

CANDESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 16 mg/12,5 mg 1A PHARMA
58/345/10-C

DR: O RP: 58/567/00-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Broskvově zbarvené, mramorované, oválné bikonvexní tablety, s rýhou na obou stranách.

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

Blistr Al/Al s vysoušedlem.

HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0140296
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0140297
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0140298
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0140299
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0140300
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0140301
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0140303
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0140304
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0140307

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

lahvičky – spotřebujte do 3 měsíců po prvním otevření

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CANDESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID 8 mg/12,5 mg 1A PHARMA

58/344/10-C

DR: OW RP: 58/567/00-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé, oválné bikonvexní tablety, s rýhou na obou stranách.

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

Blistr Al/Al s vysoušedlem.

HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0140284
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0140285
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0140286
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0140287
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0140288
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0140289
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0140291
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0140292
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0140295

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

lahvičky – spotřebujte do 3 měsíců po prvním otevření

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

DETTOLMED 4,8 % ANTISEPTICKÝ ROZTOK

32/343/10-C

DR: L

D: RECKITT BENCKISER (UK) LTD., SWINDON, WILTSHIRE, Velká Británie

S: Chloroxylonolum 4.8 pc

PP: Koncentrát pro přípravu kožního roztoku.

Čirá, jantarově zbarvená tekutina.

Bílé HDPE láhve nebo bezbarvé PP láhve s PP šroubovacím uzávěrem.

B: DRM CNC SOL 125ML LAG kód SÚKL: 0116082

DRM CNC SOL 250ML LAG kód SÚKL: 0116083

DRM CNC SOL 500ML LAG kód SÚKL: 0116085

DRM CNC SOL 1000ML LAG kód SÚKL: 0116087

DRM CNC SOL 750ML LAG kód SÚKL: 0116088

DRM CNC SOL 1250ML LAG kód SÚKL: 0116089

IS: Antiseptica, desinficientia (lokální)

ATC: D08AE05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Antiseptické čištění ran, kousnutí, odřenin a kousnutí a bodnutí hmyzem.

DUODART 0,5 mg/0,4 mg

87/349/10-C

DR: OK

D: GLAXOSMITHKLINE, S.R.O., Česká republika

S: Dutasteridum 0.5 mg

Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg

PP: Podlouhlá tvrdá tobolka s tělem hnědé barvy a víčkem oranžové barvy s černým potiskem "GS 7CZ". Tvrdá tobolka obsahuje pelety tamsulosin hydrochloridu s řízeným uvolňováním a jednu měkkou želatinovou tobolku dutasteridu.

Bílá neprůhledná HDPE lahvička uzavřená natavenou Alu folií s PE potahem a PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR CPS DUR 7 TBC kód SÚKL: 0145986

POR CPS DUR 30 TBC kód SÚKL: 0145987

POR CPS DUR 90 TBC kód SÚKL: 0145988

IS: Varia

ATC: G04CA52

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba středně těžkých až těžkých příznaků benigní hyperplazie prostaty (BHP). Snížení rizika akutní retence moči (AUR) a chirurgického výkonu u pacientů se středně těžkými až těžkými příznaky BHP.

EXEMESTAN TEVA 25 mg

44/348/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C

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

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "25".
PVC-PVdC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0147853
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147854
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147855
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0147856
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147857
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147858
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0147859
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0147860

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.

LINEZOLID TEVA 600 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/350/10-C

DR: O RP: 15/068/02-C

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

S: Linezolidum 600 mg

PP: Bílé oválné potahované tablety, na jedné straně je vyraženo "93" a na druhé "7490".
1. Průhledný PVC/PVDC-Al blistr
2. OPA/Alu/PVC-Al blistrB: POR TBL FLM 1X600MG I BLI kód SÚKL: 0142578
POR TBL FLM 10X600MG I BLI kód SÚKL: 0142579
POR TBL FLM 20X600MG I BLI kód SÚKL: 0142580
POR TBL FLM 30X600MG I BLI kód SÚKL: 0142581
POR TBL FLM 50X600MG I BLI kód SÚKL: 0142582
POR TBL FLM 60X600MG I BLI kód SÚKL: 0142583
POR TBL FLM 100X600MG I BLI kód SÚKL: 0142584
POR TBL FLM 1X600MG II BLI kód SÚKL: 0142585
POR TBL FLM 10X600MG II BLI kód SÚKL: 0142586
POR TBL FLM 20X600MG II BLI kód SÚKL: 0142587
POR TBL FLM 30X600MG II BLI kód SÚKL: 0142588
POR TBL FLM 50X600MG II BLI kód SÚKL: 0142589
POR TBL FLM 60X600MG II BLI kód SÚKL: 0142590
POR TBL FLM 100X600MG II BLI kód SÚKL: 0142591

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XX08

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba nozokomiální pneumonie, komunitní pneumonie, komplikované infekce kůže a měkkých tkání.

NELYA 0,015 mg/0,060 mg

17/123/10-C

DR: O RP: 17/408/00-C

D: PHAGECON - SERVICOS E CONSULTORIA FARMACEUTICA LDA., COIMBRA,
Portugalsko

S: Gestodenum 0.06 mg

Ethinylestradiolum 0.015 mg

PP: 24 kulatých žlutých potahovaných konvexních tablet (aktivních)
4 kulaté bílé konvexní tablety placebo
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0148093

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0148094

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0148095

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchování.

