

LEVOCETIRIZIN TIEFENBACHER 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 24/601/09-C

DR: O RP: 24/050/02-C

D: ALFRED E.TIEFENBACHER GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5.00 mg

PP: Bílá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0138324

POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0138325

POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0138326

POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0138327

POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0138328

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0138329

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0138330

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0138331

POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0138332

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0138333

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0138334

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0138335

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0138336

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0138337

POR TBL FLM 40X5MG BLI kód SÚKL: 0138338

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0138339

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0138340

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0138341

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0138342

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0138343

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 30

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

ZI: Symptomatická léčba alergické rhinitidy (včetně perzistující alergické rhinitidy) a chronické idiopatické urtikarie

MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD 250 mg TVRDÉ TOBOLKY 59/602/09-C

DR: OC RP: 96/005/003-EU1

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Světle modré/broskvově oranžové tvrdé želatinové tobolky velikosti 1 s potiskem "MMF" na horní části a "250" na spodní části tobolky, obsahují bílý až skoro bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0134154

POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0134155

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 21

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

OLANZAPIN NIOLIB 15 mg

68/594/09-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

D: LABORATORIOS LESVI, S.L., SANT JOAN DESPI, Španělsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Modré, podlouhlé bikonvexní tablety o délce 14,9 -17,1 mm a šířce 6,5 - 7,5 mm s nápisem "15" vyraženým na jedné straně.

PA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0142562

POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0142563

POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0142564

POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0142565

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin Niolib je indikován pro léčbu schizofrenie. Je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Niolib je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin Niolib je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

OLANZAPIN NIOLIB 20 mg

68/595/09-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

D: LABORATORIOS LESVI, S.L., SANT JOAN DESPI, Španělsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Růžové, podlouhlé bikonvexní tablety o délce 15,8 - 18,2 mm a šířce 7,9 - 9,1 mm s nápisem "20" vyraženým na jedné straně.

PA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0142566

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0142567

POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0142568

POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0142569

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin Niolib je indikován pro léčbu schizofrenie. Je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin Niolib je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin Niolib je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

TAFEN AQUA 32 µg NOSNÍ SPRAY

69/596/09-C

DR: OW RP: 69/724/99-C

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

S: Budesonidum 6.4 mg v 10 ml

PP: Bílá homogenní suspenze.

Lahvička z hnědého skla (typ III) s plastovou tlakovou dávkovací pumpičkou a polypropylenovým nosním aplikátorem.

B: NAS SPR SUS 1X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114367
NAS SPR SUS 3X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114368
NAS SPR SUS 10X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114369

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AD05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C. Chránit před mrazem.

ZI: Léčba a prevence projevů a symptomů sezónní a celoroční alergické rhinitidy. Léčba projevů a symptomů nosních polypů.

TAFEN AQUA 64 µg NOSNÍ SPRAY

69/597/09-C

DR: OW RP: 69/724/99-C

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

S: Budesonidum 12.8 mg v 10 ml

PP: Bílá homogenní suspenze.

Lahvička z hnědého skla (typ III) s plastovou tlakovou dávkovací pumpičkou a polypropylenovým nosním aplikátorem.

B: NAS SPR SUS 1X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114376

NAS SPR SUS 3X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114377

NAS SPR SUS 10X120 DÁVEK VNM kód SÚKL: 0114378

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AD05

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C. Chránit před mrazem.

ZI: Léčba a prevence projevů a symptomů sezónní a celoroční alergické rhinitidy. léčba projevů a symptomů nosních polypů.
