

AROFEK 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/698/08-C

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

D: SNH-PHARMA S. R. O., OPAVA, Česká republika

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety.

HDPE lahvička, PP bezpečnostní šroubovací uzávěr obsahující vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 30X2.5MG LAG kód SÚKL: 0104702

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

BINABIC 150 mg

44/570/08-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: ONCOGENERIKA SP. Z O.O., WARSAW, POLAND, Polsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 10,5 mm, na jedné straně půlicí rýha. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0128125

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0128126

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatná nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse onemocnění.

BINABIC 50 mg

44/569/08-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: ONCOGENERIKA SP. Z O.O., WARSAW, POLAND, Polsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6,5 mm.

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0128123

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0128124

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem LHRH (Luteinizing hormone releasing hormone) nebo chirurgickou kastrací.

GENSI 10 mg

31/693/08-C

DR: OA RP: 31/521/05-C

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

S: Simvastatinum 10 mg

PP: Broskvově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně tablety a s označením "10" nad a pod půlicí rýhou; druhá strana tablety je hladká. Půlicí rýha slouží k rozdělení tablety na dvě stejné poloviny. PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0128821

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0128822

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0128823

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA01

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie, kardiovaskulární prevence.

GENSI 20 mg

31/694/08-C

DR: OA RP: 31/522/05-C

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

S: Simvastatinum 20 mg

PP: Oranžově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety s označením "20" na jedné straně tablety; druhá strana je hladká. PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0128824

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0128825

POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0128826

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA01

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie, kardiovaskulární prevence.

GENSI 40 mg

31/695/08-C

DR: OA RP: 31/523/05-C

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

S: Simvastatinum 40 mg

PP: Červeně zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety s označením "40" na jedné straně tablety; druhá strana je hladká. PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0128827

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0128828

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0128829

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie, kardiovaskulární prevence.

KYSLÍK MEDICINÁLNÍ ZKAPALNĚNÝ AIR PRODUCTS 87/692/08-C

DR: L

D: AIR PRODUCTS SPOL. S R.O., DĚČÍN, Česká republika

S: Oxygenum 205 kg/180l

PP: Bezbarvý plyn bez chuti a zápachu, zkapalněný má světle modrou barvu.

Mobilní nebo pevně instalované kryogenní nádoby z nerezové oceli.

Mobilní kryogenní nádoby jsou zhotoveny z dvouplášťové nerezové oceli. V tepelně izolovaných nádobách určených ke skladování kryogenních kapalin se obsah dodává pod tlakem ve formě kapaliny při velmi nízké teplotě (přibližně -183 °C).

Pevně instalované kryogenní nádoby jsou zhotoveny z dvouplášťové nerezové oceli.

Meziprostor je vyplněn tepelně izolačním materiálem, který pomáhá udržet kyslík v kapalném stavu. Izolační schopnosti jsou dány vytvořením vakua a použitím velmi účinného izolačního materiálu zvaného Perlit.

B: INH GAS 500 L/571 KG OCV kód SÚKL: 0119879

INH GAS 600 L/685 KG OCV kód SÚKL: 0119880

INH GAS 3380 L/3670 KG OCV kód SÚKL: 0119881

INH GAS 6060 L/6590 KG OCV kód SÚKL: 0119882

INH GAS 11160 L/12110 KG OCV kód SÚKL: 0119883

INH GAS 20680 L/22440 KG OCV kód SÚKL: 0119884

INH GAS 31600 L/34920 KG OCV kód SÚKL: 0119885

INH GAS 41180 L/47040 KG OCV kód SÚKL: 0119886

INH GAS 47770 L/54550 KG OCV kód SÚKL: 0119887

INH GAS 3400 L/3750 KG OCV kód SÚKL: 0119888

INH GAS 4900 L/5370 KG OCV kód SÚKL: 0119889

INH GAS 6300 L/6980 KG OCV kód SÚKL: 0119890

INH GAS 11700 L/12690 KG OCV kód SÚKL: 0119891

INH GAS 18200 L/19750 KG OCV kód SÚKL: 0119892

INH GAS 24700 L/26800 KG OCV kód SÚKL: 0119893

INH GAS 35800 L/38840 KG OCV kód SÚKL: 0119894

INH GAS 48300 L/52400 KG OCV kód SÚKL: 0119895

INH GAS 60800 L/65960 KG OCV kód SÚKL: 0119896

INH GAS 180 L/205 KG OCV kód SÚKL: 0140087

IS: Varia I

ATC: V03AN01

PE: 6

ZS: Nádobu uchovávejte při teplotě od -20° C do +50 °C v dobře větraných prostorách.

Ujistěte se, že nádoba je uložena z dosahu vysoce hořlavých materiálů, zdrojů tepla a otevřeného ohně. V blízkosti nádoby nekuřte. Transport (přeprava) by měl být v souladu s mezinárodními předpisy pro transport (přepravu) nebezpečných látek.

ZI: Normobarická oxygenoterapie:

Léčba nebo prevence akutní nebo chronické hypoxie.

Hyperbarická oxygenoterapie:

Ošetření silné otravy oxidem uhelnatým. (V případě otravy oxidem uhelnatým je

hyperbarická oxygenoterapie považována za nezbytnou u pacientů, kde došlo ke ztrátě

vědomí; neurologickým příznakům, kardiovaskulárnímu selhání nebo závažné acidóze; nebo u těhotných pacientek (u všech těchto indikací bez ohledu na koncentraci COHb)). Léčba kesonové nemoci a vzduchové či plynové embolie různého původu. Jako podpůrná léčba v případě osteoradionekrózy. Jako podpůrná léčba u klostridiové myonekrózy (plynatá sněť).

