

Nově registrované přípravky v období od 1.3.2014 do 31.3.2014 s ohledem na nabytí právní moci

ACLEXA 100 mg TVRDÉ TOBOLKY

29/084/14-C

DR: O RP: 29/060/00-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Celecoxibum 100 mg

PP: Tobolka má bílé tělo a víčko, délku 15,4 mm - 16,2 mm; tobolky obsahují bílý nebo téměř bílý granulát.

Blistr PVC/Al

B: POR CPS DUR 10X100MG BLI kód SÚKL: 0196139

POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0196140

POR CPS DUR 30X100MG BLI kód SÚKL: 0196141

POR CPS DUR 40X100MG BLI kód SÚKL: 0196142

POR CPS DUR 50X100MG BLI kód SÚKL: 0196143

POR CPS DUR 60X100MG BLI kód SÚKL: 0196144

POR CPS DUR 90X100MG BLI kód SÚKL: 0196145

POR CPS DUR 100X100MG BLI kód SÚKL: 0196146

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AH01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Symptomatická léčba osteoartrózy, revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy.

Přípravek Aclexa je indikován pro dospělé.

Rozhodnutí předepsat selektivní inhibitor COX-2 musí vycházet z posouzení celkového rizika u každého jednotlivého pacienta (viz body 4.3, 4.4).

ACLEXA 200 mg TVRDÉ TOBOLKY

29/085/14-C

DR: O RP: 29/061/00-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, NOVO MESTO, Slovinsko

S: Celecoxibum 200 mg

PP: Tobolka má žlutohnědé tělo a víčko, délku 18,9 mm - 19,7 mm; tobolky obsahují bílý nebo téměř bílý granulát.

Blistr PVC/Al

B: POR CPS DUR 10X200MG BLI kód SÚKL: 0196147

POR CPS DUR 20X200MG BLI kód SÚKL: 0196148

POR CPS DUR 30X200MG BLI kód SÚKL: 0196149

POR CPS DUR 40X200MG BLI kód SÚKL: 0196150

POR CPS DUR 50X200MG BLI kód SÚKL: 0196151

POR CPS DUR 60X200MG BLI kód SÚKL: 0196152

POR CPS DUR 90X200MG BLI kód SÚKL: 0196153

POR CPS DUR 100X200MG BLI kód SÚKL: 0196154

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AH01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Symptomatická léčba osteoartrózy, revmatoidní artritidy a ankylozující spondylitidy.

Přípravek Aclexa je indikován pro dospělé.

Rozhodnutí předepsat selektivní inhibitor COX-2 musí vycházet z posouzení celkového rizika u každého jednotlivého pacienta (viz body 4.3, 4.4).

ARPLEXAM 10 mg/2,5 mg/10 mg

58/098/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)
Indapamidum 2.5 mg
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílá, podlouhlá, potahovaná tableta, 12,2 mm dlouhá a 6,46 mm široká s vyraženým na jedné straně a na druhé straně.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0195001
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0195002
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0195003
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0195004
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0195005

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

ARPLEXAM 10 mg/2,5 mg/5 mg

58/097/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)
Indapamidum 2.5 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílá, podlouhlá, potahovaná tableta, 11,5 mm dlouhá a 6,09 mm široká s vyraženým na jedné straně a na druhé straně.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190996
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190997
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190998
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190999
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0191000

IS: Hypotensiva

ATC:C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

ARPLEXAM 2,5 mg/0,625 mg/5 mg

58/094/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 2.5 mg
(odp. Perindoprilum 1.6975 mg)
Indapamidum 0.625 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 8,5 mm a šířce 4,5 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190981
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190982
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190983
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190984
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190985

IS: Hypotensiva

ATC:C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

ARPLEXAM 5 mg/1,25 mg/10 mg

58/096/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)
Indapamidum 1.25 mg
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílá, podlouhlá, potahovaná tableta, 10,7 mm dlouhá a 5,66 mm široká s vyraženým na jedné straně a na druhé straně.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190991
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190992

POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190993
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190994
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190995

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

ARPLEXAM 5 mg/1,25 mg/5 mg

58/095/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)
Indapamidum 1.25 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílá, podlouhlá, potahovaná tableta, 9,75 mm dlouhá a 5,16 mm široká s vyraženým na jedné straně a na druhé straně.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190986
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190987
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190988
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190989
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190990

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

BOSENTAN MYLAN 125 mg

58/088/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/220/004

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

S: Bosentanum monohydricum 129.08 mg
(odp. Bosentanum 125 mg)

PP: Potahovaná tableta.

Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o velikosti přibližně 5.0 x 11.0 mm se zkosenými hranami, s vyraženým M na jedné straně a BN2 na druhé straně tablety.

