

ANASTRAD 1 mg POTAHOVANÁ TABLETA

44/368/09-C

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

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

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s označením "A1" na jedné straně.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0121373

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0121374

POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0121375

POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0121376

POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0121377

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

BLEOMYCIN TEVA 15 000 IU

44/481/09-C

DR: OE

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

S: Bleomycini sulfas 15 ku

PP: Koláč bílého až nažloutle-bílého prášku.

10 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička typu I, s bromobutylovou pryžovou zátkou,
hliníkovým uzávěrem a čepičkou.

B: INJ PLV SOL 1X15000IU VIA kód SÚKL: 0124825

INJ PLV SOL 10X15000IU VIA kód SÚKL: 0154437

IS: Cytostatica

ATC: L01DC01

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C).

ZI: Bleomycin je určen k léčbě:

skvamocelulárního karcinomu (SCC) hlavy a krku, zevních genitálií a cervixu

Hodgkinova lymfomu

non-Hodgkinova lymfomu střední a vysoké malignity u dospělých

karcinomu varlat (seminomu a non-seminomu)

intrapleurální léčbě maligního pleurálního výpotku.

CLOPIDOGREL JENSON 75 mg

16/487/09-C

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

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Clopidogrelí sulfas 97.86 mg

(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E 181" na jedné straně.

OPA/Al/PVdC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0141342

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0154438

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0154439

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Klopidogrel je indikován u dospělých k prevenci aterotrombotických příhod: u pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

- akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA)

- akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u léčených pacientů

vhodných pro trombolytickou léčbu.

DEFLUOX

30/491/09-C

DR: O RP: 30/291/91-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Fluoxetini hydrochloridum 22.5 mg
(odp. Fluoxetinum 20 mg)

PP: Tvrdé tobolky jsou zelené a bílé, s potiskem "FLX a "MIL".
PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 10X20MG BLI kód SÚKL: 0144993
POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0144994
POR CPS DUR 20X20MG BLI kód SÚKL: 0144995
POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0144996
POR CPS DUR 50X20MG BLI kód SÚKL: 0144997
POR CPS DUR 70X20MG BLI kód SÚKL: 0144998
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0144999

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB03

PE: 36

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

ZI: Přípravek je u dospělých indikován k léčbě depresivních epizod, obsedantně-kompulzivní poruchy a mentální bulimie (jako doplněk k psychoterapii). U dětí je přípravek indikován k léčbě středně těžkých a těžkých depresivních epizod, jestliže deprese nereaguje na psychologickou terapii.

FEZZOR 0,5 mg

58/473/09-C

DR: O RP: 58/067/95-A/C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Trandolaprilum 0.5 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle červeným víčkem a sytě žlutým tělem tobolky.

PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134628

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

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

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

FEZZOR 1 mg

58/474/09-C

DR: OW RP: 58/067/95-B/C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Trandolaprilum 1 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle červeným víčkem a světle oranžovým tělem tobolky.

PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X1MG BLI kód SÚKL: 0134629

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

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

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

FEZZOR 2 mg

58/475/09-C

DR: O RP: 58/067/95-B/C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Trandolaprilum 2 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle červeným víčkem i tělem tobolky.

PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X2MG BLI kód SÚKL: 0134630

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

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

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

FEZZOR 4 mg

58/476/09-C

DR: O RP: 58/001/05-C

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Trandolaprilum 4 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 2 se světle oranžovým víčkem i tělem tobolky.

PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X4MG BLI kód SÚKL: 0134631

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA10

PE: 36

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

ZI: Mírná nebo středně těžká hypertenze. Dysfunkce levé komory po akutním infarktu myokardu.

IRBESARTAN SANDOZ 150 mg

58/489/09-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Irbesartanum 150 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní, filmem potažené tablety, na jedné straně s vyraženým číslem "150" a na druhé straně s půlicí rýhou.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
1. oPA/Al/PVC//Al blistry a PVC/PVDC//Al blistry.
2. HDPE lahvičky s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0134193
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0134194
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0134195
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0134196
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0134197
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0134198
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0134199
POR TBL FLM 56X1X150MG BLI kód SÚKL: 0134200
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0134201
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0134202
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0134203
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0134204
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0134205
POR TBL FLM 100X1X150MG BLI kód SÚKL: 0134206
POR TBL FLM 100X150MG TBC kód SÚKL: 0134207
POR TBL FLM 250X150MG TBC kód SÚKL: 0134208

IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního farmakoterapeutického režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN SANDOZ 300 mg

58/490/09-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Irbesartanum 300 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní, filmem potažené tablety, na jedné straně s vyraženým číslem "300" a na druhé straně s půlicí rýhou.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
1. oPA/Al/PVC//Al blistry a PVC/PVDC//Al blistry.
2. HDPE lahvičky s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 7X300MG BLI kód SÚKL: 0134209
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0134210
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0134211
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0134212
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0134213
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0134214
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0134215

POR TBL FLM 56X1X300MG BLI kód SÚKL: 0134216
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0134217
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0134218
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0134219
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0134220
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0134221
POR TBL FLM 100X1X300MG BLI kód SÚKL: 0134222
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0134223
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0134224

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního farmakoterapeutického režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN SANDOZ 75 mg

58/488/09-C

DR: OC RP: 97/046/016-EU1

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

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní, filmem potažené tablety, na jedné straně s vyraženým číslem "75" a na druhé straně s půlicí rýhou.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. oPA/Al/PVC//Al blistry a PVC/PVDC//Al blistry.

2. HDPE lahvičky s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0134177
POR TBL FLM 10X75MG BLI kód SÚKL: 0134178
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0134179
POR TBL FLM 20X75MG BLI kód SÚKL: 0134180
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0134181
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0134182
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0134183
POR TBL FLM 56X1X75MG BLI kód SÚKL: 0134184
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0134185
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0134186
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0134187
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0134188
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0134189
POR TBL FLM 100X1X75MG BLI kód SÚKL: 0134190
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0134191
POR TBL FLM 250X75MG TBC kód SÚKL: 0134192

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního farmakoterapeutického režimu (viz bod 5.1).

LEVOCETIRIZIN ACTAVIS 5 mg

24/492/09-C

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

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5 mg
(odp. Levocetirizinum 4.2 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "L9CZ" na jedné straně a "5" na straně druhé.

PVC/PVDC/:Al blistry.

oPA/Al/PVC: Al blistry.

Jednodávkové blistry.

- B: POR TBL FLM 1X5MG I BLI kód SÚKL: 0140779
POR TBL FLM 2X5MG I BLI kód SÚKL: 0140780
POR TBL FLM 4X5MG I BLI kód SÚKL: 0140781
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0140782
POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0140783
POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0140784
POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0140785
POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0140786
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0140787
POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0140788
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0140789
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0140790
POR TBL FLM 40X5MG I BLI kód SÚKL: 0140791
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0140792
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0140793
POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0140794
POR TBL FLM 70X5MG I BLI kód SÚKL: 0140795
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0140796
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0140797
POR TBL FLM 112X5MG I BLI kód SÚKL: 0140798
POR TBL FLM 120X5MG I BLI kód SÚKL: 0140799
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0140800
POR TBL FLM 1X5MG II BLI kód SÚKL: 0140801
POR TBL FLM 2X5MG II BLI kód SÚKL: 0140802
POR TBL FLM 4X5MG II BLI kód SÚKL: 0140803
POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0140804
POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0140805
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0140806
POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0140807
POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0140808
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0140809
POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0140810
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0140811
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0140812
POR TBL FLM 40X5MG II BLI kód SÚKL: 0140813
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0140814
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0140815
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0140816
POR TBL FLM 70X5MG II BLI kód SÚKL: 0140817

POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0140818
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0140819
POR TBL FLM 112X5MG II BLI kód SÚKL: 0140820
POR TBL FLM 120X5MG II BLI kód SÚKL: 0140821
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0140822

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

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

ZI: Symptomatická léčba sezónní i celoroční alergické rinitidy a chronické idiopatické urtikarie.

METOPROLOL WÖRWAG 100 mg

58/479/09-C

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

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

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: PRO TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127406
PRO TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0154407
PRO TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0154408
PRO TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0154409
PRO TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0154410
PRO TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0154411
PRO TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0154412
PRO TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0154413
PRO TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0154414
PRO TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0154415
PRO TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0154416

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

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.

METOPROLOL WÖRWAG 200 mg

58/480/09-C

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

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

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: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127416
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0154427
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0154428
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0154429
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0154430
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0154431
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0154432
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0154433
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0154434
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0154435
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0154436

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

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.

