

ANASTROZOL +PHARMA 1 mg

44/661/09-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety na jedné straně vyraženo "ANA" a "1".
PVC/PE/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0145411
POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0145412
POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0145413
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0145414
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0145415
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0145416
POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0145417
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0145418
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0145419
POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0145420
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0145421
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0145422
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0145423
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0145424
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0145425
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0145426
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0145427
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0145428
POR TBL FLM 500X1MG BLI kód SÚKL: 0145429

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba
časného stadia invazivního karcinomu prsu pozitivního na hormonální receptory u
postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u
postmenopauzálních žen s pozitivními výsledky na hormonální receptory, které již jsou
2 - 3 roky adjuvantně léčeny tamoxifenem.

APO-AZITHROMYCIN 500 mg

15/678/09-C

DR: O RP: 15/351/92-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Azithromycinum dihydricum 524 mg
(odp. Azithromycinum 500 mg)PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým nápisem "APO" na jedné
straně a "AZ500" na druhé straně.

1) Bílý neprůhledný PVC/Al blister.

2) Bílá kulatá HDPE lahvička s modrým PP odklopným uzávěrem.

B: POR TBL FLM 3X500MG BLI kód SÚKL: 0130619
POR TBL FLM 4X500MG BLI kód SÚKL: 0130620
POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0130621
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0130622
POR TBL FLM 2X500MG BLI kód SÚKL: 0130623
POR TBL FLM 3X500MG TBC kód SÚKL: 0130624

POR TBL FLM 4X500MG TBC kód SÚKL: 0130625
POR TBL FLM 6X500MG TBC kód SÚKL: 0130626
POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0130627
POR TBL FLM 2X500MG TBC kód SÚKL: 0130628

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba bakteriálních infekcí vyvolaných mikroorganismy, které jsou citlivé na azithromycin: infekce horních a dolních cest dýchacích, akutní otitida media, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikovaná uretritida a cervicitida způsobené Chlamydia trachomatis.

BICALUTAMID SANDOZ 150 mg

44/680/09-C

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

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

S: Bicalutamidum 150 mg

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

B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0131840
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0131841
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0131842
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0131843
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0131844
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0131845
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0131846
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0131847
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0131848
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0131849
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0131850
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0131851
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0131852
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0131853
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0131854
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0131855
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0131856
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0131857
POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0131858

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

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.

CILANEM 500 mg/500 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

15/687/09-C

DR: O RP: 15/104/87-A/C

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

S: Imipenemum monohydricum 550.8 mg
(odp. Imipenemum 500 mg)
Cilastatinum natricum 546.6 mg
(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Bílý až světle žlutý prášek.
(100 ml) Lahvičky z čirého skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a polypropylenovým flip-off uzávěrem.
(22 ml) Monolahvička - injekční lahvička z čirého skla typu I s chlorobutylovou pryžovou zátkou a přenosným setem skládajícím se z ochranného pouzdra na jehlu, čepičky a "o" pojistného kroužku.

B: INF PLV SOL 10X100ML VIA kód SÚKL: 0130216
INF PLV SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0130217
INF PLV SOL 1X22ML VIA kód SÚKL: 0155815

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte lahvičku v krabici.

ZI: Nosokomiální pneumonie nebo komplikovaná komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci. Komplikované nitrobřišní infekce. Komplikované infekce urogenitálního ústrojí. Komplikované infekce kůže a měkkých tkání.

EZTOM 0,1% MAST

46/688/09-C

DR: O RP: 46/217/90-C

D: MEDICAMENTA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Mometasoni furoas 10 mg v 10 g

PP: Průhledná, bílá měkká mast.
Hliníková tuba opatřená bílým propichovacím šroubovacím uzávěrem z polyetylenu o nízké hustotě. Tuba je balena v papírové krabici po 1 ks.

B: DRM UNG 1X10GM TUB kód SÚKL: 0126925
DRM UNG 1X15GM TUB kód SÚKL: 0126926
DRM UNG 1X20GM TUB kód SÚKL: 0126927
DRM UNG 1X30GM TUB kód SÚKL: 0126928
DRM UNG 1X50GM TUB kód SÚKL: 0126929
DRM UNG 1X60GM TUB kód SÚKL: 0126930
DRM UNG 1X100GM TUB kód SÚKL: 0126931

IS: Dermatologica

ATC: D07AC13

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Symptomatická léčba zánětlivých onemocnění kůže reagujících na zevní aplikaci glukokortikoidů, např. k léčbě atopické dermatitidy a psoriázy (s výjimkou rozsáhlých psoriatických ložisek).

GEMSTAD 38 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/662/09-C

DR: OW RP: 44/153/96-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg) v 5,26 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě žlutý roztok.

Injekční lahvičky z bezbarvého skla (typ I) s chlorobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem.

- B: INF CNS SOL 1X200MG/5.26ML VIA kód SÚKL: 0134814
INF CNS SOL 1X1000MG/26.3ML VIA kód SÚKL: 0134815
INF CNS SOL 1X1500MG/39.5ML VIA kód SÚKL: 0134816
INF CNS SOL 1X2000MG/52.6ML VIA kód SÚKL: 0134817

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po (neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu pankreatu .