PVdC/ PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X125MG BLI kód SÚKL: 0196538
POR TBL FLM 14X1X125MG BLI kód SÚKL: 0196539

POR TBL FLM 28X1X125MG BLI kód SÚKL: 0196540
POR TBL FLM 56X125MG BLI kód SÚKL: 0196541
POR TBL FLM 56X1X125MG BLI kód SÚKL: 0196542
POR TBL FLM 112X125MG BLI kód SÚKL: 0196543
POR TBL FLM 112X1X125MG BLI kód SÚKL: 0196544

IS: Hypotensiva

ATC: C02KX01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba plicní arteriální hypertenze (PAH) pro zlepšení zátěžové kapacity a symptomů u pacientů funkční klasifikace III WHO.

Účinnost byla prokázána u:

- primární (idiopatická a dědičná) PAH,
 - PAH sekundární při sklerodermii bez signifikantního intersticiálního plicního onemocnění,
 - PAH sdružené s vrozeným levo-pravým zkratem a Eisenmengerovým syndromem.
- Bylo prokázáno jisté zlepšení u nemocných s PAH funkční klasifikace II WHO.

CERSEII 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/108/14-C

DR: O RP: 17/316/08-C

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

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Aktivní tableta je růžová, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.

Placebo tableta je bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 5,7 mm.

Průhledný až mírně neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0196877

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0196878

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0196879

POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0196880

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

ZI: Perorální kontraceptivum.

ESCIRDEC DISTAB 10 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

30/089/14-C

DR: O RP: 30/486/10-C

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

S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg

(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Tableta dispergovatelná v ústech.

Bílá až téměř bílá, kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, o průměru 9 mm, s vyraženým označením 10 na jedné straně.

Sloupnutelné papírovo/PET/Al//PVC/Al/oPA blistry

B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0197144

POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0197145

POR TBL DIS 12X10MG BLI kód SÚKL: 0197146

POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0197147

POR TBL DIS 20X10MG BLI kód SÚKL: 0197148
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0197149
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0197150
POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0197151
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0197152
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0197153
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0197154
POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0197155
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0197156
POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0197157
POR TBL DIS 200X10MG BLI kód SÚKL: 0197158

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání; uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCIRDEC DISTAB 15 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

30/090/14-C

DR: O RP: 30/492/07-C

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

S: Escitaloprami oxalas 19.162 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Tableta dispergovatelná v ústech.

Bílá až téměř bílá, kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, o průměru 11 mm, s vyraženým označením 15 na jedné straně.

Sloupnutelné papírovo/PET/Al//PVC/Al/oPA blistry

B: POR TBL DIS 7X15MG BLI kód SÚKL: 0197159
POR TBL DIS 10X15MG BLI kód SÚKL: 0197160
POR TBL DIS 12X15MG BLI kód SÚKL: 0197161
POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0197162
POR TBL DIS 20X15MG BLI kód SÚKL: 0197163
POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0197164
POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0197165
POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0197166
POR TBL DIS 50X15MG BLI kód SÚKL: 0197167
POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0197168
POR TBL DIS 60X15MG BLI kód SÚKL: 0197169
POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0197170
POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0197171
POR TBL DIS 100X15MG BLI kód SÚKL: 0197172
POR TBL DIS 200X15MG BLI kód SÚKL: 0197173

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání; uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované

úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCIRDEC DISTAB 20 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

30/091/14-C

DR: O RP: 30/487/10-C

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

S: Escitaloprami oxalas 25.55 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Tableta dispergovatelná v ústech.

Bílá až téměř bílá, kulatá plochá tableta se zkosenými hranami, o průměru 12 mm, s vyraženým označením 20 na jedné straně.

Sloupnutelné papírovo/PET/Al//PVC/Al/oPA blistry

B: POR TBL DIS 7X20MG BLI kód SÚKL: 0197174
POR TBL DIS 10X20MG BLI kód SÚKL: 0197175
POR TBL DIS 12X20MG BLI kód SÚKL: 0197176
POR TBL DIS 14X20MG BLI kód SÚKL: 0197177
POR TBL DIS 20X20MG BLI kód SÚKL: 0197178
POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0197179
POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0197180
POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0197181
POR TBL DIS 50X20MG BLI kód SÚKL: 0197182
POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0197183
POR TBL DIS 60X20MG BLI kód SÚKL: 0197184
POR TBL DIS 90X20MG BLI kód SÚKL: 0197185
POR TBL DIS 98X20MG BLI kód SÚKL: 0197186
POR TBL DIS 100X20MG BLI kód SÚKL: 0197187
POR TBL DIS 200X20MG BLI kód SÚKL: 0197188

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání; uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ASPEN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/061/14-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: ASPEN PHARMA TRADING LTD., DUBLIN, Irsko

S: Escitaloprami oxalas 12.774 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 7,5 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženou půlicí rýhou oddělující čísla 11 a 36 na jedné straně a číslem 10 na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

1. Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička

2. Al/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0188509
POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0188510
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0188511
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0188512
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0188513

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0188514
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0188515
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0188516
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0188517
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0188518
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0188519
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0188520
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0188521
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0188522

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ASPEN 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/062/14-C

DR: OW RP: 30/276/02-C

D: ASPEN PHARMA TRADING LTD., DUBLIN, Irsko

S: Escitaloprami oxalas 19.161 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 8,6 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem 15 na jedné straně a hladké na druhé straně.

1. Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička

2. Al/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 20X15MG I BLI kód SÚKL: 0188523
POR TBL FLM 20X15MG II BLI kód SÚKL: 0188524
POR TBL FLM 28X15MG II BLI kód SÚKL: 0188525
POR TBL FLM 28X15MG I BLI kód SÚKL: 0188526
POR TBL FLM 30X15MG I BLI kód SÚKL: 0188527
POR TBL FLM 30X15MG II BLI kód SÚKL: 0188528
POR TBL FLM 50X15MG II BLI kód SÚKL: 0188529
POR TBL FLM 50X15MG I BLI kód SÚKL: 0188530
POR TBL FLM 56X15MG I BLI kód SÚKL: 0188531
POR TBL FLM 56X15MG II BLI kód SÚKL: 0188532
POR TBL FLM 98X15MG II BLI kód SÚKL: 0188533
POR TBL FLM 98X15MG I BLI kód SÚKL: 0188534
POR TBL FLM 100X15MG I BLI kód SÚKL: 0188535
POR TBL FLM 100X15MG II BLI kód SÚKL: 0188536

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ASPEN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/063/14-C

DR: OW RP: 30/276/02-C

D: ASPEN PHARMA TRADING LTD., DUBLIN, Irsko

S: Escitaloprami oxalas 25.548 mg

(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 9,6 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženou půlící rýhou oddělující čísla 11 a 37 na jedné straně a číslem "20" na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

1. Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička
2. Al/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0188537
POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0188538
POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0188539
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0188540
POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0188541
POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0188542
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0188543
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0188544
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0188545
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0188546
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0188547
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0188548
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0188549
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0188550

IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM ASPEN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/060/14-C

DR: OW RP: 30/276/02-C
D: ASPEN PHARMA TRADING LTD., DUBLIN, Irsko
S: Escitaloprami oxalas 6.387 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 5,7 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem 135 na jedné straně a číslem 5 na druhé straně.

1. Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička
2. Al/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0188495
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0188496
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0188497
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0188498
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0188499
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0188500
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0188501
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0188502
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0188503
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0188504
POR TBL FLM 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0188505
POR TBL FLM 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0188506
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0188507
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0188508

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

EXEMESTAN GENERICS 25 mg

44/126/14-C

DR: O RP: 44/005/01-C

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

S: Exemestanum 25 mg

PP: Potahovaná tableta.

Bílé, kulaté (o průměru přibližně 5,56 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženým označením X na jedné straně tablety a M na druhé straně tablety.

Žlutý Aclar/Al blistr obsahující 30 a 100 potahovaných tablet.

Žlutý Aclar/Al perforovaný jednodávkový blistr obsahující 30x1 a 100x1 potahovanou tabletu.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0196095

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0196096

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0196097

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0196098

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen po menopauze, které mají časný invazivní karcinom prsu s pozitivní expresí estrogenového receptoru. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozené nebo uměle navozené menopauze, jejichž onemocnění progredovalo po absolvované antiestrogenové terapii.

IBANDRONIC ACID AUROBINDO 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/110/14-C

DR: OC RP: EU/1/03/265/003

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Natrii ibandronas monohydricus 168.79 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)

PP: Bílé až bělavé, potahované tvaru tobolky, bikonvexní tablety vyraženým "X" na jedné straně a s 78 na straně druhé.

Čirý PVC/PE/PVdC-Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0196861

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0196862

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

IBUNEX 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY

29/106/14-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C

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

S: Ibuprofenum 200 mg

PP: Potahovaná tableta.

Bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

Matný PVC/Al blistr

Čirý PVC/Al blistr

HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 36X200MG TBC kód SÚKL: 0186289

