

ADACEL

59/158/10-C

DR: S

D: SANOFI PASTEUR S.A., LYON, Francie

S: Vaccinum diph-tet-pert sine cell. ex el.pr.a qs
(odp. Diphtheriae anatoxinum 2 ut
Tetani anatoxinum 20 ut
Pertussis anatoxinum 0.0025 mg
Pertussis haemagglutininum filamentosum 0.005 mg
Pertactinum 0.003 mg
Fimbriae typi 2 et 3 0.005 mg) v 0,5 ml

PP: Zakalená bílá suspenze.

0,5 ml injekční suspenze v lahvičce (sklo typu I) se zátkou (elastomer) a uzávěrem (hliník) s plastovým flip-off víčkem.

B: INJ SUS 1X0.5ML VIA kód SÚKL: 0157626

INJ SUS 10X0.5ML VIA kód SÚKL: 0157627

INJ SUS 20X0.5ML VIA kód SÚKL: 0157628

IS: Immunopraeparata

ATC: J07AJ52

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem. Pokud vakcína zmrzla, zlikvidujte ji. Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byla vakcína chráněna před světlem.

ZI: Aktivní imunizace proti tetanu, difterii a pertusi u osob od 4 let věku jako posilovací dávka (booster).

ATORGAMMA 10 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/135/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0157629

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157630

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0157631

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157632

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0157633

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157634

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157635

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157636

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157637

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0157638

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157639

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157640

POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0157641

POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0157642

POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0157643

POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0157644

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0157645

POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0157646
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157647
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0157648

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchování.

ZI: Atorvastatin se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je též indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií nedošlo k uspokojivému výsledku jinými léčebnými metodami na snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATORGAMMA 20 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/136/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0157649
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157650
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0157651
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157652
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0157653
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157654
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157655
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157656
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157657
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0157658
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157659
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157660
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0157661
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0157662
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0157663
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0157664
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0157665
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0157666
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157667
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0157668

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchování.

ZI: Atorvastatin se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je též indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií nedošlo k uspokojivému výsledku jinými léčebnými metodami na snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATORGAMMA 40 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/137/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0157669
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157670
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0157671
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157672
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0157673
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157674
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157675
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157676
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157677
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0157678
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157679
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157680
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0157681
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0157682
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0157683
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0157684
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0157685
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0157686
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0157687
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0157688

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atorvastatin se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je též indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií nedošlo k uspokojivému výsledku jinými léčebnými metodami na snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATORVASTATIN +PHARMA 10 mg

31/109/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.
2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0157806
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157807
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0157808
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157809
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0157810
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157811
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157812
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157813
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157814
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0157815
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157816
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157817
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0157818
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0157819
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0157820
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0157821
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0157822
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0157823
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157824
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0157825

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atorvastatin +pharma se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidémií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je rovněž indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií nevedly jiné léčebné metody k uspokojivému snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATORVASTATIN +PHARMA 20 mg

31/110/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0157826
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157827
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0157828
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157829
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0157830
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157831
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157832
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157833
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157834
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0157835
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157836
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157837
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0157838
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0157839
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0157840
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0157841
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0157842
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0157843
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157844
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0157845

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atorvastatin +pharma se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolémií, heterozygotní familiární hypercholesterolémií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidémií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je rovněž indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolémií nevedly jiné léčebné metody k uspokojivému snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATORVASTATIN +PHARMA 40 mg

31/111/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0157846

POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157847
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0157848
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157849
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0157850
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157851
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157852
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157853
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157854
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0157855
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157856
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157857
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0157858
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0157859
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0157860
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0157861
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0157862
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0157863
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0157864
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0157865

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atorvastatin +pharma se používá jako doplňková léčba k dietě ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolémií, heterozygotní familiární hypercholesterolémií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidémií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin je rovněž indikován v kombinační léčbě např. s jinými léčivými přípravky snižujícími LDL-cholesterol nebo v případech, kdy u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolémií nevedly jiné léčebné metody k uspokojivému snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu.

