

BICALUTAMIDE FARMAPROJECTS 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/327/09-C

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

D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129926

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129927

IS: Cytostatica

ATC:L02BB03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse nemoci lokálně pokročilý karcinom prostaty bez metastáz, pokud nelze provést chirurgickou kastraci nebo jiný typ lékařské intervence.

BICALUTAMIDE NYCOMED 150 mg

44/329/09-C

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

D: NYCOMED AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129922

POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0129923

IS: Cytostatica

ATC:L02BB03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse nemoci lokálně pokročilý karcinom prostaty bez metastáz, pokud nelze provést chirurgickou kastraci nebo jiný typ lékařské intervence.

BICASIL 150

44/328/09-C

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

D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129924

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129925

IS: Cytostatica

ATC:L02BB03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresse nemoci lokálně pokročilý karcinom prostaty bez metastáz, pokud nelze provést

chirurgickou kastraci nebo jiný typ lékařské intervence.

BISOPROLOL 1,25 mg 1 A PHARMA

41/310/09-C

DR: OW RP: 41/304/89-A/C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Bisoprololi fumaras 1.25 mg

PP: Bílé, kulaté potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BIS 1,25".
OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137634
POR TBL FLM 10X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137635
POR TBL FLM 20X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137636
POR TBL FLM 28X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137637
POR TBL FLM 30X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137638
POR TBL FLM 50X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137639
POR TBL FLM 60X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137640
POR TBL FLM 100X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137641
POR TBL FLM 200X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137642
POR TBL FLM 300X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137643

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1).

BISOPROLOL 10 mg 1 A PHARMA

41/313/09-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Kulaté tablety meruňkové barvy s dělicím křížem a vyraženým "BIS 10" na jedné straně. Tablety lze dělit na čtyři stejné části.
OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0137664
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0137665
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137666
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137667
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0137668
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137669
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137670
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0137671
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0137672
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137673
POR TBL FLM 300X10MG BLI kód SÚKL: 0137674

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Hypertenze. Angina pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

BISOPROLOL 2,5 mg 1 A PHARMA

41/311/09-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg

PP: Bílé, kulaté potahované tablety s půlicí rýhou a vyraženým "BIS 2.5" na jedné straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137644
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137645
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137646
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137647
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137648
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137649
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137650
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137651
POR TBL FLM 300X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137652

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1).

BISOPROLOL 5 mg 1 A PHARMA

41/312/09-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Žluté, kulaté tablety s dělicím křížem a vyraženým "BIS 5" na jedné straně tablety.
Tabletu lze dělit na čtyři stejné části.

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0137653
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0137654
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0137655
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0137656
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0137657
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0137658
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0137659
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0137660
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0137661
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0137662
POR TBL FLM 300X5MG BLI kód SÚKL: 0137663

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Angina pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

CEFUROXIM YES 1500 mg

15/294/09-C

DR: O RP: 15/171/81-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,
FRIEDRICHSDORF, Německo

S: Cefuroximum natricum 1.578 g
(odp. Cefuroximum 1.5 g)

PP: Bílý až krémově zbarvený prášek.
20 ml skleněná injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřená silikonizovanou pryžovou zátkou s hliníkovým pertlem a červeným plastickým krytem.

B: INJ PLV SOL 1X1.5GM VIA kód SÚKL: 0120375
INJ PLV SOL 10X1.5GM VIA kód SÚKL: 0120376

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Cefuroxim je indikován k parenterální léčbě následujících infekcí způsobených patogeny citlivými na cefuroxim:
-infekce dolního respiračního ústrojí: jako je akutní exacerbace chronické bronchitidy a bakteriální pneumonie,
-infekce horního močového ústrojí způsobená citlivými patogeny.

CEFUROXIM YES 750 mg

15/293/09-C

DR: O RP: 15/171/81-C

D: YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GMBH,
FRIEDRICHSDORF, Německo

S: Cefuroximum natricum 789 mg
(odp. Cefuroximum 750 mg)

PP: Bílý až krémově zbarvený prášek.
15 ml skleněná injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřená silikonizovanou pryžovou zátkou s hliníkovým pertlem a modrým plastickým krytem.