POR TBL FLM 40X200MG TBC kód SÚKL: 0186290

POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0186291

POR TBL FLM 36X200MG I BLI kód SÚKL: 0186292

POR TBL FLM 40X200MG I BLI kód SÚKL: 0186293

POR TBL FLM 6X200MG II BLI kód SÚKL: 0186294

POR TBL FLM 10X200MG II BLI kód SÚKL: 0186295

POR TBL FLM 12X200MG II BLI kód SÚKL: 0186296

POR TBL FLM 20X200MG II BLI kód SÚKL: 0186297

POR TBL FLM 24X200MG II BLI kód SÚKL: 0186298

POR TBL FLM 30X200MG II BLI kód SÚKL: 0186299

POR TBL FLM 50X200MG II BLI kód SÚKL: 0186300

POR TBL FLM 60X200MG II BLI kód SÚKL: 0186301

POR TBL FLM 100X200MG II BLI kód SÚKL: 0186302

POR TBL FLM 36X200MG II BLI kód SÚKL: 0186303

POR TBL FLM 40X200MG II BLI kód SÚKL: 0186304

POR TBL FLM 6X200MG I BLI kód SÚKL: 0196824

POR TBL FLM 10X200MG I BLI kód SÚKL: 0196825

POR TBL FLM 12X200MG I BLI kód SÚKL: 0196826

POR TBL FLM 20X200MG I BLI kód SÚKL: 0196827

POR TBL FLM 24X200MG I BLI kód SÚKL: 0196828

POR TBL FLM 30X200MG I BLI kód SÚKL: 0196829

POR TBL FLM 50X200MG I BLI kód SÚKL: 0196830

POR TBL FLM 60X200MG I BLI kód SÚKL: 0196831

POR TBL FLM 100X200MG I BLI kód SÚKL: 0196832

POR TBL FLM 10X200MG TBC kód SÚKL: 0196833

POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0196834

POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0196835

POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0196836

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0196837

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu a jde o vyhrazené léčivo.

ZI: Mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy včetně migrénenózní bolesti, bolest zubů

Primární dysmenorea

Horečka

IBUNEX 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY

DR: O RP: 29/390/92-S/C

29/107/14-C

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

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Potahovaná tableta.

Bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

Matný PVC/Al blistr

Čirý PVC/Al blistr

HDPE lahvička s PP víčkem

B: POR TBL FLM 36X400MG TBC kód SÚKL: 0186305

POR TBL FLM 40X400MG TBC kód SÚKL: 0186306

POR TBL FLM 50X400MG TBC kód SÚKL: 0186307

POR TBL FLM 36X400MG I BLI kód SÚKL: 0186308

POR TBL FLM 40X400MG I BLI kód SÚKL: 0186309

POR TBL FLM 6X400MG II BLI kód SÚKL: 0186310

POR TBL FLM 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0186311

POR TBL FLM 12X400MG II BLI kód SÚKL: 0186312

POR TBL FLM 20X400MG II BLI kód SÚKL: 0186313

POR TBL FLM 24X400MG II BLI kód SÚKL: 0186314

POR TBL FLM 30X400MG II BLI kód SÚKL: 0186315

POR TBL FLM 50X400MG II BLI kód SÚKL: 0186316

POR TBL FLM 60X400MG II BLI kód SÚKL: 0186317

POR TBL FLM 100X400MG II BLI kód SÚKL: 0186318

POR TBL FLM 36X400MG II BLI kód SÚKL: 0186319

POR TBL FLM 40X400MG II BLI kód SÚKL: 0186320

POR TBL FLM 6X400MG I BLI kód SÚKL: 0196838

POR TBL FLM 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0196839

POR TBL FLM 12X400MG I BLI kód SÚKL: 0196840

POR TBL FLM 20X400MG I BLI kód SÚKL: 0196841

POR TBL FLM 24X400MG I BLI kód SÚKL: 0196842

POR TBL FLM 30X400MG I BLI kód SÚKL: 0196843

POR TBL FLM 50X400MG I BLI kód SÚKL: 0196844

POR TBL FLM 60X400MG I BLI kód SÚKL: 0196845

POR TBL FLM 100X400MG I BLI kód SÚKL: 0196846

POR TBL FLM 10X400MG TBC kód SÚKL: 0196847

POR TBL FLM 20X400MG TBC kód SÚKL: 0196848

POR TBL FLM 30X400MG TBC kód SÚKL: 0196849

POR TBL FLM 60X400MG TBC kód SÚKL: 0196850

POR TBL FLM 100X400MG TBC kód SÚKL: 0196851

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mírné až středně silné bolesti, např. bolest hlavy včetně migrénenózní bolesti, bolest zubů

Primární dysmenorea

Horečka

IMODIUM RAPID 2 mg

DR: S

49/112/14-C

D: MCNEIL PRODUCTS LIMITED C/O JOHNSON & JOHNSON LTD.,
MAIDENHEAD, BERKSHIRE, Velká Británie
S: Loperamidi hydrochloridum 2 mg
PP: Dispergovatelné tablety bílé až špinavě bílé barvy, kulaté, lyofilizované.
Blistr alu/alu, krabička.
B: POR TBL DIS 6X2MG BLI kód SÚKL: 0189237
POR TBL DIS 12X2MG BLI kód SÚKL: 0189238
POR TBL DIS 18X2MG BLI kód SÚKL: 0189239
POR TBL DIS 24X2MG BLI kód SÚKL: 0189240
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A07DA03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Přípravek IMODIUM RAPID je určen k symptomatické léčbě akutního a chronického průjmu. U pacientů s ileostomií jej lze použít k redukcí počtu stolic, objemu stolice a úpravě její hustoty.

