

ARTIZIA 0,075 mg/0,020 mg OBALENÉ TABLETY 17/851/09-C/PI/001/14

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

S: Gestodenum 0.075 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní lesklé obalené tablety

PVC/AL blistr, etika se zkratkami názvů dnů v týdnu a návodem na přelepení, krabička

B: POR TBL OBD 3X21 BLI kód SÚKL: 0132818

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA10

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Perorální antikoncepce.

BONADEA

17/599/11-C/PI/001/14

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

S: Dienogestum 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Kulaté bílé lesklé potahované tablety

Blistr z PVC/PVDC fólie pokrytý hliníkovou fólií, volně vložená etiketa s českými popisky dnů v týdnu a návodem jak etiketu přilepit, kartonové pouzdro, krabička

B: POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0132824

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA16

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Kontracepce.

Léčba mírných až středně závažných projevů akné u žen, které si současně přejí kontracepci.

COSOPT

64/634/99-C/PI/001/14

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

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý až téměř bezbarvý, mírně viskózní roztok

OCUMETER PLUS - průsvitná lahvička (HDPE) s kapací koncovkou se zatavenou špičkou a pružnou drážkovanou plochou sloužící k aplikaci kapek a dvojdielné víčko sloužící k perforaci zataveného konce kapátka při prvním použití - vnitřní část (HDPE), vnější část bílá šroubovací. Obě části víčka do sebe zapadají a vytvářejí při následných použitích jediný kryt. Víčko je opatřeno bezpečnostní páskou. Krabička.

B: OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0132722

IS: Ophthalmologica

ATC:S01ED51

PE: 24

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

ZI: Indikován k léčbě zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem nebo s pseudoexfoliačním glaukomem, pokud je monoterapie lokálním betablokátozem nedostatečná.

DETRALEX

85/392/91-C/PI/002/14

D: AARA PHARM S.R.O., OSTRAVA, Česká republika

S: Flavonoidorum fractio purificata micronisata 500 mg
(odp. Diosminum 450 mg
Flavonoida 50 mg)
(odp. Hesperidinum qs)

PP: Oválné, potahované, bikonvexní tablety lososové barvy se zkosenými hranami.
Al/PVC blistr, krabička

B: POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0132806

IS: Venopharmaca, antivaricosa

ATC: C05CA53

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba příznaků a projevů chronické žilní insuficience dolních končetin, funkčních nebo organických:

- pocit tíhy,
- bolest,
- noční křeče,
- edém,
- trofické změny, včetně bércevého vředu.

Léčba akutní ataky hemoroidálního onemocnění, základní léčba subjektivních příznaků a funkčních objektivních projevů hemoroidálního onemocnění.

Přípravek je indikován k léčbě dospělých.

FEMODEN

56/220/93-C/PI/001/14

D: RONCOR S.R.O., DOBŘÍŠ, Česká republika

S: Ethinylestradiolum 0.03 mg
Gestodenum 0.075 mg

PP: Obalené tablety - bílé kulaté bikonvexní obalené tablety bez značení.
Blistr z vakuované folie PVC pokrytý hliníkovou fólií, krabička, příbalová informace

B: POR TBL OBD 3X21 BLI kód SÚKL: 0132815

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: G03AA10

PE: 60

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

ZI: Kontracepce.

FLAVOBION

80/176/82-C/PI/001/14

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

S: Silymarinum 70 mg

PP: Slabě šedozelené potahované tablety čočkovitého tvaru.
Skleněná lahvička s polyethylenovým uzávěrem s pojistnou vložkou, krabička.

B: POR TBL FLM 50X70MG TBC kód SÚKL: 0132817

IS: Hepatica

ATC: A05BA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě 10 až 25 °C v dobře uzavřené lahvičce, lahvičku v krabici, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Pomocná léčba u chronické perzistující a aktivní hepatitidy, jaterní cirhózy, toxicko-metabolických lézí jater (steatóza jaterní, lékové poškození, otrava hepatotoxickými látkami).