ATRAVEN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/100/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0157689
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157690
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0157691
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157692
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0157693
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157694
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157695
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157696

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157697
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0157698
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157699
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157700
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0157701
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0157702
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0157703
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0157704
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0157705
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0157706
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157707
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0157708

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atraven se používá jako doplňková léčba k dietě k redukci zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiná nefarmakologická opatření nevedla k uspokojivým výsledkům.

ATRAVEN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/101/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.

1. OPA-AI-PVC/AI blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0157709
POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157710
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0157711
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157712
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0157713
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157714
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157715
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157716
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157717
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0157718
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157719
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157720
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0157721
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0157722
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0157723
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0157724
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0157725
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0157726
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157727

POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0157728

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atraven se používá jako doplňková léčba k dietě k redukci zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiná nefarmakologická opatření nevedla k uspokojivým výsledkům.

ATRAVEN 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/102/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.

2. HDPE kontejner se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0157729
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157730
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0157731
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157732
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0157733
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157734
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157735
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157736
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157737
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0157738
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157739
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157740
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0157741
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0157742
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0157743
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0157744
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0157745
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0157746
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0157747
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0157748

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Atraven se používá jako doplňková léčba k dietě k redukci zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B nebo triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií, heterozygotní familiární hypercholesterolemií nebo s kombinovanou (smíšenou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud speciální dieta a jiná nefarmakologická opatření nevedla k uspokojivým výsledkům.

AZZALURE 10 SPEYWOOD JEDNOTEK/0,05 ml

63/120/10-C

DR: S

D: IPSEN BIOPHARM LTD., WREXHAM, Velká Británie

S: Botulini toxinum typus a 125 ut

PP: Bílý prášek.

125 Speywood jednotek prášku je v lahvičce (sklo typu I) se zátkou (halobutyl) a uzávěrem (aluminium).

B: INJ PLV SOL 1X125UT VIA kód SÚKL: 0158833

INJ PLV SOL 2X125UT VIA kód SÚKL: 0158834

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AX01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Chraňte před mrazem.

ZI: Dočasné zlepšení vzhledu středně závažných až závažných glabulárních linií viditelných při zamračení, pro dospělé pacienty do 65 let věku, jestliže závažnost těchto linií má důležitý psychologický dopad na pacienta.

DETTOL 0,2 % ANTISEPTICKÝ SPREJ

32/138/10-C

DR: S

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

S: Benzalkonii chloridum 200 mg v 100 ml

PP: Čirá bezbarvá tekutina s mírnou borovicovou vůní.

Lahvička z HDPE s rozprašovačem s krytem z polypropylenového kopolymeru.

B: DRM SPR SOL 1X100ML SPP kód SÚKL: 0138352

IS: Antiseptica, desinficientia (lokální)

ATC: D08AJ01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: K antiseptickému čištění drobných ran.

DROSETIL 0,02 mg/3 mg 28 POTAHOVANÝCH TABLET 17/114/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: 21 růžových (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet. PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131920

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131921

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131922

POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131923

POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163743

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

DROSETIL 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/112/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Růžové kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131912
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131913
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131914
POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131915
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163741
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální kontraceptivum.

DROSETIL 0,03 mg/3 mg 28 POTAHOVANÝCH TABLET 17/115/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: 21 žlutých (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131924
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131925
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131926
POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131927
POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163744
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální kontraceptivum.

DROSETIL 0,03 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/113/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Žluté kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131916
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131917
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131918
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131919
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163742
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

GEMCITABINE EGIS 1 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/107/10-C

DR: O RP: 44/153/96-B/C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gemcitabini hydrochloridum 1140 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý kompaktní agregát (lyofilizát). Po rekonstituci v 0,9% roztoku chloridu sodného je roztok čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až slabě žlutý. 50 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (typ I, Ph.Eur.) s bromobutylovou pryžovou zátkou.