LEVOFLOXACIN ALICE 5 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK 64/036/14-C

DR: OW RP: 64/175/05-C
D: ALICE LOREN COMPANY LIMITED, BROMLEY, Velká Británie
S: Levofloxacinum hemihydricum 25.6 mg
(odp. Levofloxacinum 25 mg)
PP: Oční kapky, roztok.
Čirý, slabě zelenožlutý vodný roztok.
Izotonický roztok upravený na fyziologické pH.
Bílá LDPE lahvička s LDPE kapátkem a HDPE /LDPE šroubovacím uzávěrem.
B: OPH GTT SOL 1X5ML/25MG LGT kód SÚKL: 0183998
IS: Ophthalmologica
ATC: S01AE05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.
ZI: Léčba zevních očních bakteriálních infekcí způsobených mikroorganismy citlivými na levofloxacin.

MEMANTIN CHANELLE 10 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 06/073/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/219/005
D: CHANELLE MEDICAL, LOUGHREA, CO. GALWAY, Irsko
S: Memantini hydrochloridum 500 mg
(odp. Memantinum 416 mg) v 50 ml
PP: Čirý, bezbarvý až slabě nažloutlý roztok
Lahvička z hnědého skla (Třída III) s obsahem 50 ml, 100 ml nebo 10 x 50 ml roztoku s PP šroubovacím uzávěrem a buď pumpou (PP a LDPE) nebo dávkovací pipetou (LDPE a polystyrol). Dávkovací pipeta je potištěna stupnicí s dílky po 0,5 ml.
B: POR SOL 1X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190139
POR SOL 1X100ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190140
POR SOL 1X50ML + PIPETA LAG kód SÚKL: 0202994
POR SOL 1X100ML + PIPETA LAG kód SÚKL: 0202995
POR SOL 10X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0202996

POR SOL 10X50ML + PIPETA LAG kód SÚKL: 0202997
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DX01
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Lahvička s instalovanou pumpou smí být přechovávána a přemísťována pouze ve svislé poloze.
Po prvním otevření je třeba obsah lahvičky spotřebovat během 12 týdnů.
ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

NAVELA 1,5 mg TABLETA

17/037/14-C

DR: O RP: 17/168/07-C
D: LADEEPHARMA CZECH S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levonorgestrelum micronisatum 1.5 mg
PP: Tableta
Popis přípravku: Kulaté, bílé tablety o průměru přibližně 6 mm, na jedné straně vyraženo C, na druhé straně 1.
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL NOB 1X1.5MG BLI kód SÚKL: 0189496
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AD01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Léčivý přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.
ZI: Nouzové kontraceptivum pro použití do 72 hodin po nechráněném sexuálním styku anebo po selhání použité metody kontracepce.

PREPALEPAN 10 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

21/078/14-C

DR: OWC RP: EU/1/00/146/030
D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko
S: Levetiracetamum 1000 mg ve 100 ml
PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok,
pH: 5,3 - 6,0
Osmolarita (mOsmol/kg): 270 - 330
100ml vak s duálním portem s hliníkovým přebalem.
Vak je vyroben z vícevrstvých polyolefinových fólií a je vybaven dvěma podávacími hadičkovými porty; injekčním portem a šroubovacím portem s uzavíracím víčkem.
Hadičkové porty jsou vyrobeny z materiálu PP/EVA.
B: INF SOL 10X100ML VAK kód SÚKL: 0195862
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8 °C.
ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie: k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých,

dospívajících, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií, k léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku, k léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

PREPALEPAN 15 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

21/079/14-C

DR: OWC RP: EU/1/00/146/030

D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko

S: Levetiracetamum 1500 mg ve 100 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok,

pH: 5,3 - 6,0

Osmolarita (mOsmol/kg): 270 - 330

100ml vak s duálním portem s hliníkovým přebalem.

Vak je vyroben z vícevrstvých polyolefinových fólií a je vybaven dvěma podávacími hadičkovými porty; injekčním portem a šroubovacím portem s uzavíracím víčkem.

Hadičkové porty jsou vyrobeny z materiálu PP/EVA.

B: INF SOL 10X100ML VAK kód SÚKL: 0195876

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8 °C.

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

PREPALEPAN 5 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

21/077/14-C

DR: OWC RP: EU/1/00/146/030

D: EVER NEURO PHARMA GMBH, UNTERACH, Rakousko

S: Levetiracetamum 500 mg ve 100 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok,

pH: 5,3 - 6,0

Osmolarita (mOsmol/kg): 270 - 330

Vak je vyroben z vícevrstvých polyolefinových fólií a je vybaven dvěma podávacími hadičkovými porty; injekčním portem a šroubovacím portem s uzavíracím víčkem.

Hadičkové porty jsou vyrobeny z materiálu PP/EVA.

B: INF SOL 10X100ML VAK kód SÚKL: 0195861

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v

- odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8 °C.
- ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie: k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých, dospívajících, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií, k léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let věku, k léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

RIVASTIGMINE SANDOZ 4,6 mg/24 H

06/086/14-C

DR: OC RP: EU/1/98/066/019

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

S: Rivastigminum 9 mg

PP: Transdermální náplast

Transdermální náplast je tenká, matricová náplast sestávající ze tří vrstev. Vnější strana náplasti je béžová a nese označení RIV, 4,6 mg/24 h.

