

AFLOBAX 250 mg

42/755/09-C

DR: O RP: 42/174/01-C

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg
(odp. Levofloxacinum 250 mg)PP: Oranžové, kulaté, bikonvexní, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 7X250MG BLI kód SÚKL: 0131164
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0131165

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, komplikovaná infekce močových cest včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované infekce močových cest.

AFLOBAX 5 mg/ml

42/757/09-C

DR: O RP: 42/176/01-C

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 513 mg
(odp. Levofloxacinum 500 mg) v 100 mlPP: Čirý, zelenavě-žlutý roztok.
100 ml skleněná injekční lahvička s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým krytem s flip-off systémem.B: INF SOL 1X100ML/500MG LAG kód SÚKL: 0131162
INF SOL 5X100ML/500MG LAG kód SÚKL: 0131163

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 36

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

ZI: Komunitní pneumonie, komplikovaná infekce močových cest včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání.

AFLOBAX 500 mg

42/756/09-C

DR: O RP: 42/175/01-C

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 512.46 mg
(odp. Levofloxacinum 500 mg)PP: Oranžové, oválné, bikonvexní, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0131166
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0131167

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida, akutní exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, komplikovaná infekce močových cest včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitida, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované infekce močových cest.

EUCOL 6 mg/ml

44/741/09-C

DR: O RP: 44/787/94-C

D: NOVAPHARM GES.M.B.H., WELS , Rakousko

S: Paclitaxelum 30 mg v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nažloutlý viskózní roztok.

Skleněná lahvička typu I uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou potaženou PTFE.

B: INF CNC SOL 1X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0147570

INF CNC SOL 1X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0147571

INF CNC SOL 1X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0147572

INF CNC SOL 10X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0147573

INF CNC SOL 10X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0147574

INF CNC SOL 10X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0147575

IS: Cytostatica

ATC: L01CD01

PE: 36

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

ZI: Karcinom vaječníku, karcinom prsu, pokročilý nemalobuněčný karcinom plic
Kaposiho sarkom související s AIDS.

FLUVASTATIN ACTAVIS 20 mg

31/737/09-C

DR: O RP: 31/1050/94-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Fluvastatinum natricum 21.06 mg

(odp. Fluvastatinum 20 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky, horní část neprůhledná oranžová s označením "20", dolní část neprůhledná barvy slonovinové kosti, s označením "FST".

1) OPA/Alu/PVC//Al blistr.

2) HDPE lahvička s vysoušedlem silikagel a LDPE uzávěrem s fólií.

B: POR CPS DUR 10X20MG BLI kód SÚKL: 0120968

POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0120969

POR CPS DUR 20X20MG BLI kód SÚKL: 0120970

POR CPS DUR 28X20MG BLI kód SÚKL: 0120971

POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0120972

POR CPS DUR 50X20MG BLI kód SÚKL: 0120973

POR CPS DUR 56X20MG BLI kód SÚKL: 0120974

POR CPS DUR 60X20MG BLI kód SÚKL: 0120975

POR CPS DUR 98X20MG BLI kód SÚKL: 0120976

POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0120977

POR CPS DUR 28X20MG TBC kód SÚKL: 0120978

POR CPS DUR 30X20MG TBC kód SÚKL: 0120979

POR CPS DUR 56X20MG TBC kód SÚKL: 0120980

POR CPS DUR 60X20MG TBC kód SÚKL: 0120981

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

- PE: blistr - 18, lahvička - 24
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie a smíšené hyperlipidemie (typ IIa a IIb podle Fredricksona), jako přídatná léčba k dietě u pacientů, u nichž dietní režim a nefarmakologická opatření nejsou dostatečná. A dále u pacientů s ischemickou chorobou srdeční a hypercholesterolemií k sekundární prevenci koronárních příhod po perkutánní koronární intervenci .

