 320 mg

PP: Šedofialové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0145159
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0145160
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0145161
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0145162
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0145163
POR TBL FLM 280X320MG BLI kód SÚKL: 0145164

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 12

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

VANKOMYCIN NRIM 1000 mg

15/511/11-C

DR: OE RP: GB
D: NRIM LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Vancomycini hydrochloridum 1050 mg
 (odp. Vancomycinum 1000 mg)
PP: Bílý až krémový porézní koláč.
 Přibližná hodnota pH roztoku po rekonstituci je 3
 20 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička (typ I), uzavřená chlorobutylovou pryžovou
 zátkou a zeleným hliníkovým/propylenovým flip-off uzávěrem.
B: INF PLV CSL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0156261
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01XA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl
 přípravek chráněn před světlem.
ZI: Vankomycin se používá při terapii následujících těžkých infekcí vyvolaných citlivými
 mikroorganismy endokarditidy kostních infekcí (osteomyelitidy) pneumonie infekcí
 měkkých tkání.

VANKOMYCIN NRIM 500 mg

15/510/11-C

DR: O RP: 15/507/70-C
D: NRIM LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Vancomycini hydrochloridum 525 mg
 (odp. Vancomycinum 500 mg)
PP: Bílý až krémový porézní koláč
 Přibližná hodnota pH roztoku po rekonstituci je 3
 10 ml bezbarvá čirá skleněná injekční lahvička (typ I), uzavřená chlorobutolovou
 pryžovou zátkou a šedým hliníkovým/polypropylenovým flip-off uzávěrem.
B: INF PLV CSL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0156260
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01XA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl
 přípravek chráněn před světlem.
ZI: Vankomycin se používá při terapii následujících těžkých infekcí vyvolaných citlivými
 mikroorganismy endokarditidy kostních infekcí (osteomyelitidy) pneumonie infekcí
 měkkých tkání.