IMIPENEM/CILASTATIN KABI 250 mg/250 mg 15/684/09-C

DR: OW RP: 15/104/87-A/C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Imipenemum monohydricum 265 mg
(odp. Imipenemum 250 mg)
Cilastatinum natricum 265 mg
(odp. Cilastatinum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo slabě žlutý prášek.

20 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička typu III uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou (20 mm) s hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 10LAH/20ML VIA kód SÚKL: 0129766

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

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

ZI: Nosokomiální pneumonie nebo komplikovaná komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci. Komplikovaná nitrobráňní infekce. Komplikovaná infekce urogenitálního ústrojí. Komplikovaná infekce kůže a měkkých tkání.

IMIPENEM/CILASTATIN KABI 500 mg/500 mg 15/685/09-C

DR: O RP: 15/104/87-A/C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Imipenemum monohydricum 530 mg
(odp. Imipenemum 500 mg)
Cilastatinum natricum 530 mg
(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý nebo slabě žlutý prášek.

20 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička typu III uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou (20 mm) s hliníkovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 10LAH/20ML VIA kód SÚKL: 0129767

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

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

ZI: Nosokomiální pneumonie nebo komplikovaná komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci. Komplikovaná nitrobršišní infekce. Komplikovaná infekce urogenitálního ústrojí. Komplikovaná infekce kůže a měkkých tkání.

**IMIPENEM/CILASTATIN MEDREG 500 mg/500 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INF
ROZT 15/686/09-C**

DR: O RP: 15/104/87-A/C

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

S: Imipenemum monohydricum 550.8 mg

(odp. Imipenemum 500 mg)

Cilastatinum natricum 546.6 mg

(odp. Cilastatinum 500 mg)

PP: Bílý až světle žlutý prášek.

(100 ml) Lahvičky z čirého skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a polypropylenovým flip-off uzávěrem.

(22 ml) Monolahvička - injekční lahvička z čirého skla typu I s chlorobutylovou pryžovou zátkou a přenosným setem skládajícím se z ochranného pouzdra na jehlu, čepičky a "o" pojistného kroužku.

B: INF PLV SOL 10LAH/100ML VIA kód SÚKL: 0130214

INF PLV SOL 1LAH/100ML VIA kód SÚKL: 0130215

INF PLV SOL 1LAH/22ML VIA kód SÚKL: 0155814

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DH51

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte lahvičku v krabici.

ZI: Nosokomiální pneumonie nebo komplikovaná komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci. Komplikované nitrobršišní infekce. Komplikované infekce urogenitálního ústrojí. Komplikované infekce kůže a měkkých tkání.

LOFRADYK 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/677/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko

S: Clopidogreli sulfas 97.86 mg

(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety.

PA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142552

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142553

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých osob.

METHOTREXAT EBEWE 20 mg/ml

44/682/09-C

DR: OWE RP: D

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum dinatricum 21.94 mg
(odp. Methotrexatum 20 mg)

PP: Čirý, nažloutlý injekční roztok.

Přeplněné injekční stříkačky o objemu 2,25 ml z bezbarvého skla (typu I dle Ph.Eur.), elastomerový kryt hrotu a elastomerová pístová zátka.

B: INJ SOL 1X1ML kód SÚKL: 0129747
INJ SOL 4X1ML kód SÚKL: 0155802
INJ SOL 5X1ML kód SÚKL: 0155803
INJ SOL 5X1.5ML kód SÚKL: 0155804
INJ SOL 1X1.25ML kód SÚKL: 0155805
INJ SOL 4X1.25ML kód SÚKL: 0155806
INJ SOL 5X1.25ML kód SÚKL: 0155807
INJ SOL 1X1.5ML kód SÚKL: 0155808
INJ SOL 4X1.5ML kód SÚKL: 0155809

IS: Cytostatica

ATC: L01BA01

PE: 24

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

ZI: Aktivní revmatoidní artritida (RA) u dospělých pacientů, u kterých je indikována léčba antirevmatiky modifikujícími léčbu (DMARD). Polyartritické formy těžké, aktivní juvenilní idiopatické artritidy (JIA), pokud odpověď na nesteroidní antirevmatika (NSAID) nebyla dostatečná. Těžké formy psoriasis vulgaris zejména ložiskového typu, které nemohou být dostatečně léčeny konvenční terapií jako je fototerapie, PUVA a retinoidy, a těžká psoriatická artritida.

NOFARDOM 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/679/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko

S: Clopidogrel sulfas 97.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety.
PA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka.B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142548
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142549

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých osob.

UNILAT 50 MIKROGRAMŮ/ml, OČNÍ KAPKY, ROZTOK 64/681/09-C

DR: O RP: 64/164/99-C

D: UNIMED PHARMA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, prakticky bez částic s pH přibližně 6,6 a s osmolaritou přibližně 288 mOsmol/kg.

PE lahvička s kapátkem, PP uzávěr se závitem a s bezpečnostním kroužkem z PE, etiketa. Papírová krabička, příbalová informace.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0144615

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0144616

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 18

ZS: Před prvním otevřením lahvičky: Uchovávejte v chladničce při teplotě 2 - 8°C. Neuchovávejte v mrazničce. Lék uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem. Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě o 25°C. Nepoužívejte lék déle než 28 dní po prvním otevření.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s glaukomem otevřeného úhlu a s okulární hypertenzí.
