

0,9 % SODIUM CHLORIDE KABI

76/689/09-C

DR: L

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

S: Natrii chloridum 180 mg v 20 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, bez nebo prakticky bez částic.

Ampulka z polyetylenů o nízké hustotě (LDPE).

B: PAR LQF 20X5ML/45MG AMP kód SÚKL: 0147251

PAR LQF 50X5ML/45MG AMP kód SÚKL: 0147252

PAR LQF 20X10ML/90MG AMP kód SÚKL: 0147253

PAR LQF 50X10ML/90MG AMP kód SÚKL: 0147254

PAR LQF 20X20ML/180MG AMP kód SÚKL: 0147255

IS: Infundibilia

ATC: B05XA03

PE: 24

ZS: Pro tento přípravek nejsou požadovány žádné zvláštní teplotní podmínky pro uchovávání. Uchovávejte ampulky ve vnějším obalu.

ZI: Vehikulum nebo rozpouštědlo pro parenterální podání léčivých přípravků k intravenóznímu, intramuskulárnímu nebo subkutánnímu podání.

DUPHALAC SE ŠVESTKOVOU PŘÍCHUTÍ

61/713/09-C

DR: OW RP: 80/141/92-S/C

D: SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH, HANNOVER, Německo

S: Lactulosi solutio 98.87 pc
(odp. Lactulosum 133.4 gm)

PP: Čirá, viskózní, bezbarvá až žlutohnědá tekutina.

Sáčky (15 ml) z polyester/aluminium/polyethylenového laminátu.

HDPE láhve s polypropylenovými uzávěry, s polypropylenovou odměrkou.

B: POR SOL 1X200ML LAG kód SÚKL: 0140614

POR SOL 1X300ML LAG kód SÚKL: 0140615

POR SOL 1X500ML LAG kód SÚKL: 0140616

POR SOL 1X800ML LAG kód SÚKL: 0140617

POR SOL 1X1000ML LAG kód SÚKL: 0140618

POR SOL 20X15ML SCC kód SÚKL: 0140619

IS: Laxantia

ATC: A06AD11

PE: Sáčky: 36, HDPE láhve: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Velikost balení 200, 300, 500 ml je možný výdej i bez lékařského předpisu.

Pro velikost balení 800 a 1000 ml je výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

ZI: Zácpa - k úpravě fyziologického rytmu tlustého střeva Všude tam, kde je třeba měkké stolice (např. hemorhoidy, po chirurgickém zákroku na tlustém střevě nebo konečníku).

OCTAGAM 10 %

75/714/09-C

DR: S

D: OCTAPharma (IP) LTD., MANCHESTER, Velká Británie

S: Immunoglobulinum humanum normale 2 g
(odp. Immunoglobulinum humanum g 95 pc)

Immunoglobulinum humanum a 8 mg

Immunoglobulinum humanum m 6 mg v 20 ml

PP: Tekutý přípravek je čirý až mírně opalescentní a bezbarvý až nažloutlý. pH tekutého přípravku je 4,5 - 5,0, osmolalita je ≥ 240 mosmol/kg.

Vnitřní obal je vyroben ze skla typu II uzavřeného zátkou z bromobutylové pryže.

B: INF SOL 1X20ML/2GM LAG kód SÚKL: 0147812
INF SOL 1X50ML/5GM LAG kód SÚKL: 0147813
INF SOL 1X100ML/10GM LAG kód SÚKL: 0147814
INF SOL 1X200ML/20GM LAG kód SÚKL: 0147815

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: J06BA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem. Během doby použitelnosti lze produkt skladovat při teplotě nižší než 25 °C až po dobu 3 měsíců bez nutnosti opětovného chlazení, není-li pak použit, musí být stažen.

ZI: 1) Substituční terapie u:

Syndromy primární imunodeficiencie jako:

- vrozená agamaglobulinémie a hypogamaglobulinémie
- běžná variabilní imunodeficiencie
- těžké kombinované imunodeficiencie
- Wiskottův-Aldrichův syndrom

Myelom nebo chronická lymfatická leukemie s vážnou sekundární hypogamaglobulinémií a opakujícími se infekcemi.

Děti s vrozeným AIDS a opakujícími se infekcemi.

2) Imunomodulace:

Idiopatická trombocytopenická purpura (ITP) u dětí nebo dospělých s vysokým rizikem krvácení nebo před chirurgickými výkony k úpravě hodnot krevních destiček.
Syndrom Guillain-Barré

Kawasakiho nemoc.

3) Alogenní transplantace kostní dřeně.

Poznámka: Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.

OLANZAPINE RANBAXY 10 mg TABLETY

68/705/09-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "O7" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0139305
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0139306
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0139307
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0139308
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0139309
POR TBL NOB 35X10MG BLI kód SÚKL: 0139310
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0139311
POR TBL NOB 70X10MG BLI kód SÚKL: 0139312

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou.

