

AEROOM

49/245/09-C

DR: L

D: OM PORTUGUESA, AMADORA, Portugalsko

S: Simeticonum 42 mg
(odp. Dimeticonum 40 mg)PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až nažloutlé žvýkací tablety.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL MND 20X42MG BLI kód SÚKL: 0143615

POR TBL MND 50X42MG BLI kód SÚKL: 0143616

POR TBL MND 60X42MG BLI kód SÚKL: 0143617

IS: Digestiva, adsorbentia, acida

ATC: A03AX13

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba funkční abdominální distenze (flatulence a meteorismus).

DOXAZOSIN TEVA 4 mg RETARD

58/265/09-C

DR: O RP: 58/537/99-C

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

S: Doxazosini mesilas 4.85 mg
(odp. Doxazosinum 4 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "DL" na jedné straně.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0131681

POR TBL PRO 15X4MG BLI kód SÚKL: 0131682

POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0131683

POR TBL PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0131684

POR TBL PRO 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0131685

POR TBL PRO 60X4MG BLI kód SÚKL: 0131686

POR TBL PRO 90X4MG BLI kód SÚKL: 0131687

POR TBL PRO 100X4MG BLI kód SÚKL: 0131688

IS: Hypotensiva

ATC: C02CA04

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Doxazosin není vhodný jako lék první volby. Lze jej použít v monoterapii u pacientů, u nichž se nedostavila terapeutická odpověď na jiné přípravky nebo pokud byly tyto přípravky kontraindikovány. Jinak by přípravek měl být podáván pouze jako lék druhé či třetí linie, v kombinaci s jinými antihypertenzivy.
Symptomatická léčba benigní hyperplazie prostaty.**FLUVAKARAV 80 mg**

31/260/09-C

DR: O RP: 31/127/01-C

D: NOVOPHARM LTD, LONDON, Velká Británie

S: Fluvastatinum natricum 84.2 mg
(odp. Fluvastatinum 80 mg)

PP: Tmavě žluté kulaté bikonvexní tablety o průměru 10,1±0,1 mm a tloušťce 4,0 mm±0,2 mm.

Al/Al blistr.

B: POR TBL PRO 20X80MG BLI kód SÚKL: 0124811
POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0124812
POR TBL PRO 30X80MG BLI kód SÚKL: 0124813
POR TBL PRO 50X80MG BLI kód SÚKL: 0124814
POR TBL PRO 56X80MG BLI kód SÚKL: 0124815
POR TBL PRO 60X80MG BLI kód SÚKL: 0124816
POR TBL PRO 90X80MG BLI kód SÚKL: 0124817
POR TBL PRO 98X80MG BLI kód SÚKL: 0124818
POR TBL PRO 100X80MG BLI kód SÚKL: 0124819
POR TBL PRO 490X80MG BLI kód SÚKL: 0124820

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA04

PE: 24

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

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie a smíšené hyperlipidemie (typ IIa a IIb podle Fredricksona). Sekundární prevence koronárních příhod (srdeční zástava, nefatální infarkt myokardu, revaskularizace koronárních tepen) u pacientů s ischemickou chorobou srdeční po perkutánním katetrizačním výkonu.

LETROZOL NUCLEUS 2,5 mg

44/241/09-C

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

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2.5 na druhé straně.
PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127968
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127969
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127970
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127971
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127973
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127974
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127975
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127976
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127977

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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.

LETROZOLE MEDICO UNO 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/040/09-C

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

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, HUNGARY, Maďarsko
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.
Blistr složený z průsvitného 250µ polyvinylchloridu (PVC) potaženého vrstvou 90 gsm polyvinylidenchloridu (PVdC) a hladké 25µ hliníkové fólie.
B: POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0124703
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 léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. Předoperační terapie u žen v postmenopauze s lokalizovaným karcinomem prsu s pozitivními hormonálními receptory, aby byla umožněna následná prs zachovávající operace u žen, které původně nebyly pro takovouto operaci vhodnými kandidátkami. Následná léčba po operaci by měla proběhnout v souladu s úrovní péče.

LETROZOLE PHARMACENTER 2,5 mg

44/111/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: PHARMACENTER HUNGARY LTD., Maďarsko
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2.5 na druhé straně.
PVC/Al blistery.
B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127950
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127951
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127952
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127953
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127954
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127955
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127956
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127957
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127958
IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 24
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.

LETROZOLUM POLPHARMA 2,5 mg

44/112/09-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2,5
na druhé straně.
PVC/Al blistry.B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127987
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127988
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127989
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127990
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127991
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127992
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127993
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127994
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127995

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

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.**LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 100 mg/25 mg 1 A PHARMA 58/262/09-C**

DR: OE RP: GB

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Losartanum kalicum 100 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mgPP: Světle žlutá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 10 mm.
ACLAR / Al blistry.

Lahvička z HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0126600
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0126601
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0126602
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0126603
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0126604
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0126605
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0126606
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0126607
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0126608
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0126609
POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0150028
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0150029
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0150030

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0150031

POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0150032

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Blistr: tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky ucovávání.

