

BETAHISTIN NUCLEUS 24 mg

83/348/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0139412

POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0139413

POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0139414

POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0139415

POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0139416

POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0139417

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.

ZI: Léčba Méniéova syndromu, charakterizovaného následujícími příznaky: vertigo, tinnitus, hypacuze a nauzea.

DONEPEZIL NUCLEUS 10 mg

06/662/08-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "DZ 10" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

B: POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0119871

POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0119872

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0124477

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0124478

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0124479

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0124480

POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0124481

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0124482

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0124483

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0124484

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0124485

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0124486

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0124487

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0124488

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence

DONEPEZIL NUCLEUS 5 mg

06/661/08-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island
S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 5" na jedné straně.
I. PVC/Al blistr
II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem
III. Jednodávkový blistr PVC/Al
B: POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0119869
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0119870
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0124465
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0124466
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124467
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0124468
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0124469
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0124470
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0124471
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0124472
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0124473
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0124474
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0124475
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0124476
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence

MEDICINÁLNÍ OXID DUSNÝ MESSER

05/691/08-C

DR: L
D: MESSER TECHNOGAS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Dinitrogenii oxidum 7.5 kg/10l
PP: Bezbarvý plyn s nasládlým zápachem.
1) ocelová tlaková láhev s uzavíracím ventilem se zpětnou klapkou z chromované mosazi
2) svazek ocelových tlakových lahví vzájemně propojených ocelovým potrubím s uzavíracím ventilem se zpětnou klapkou z chromované mosazi.
Barevné značení tlakových lahví: horní zaoblená část lahve je modrá s dvěma bílými písmeny "N" proti sobě, válcová část lahve je bílá.
B: INH GAS 10L/7.5KG GSL kód SÚKL: 0123299
INH GAS 50L/37.5KG GSL kód SÚKL: 0136393
INH GAS 12X50L/450KG GSL kód SÚKL: 0136394
IS: Anaesthetica (celková)
ATC: N01AX13
PE: 36
ZS: Při teplotě od -20 °C do +40 °C, lahve mohou být krátkodobě vystaveny teplotě až do +60 °C. Tlakové lahve musí být uchovávány na dobře větraných místech určených pro uchování medicijních plynů. Tlakové lahve musí být skladovány pod zastřešením, chráněny proti vlivům počasí a větru, drženy v suchu a čistotě, prosty hořlavých materiálů. Měla by být učiněna opatření k zabránění otřesů a pádu. Tlakové lahve obsahující různé druhy plynů musí být uchovávány odděleně. Plné a prázdné tlakové lahve musí být uchovávány odděleně.

Transport: Tlakové lahve musí být transportovány vhodným typem vozidla. Zvláštní pozornost musí být věnována k zabezpečení toho, aby se připojená zařízení náhodně neuvolnila.

METOJECT 50 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK

29/689/08-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH,
HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum dinatricum 8.826 mg
(odp. Methotrexatum 7.5 mg) v 0,15 ml

PP: Čirý žlutohnědý roztok.

Předplněné injekční stříkačky z bezbarvého skla (typ I) o kapacitě 1 ml se zasazenou injekční jehlou. Zátky pístu z chlorobutylové pryže (typ I) a polystyrenové tyčinky vložené do zátky pro vytvoření pístu injekční stříkačky.

Předplněné injekční stříkačky z bezbarvého skla (typ I) o kapacitě 1 ml s přiloženou injekční jehlou. Zátky pístu z chlorobutylové pryže (typ I) a polystyrenové tyčinky vložené do zátky pro vytvoření pístu injekční stříkačky.

B: INJ SOL 1X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128236
INJ SOL 4X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128237
INJ SOL 6X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128238
INJ SOL 12X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128239
INJ SOL 24X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128240
INJ SOL 1X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128241
INJ SOL 4X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128242
INJ SOL 6X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128243
INJ SOL 12X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128244
INJ SOL 24X0.20ML ISP kód SÚKL: 0128245
INJ SOL 1X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128246
INJ SOL 4X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128247
INJ SOL 6X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128248
INJ SOL 12X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128249
INJ SOL 24X0.30ML ISP kód SÚKL: 0128250
INJ SOL 1X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128251
INJ SOL 4X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128252
INJ SOL 6X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128253
INJ SOL 12X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128254
INJ SOL 24X0.40ML ISP kód SÚKL: 0128255
INJ SOL 1X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128256
INJ SOL 4X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128257
INJ SOL 6X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128258
INJ SOL 12X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128259
INJ SOL 24X0.50ML ISP kód SÚKL: 0128260
INJ SOL 1X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128261
INJ SOL 4X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128262
INJ SOL 6X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128263
INJ SOL 12X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128264
INJ SOL 24X0.15ML ISP kód SÚKL: 0128265
INJ SOL 1X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146090
INJ SOL 4X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146091
INJ SOL 6X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146092

INJ SOL 12X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146093
INJ SOL 24X0.20ML ISP kód SÚKL: 0146094
INJ SOL 1X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146095
INJ SOL 4X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146096
INJ SOL 6X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146097
INJ SOL 12X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146098
INJ SOL 24X0.30ML ISP kód SÚKL: 0146099
INJ SOL 1X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146100
INJ SOL 4X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146101
INJ SOL 6X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146102
INJ SOL 12X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146103
INJ SOL 24X0.40ML ISP kód SÚKL: 0146104
INJ SOL 1X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146105
INJ SOL 4X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146106
INJ SOL 6X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146107
INJ SOL 12X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146108
INJ SOL 24X0.50ML ISP kód SÚKL: 0146109

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C. Uchovávejte předplněné stříkačky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů. Závažná nereagující invalidizující psoriáza, která není přiměřeně citlivá na jiné formy léčby, jako je například fototerapie, PUVA a retinoidy a závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW 4 mg/1,25 mg 58/688/08-C

DR: O RP: 58/264/02-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílá až téměř bílá podlouhlá tableta s vyraženým označením "I4" na jedné straně a ">" na straně druhé.