OLANZAPINE RANBAXY 15 mg TABLETY

68/706/09-C

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

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "O8" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X15MG BLI kód SÚKL: 0139313
POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0139314
POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0139315
POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0139316
POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0139317
POR TBL NOB 35X15MG BLI kód SÚKL: 0139318
POR TBL NOB 56X15MG BLI kód SÚKL: 0139319
POR TBL NOB 70X15MG BLI kód SÚKL: 0139320

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou

OLANZAPINE RANBAXY 2,5 mg TABLETY

68/702/09-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyražením "O4" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139281
POR TBL NOB 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139282
POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139283
POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139284
POR TBL NOB 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139286
POR TBL NOB 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139287
POR TBL NOB 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139288

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k

prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou

OLANZAPINE RANBAXY 20 mg TABLETY

68/707/09-C

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

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým "O9" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X20MG BLI kód SÚKL: 0139321
POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0139322
POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0139323
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0139324
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0139325
POR TBL NOB 35X20MG BLI kód SÚKL: 0139326
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0139327
POR TBL NOB 70X20MG BLI kód SÚKL: 0139328

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou

OLANZAPINE RANBAXY 5 mg TABLETY

68/703/09-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyražením "O5" na jedné straně a hladké na straně druhé.

oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0139289
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0139290
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0139291
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0139292
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0139293
POR TBL NOB 35X5MG BLI kód SÚKL: 0139294
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0139295
POR TBL NOB 70X5MG BLI kód SÚKL: 0139296

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou

OLANZAPINE RANBAXY 7,5 mg TABLETY

68/704/09-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Světle žluté až žluté, kulaté, bikonvexní tablety s vyražením "O6" na jedné straně a hladké na straně druhé.
oPA-Al-PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 7X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139297

POR TBL NOB 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139299

POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139300

POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139301

POR TBL NOB 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139302

POR TBL NOB 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139303

POR TBL NOB 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0139304

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Olanzapine Ranbaxy je indikován pro léčbu schizofrenie. Olanzapine Ranbaxy je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. U pacientů, u nichž byla léčba manické epizody olanzapinem účinná, je Olanzapine Ranbaxy indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou

PRAMIPEXOL +PHARMA 0,088 mg

27/694/09-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg

(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé kulaté tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.088, druhá strana hladká.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

B: POR TBL NOB 10X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153296

POR TBL NOB 10X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153297

POR TBL NOB 20X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153298

POR TBL NOB 20X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153299

POR TBL NOB 28X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153300

POR TBL NOB 28X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153301

POR TBL NOB 30X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153302

POR TBL NOB 30X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153303

POR TBL NOB 50X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153304

POR TBL NOB 50X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153305

POR TBL NOB 90X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153306

POR TBL NOB 90X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153307

POR TBL NOB 98X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153308

POR TBL NOB 98X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153309

POR TBL NOB 100X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0153310

POR TBL NOB 100X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0153311

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: I-24, II-18

- ZS: I. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
- ZI: Pramipexol +pharma je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL +PHARMA 0,18 mg

27/695/09-C

DR: OC RP: 97/050/003-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé podlouhlé tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.18 a úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

- B: POR TBL NOB 10X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153312
POR TBL NOB 10X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153313
POR TBL NOB 20X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153314
POR TBL NOB 20X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153315
POR TBL NOB 28X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153316
POR TBL NOB 28X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153317
POR TBL NOB 30X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153318
POR TBL NOB 30X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153319
POR TBL NOB 50X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153320
POR TBL NOB 50X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153321
POR TBL NOB 90X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153322
POR TBL NOB 90X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153323
POR TBL NOB 98X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153324
POR TBL NOB 98X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153325
POR TBL NOB 100X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0153326
POR TBL NOB 100X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0153327

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: I-24, II-18

- ZS: I. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol +pharma je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL +PHARMA 0,7 mg

27/696/09-C

DR: OC RP: 97/050/005-EU1

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg

(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé kulaté tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.7 a úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

B: POR TBL NOB 10X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153328
POR TBL NOB 10X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153329
POR TBL NOB 20X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153330
POR TBL NOB 20X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153331
POR TBL NOB 28X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153332
POR TBL NOB 28X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153333
POR TBL NOB 30X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153334
POR TBL NOB 30X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153335
POR TBL NOB 50X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153336
POR TBL NOB 50X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153337
POR TBL NOB 90X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153338
POR TBL NOB 90X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153339
POR TBL NOB 98X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153340
POR TBL NOB 98X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153341
POR TBL NOB 100X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0153342
POR TBL NOB 100X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0153343

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: I-24, II-18

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol +pharma je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).