FLUVASTATIN ACTAVIS 40 mg

31/738/09-C

- DR: O RP: 31/1050/94-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Fluvastatinum natricum 42.12 mg
(odp. Fluvastatinum 40 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky, horní část neprůhledná oranžová s označením "40", spodní část neprůhledná žlutá, s označením "FST".
1) OPA/Alu/PVC//Al blistr.
2) HDPE lahvička s vysoušedlem silikagel a LDPE uzávěrem s fólií.
B: POR CPS DUR 10X40MG BLI kód SÚKL: 0120982
POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0120983
POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0120984
POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0120985
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0120986
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0120987
POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0120988
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0120989
POR CPS DUR 98X40MG BLI kód SÚKL: 0120990
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0120991
POR CPS DUR 28X40MG TBC kód SÚKL: 0120992
POR CPS DUR 30X40MG TBC kód SÚKL: 0120993
POR CPS DUR 56X40MG TBC kód SÚKL: 0120994
POR CPS DUR 60X40MG TBC kód SÚKL: 0120995

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

PE: 24

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 ° v původním obale, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie a smíšené hyperlipidemie (typ IIa a IIb podle Fredricksona), jako přídatná léčba k dietě u pacientů, u nichž dietní režim a nefarmakologická opatření nejsou dostatečná. A dále u pacientů s ischemickou chorobou srdeční a hypercholesterolemií k sekundární prevenci koronárních příhod po perkutánní koronární intervenci .

IRBESARTAN-RATIOPHARM 150 mg

58/745/09-C

- DR: OC RP: 97/046/021-EU1
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Irbesartanum 150 mg
PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta s půlicí rýhou.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Blistr PVC/Alu.

HDPE lahvička s PP uzávěrem.
B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0135804
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0135805
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0135806
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0135807
POR TBL FLM 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0135808
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0135809
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0135810
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0135811
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0135812
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN-RATIOPHARM 300 mg

58/746/09-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Irbesartanum 300 mg
PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta s půlicí rýhou.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Blistr PVC/Alu
HDPE lahvička s PP uzávěrem.
B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0135813
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0135814
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0135815
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0135816
POR TBL FLM 56X1X300MG BLI kód SÚKL: 0135817
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0135818
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0135819
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0135820
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0135821
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRINOTECAN STADA 20 mg/ml

44/747/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C
D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo
S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml
PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.
2ml hnědá skleněná lahvička ze skla typu I uzavřená šedou pryžovou butylovou zátkou potaženou fluororesinem a hliníkovým flip-off uzávěrem s polypropylenovým diskem.
5 ml hnědá skleněná lahvička ze skla typu I uzavřená šedou pryžovou butylovou zátkou

- potáženou fluororesinem a hliníkovým flip-off uzávěrem s polypropylenovým diskem.
Lahvičky jsou zabaleny v ochranném plastovém obalu.
- B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0131768
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0131769
- IS: Cytostatica
ATC: L01XX19
PE: 24
ZS: Uchovávejte lahvičky v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Chraňte před mrazem.
- ZI: Léčba pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem:
v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění, jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u kterých neuspěla zavedená léčba 5-fluorouracilem, v kombinaci s cetuximabem je přípravek indikován pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s expresí receptoru epidermálního růstového faktoru (EGFR) po selhání cytotoxické léčby zahrnující irinotekan, v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je přípravek indikován pro léčbu první linie u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM MYLAN 2 G/250 mg 15/739/09-C