Lahvičky budou baleny s nebo bez ochranného plastového přebalu.

B: INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0141436

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře.

Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní.

Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován jako léčba první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být použita u starších pacientů nebo u pacientů se stupněm výkonnosti 2.

Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou.

Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní nebo neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

GEMCITABINE EGIS 200 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/106/10-C

DR: O RP: 44/153/96-A/C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý kompaktní agregát (lyofilizát). Po rekonstituci v 0,9% roztoku chloridu sodného je roztok čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až slabě žlutý. 10 ml injekční lahvičky z bezbarvého skla (typ I, Ph.Eur.) s bromobutylovou pryžovou zátkou. Lahvičky budou baleny s nebo bez ochranného plastového přebalu.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0141435

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní, první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu ovaria. karcinomem prsu,

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře.

Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní.

Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován jako léčba první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být použita u starších pacientů nebo u pacientů se stupněm výkonnosti 2.

Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epitelálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou.

Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní nebo neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

CHLORAMPHENICOL VUAB 1 G

15/125/10-C

DR: O RP: 15/168/69-C

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Chloramphenicoli natrii succinas 1380 mg
(odp. Chloramphenicolum 1000 mg)

PP: Bílý až slabě nažloutlý lyofilizovaný prášek.

Skleněná injekční lahvička s pryžovou zátkou, hliníkový pertlovací uzávěr.

B: INJ PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0148692

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01BA01

PE: 30

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

ZI: Břišní tyfus a paratyfus, salmonelózy se septickým průběhem, meningitidy, epiglotitidy, pertusse a parapertusse, závažné infekce s výskytem aerobní a anaerobní flóry (plicní, abdominální, gynekologické ap.) a ostatní infekce, jejichž infekční původce je citlivý pouze na chloramfenikol.

IOPAMIGITA 300 mg/ml

48/116/10-C

DR: OE RP: D

D: INSIGHT AGENTS GMBH, HEIDELBERG, Německo

S: Iopamidolum 12.248 g
(odp. Iodum 6 g) v 20 ml

PP: Čirý, bezbarvý až lehce nažloutlý roztok.

I. Skleněné lahvičky ze skla typu I s brombutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem pro jednorázové použití.

II. Skleněné lahvičky ze skla typu II s brombutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem

- pro jednorázové použití.
- B: INJ SOL 10X20ML/6000MG VIA kód SÚKL: 0147016
INJ SOL 10X50ML/15000MG VIA kód SÚKL: 0147017
INJ SOL 10X75ML/22500MG VIA kód SÚKL: 0147018
INJ SOL 10X100ML/30000MG VIA kód SÚKL: 0147019
INJ SOL 30X20ML/6000MG VIA kód SÚKL: 0147020
INJ SOL 30X50ML/15000MG VIA kód SÚKL: 0147021
INJ SOL 30X75ML/22500MG VIA kód SÚKL: 0147022
INJ SOL 30X100ML/30000MG VIA kód SÚKL: 0147023
INJ SOL 10X200ML/60000MG VIA kód SÚKL: 0147024
INJ SOL 20X200ML/60000MG VIA kód SÚKL: 0147025
- IS: Diagnostica
ATC: V08AB04
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před rentgenovým zářením.
ZI: Arteriografie, angiokardiografie, flebografie, digitální subtrakční angiografie (DSA), zesílení kontrastu při počítačové tomografii (CT), vylučovací urografii. Tento přípravek je určen pouze k diagnostickým účelům.