Materiál primárního obalu

Dětský bezpečnostní sáček je vyrobený z vícevrstevného materiálu papír/ polyester/ hliník/ polyakrylonitril. Jeden sáček obsahuje jednu transdermální náplast.

Materiál sekundárního obalu

Sáčky jsou baleny v papírové krabičce.

B: DRM EMP TDR 7X4.6MG MDC kód SÚKL: 0196586

DRM EMP TDR 30X4.6MG MDC kód SÚKL: 0196587

DRM EMP TDR 2X30X4.6MG MDC kód SÚKL: 0196588

DRM EMP TDR 3X30X4.6MG MDC kód SÚKL: 0196589

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Až do použití uchovávejte transdermální náplast v sáčku.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

RIVASTIGMINE SANDOZ 9,5 mg/24 H

06/087/14-C

DR: OC RP: EU/1/98/066/023

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

S: Rivastigminum 18 mg

PP: Transdermální náplast

Transdermální náplast je tenká, matricová náplast sestávající ze tří vrstev. Vnější strana náplasti je béžová a nese označení RIV, 9,5 mg/24 h.

Materiál primárního obalu

Dětský bezpečnostní sáček je vyrobený z vícevrstevného materiálu papír/ polyester/ hliník/ polyakrylonitril. Jeden sáček obsahuje jednu transdermální náplast.

Materiál sekundárního obalu

Sáčky jsou baleny v papírové krabičce.

B: DRM EMP TDR 7X9.5MG MDC kód SÚKL: 0196590

DRM EMP TDR 30X9.5MG MDC kód SÚKL: 0196591

DRM EMP TDR 2X30X9.5MG MDC kód SÚKL: 0196592

DRM EMP TDR 3X30X9.5MG MDC kód SÚKL: 0196593

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC:N06DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Až do použití uchovávejte transdermální náplast v sáčku.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké Alzheimerovy demence.

SIENIMA 2 mg/0,03 mg

17/109/14-C

DR: O RP: 17/407/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Dienogestum micronisatum 2 mg
Ethinylestradiolum micronisatum 0.03 mg

PP: Potahovaná tableta

Bílé, oválné potahované tablety o průměru přibližně 5 mm.

Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0188780

POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0188781

POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0188782

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA16

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Hormonální antikoncepce. Léčba žen se středně těžkým akné, které na kombinovanou perorální antikoncepci nemají žádné kontraindikace a u nichž selhala adekvátní topická léčba.

SOLIFENACIN TEVA 10 mg

73/105/14-C

DR: O RP: 73/067/05-C

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

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)

PP: Světle růžová až růžová, kulatá standardní konvexní, potahovaná tableta o průměru 8 mm, na jedné straně s vyraženým "S10" a hladká z druhé strany.

1. OPA/Al/PVC/Al blistr

2. PVC/ACLAR/PVDC/PVC/Al blistr

3. Bílé HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním uzávěrem, s obsahem silikagelového vysoušedla.

4. Bílé HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním uzávěrem, s obsahem obalu s absorberem kyslíku.

B: POR TBL FLM 3X10MG I BLI kód SÚKL: 0195628

POR TBL FLM 5X10MG I BLI kód SÚKL: 0195629

POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0195630

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0195631

POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0195632

POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0195633

POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0195634

POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0195635

POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0195636

POR TBL FLM 200X10MG I BLI kód SÚKL: 0195637

POR TBL FLM 3X10MG II BLI kód SÚKL: 0195638

POR TBL FLM 5X10MG II BLI kód SÚKL: 0195639
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0195640
POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0195641
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0195642
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0195643
POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0195644
POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0195645
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0195646
POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0195647
POR TBL FLM 30X10MG I TBC kód SÚKL: 0195648
POR TBL FLM 100X10MG I TBC kód SÚKL: 0195649
POR TBL FLM 30X10MG II TBC kód SÚKL: 0195650
POR TBL FLM 100X10MG II TBC kód SÚKL: 0195651

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 24

ZS: Blistry

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvičky

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení, které se mohou vyskytnout u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

SOLIFENACIN TEVA 5 mg

73/104/14-C

DR: O RP: 73/066/05-C

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

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Světle žlutá až žlutá, kulatá standardní konvexní, potahovaná tableta o průměru 8 mm, na jedné straně s vyraženým "S5" a hladká z druhé strany.