ZI: Kontracepce

PANTOPRAZOL VIANEX I.V. 40 mg

09/351/10-C

DR: O RP: 09/832/99-C

D: VIANEX S.A., NEA ERYTHREA, Řecko

S: Pantoprazolum natricum 42.3 mg

(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát.

Lahvička z bezbarvého skla (typ I), pryžová zátka, Al uzávěr s černým odstranitelným
plastovým krytem.

B: INJ PLV SOL 1X40MG VIA kód SÚKL: 0120952

INJ PLV SOL 5X40MG VIA kód SÚKL: 0120953

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 18

ZS: Při teplotě do 25°C, lahvičky uchovávat v krabičce, aby byl léčivý přípravek chráněn
před světlem.ZI: Léčba duodenálních vředů, žaludečních vředů, středně těžké a těžké refluxní
ezofagitidy. Zollinger-Ellisonův syndrom a další patologické stavy vyznačující se
nadměrnou sekrecí.**VANCOMYCIN BILLEV 1000 mg**

15/314/10-C

DR: OW RP: 15/507/70-C

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Vancomycini hydrochloridum 1050 mg

(odp. Vancomycinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

25 ml injekční lahvička typu I z bezbarvého skla s bromobutylovou pryžovou zátkou a
hliníkovým/plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0130765

INF PLV SOL 5X1000MG VIA kód SÚKL: 0130766

INF PLV SOL 10X1000MG VIA kód SÚKL: 0130767

INF PLV SOL 100X1000MG VIA kód SÚKL: 0130768

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Vankomycin se používá při terapii následujících těžkých infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy endokarditidy kostních infekcí (osteomyelitidy) pneumonie infekcí měkkých tkání.

VANCOMYCIN BILLEV 500 mg

15/313/10-C

DR: O RP: 15/507/70-C

D: BILLEV PHARMA APS, JAGERSPRIS, Dánsko

S: Vancomycini hydrochloridum 525 mg
(odp. Vancomycinum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

15 ml injekční lahvička typu I z bezbarvého skla s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým/plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0130761

INF PLV SOL 5X500MG VIA kód SÚKL: 0130762

INF PLV SOL 10X500MG VIA kód SÚKL: 0130763

INF PLV SOL 100X500MG VIA kód SÚKL: 0130764

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Vankomycin se používá při terapii následujících těžkých infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy endokarditidy kostních infekcí (osteomyelitidy) pneumonie infekcí měkkých tkání.

XALEEC COMBI 16 mg/12,5 mg

58/347/10-C

DR: O RP: 58/567/00-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Broskvově zbarvené, mramorované, oválné bikonvexní tablety, s rýhou na obou stranách.

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

Blistr Al/Al s vysoušedlem.

Al/Al perforovaný jednodávkový blistr s vysoušedlem.

HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0140332

POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0140333

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0140334

POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0140336

POR TBL NOB 21 BLI kód SÚKL: 0140337

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0140338

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0140339

POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0140340

POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0140341

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0140342

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0140343

POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0140344
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0140345
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0140346
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0140347
POR TBL NOB 7 TBC kód SÚKL: 0140348
POR TBL NOB 14 TBC kód SÚKL: 0140349
POR TBL NOB 21 TBC kód SÚKL: 0140350
POR TBL NOB 28 TBC kód SÚKL: 0140351
POR TBL NOB 56 TBC kód SÚKL: 0140352
POR TBL NOB 84 TBC kód SÚKL: 0140353
POR TBL NOB 98 TBC kód SÚKL: 0140354
POR TBL NOB 100 TBC kód SÚKL: 0140355
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0140356

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

lahvičky – spotřebujte do 3 měsíců po prvním otevření

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, pokud není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

XALEEC COMBI 8 mg/12,5 mg

58/346/10-C

DR: OW RP: 58/567/00-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Bílé, oválné bikonvexní tablety, s rýhou na obou stranách.

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

Blistr Al/Al s vysoušedlem.

Al/Al perforovaný jednodávkový blistr s vysoušedlem.

HDPE lahvička s PP uzávěrem a vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0140308
POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0140309
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0140310
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0140311
POR TBL NOB 21 BLI kód SÚKL: 0140312
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0140313
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0140314
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0140315
POR TBL NOB 50X1 BLI kód SÚKL: 0140316
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0140317
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0140318
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0140319
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0140320
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0140321
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0140322
POR TBL NOB 7 TBC kód SÚKL: 0140323
POR TBL NOB 14 TBC kód SÚKL: 0140324

POR TBL NOB 21 TBC kód SÚKL: 0140325
POR TBL NOB 28 TBC kód SÚKL: 0140326
POR TBL NOB 56 TBC kód SÚKL: 0140327
POR TBL NOB 84 TBC kód SÚKL: 0140328
POR TBL NOB 98 TBC kód SÚKL: 0140329
POR TBL NOB 100 TBC kód SÚKL: 0140330
POR TBL NOB 250 TBC kód SÚKL: 0140331

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 24

lahvičky – spotřebujte do 3 měsíců po prvním otevření

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze, pokud není monoterapie kandesartan-cilexilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.