NEBISCAL 5 mg TABLETY

77/697/08-C

DR: O RP: 77/380/99-C

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Nebivololi hydrochloridum 5.45 mg
(odp. Nebivololum 5 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9 mm, se čtvrticí rýhou na jedné straně, tablety Nebiscal lze rozdělit na stejné čtvrtiny.
PVC/PE/PVDC/Al průhledný blistr.

B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0131037
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0131038
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0131039
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0131040
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0131041
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0131042
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0131043
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0131044
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0131045
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0131046
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0131047
POR TBL NOB 120X5MG BLI kód SÚKL: 0131048

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání - léčba stabilizovaného mírného a středně závažného chronického srdečního selhání v kombinaci se standardní terapií u starších pacientů ve věku 70 let a vyšším.

TOPIRAMAT ORION 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/566/08-C

DR: O RP: 21/512/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Topiramatum 100 mg

PP: Tmavě žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými okraji s vyraženým E na jedné straně a 23 na straně druhé.

Bílá neprůhledná HDPE nádobka s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0129141
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0129142

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30 °C.

ZI: Epilepsie:

- monoterapie u dospělých, adolescentů a dětí od 2 let, kteří mají generalizované tonicko- klonické záchvaty a/nebo parciální záchvaty (s nebo bez sekundární

generalizace). Léčba epilepsie - podpůrná terapie pacientů s parciálními záchvaty s nebo bez sekundární generalizace) a/nebo primární generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty spojené s Lennox-Gastautovým syndromem.

Migréna:

- profylaxe migrenózní bolesti hlavy u pacientů netolerujících přípravky pro léčbu migrény nebo u pacientů s nedostatečnou terapeutickou odpovědí.

TOPIRAMAT ORION 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/567/08-C

DR: OW RP: 21/512/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Topiramatum 200 mg

PP: Růžová kulatá bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými okraji s vyraženým E na jedné straně a 24 na straně druhé.

Bílá neprůhledná HDPE nádobka s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0129143

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0129144

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30 °C.

ZI: Epilepsie:

- monoterapie u dospělých, adolescentů a dětí od 2 let, kteří mají generalizované tonicko- klonické záchvaty a/nebo parciální záchvaty (s nebo bez sekundární generalizace). Léčba epilepsie - podpůrná terapie pacientů s parciálními záchvaty s nebo bez sekundární generalizace) a/nebo primární generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty spojené s Lennox-Gastautovým syndromem.

Migréna:

- profylaxe migrenózní bolesti hlavy u pacientů netolerujících přípravky pro léčbu migrény nebo u pacientů s nedostatečnou terapeutickou odpovědí.

TOPIRAMAT ORION 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/564/08-C

DR: O RP: 21/510/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým E na jedné straně a 22 na straně druhé.

Bílá neprůhledná HDPE nádobka s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0129137

POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0129138

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30 °C.

ZI: Epilepsie:

- monoterapie u dospělých, adolescentů a dětí od 2 let, kteří mají generalizované tonicko- klonické záchvaty a/nebo parciální záchvaty (s nebo bez sekundární generalizace). Léčba epilepsie - podpůrná terapie pacientů s parciálními záchvaty s nebo bez sekundární generalizace) a/nebo primární generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty spojené s Lennox-Gastautovým syndromem.

Migréna:

- profylaxe migrenózní bolesti hlavy u pacientů netolerujících přípravky pro léčbu migrény nebo u pacientů s nedostatečnou terapeutickou odpovědí.

TOPIRAMAT ORION 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/565/08-C

DR: O RP: 21/511/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Topiramatum 50 mg

PP: Světle žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým E na jedné straně a 33 na straně druhé.

Bílá neprůhledná HDPE nádobka s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0129139

POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0129140

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30 °C.

ZI: Epilepsie:

- monoterapie u dospělých, adolescentů a dětí od 2 let, kteří mají generalizované tonicko- klonické záchvaty a/nebo parciální záchvaty (s nebo bez sekundární generalizace). Léčba epilepsie - podpůrná terapie pacientů s parciálními záchvaty s nebo bez sekundární generalizace) a/nebo primární generalizované tonicko-klonické záchvaty a/nebo záchvaty spojené s Lennox-Gastautovým syndromem.

Migréna:

- profylaxe migrenózní bolesti hlavy u pacientů netolerujících přípravky pro léčbu migrény nebo u pacientů s nedostatečnou terapeutickou odpovědí.

XEFO RAPID 8 mg 29/696/08-C

DR: S

D: NYCOMED AUSTRIA GMBH, LINZ, Rakousko

S: Lornoxicamum 8 mg

PP: Bílé až nažloutlé kulaté bikonvexní potahované tablety. Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X8MG BLI kód SÚKL: 0119897

POR TBL FLM 20X8MG BLI kód SÚKL: 0119898

POR TBL FLM 30X8MG BLI kód SÚKL: 0119899

POR TBL FLM 50X8MG BLI kód SÚKL: 0119900

POR TBL FLM 100X8MG BLI kód SÚKL: 0119901

POR TBL FLM 250X8MG BLI kód SÚKL: 0119902

POR TBL FLM 6X8MG BLI kód SÚKL: 0133068

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30 °C.

ZI: Krátkodobé zmírnění akutní mírné až středně silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.