B: INJ PLV SOL 1X750MG VIA kód SÚKL: 0120373
INJ PLV SOL 10X750MG VIA kód SÚKL: 0120374

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Cefuroxim je indikován k parenterální léčbě následujících infekcí způsobených patogeny citlivými na cefuroxim:
-infekce dolního respiračního ústrojí: jako je akutní exacerbace chronické bronchitidy a bakteriální pneumonie
- infekce horního močového ústrojí způsobená citlivými patogeny.

ESOMEPRAZOL SANDOZ 20 mg

09/308/09-C

DR: O RP: 09/077/01-C

- D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21.7 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)
- PP: Světle růžové podlouhlé potahované tablety.
1. ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU) a jednodávkový blistr.
2. PVC-ACLAR/ALU blistr a jednodávkový blistr.
3. HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.
- B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0135851
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0135852
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0135853
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0135854
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0135855
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0135856
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0135857
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0135858
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0135859
POR TBL ENT 100X1X20MG BLI kód SÚKL: 0135860
POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0135861
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0135862
POR TBL ENT 15X20MG TBC kód SÚKL: 0135863
POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0135864
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0135865
POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0135866
POR TBL ENT 60X20MG TBC kód SÚKL: 0135867
POR TBL ENT 90X20MG TBC kód SÚKL: 0135868
POR TBL ENT 98X20MG TBC kód SÚKL: 0135869
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0135870
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0135871
POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0150277
POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0150278
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0150279
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0150280
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0150281
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0150282
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0150283
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0150284
POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0150285
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0150286
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0150287
POR TBL ENT 100X1X20MG BLI kód SÚKL: 0150288
- IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
- ATC: A02BC05
- PE: 18
- ZS: ALU/ALU blistr: Uchovávat při teplotě do 25°C.
PVC-ACLAR/ALU blistr: Uchovávat při teplotě do 25°C.
Lahvička: Uchovávat při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
- ZI: Refluxní choroba jícnu. Eradikace H. pylori v kombinaci s vhodným léčebným režimem. U pacientů, jejichž léčba vyžaduje dlouhodobé podávání nesteroidních antiflogistik. Zollinger-Ellisonův syndrom.

ESOMEPRAZOL SANDOZ 40 mg

09/309/09-C

DR: O RP: 09/078/01-C

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

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 43.4 mg
(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Růžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr (OPA-ALU-PVC/ALU) a jednodávkový blistr.
2. ACLAR/ALU blistr a jednodávkový blistr.
3. HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0135872
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0135873
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0135874
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0135875
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0135876
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0135877
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0135878
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0135879
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0135880
POR TBL ENT 100X1X40MG BLI kód SÚKL: 0135881
POR TBL ENT 7X40MG TBC kód SÚKL: 0135882
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0135883
POR TBL ENT 15X40MG TBC kód SÚKL: 0135884
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0135885
POR TBL ENT 30X40MG TBC kód SÚKL: 0135886
POR TBL ENT 56X40MG TBC kód SÚKL: 0135887
POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0135888
POR TBL ENT 90X40MG TBC kód SÚKL: 0135889
POR TBL ENT 98X40MG TBC kód SÚKL: 0135890
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0135891
POR TBL ENT 250X40MG TBC kód SÚKL: 0135892
POR TBL ENT 90X40MG BLI kód SÚKL: 0150265
POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0150266
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0150267
POR TBL ENT 15X40MG BLI kód SÚKL: 0150268
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0150269
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0150270
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0150271
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0150272
POR TBL ENT 90X40MG BLI kód SÚKL: 0150273
POR TBL ENT 98X40MG BLI kód SÚKL: 0150274
POR TBL ENT 100X40MG BLI kód SÚKL: 0150275
POR TBL ENT 100X1X40MG BLI kód SÚKL: 0150276

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 18

ZS: ALU/ALU blistr: Uchovávat při teplotě do 25°C. ACLAR/ALU blistr: Uchovávat při teplotě do 25°C. Lahvička: Uchovávat při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Refluxní choroba jícnu. Eradikace *H. pylori* v kombinaci s vhodným léčebným režimem. U pacientů, jejichž léčba vyžaduje dlouhodobé podávání nesteroidních antiflogistik. Zollinger-Ellisonův syndrom.