Lahvička: uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazid 1A Pharma je určen kléčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 50 mg/12,5 mg 1 A PHARMA 58/261/09-C

DR: OE RP: GB

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Losartanum kalicum 50 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle žlutá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 8 mm.

Al / Al blistry.

ACLAR / Al blistry.

Lahvička z HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP.

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0126588

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0126589

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0126590

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0126591

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0126593

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0126594

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0126595

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0126596

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0126597

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0126598

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0126599

POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0150011

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0150012

POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0150013

POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0150014

POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0150015

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0150016

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0150017

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0150018

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0150019

POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0150020

POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0150021

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0150022

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0150023

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0150024

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0150025

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0150026

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0150027

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 24

ZS: Blistr: uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: uchovávejte při teplotě do 30°C uzavřené lahvičky z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazid 1A Pharma je určen kléčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není řádně zvládnán losartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

METOPROLOL SYMPHAR 100 mg

58/251/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C

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

S: Metoprololi succinas 95 mg
(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127286
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146991
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146992
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146993
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146994
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146995
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146996
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146997
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146998
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146999
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0147000

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL SYMPHAR 200 mg

58/252/09-C

DR: O RP: 58/629/00-C

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

S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: PRO TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127296
PRO TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146981
PRO TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146982

PRO TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146983
PRO TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146984
PRO TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146985
PRO TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146986
PRO TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146987
PRO TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146988
PRO TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146989
PRO TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146990

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL SYMPHAR 25 mg

58/249/09-C

DR: O RP: 58/117/01-C

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

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127266
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146971
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146972
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146973
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146974
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146975
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146976
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146977
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146978
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146979
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146980

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL SYMPHAR 50 mg

58/250/09-C

DR: O RP: 58/628/00-C

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

S: Metoprololi succinas 47.5 mg
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0127276
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0150001
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0150002
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0150003
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0150004
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0150005
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0150006
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0150007
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0150008
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0150009
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0150010

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

NEBINORM 2,5 mg

77/263/09-C

DR: OW RP: 77/380/99-C

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

S: Nebivololi hydrochloridum 2.725 mg
(odp. Nebivololum 2.5 mg)

PP: Bílé bikonvexní nepotahované tablety ve tvaru tobolky s dělicí rýhou na jedné straně, hladké na druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

Al/Al blistr.

B: POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131545
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131546
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131547
POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131548
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131549
POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131555
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131556
POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131557
POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131558

POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0131559

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB12

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze-léčba esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání (Chronic heart failure, CHF) - léčba stabilizovaného mírného a středně závažného chronického srdečního selhání v kombinaci se standardní terapií u starších pacientů ve věku 70 let a starší.

NEBINORM 5 mg

77/264/09-C

DR: O RP: 77/380/99-C

D: MEDICAMENTA A.S., BĚLOHORSKÁ 39, PRAHA 6, Česká republika

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

PP: Kulaté bílé slabě bikonvexní nepotahované tablety s vyrytým "N" a "L" na obou stranách, s dělicí rýhou na jedné straně, hladké na druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0131540
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0131541
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0131542
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0131543
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0131544
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0131550
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0131551
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0131552
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0131553
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0131554

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB12

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze-léčba esenciální hypertenze. Chronické srdeční selhání (Chronic heart failure, CHF) - léčba stabilizovaného mírného a středně závažného chronického srdečního selhání v kombinaci se standardní terapií u starších pacientů ve věku 70 let a starší.

QUENAN 100 mg

68/254/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0130851
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0130852
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0130853

POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0130854
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0130855
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0130856
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0130857
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0130858
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0130859
POR TBL FLM 240X100MG BLI kód SÚKL: 0130860

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUENAN 150 mg

68/255/09-C

DR: OW RP: 68/455/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 172.7 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 10,45 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0130861
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0130862
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0130863
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0130864
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0130865
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0130866
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0130867
POR TBL FLM 120X150MG BLI kód SÚKL: 0130868
POR TBL FLM 180X150MG BLI kód SÚKL: 0130869
POR TBL FLM 240X150MG BLI kód SÚKL: 0130870

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUENAN 200 mg

68/256/09-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0130871
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0130872
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0130873
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0130874
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0130875
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0130876

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0130877
POR TBL FLM 120X200MG BLI kód SÚKL: 0130878
POR TBL FLM 180X200MG BLI kód SÚKL: 0130879
POR TBL FLM 240X200MG BLI kód SÚKL: 0130880

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUENAN 25 mg

68/253/09-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 5,7 mm.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0130841
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0130842
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0130843
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0130844
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0130845
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0130846
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0130847
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0130848
POR TBL FLM 180X25MG BLI kód SÚKL: 0130849
POR TBL FLM 240X25MG BLI kód SÚKL: 0130850

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUENAN 300 mg

68/257/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0130881
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0130882
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0130883
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0130884
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0130885
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0130886
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0130887
POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0130888

POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0130889

POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0130890

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUENAN 4 DAY STARTERPACK

68/258/09-C

DR: OW RP: 68/713/99-C

D: DISPERSUS LTD, Kypr

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg

(odp. Quetiapinum 25 mg)

Quetiapini fumaras 115.13 mg

(odp. Quetiapinum 100 mg)

Quetiapini fumaras 230.27 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: 25 mg: Broskvové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 5,7 mm.

