

ANASTROZOLE ARROW 1 mg

44/331/09-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé, kulaté, potahované tablety.
PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0126448
POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0126449
POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0126450
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0126451
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0126452
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0126453
POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0126454
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0126455
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0126456
POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0126457
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0126458
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0126459

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. U pacientek s negativními estrogenovými receptory nebyla účinnost léčivého přípravku prokázána, pokud u nich nebyla dříve zaznamenána pozitivní klinická odezva na podání tamoxifenu.

AATEMBIN 150 mg

44/289/09-C

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

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

S: Bicalutamidum 150 mg

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

B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0129085

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Samostatná nebo adjuvantní léčba buď při radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým nádorem prostaty a vysokým rizikem progresivní onemocnění. Léčba pacientů s lokálně pokročilým, nemetastazujícím karcinomem prostaty, u nichž se nepovažuje chirurgická kastrace nebo jiný lékařský zákrok jako vhodný nebo přijatelný.

AATEMBIN 50 mg

44/288/09-C

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

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

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0129084
IS: Cytostatica
ATC: L02BB03
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba pokročilého nádorového onemocnění prostaty v kombinaci s léčbou analogem LHRH (hormonem uvolňujícím luteinizační hormon) nebo chirurgickou kastrací.

IRINOTECAN KABI 20 mg/ml

44/006/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml
PP: Světle žlutě zbarvený roztok.
Hnědé lahvičky 6ml, ze skla typu I, uzavřené 20mm šedou elastomerovou zátkou s hliníkovým uzávěrem "flip off".
B: INF CNC SOL 1X40MG/2ML VIA kód SÚKL: 0128079
INF CNC SOL 1X100MG/5ML VIA kód SÚKL: 0128080
IS: Cytostatica
ATC: L01XX19
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C. Uchovávat lahvičku ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před mrazem.
ZI: Irinotekan je indikován pro léčbu pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem: - v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pro pokročilou chorobu, - jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u nichž došlo k selhání předchozí léčby obsahující 5-fluorouracil.

PERINALON 8 mg

58/336/09-C

DR: O RP: 58/390/03-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Perindopriili erbumini complexus 40 mg
(odp. Perindoprilum erbuminum 8 mg)
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety s vyraženým označením "8" na jedné straně.
ALU/ALU blistr.
B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0137523
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0137524
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0137525
POR TBL NOB 15X8MG BLI kód SÚKL: 0137526
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0137527
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0137528
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0137529
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0137530
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0137531
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0137532
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0137533
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0137534
POR TBL NOB 112X8MG BLI kód SÚKL: 0137535
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0137536

POR TBL NOB 500X8MG BLI kód SÚKL: 0137537

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

SIMVASTATIN FARMAPROJECTS 10 mg

31/332/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Simvastatinum 10 mg

PP: Broskvově oranžové oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0129014

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0129015

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0129016

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie, prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SIMVASTATIN FARMAPROJECTS 20 mg

31/333/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Simvastatinum 20 mg

PP: Světle hnědé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0129017

POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0129018

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0129019

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie, prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SIMVASTATIN FARMAPROJECTS 40 mg

31/334/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: FARMAPROJECTS S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Simvastatinum 40 mg

PP: Cihlově červené oválné bikonvexní potahované tablety.

PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0129020
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0129021
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0129022
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA01
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie, prevence kardiovaskulárních onemocnění.

VUYATOR 80 mg

31/335/09-C

DR: O RP: 31/127/01-C
D: MEDIS EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Fluvastatinum natricum 84.48 mg
(odp. Fluvastatinum 80 mg)
PP: Žlutá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým "F" na jedné straně.
1) Blistry (OPA/Al/PVC-Al).
2) Lahvička z HDPE s vysoušedlem a LDPE víčkem s bezpečnostním kroužkem. Vysoušedlo silikagel je baleno do HDPE plastové krabičky.
3) Lahvička z hnědého skla s pogumovaným HDPE těsnícím víčkem obsahujícím ochrannou vnitřní fólii. Vysoušedlo je baleno do HDPE plastové krabičky.
B: POR TBL PRO 10X80MG BLI kód SÚKL: 0120996
POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0120997
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0120998
POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0120999
POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0121000
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0121001
POR TBL PRO 250X80MG TBC kód SÚKL: 0121002
POR TBL PRO 250X80MG TBC kód SÚKL: 0121003
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA04
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
Blistr: Uchovávat blistr ve vnějším obalu z důvodu ochrany před světlem
Lahvička: Uchovávat lahvičku dobře uzavřenou z důvodu ochrany před vlhkostí a světlem.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie a smíšené hyperlipidemie, sekundární prevence koronárních příhod u pacientů s ischemickou chorobou srdeční po perkutánním katetrizačním výkonu.