LETROZOL INTAS 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/041/09-C

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

D: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.

Blistr složený z průsvitného 250 μ polyvinylchloridu (PVC) potaženého vrstvou 90 gsm polyvinylidenechloridu (PVdC) a hladké 25 μ hliníkové fólie.

B: POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0124704

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní terapii tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo při progresi onemocnění, které byly již předtím léčeny antiestrogeny. Předoperační terapie u žen v postmenopauze s lokalizovaným karcinomem prsu s pozitivními hormonálními receptory.

MEDOPIRID 1 mg 18/275/09-C

DR: O RP: 18/232/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Glimepiridum 1 mg

PP: Růžová, kulatá, plochá tableta o průměru 6 mm, s dělicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0128443

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BB12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, pokud dieta, fyzická aktivita a redukce hmotnosti nejsou dostatečné k úpravě onemocnění.

MEDOPIRID 2 mg 18/276/09-C

DR: O RP: 18/233/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Glimepiridum 2 mg

PP: Zelená, oválná, plochá tableta s dělicí rýhou na jedné straně, s vyraženým značením

"MC" na druhé straně, o rozměrech 5 x 10 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0128444

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, pokud dieta, fyzická aktivita a redukce hmotnosti nestačí k úpravě onemocnění

MEDOPIRID 3 mg

18/277/09-C

DR: O RP: 18/234/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Glimepiridum 3 mg

PP: Světle žlutá, oválná, plochá tableta s dělicí rýhou na jedné straně, s vyraženým značením "MC" na druhé straně, o rozměrech 5 x 10 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X3MG BLI kód SÚKL: 0128445

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, pokud dieta, fyzická aktivita a redukce hmotnosti nestačí k úpravě onemocnění

MEDOPIRID 4 mg

18/278/09-C

DR: O RP: 18/235/97-C

D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr

S: Glimepiridum 4 mg

PP: Modrá, oválná, plochá tableta s dělicí rýhou na jedné straně, s vyraženým značením "MC" na druhé straně, o rozměrech 5 x 10 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0128446

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, pokud dieta, fyzická aktivita a redukce hmotnosti nestačí k úpravě onemocnění.

METFORMIN BLUEFISH 1000 mg

18/326/09-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "62" na druhé straně. Tablety mají nefunkční rysku, a proto je nelze dělit.

PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0140254

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0140255

POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0140256

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0140257
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0140258
POR TBL FLM 70X1000MG BLI kód SÚKL: 0140259
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0140260
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0140261
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0140262
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0150402

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

METFORMIN BLUEFISH 500 mg

18/324/09-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "60" na druhé straně.

PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0140220
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0140221
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0140222
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0140223
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0140224
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0140225
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0140226
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0140227
POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0140228
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0140229
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0140230
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0140231
POR TBL FLM 98X500MG BLI kód SÚKL: 0140232
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0140233
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0140234
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0140235
POR TBL FLM 400X500MG BLI kód SÚKL: 0140236
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0150400

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

METFORMIN BLUEFISH 850 mg

18/325/09-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 663 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "61" na druhé straně.

PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0140237
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0140238
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0140239
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0140240
POR TBL FLM 42X850MG BLI kód SÚKL: 0140241
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0140242
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0140243
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0140244
POR TBL FLM 70X850MG BLI kód SÚKL: 0140245
POR TBL FLM 80X850MG BLI kód SÚKL: 0140246
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0140247
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0140248
POR TBL FLM 98X850MG BLI kód SÚKL: 0140249
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0140250
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0140251
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0140252
POR TBL FLM 400X850MG BLI kód SÚKL: 0140253
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0150401

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

MOPHECEN 500 mg

59/330/09-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1

D: JELFA S.A., JELENIA GORA, Polsko

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Nachově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety označené "AHI" na jedné straně a "500" na druhé straně.

Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0133067

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.

ZI: V kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů po alogenní transplantaci ledviny, srdce nebo jater.

NASIC

69/322/09-C

DR: OE RP: D

D: UNICORN MANAGEMENT S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Xylometazolini hydrochloridum 10 mg

Dexpanthenolum 500 mg v 10 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Skleněná lahvička jantarové barvy s PP šroubovacím uzávěrem, k lahvičce je přiložen mechanický rozprašovač s ochranným víčkem na pipetě. Papírová krabička.

B: NAS SPR SOL 1X10ML PMM kód SÚKL: 0115605
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AB06
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: K dekonesci nosní sliznice při rýmě a k podpoře hojení slizničních a kožních lézí, k úlevě při vasomotorické rýmě (rhinitis vasomotorica) a k léčbě zhoršeného nosního dýchání po operacích nosu. Nasic je určen pro dospělé a děti od 6 let.

NASIC PRO DĚTI

69/323/09-C

DR: OE RP: D
D: UNICORN MANAGEMENT S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Xylometazolini hydrochloridum 5 mg
Dexpanthenolum 500 mg v 10 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Skleněná lahvička jantarové barvy s PP šroubovacím uzávěrem, k lahvičce je přiložen mechanický rozprašovač s ochranným víčkem na pipetě. Papírová krabička.
B: NAS SPR SOL 1X10ML PMM kód SÚKL: 0115604
IS: Otorhinolaryngologica
ATC: R01AB06
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: K dekonesci nosní sliznice při rýmě a k podpoře hojení slizničních a kožních lézí, k úlevě při vasomotorické rýmě (rhinitis vasomotorica) a k léčbě zhoršeného nosního dýchání po operacích nosu. Nasic pro děti je určen pro děti ve věku 2 - 6 let.

NEBILAN 5 mg

77/315/09-C

DR: O RP: 77/380/99-C
D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko
S: Nebivololi hydrochloridum 5.45 mg
(odp. Nebivololum 5 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami s dělicím křížem na jedné straně, na druhé straně ploché. Tabletu lze dělit na čtyři stejné čtvrtiny.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0133501
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0133502
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0133503
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0133504
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0133505
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0133506
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0133507
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0133508
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0133509
IS: Sympatholytica
ATC: C07AB12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba chronického srdečního selhání v kombinaci se

standardní terapií u starších pacientů (70 let).

NEBILET PLUS H 5 mg/12,5 mg

58/306/09-C

DR: OK

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

S: Nebivololi hydrochloridum 5.45 mg
(odp. Nebivololum 5 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Téměř růžové, kulaté, mírně bikonvexní potahované tablety s "5/12,5" vyraženým na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

PP/COC/PP/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0120261
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0120262
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0120263
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0150206
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0150207
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0150208

IS: Hypotensiva

ATC: C07BB

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Nebilet Plus H 5 mg/25 mg je fixní kombinace a je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak je dostatečně upraven současně podávanými 5 mg nebivololu a 25 mg hydrochlorothiazidu.

NEBILET PLUS H 5 mg/25 mg

58/307/09-C

DR: OK

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

S: Nebivololi hydrochloridum 5.45 mg
(odp. Nebivololum 5 mg)
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Téměř fialové, kulaté, mírně bikonvexní potahované tablety s "5/25" vyraženým na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

PP/COC/PP/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0120264
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0120265
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0120266
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0150203
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0150204
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0150205

IS: Hypotensiva

ATC: C07BB

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Nebilet Plus H 5 mg/25 mg je fixní kombinace a je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak je dostatečně upraven současně podávánými 5 mg nebivololu a 25 mg hydrochlorothiazidu.

RISEDRONAT GALEX 30 mg

87/320/09-C

DR: O RP: 87/003/01-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 34.43 mg
(odp. Natrii risedronas 30 mg)
(odp. Acidum risedronicum 27.8 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, označené "30" na jedné straně, průměr 11,2 mm.

Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 14X30MG BLI kód SÚKL: 0126630

POR TBL FLM 28X30MG BLI kód SÚKL: 0126631

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Pagetovy choroby kostí.