- DR: O RP: 15/910/95-A/C
D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie
S: Piperacillinum natricum pro iniectiione 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 263.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)
- PP: Bílý až téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.
10 ml nebo 50 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřená chlorobutylovou pryžovou zátkou (typ I) s hliníkovým flip-off uzávěrem.
- B: INJ+INF PLV SOL 1X10ML VIA kód SÚKL: 0141259
INJ+INF PLV SOL 5X10ML VIA kód SÚKL: 0141260
INJ+INF PLV SOL 10X10ML VIA kód SÚKL: 0141261
INJ+INF PLV SOL 12X10ML VIA kód SÚKL: 0141262
INJ+INF PLV SOL 1X50ML VIA kód SÚKL: 0155877
INJ+INF PLV SOL 5X50ML VIA kód SÚKL: 0155878
INJ+INF PLV SOL 10X50ML VIA kód SÚKL: 0155879
INJ+INF PLV SOL 12X50ML VIA kód SÚKL: 0155880
- IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01CR05
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Středně závažné až závažné systémové a/nebo lokální bakteriální infekce, s prokázanými či suspektními betalaktamázu produkujícími patogeny.
Dospělí/dospívající a starší pacienti: nozokomiální pneumonie; komplikovaná infekce močových cest (včetně pyelonefritidy); intraabdominální infekce; infekce kůže a měkkých tkání; bakteriální infekce u neutropenických pacientů. Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM MYLAN 4 G/500 mg 15/740/09-C

- DR: O RP: 15/910/95-B/C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie
S: Piperacillinum natricum pro iniectiōne 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)
PP: Bílý až téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek.
50 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřená chlorobutylovou pryžovou zátkou (typ I) s hliníkovým flip-off uzávěrem.
B: INJ+INF PLV SOL 1X50ML VIA kód SÚKL: 0141263
INJ+INF PLV SOL 5X50ML VIA kód SÚKL: 0141264
INJ+INF PLV SOL 10X50ML VIA kód SÚKL: 0141265
INJ+INF PLV SOL 12X50ML VIA kód SÚKL: 0141266
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01CR05
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Středně závažné až závažné systémové a/nebo lokální bakteriální infekce, s prokázanými či suspektními betalaktamázu produkujícími patogeny.
Dospělí/dospívající a starší pacienti: nozokomiální pneumonie; komplikovaná infekce močových cest (včetně pyelonefritidy); intraabdominální infekce; infekce kůže a měkkých tkání; bakteriální infekce u neutropenických pacientů. Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 10 mg/12,5 mg 58/691/09-C

DR: O RP: 58/1079/94-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Quinapril hydrochloridum 10.832 mg
(odp. Quinaprilum 10 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Bikonvexní, oválné tablety broskvové barvy, s vyraženým "10" na jedné straně a půlicí rýhou na obou stranách tablety, půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
OPA/Al/PVC-Al blistr.
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0145965
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145966
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145967
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145968
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0145969
POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0145970
IS: Hypotensiva
ATC: C09BA06
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba hypertenze u pacientů, u nichž není tlak krve dostatečně upraven při podávání samotného chinaprilu.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 mg/12,5 mg 58/692/09-C

DR: O RP: 58/560/00-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Quinapril hydrochloridum 21.664 mg

(odp. Quinaprilum 20 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bikonvexní, oválné tablety broskvové barvy, s vyraženým "20" na jedné straně a půlicí rýhou na obou stranách tablety, půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA/Al/PVC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0145971
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0145972
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0145973
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145974
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145975
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0145976
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0145977
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0145978
POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0145979
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145980
POR TBL FLM 250 BLI kód SÚKL: 0145981

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba hypertenze u pacientů, u nichž není tlak krve dostatečně upraven při podávání samotného chinaprilu.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 20 mg/25 mg 58/693/09-C

DR: OE RP: DE

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

S: Quinaprilu hydrochloridum 21.664 mg
(odp. Quinaprilum 20 mg)
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Bikonvexní, podlouhlé tablety broskvové barvy, s vyraženým "20" na jedné straně a půlicí rýhou na obou stranách tablety, půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA/Al/PVC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145982
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0145983
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0145984
POR TBL FLM 300 BLI kód SÚKL: 0145985

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba hypertenze u pacientů, u nichž není tlak krve dostatečně upraven při podávání samotného chinaprilu.

REPAGLINID ARROW 0,5 mg TABLETY

18/758/09-C

DR: OC RP: 98/076/004-007, 023-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Repaglinidum 0.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté konvexní tablety se značením "RA 0,5" na jedné straně a ">"

na straně druhé.

Al/Al blistry.