IMODIUM

49/071/92-S/C/PI/002/14

D: GALMED A.S., OSTRAVA - RADVANICE, Česká republika

S: Loperamidi hydrochloridum 2 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky neprůsvitné, vrchní část tmavě zelené barvy, spodní část světle zelené barvy. Obsah tobolky je bílý až slabě žlutavý prášek.
Blistr Al/PVC, krabice.

B: POR CPS DUR 20X2MG BLI kód SÚKL: 0132808

IS: Digestiva, adsorbentia, acida

ATC: A07DA03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Loperamid-hydrochlorid je určen k symptomatické léčbě akutního a chronického průjmu.

U pacientů s ileostomií jej lze použít k redukci počtu stolic, objemu stolice a úpravě její hustoty.

LEXAURIN 1,5

70/010/84-A/C/PI/001/14

D: BETA PHARM S.R.O., SLAVIČÍN, Česká republika

S: Bromazepamum 1.5 mg

PP: Bílé na obou stranách vypouklé tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

Al/ PVC fólie, krabice

B: POR TBL NOB 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0132810

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA08

PE: 60

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C, chraňte před vlhkostí.

ZI: Bromazepam je indikován pro symptomatickou léčbu úzkosti závažného stupně, která může doprovázet insomii nebo krátkodobé psychosomatické, organické či psychogenní onemocnění:

- při emočních poruchách jako jsou stavy úzkosti a tenze, vzrušení a insomnie,
- při funkčních poruchách kardiovaskulárního, respiračního, gastrointestinálního a urogenitálního systému způsobené stresem, úzkostí a tenzí,
- při dalších psychosomatických poruchách, jako je psychogenní bolest hlavy a psychogenní dermatóza,
- při stavech úzkosti a tenze, které mají původ v chronickém organickém onemocnění,
- jako adjuvantní prostředek při psychoterapii úzkosti a psychogenní reakce doprovázející akutní či chronický alkoholismus a abstinenční reakce u alkoholismu.

Přípravek je určen pro dospělé.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

LOGEST

17/530/96-C/PI/001/14

D: RONCOR S.R.O., DOBŘÍŠ, Česká republika

S: Gestodenum 0.075 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Obalené tablety bílé barvy

Blistr z vakuované folie PVC pokrytý hliníkovou fólií, krabička

B: POR TBL OBD 3X21 BLI kód SÚKL: 0132794

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA10

PE: 36

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

ZI: Kontracepce.

MAITALON 3 mg/0,03 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/267/10-C/PI/002/14

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

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "G63", na druhé straně bez označení.

Přípravek Maitalon 3 mg/0,03 mg potahované tablety je balen v PVC/PVDC//Al blistrech. Blistry jsou baleny v papírové krabičce, v každé krabičce je pouzdro. Do krabičky je volně vložená etiketa s českými popisky dnů v týdnu a návodem jak etiketu přilepit.

B: POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0132813

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA12

PE: 18

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

ZI: Perorální kontraceptivum.

MIRELLE

17/408/00-C/PI/001/14

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

S: Gestodenum 0.06 mg

Ethinylestradiolum 0.015 mg

PP: 24 žlutých kulatých bikonvexních potahovaných tablet,

4 bílé kulaté bikonvexní potahované tablety

Blistr z PVC s hliníkovou fólií, nálepka na blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0132820

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA10

PE: 34

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Kontracepce.

Rozhodnutí předepsat přípravek Mirelle by mělo být provedeno po zvážení jednotlivých současných rizikových faktorů ženy, zvláště rizikových faktorů pro žilní tromboembolismus (VTE), a toho, jaké je riziko VTE u přípravku Mirelle v porovnání s dalšími přípravky CHC (viz body 4.3 a 4.4).

NOVYNETTE 150 µg/20 µg POTAHOVANÉ TABLETY 17/192/99-C/PI/001/14

D: RONCOR S.R.O., DOBŘÍŠ, Česká republika

S: Desogestrelum 0.15 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Světležluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm, na jedné straně vyraženo P9, na druhé straně vyraženo logo Grünenthal.

PVC/PVDC/ Al blistry po 21 tabletách s označenými jednotlivými dny (v kalendářové úpravě), papírová krabička, příbalová informace.

B: POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0132816

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA09

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

ZI: Perorální kontraceptivum.