100 mg: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

200 mg: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25+3X100+1X200MG BLI kód SÚKL: 0130891

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

SINGULAIR 4 mg GRANULE

14/259/09-C

DR: S

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg

(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Bílé granule.

Polyethylenový/aluminový/polyesterový sáček, papírová krabička.

B: POR GRA 7X4MG SCC kód SÚKL: 0143370

POR GRA 20X4MG SCC kód SÚKL: 0143371

POR GRA 28X4MG SCC kód SÚKL: 0143372

POR GRA 30X4MG SCC kód SÚKL: 0143373

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba mírného až středně těžkého přetrvávajícího astmatu (děti od 6 měsíců do 5 let). Alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům v nízkých dávkách (děti 2 až 5 let). Profylaxe astmatu (od 2 let), kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

SUMATRIPTAN ARROW 100 mg

33/248/09-C

DR: O RP: 33/700/93-C

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

S: Sumatriptani succinas 140 mg
(odp. Sumatriptanum 100 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety označené "SA" nad "100" na jedné straně a "D" na druhé straně.

Blistr (polyamid/Al/PVC/PVC/Al/polyamid).

B: POR TBL NOB 2X100MG BLI kód SÚKL: 0138655

POR TBL NOB 3X100MG BLI kód SÚKL: 0138656

POR TBL NOB 6X100MG BLI kód SÚKL: 0138657

POR TBL NOB 12X100MG BLI kód SÚKL: 0138658

POR TBL NOB 18X100MG BLI kód SÚKL: 0138659

POR TBL NOB 24X100MG BLI kód SÚKL: 0138660

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC:N02CC01

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Sumatriptan je indikován k okamžité úlevě při migrenózním záchvatu jak s aurou, tak bez ní.

SUMATRIPTAN ARROW 50 mg

33/247/09-C

DR: O RP: 33/307/98-C

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

S: Sumatriptani succinas 70 mg
(odp. Sumatriptanum 50 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety označené "SA" nad "50" na jedné straně a "D" na straně druhé.

Blistr (polyamid/Al/PVC/PVC/Al/polyamid).

B: POR TBL NOB 2X50MG BLI kód SÚKL: 0138649

POR TBL NOB 3X50MG BLI kód SÚKL: 0138650

POR TBL NOB 6X50MG BLI kód SÚKL: 0138651

POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0138652

POR TBL NOB 18X50MG BLI kód SÚKL: 0138653

POR TBL NOB 24X50MG BLI kód SÚKL: 0138654

IS: Antimigraenica,antiserotonica

ATC:N02CC01

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Sumatriptan je indikován k okamžité úlevě při migrenózním záchvatu jak s aurou, tak bez ní.

TIFAXIN RETARD 150 mg

30/086/09-C

DR: O RP: 30/687/99-C

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

S: Venlafaxini hydrochloridum 169.74 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "0" se žlutohnědým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

- B: POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0131673
POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0131674
POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0131675
POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0131676
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0131677
POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0131678
POR CPS PRO 50X150MG TBC kód SÚKL: 0131679
POR CPS PRO 100X150MG TBC kód SÚKL: 0131680

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované úzkostné poruchy. Krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.

TIFAXIN RETARD 37,5 mg

30/084/09-C

DR: O RP: 30/336/03-C

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

S: Venlafaxini hydrochloridum 42.435 mg
(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "3" s oranžovým víčkem a průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

- B: POR CPS PRO 20X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131657
POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131658
POR CPS PRO 30X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131659
POR CPS PRO 50X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131660
POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131661
POR CPS PRO 100X37.5MG BLI kód SÚKL: 0131662
POR CPS PRO 50X37.5MG TBC kód SÚKL: 0131663
POR CPS PRO 100X37.5MG TBC kód SÚKL: 0131664

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Závažné epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované úzkostné poruchy. Krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.

TIFAXIN RETARD 75 mg

30/085/09-C

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

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

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.87 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé granulky v tvrdé tobolce velikosti "1" se žlutým víčkem a

průhledným tělem tobolky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem, uvnitř sáček se silikagelem (vysoušedlo).

B: POR CPS PRO 20X75MG BLI kód SÚKL: 0131665
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0131666
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0131667
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0131668
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0131669
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0131670
POR CPS PRO 50X75MG TBC kód SÚKL: 0131671
POR CPS PRO 100X75MG TBC kód SÚKL: 0131672

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Závažné epizody deprese. Krátkodobá léčba generalizované úzkostné poruchy.
Krátkodobá léčba sociální úzkostné poruchy / sociální fobie. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie.