- B: POR TBL NOB 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141437
POR TBL NOB 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141438
POR TBL NOB 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141439
POR TBL NOB 120X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141440
POR TBL NOB 270X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141441
POR TBL NOB 360X0.5MG BLI kód SÚKL: 0141442

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 24

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

ZI: Diabetes 2. typu, tam, kde dieta, redukce hmotnosti a cvičení nestačí k úpravě hladin krevního cukru. Je možná kombinace s metforminem.

REPAGLINID ARROW 1 mg TABLETY

18/759/09-C

DR: OC RP: 98/076/011-014, 024-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Repaglinidum 1 mg

PP: Žluté, kulaté konvexní tablety se značením "RA 1" na jedné straně a ">" na straně druhé.

Al/Al blistry.

- B: POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0142641
POR TBL NOB 90X1MG BLI kód SÚKL: 0142642
POR TBL NOB 100X1MG BLI kód SÚKL: 0142643
POR TBL NOB 120X1MG BLI kód SÚKL: 0142644
POR TBL NOB 270X1MG BLI kód SÚKL: 0142645
POR TBL NOB 360X1MG BLI kód SÚKL: 0142646

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 24

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

ZI: Diabetes mellitus 2. typu, tam, kde dieta, redukce hmotnosti a cvičení nestačí k úpravě hladin krevního cukru. Je možná kombinace s metforminem.

REPAGLINID ARROW 2 mg TABLETY

18/760/09-C

DR: OC RP: 98/076/018-022-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Repaglinidum 2 mg

PP: Růžové, kulaté konvexní tablety se značením "RA 2" na jedné straně a ">" na straně druhé.

Al/Al blistry.

- B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0142647
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0142648
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0142649
POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0142650
POR TBL NOB 270X2MG BLI kód SÚKL: 0142651
POR TBL NOB 360X2MG BLI kód SÚKL: 0142652

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BX02

PE: 24

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

ZI: Diabetes mellitus 2. typu tam, kde dieta, redukce hmotnosti a cvičení nestačí k úpravě hladin krevního cukru. Je možná kombinace s metforminem.

RIVASTIGMIN +PHARMA 1,5 mg

06/761/09-C

DR: O RP: 98/066/001-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem žluté barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "1.5".
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148861
POR CPS DUR 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148862
POR CPS DUR 14X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148863
POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148865
POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148866
POR CPS DUR 50X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148868
POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148869
POR CPS DUR 98X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148872
POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0148874

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN +PHARMA 3 mg

06/762/09-C

DR: O RP: 98/066/004-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem oranžové barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "3".
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X3MG BLI kód SÚKL: 0148876
POR CPS DUR 10X3MG BLI kód SÚKL: 0148877
POR CPS DUR 14X3MG BLI kód SÚKL: 0148878
POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0148880
POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0148881
POR CPS DUR 50X3MG BLI kód SÚKL: 0148883
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0148884
POR CPS DUR 98X3MG BLI kód SÚKL: 0148887
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0148889

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN +PHARMA 4,5 mg

06/763/09-C

DR: O RP: 98/066/007-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem červené barvy a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "4.5".
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148891
POR CPS DUR 10X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148892
POR CPS DUR 14X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148893
POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148895
POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148896
POR CPS DUR 50X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148898
POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148899
POR CPS DUR 98X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148902
POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0148904

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN +PHARMA 6 mg

06/764/09-C

DR: O RP: 98/066/010-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky s tělem žluté barvy a víčkem červené barvy. Na víčku je vytištěno černým inkoustem "R9VS" nad "6".
PVC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 7X6MG BLI kód SÚKL: 0148906
POR CPS DUR 10X6MG BLI kód SÚKL: 0148907
POR CPS DUR 14X6MG BLI kód SÚKL: 0148908
POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0148910
POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0148911
POR CPS DUR 50X6MG BLI kód SÚKL: 0148913
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0148914
POR CPS DUR 98X6MG BLI kód SÚKL: 0148917
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0148919

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.