1. OPA/Al/PVC/Al blistr

2. PVC/ACLAR/PVDC/PVC/Al blistr

3. Bílé HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním uzávěrem, s obsahem silikagelového vysoušedla.

4. Bílé HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním uzávěrem, s obsahem obalu s absorberem kyslíku.

B: POR TBL FLM 3X5MG I BLI kód SÚKL: 0195604
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0195605
POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0195606
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0195607
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0195608
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0195609
POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0195610
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0195611
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0195612
POR TBL FLM 200X5MG I BLI kód SÚKL: 0195613
POR TBL FLM 3X5MG II BLI kód SÚKL: 0195614
POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0195615

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0195616
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0195617
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0195618
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0195619
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0195620
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0195621
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0195622
POR TBL FLM 200X5MG II BLI kód SÚKL: 0195623
POR TBL FLM 30X5MG I TBC kód SÚKL: 0195624
POR TBL FLM 100X5MG I TBC kód SÚKL: 0195625
POR TBL FLM 30X5MG II TBC kód SÚKL: 0195626
POR TBL FLM 100X5MG II TBC kód SÚKL: 0195627

IS: Spasmodytica

ATC: G04BD08

PE: 18

ZS: Blistry

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvičky

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení, které se mohou vyskytnout u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

**STEOZOL 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK V PŘEDPLNĚNÉ
STŘÍKAČCE 87/007/14-C**

DR: OWC RP: EU/1/01/176/004

D: CHEMI S.P.A, MILAN, Itálie

S: Acidum zoledronicum dihemihydricum 4.66 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro infuzní roztok v předplněné stříkačce.

Čirý roztok bez viditelných částic s pH od 6,0 do 6,8 a osmolalitou 298 - 320 mosm/kg. 5 ml koncentrát pro infuzní roztok je dodáván v kalibrované plastové stříkačce skládající se z krystalicky čirého polymerového (polycykloolefin) válce s plastovým krytem hrotu a krystalicky čirého polymerového (styren-butadien) pryžového uzávěru.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG ISP kód SÚKL: 0197353
INF CNC SOL 3X5ML/4MG ISP kód SÚKL: 0197354
INF CNC SOL 4X5ML/4MG ISP kód SÚKL: 0197355
INF CNC SOL 10X5ML/4MG ISP kód SÚKL: 0197356

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Podmínky uchovávání naředěného léčivého přípravku viz bod 6.3.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID RATIOPHARM 80 mg/12,5 mg

58/121/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Tableta

Červené a bílé až téměř bílé dvouvrstvé tablety tvaru tobolky s půlicí rýhou na červené straně (rozměr cca 16,5 mm x 8,00 mm).

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv její rozdělení na stejné dávky.

Aluminium/aluminium blistry (OPA/Al/PVC/Al).

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0189893

POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0189894

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189895

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189896

POR TBL NOB 28X1 BLI kód SÚKL: 0189897

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189898

POR TBL NOB 30X1 BLI kód SÚKL: 0189899

POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0189900

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189901

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0189902

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189903

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189904

POR TBL NOB 90X1 BLI kód SÚKL: 0189905

POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189906

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0189907

POR TBL NOB 112 BLI kód SÚKL: 0189908

POR TBL NOB 120 BLI kód SÚKL: 0189909

POR TBL NOB 156 BLI kód SÚKL: 0189910

POR TBL NOB 300 BLI kód SÚKL: 0189911

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID RATIOPHARM 80 mg/25 mg

58/122/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/017

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Telmisartanum 80 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Tableta

Žluté a bílé až téměř bílé, dvouvrstvé tablety tvaru tobolky s půlicí rýhou na žluté straně (rozměr cca 18,0 mm x 8,00 mm). Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Aluminium/aluminium blistry (OPA/Al/PVC/Al).

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0189914

POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0189915

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0189916

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0189917

POR TBL NOB 28X1 BLI kód SÚKL: 0189918
POR TBL NOB 30X1 BLI kód SÚKL: 0189919
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0189920
POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0189921
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0189922
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0189923
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0189924
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0189925
POR TBL NOB 90X1 BLI kód SÚKL: 0189926
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0189927
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0189928
POR TBL NOB 112 BLI kód SÚKL: 0189929
POR TBL NOB 120 BLI kód SÚKL: 0189930
POR TBL NOB 156 BLI kód SÚKL: 0189931
POR TBL NOB 300 BLI kód SÚKL: 0189932

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze

TRIPLIXAM 10 mg/2,5 mg/10 mg

58/103/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)
Indapamidum 2.5 mg
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 12,2mm a šířce 6,46 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE redukcí a LDPE zátkou, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190973
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190974
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190975
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190976
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190977

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

TRIPLIXAM 10 mg/2,5 mg/5 mg

58/102/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie
S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)
Indapamidum 2.5 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 11,5mm a šířce 6,09 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.
Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE redukcí a LDPE zátkou, obsahující asi 2 g vysoušedla)
Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení
B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190968
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190969
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190970
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190971
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190972
IS: Hypotensiva
ATC:C09BX01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

TRIPLIXAM 2,5 mg/0,625 mg/5 mg

58/099/14-C

DR: OK
D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie
S: Perindoprilum argininum 2.5 mg
(odp. Perindoprilum 1.6975 mg)
Indapamidum 0.625 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 8,5 mm a šířce 4,5 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.
Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem, obsahující asi 2 g vysoušedla)
Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení
B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190953
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190954
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190955
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190956
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190957
IS: Hypotensiva
ATC:C09BX01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže

dávce.