RISEDRONAT GALEX 35 mg

87/321/09-C

DR: O RP: 87/090/03-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.17 mg
(odp. Natrii risedronas 35 mg)
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, označené "35" na jedné straně, průměr 11,2 mm.

Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 1X35MG BLI kód SÚKL: 0126632

POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0126633

POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0126634

POR TBL FLM 10X35MG BLI kód SÚKL: 0126635

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0126636

POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0126637

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika fraktury kyčelního kloubu. Léčba osteoporózy u mužů se zvýšeným rizikem fraktur.

RISEDRONAT GALEX 5 mg

87/319/09-C

DR: O RP: 87/002/01-C

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

S: Natrii risedronas dihemihydricus 5.74 mg
(odp. Natrii risedronas 5 mg)
(odp. Acidum risedronicum 4.64 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, průměr 6,1 mm
Neprůhledný PVC/PE/PVDC/Aluminium blister v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0126626
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0126627
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0126628
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0126629

IS: Varia I
ATC: M05BA07
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika fraktury kyčelního kloubu. Prevence osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem osteoporózy (viz bod 5.1). Udržení nebo nárůst kostní hmoty u postmenopauzálních žen podstupujících dlouhodobou (déle než 3 měsíce) systémovou léčbu kortikosteroidy v dávkách odpovídajících 7,5 mg prednisonu nebo jeho ekvivalentu denně.

VENLAFAXIN ORION 150 mg

30/318/09-C

DR: O RP: 30/687/99-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Venlafaxini hydrochloridum 169.8 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Tmavě oranžová neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 0). Celá tobolka je pokryta tenkými a silnými radiálními kruhovými proužky bílé barvy. Uvnitř tobolky je 12 bílých až téměř bílých, malých, kulatých, bikonvexních potahovaných tablet. PVC/ACLAR/Al blister.

B: POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0129859
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0129860

IS: Antidepressiva
ATC: N06AX16
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Epizody deprese. Generalizované úzkostné poruchy (podle DSM-IV). Sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.

VENLAFAXIN ORION 37,5 mg

30/316/09-C

DR: O RP: 30/336/03-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Venlafaxini hydrochloridum 42.45 mg
(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)

PP: Světle šedá a broskvově zbarvená neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 3). Celá tobolka je pokryta tenkými a silnými radiálními kruhovými proužky červené barvy. Uvnitř tobolky jsou 3 bílé až téměř bílé, malé, kulaté, bikonvexní potahované tablety. PVC/ACLAR/Al blister.

B: POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129855
POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0129856

IS: Antidepressiva
ATC: N06AX16
PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody deprese. Generalizované úzkostné poruchy (podle DSM-IV). Sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.

VENLAFAXIN ORION 75 mg

30/317/09-C

DR: O RP: 30/686/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.9 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Broskvově zbarvená neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 1). Celá tobolka je pokryta tenkými a silnými radiálními kruhovými proužky červené barvy. Uvnitř tobolky je 6 bílých až téměř bílých, malých, kulatých, bikonvexních potahovaných tablet.
PVC/ACLAR/Al blistr.

B: POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0129857

POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0129858

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody deprese. Generalizované úzkostné poruchy (podle DSM-IV). Sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.

VINBLASTIN TEVA 1 mg/ml

44/314/09-C

DR: OE RP: NL

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

S: Vinblastini sulfas 10 mg v 10 ml

PP: Čirý, bezbarvý až nažloutlý roztok.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I se zátkou z bromobutylové pryže, hliníkový uzávěr s bílým odtrhávacím krytem ("snap-cap").

B: INJ SOL 1X10ML/10MG VIA kód SÚKL: 0129597

IS: Cytostatica

ATC: L01CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C).

Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

ZI: Monoterapie, či kombinovaná terapie: zhoubného lymfomu nehodgkinského typu, Hodgkinovy choroby, pokročilého testikulárního karcinomu, rekurentního nebo metastazujícího karcinomu prsu (jestliže režim založený na antracyklinu selhal), histiocytóza X.