ALU/ALU blistr v ALU sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0130204
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0130205
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0130206
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0130207
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0130208
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0130209
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0130210
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0130211
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0130212
POR TBL NOB 500 BLI kód SÚKL: 0130213

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Perindopril/Indapamide Arrow 4 mg/1,25 mg

je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně upravený krevní tlak samotným perindoprilem.

THYROZOL 20 mg

34/386/08-C

DR: L

D: MERCK KGAA, DARMSTADT, Německo

S: Thiamazolum 20 mg

PP: Hnědé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s dělicí rýhou na obou stranách.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0134063

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134064

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134065

IS: Antihormona

ATC: H03BB02

PE: 48

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba hyperthyreózy zahrnující konzervativní léčbu zvláště u malé nebo chybějící strumy příprava na chirurgický výkon příprava na radiační léčbu u pacientů s těžkou formou hyperthyreózy přechodná léčba po aplikaci radiojódu preventivní léčba u pacientů s latentní formou nebo autonomním adenomem.

TOLERDILAN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/660/08-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 10" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

B: POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0119875

POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0119876

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0124615

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0124616

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0124617

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0124618

POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0124619

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0124620

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0124621

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0124622

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0124623

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0124624

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0124625

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0124626

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

TOLERDILAN 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/659/08-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DZ 5" na jedné straně.

I. PVC/Al blistr

II. PE lahvička s PE odklápěcím uzávěrem

III. Jednodávkový blistr PVC/Al

- B: POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0119877
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0119878
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0124602
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0124603
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124604
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0124605
POR TBL FLM 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0124606
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0124607
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0124608
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0124609
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0124610
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0124611
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0124612
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0124613

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

ZELVARTANCOMBO 160/12,5 mg

58/683/08-C

DR: O RP: 58/021/02-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Červená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

- B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140452
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140453
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140454
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140455
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140456
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140457
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140458
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140466
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140467
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140468
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140469
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140470

POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140471
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140472

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30 – blister, 36 - lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Zelvartancombo 160 mg/25 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 25 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem v monoterapii.

ZELVARTANCOMBO 160/25 mg

58/684/08-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Oranžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blister.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140473

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140474

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140475

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140476

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140477

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140478

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140479

POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140487

POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140488

POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140489

POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140490

POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140491

POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140492

POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140493

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30 – blister, 36 - lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 160/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Zelvartancombo 160 mg/25 mg (fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu a 25 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem v monoterapii.

ZELVARTANCOMBO 80/12,5 mg

58/682/08-C

DR: O RP: 58/573/99-C

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 11x5,8 mm s vyraženým označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.
1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
2) Bílá PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140431
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140432
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140433
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140434
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140435
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140436
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140437
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140445
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140446
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140447
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140448
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140449
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140450
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140451

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 30 – blistr, 36 - lahvička
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Lahvička: Bez zvláštních požadavků.
ZI: Hypertenze Zelvartancombo se užívá k léčbě esenciální hypertenze. Zelvartancombo 80/12,5 mg (fixní kombinace dávek: 80 mg valsartanu a 12,5 mg hydrochlorothiazidu) je určen pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kompenzován léčbou valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

ZENOSTIG 24 mg

83/349/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C
D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko
S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg
PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta s půlící rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0140023
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0140024
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0140025
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0140026
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0140027
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0140028

IS: Vasodilatantia
ATC: N07CA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.
ZI: Léčba Méniéova syndromu, charakterizovaného následujícími příznaky: vertigo, tinnitus, hypacuze a nauzea.

ZOLPIDEM ORION 10 mg

57/690/08-C

DR: O RP: 57/887/92-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Zolpidemi tartras 10 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z obou stran s půlicí rýhou, z jedné strany vyryto "ZIM" a "10".

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1) PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová krabička.

2) HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

3) Jednodávkový blistr (PVC/PE/PVDC/Al).

B: POR TBL FLM 50X1X10MG H BLI kód SÚKL: 0134226

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0134227

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0134228

POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0134229

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0135893

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0135894

POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0135895

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0135896

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0135897

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0135898

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0135899

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0135900

POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0135901

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 36

ZS: Uchovávat v původním obalu.

ZI: Krátkodobá terapie nespavosti.

Benzodiazepiny nebo benzodiazepinům podobná léčiva jsou indikována pouze tehdy, když je porucha vážná, vyřazuje pacienta z činnosti, nebo jej vystavuje extrémnímu stresu.

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