METOPROLOL WÖRWAG 25 mg

58/477/09-C

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

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

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: 0127386
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0154417
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0154418
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0154419
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0154420
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0154421
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0154422
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0154423
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0154424
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0154425
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0154426

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

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.

METOPROLOL WÖRWAG 50 mg

58/478/09-C

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

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

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 14X50MG BLI kód SÚKL: 0127397
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0154397
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0154398
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0154399
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0154400
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0154401
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0154402
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0154403
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0154404
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0154405
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0154406

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 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.

MULTIFERON

59/486/09-C

DR: S

D: SWEDISH ORPHAN INTERNATIONAL AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Interferonum alfa 3 mu v 0,5 ml

PP: Injekční roztok v předplněné injekční stříkačce. Roztok je čirý, bezbarvý až nažloutlý. Injekční stříkačka 1 ml (borosilikátové sklo), píst injekční stříkačky z plastu, injekční jehla pro subkutánní injekci z nerezové oceli, zatavená v silikonu, připojena k injekční stříkačce lepidlem tvrzeným UV paprsky, jehla je chráněna plastovým krytem.

B: INJ SOL 6X0.5ML/3MU ISP kód SÚKL: 0145445

IS: Immunopraeparata

ATC: L03AB01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2C - 8C) v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

Za účelem transportu nebo usnadnění použití může být přípravek uchováván až po dobu 2 měsíců při pokojové teplotě (25 oC nebo méně). Pokud není během 2 měsíců použit, nesmí být uložen zpět do chladničky. Musí být zlikvidován.

ZI: Maligní melanom:

Podpůrná léčba vysoce rizikových pacientů se stadiem II b-III kožního melanomu po dvou počátečních cyklech dakarbazinem (DTIC).

Ostatní indikace:

Léčba pacientů, kteří zpočátku reagovali na rekombinaci interferonu alfa, ale u nichž léčba následně selhala, s největší pravděpodobností následkem neutralizace protilátek.

Poznámka: Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.

STADAQUEL 25 mg

68/482/09-C

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

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Quetiapini fumaras 28.783 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0143374
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0143375
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0143376
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0143377
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0143378
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0143379
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0143380
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0143381

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek je indikován k léčbě schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a závažných depresivních epizod u bipolární poruchy. Přípravek není indikován k prevenci recidivy manických nebo depresivních epizod.

TERAZOSIN ACCORD 1 mg TABLETS

58/483/09-C

DR: O RP: 58/270/96-A/C

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

S: Terazosini hydrochloridum dihydricum 1.18 mg
(odp. Terazosinum 1 mg)

PP: Bílá kulatá, plochá tableta se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL NOB 14X1MG BLI kód SÚKL: 0126184

IS: Hypotensiva

ATC: G04CA03

PE: 24

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

ZI: Přípravek Terazosin tablety je určen pro:
léčbu mírné až střední hypertenze
symptomatickou léčbu obstrukce močových cest vyvolané benigní hyperplazií prostaty (BPH).

TERAZOSIN ACCORD 2 mg TABLETS

58/484/09-C

DR: O RP: 58/270/96-B/C

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

S: Terazosini hydrochloridum dihydricum 2.38 mg
(odp. Terazosinum 2 mg)PP: Žlutá kulatá, plochá tableta se zkosenými hranami a půlící rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC//Al blistr.B: POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0126185
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0126186

IS: Hypotensiva

ATC: G04CA03

PE: 24

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

ZI: Přípravek Terazosin tablety je určen pro:
léčbu mírné až střední hypertenze
symptomatickou léčbu obstrukce močových cest vyvolané benigní hyperplazií prostaty (BPH).

TERAZOSIN ACCORD 5 mg TABLETS

58/485/09-C

DR: O RP: 58/270/96-C/C

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

S: Terazosini hydrochloridum dihydricum 5.95 mg
(odp. Terazosinum 5 mg)PP: Světle růžová kulatá, plochá tableta se zkosenými hranami a půlící rýhou na jedné straně.
Půlící rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0126187

IS: Hypotensiva

ATC: G04CA03

PE: 24

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

ZI: Přípravek Terazosin tablety je určen pro:
léčbu mírné až střední hypertenze
symptomatickou léčbu obstrukce močových cest vyvolané benigní hyperplazií prostaty (BPH).