TRIPLIXAM 5 mg/1,25 mg/10 mg

58/101/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)
Indapamidum 1.25 mg
Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 10,7mm a šířce 5,66 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE redukcí a LDPE zátkou, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190963
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190964
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190965
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190966
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190967

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

TRIPLIXAM 5 mg/1,25 mg/5 mg

58/100/14-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, SURESNES CEDEX, Francie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)
Indapamidum 1.25 mg
Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o délce 9,75mm a šířce 5,16 mm s vyraženým označením na jedné straně a s na straně druhé.

Obal na tablety typ I (PP tuba s LDPE redukcí a LDPE zátkou, obsahující asi 2 g vysoušedla)

Obal na tablety typ II (HDPE lahvička s PP uzávěrem obsahující asi 3.4 g vysoušedla) - nemocniční balení

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0190958
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0190959
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0190960
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0190961
POR TBL FLM 500 TBC kód SÚKL: 0190962

IS: Hypotensiva

ATC: C09BX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří již dobře odpovídají na léčbu kombinací perindopril/indapamid a amlodipinu, podávanými současně v téže dávce.

URSODEOXYCHOLOVÁ KYSELINA STRIDES 250 mg TVRDÉ TOBOLKY

43/054/14-C

DR: L

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LTD., WATFORD, Velká Británie

S: Acidum ursodeoxycholicum 250 mg

PP: Tvrdá tobolka.

Bílé tvrdé želatinové tobolky (velikost 0) obsahující bílý až téměř bílý prášek.
Bezbarvý PVC/Al blistr v kartonové krabičce.

B: POR CPS DUR 20X250MG BLI kód SÚKL: 0188251

POR CPS DUR 28X250MG BLI kód SÚKL: 0188252

POR CPS DUR 30X250MG BLI kód SÚKL: 0188253

POR CPS DUR 50X250MG BLI kód SÚKL: 0188254

POR CPS DUR 56X250MG BLI kód SÚKL: 0188255

POR CPS DUR 60X250MG BLI kód SÚKL: 0188256

POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0188257

POR CPS DUR 120X250MG BLI kód SÚKL: 0188258

IS: Choleretica,cholekinetica

ATC:A05AA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární biliární cirhózy u pacientů bez dekompenzované cirhózy. Rozpouštění RTG nekontrastních cholesterolových žlučových kamenů, které nejsou větší než 15 mm v průměru, u pacientů s funkčním žlučníkem a u kterých není indikována chirurgická léčba.

XENAZINE 25 mg TABLETY

27/092/14-C

DR: S

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Tetrabenazinum 25 mg

PP: Tableta.

Nažloutlé, cylindrické tablety se zkosenými hranami o průměru 7 mm, na jedné straně s vyraženým CL 25 a s půlicí rýhou na druhé straně.

Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Bílá lahvička z vysokohustotního polyethylenu (HDPE) s bílým polypropylenovým bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL NOB 112X25MG TBC kód SÚKL: 0195938

IS: Antiparkinsonica

ATC:N07XX06

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání .

ZI: Léčba Huntingtonovy chorey u dospělých.

YAGA 0,06 mg/0,015 mg

17/039/14-C

DR: O RP: 17/408/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Gestodenum 0.06 mg
Ethinylestradiolum 0.015 mg
PP: Potahovaná tableta.
Aktivní tablety: kulaté, žluté, bikonvexní potahované tablety (cca 5,7 mm průměr, cca 2,5 mm výška)
Neaktivní tablety (placebo): kulaté, bílé, bikonvexní potahované tablety (cca 5,7 mm průměr, cca 2,5 mm výška).
PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0204887
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0204888
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0204889
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA10
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální hormonální antikoncepce

ZOLMITRIPTAN ZENTIVA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 33/114/14-C

DR: O RP: 33/629/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Zolmitriptanum 2.5 mg
PP: Potahovaná tableta.
Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru $7,5 \pm 0,3$ mm, na jedné straně vyraženo 2.5, na druhé straně hladké.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 2X2.5MG BLI kód SÚKL: 0196263
IS: Antimigraenica, antiserotonica
ATC:N02CC03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Akutní léčba migrény s aurou i bez aury.

ZOLMITRIPTAN ZENTIVA 2,5 mg TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 33/115/14-C

DR: O RP: 33/629/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Zolmitriptanum 2.5 mg
PP: Tablety dispergovatelné v ústech.
Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami o průměru $6,4 \pm 0,3$ mm, na jedné straně vyraženo 2.5, na druhé straně hladké.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL DIS 2X2.5MG BLI kód SÚKL: 0196264
IS: Antimigraenica, antiserotonica
ATC:N02CC03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Akutní léčba migrény s aurou i bez aury.