IOPAMIGITA 370 mg/ml

48/117/10-C

- DR: OE RP: D
D: INSIGHT AGENTS GMBH, HEIDELBERG, Německo
S: Iopamidolum 75.52 g
(odp. Iodum 37 g) v 100 ml
PP: Čirý, bezbarvý až lehce nažloutlý roztok.
I. Skleněné lahvičky ze skla typu I s brombutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem pro jednorázové použití.
II. Skleněné lahvičky ze skla typu II s brombutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem pro jednorázové použití.
- B: INJ SOL 10X20ML/7400MG VIA kód SÚKL: 0147026
INJ SOL 10X50ML/18500MG VIA kód SÚKL: 0147027
INJ SOL 10X75ML/27750MG VIA kód SÚKL: 0147028
INJ SOL 10X100ML/37000MG VIA kód SÚKL: 0147029
INJ SOL 30X20ML/7400MG VIA kód SÚKL: 0147030
INJ SOL 30X50ML/18500MG VIA kód SÚKL: 0147031
INJ SOL 30X75ML/27750MG VIA kód SÚKL: 0147032
INJ SOL 30X100ML/37000MG VIA kód SÚKL: 0147033
INJ SOL 10X200ML/74000MG VIA kód SÚKL: 0147034
INJ SOL 20X200ML/74000MG VIA kód SÚKL: 0147035
- IS: Diagnostica
ATC: V08AB04
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před rentgenovým zářením.
ZI: Arteriografie, angiokardiografie, flebografie, digitální subtrakční angiografie (DSA), zesílení kontrastu při počítačové tomografii (CT), vylučovací urografii. Tento přípravek je určen pouze k diagnostickým účelům.

LERCANIDIPIN ORION 10 mg

83/118/10-C

DR: O RP: 83/217/02-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.4 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na druhé straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC - Al blistr nebo PVC/PVDC - Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0140699
POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0140700
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0140701
POR TBL FLM 35X10MG I BLI kód SÚKL: 0140702
POR TBL FLM 42X10MG I BLI kód SÚKL: 0140703
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0140704
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0140705
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0140706
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0140707
POR TBL FLM 280X10MG I BLI kód SÚKL: 0140708
POR TBL FLM 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0140709
POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0140710
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0140711
POR TBL FLM 35X10MG II BLI kód SÚKL: 0140712
POR TBL FLM 42X10MG II BLI kód SÚKL: 0140713
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0140714
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0140715
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0140716
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0140717
POR TBL FLM 280X10MG II BLI kód SÚKL: 0140718
IS: Vasodilatantia
ATC: C08CA13
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Lercanidipin Orion je indikován k léčbě mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

LERCANIDIPIN ORION 20 mg

83/119/10-C

DR: O RP: 83/404/05-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Lercanidipini hydrochloridum 20 mg
(odp. Lercanidipinum 18.8 mg)
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na druhé straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC - Al blistr nebo PVC/PVDC - Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0140719
POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0140720
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0140721
POR TBL FLM 35X20MG I BLI kód SÚKL: 0140722

POR TBL FLM 42X20MG I BLI kód SÚKL: 0140723
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0140724
POR TBL FLM 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0140725
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0140726
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0140727
POR TBL FLM 280X20MG I BLI kód SÚKL: 0140728
POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0140729
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0140730
POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0140731
POR TBL FLM 35X20MG II BLI kód SÚKL: 0140732
POR TBL FLM 42X20MG II BLI kód SÚKL: 0140733
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0140734
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0140735
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0140736
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0140737
POR TBL FLM 280X20MG II BLI kód SÚKL: 0140738

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA13

PE: 36

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

ZI: Lercanidipin Orion je indikován k léčbě mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

METFORMIN MYLAN 1000 mg

18/128/10-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)

PP: Bílá mramorovaná oválná dispergovatelná tableta se dvěma rýhami. Dělicí rýhy mají pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv umožnit dělení dávky. PVC/PVDC/Al nebo Al/Al blistry.

B: POR TBL DIS 30X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141604
POR TBL DIS 50X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141605
POR TBL DIS 60X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141606
POR TBL DIS 90X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141607
POR TBL DIS 180X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141608
POR TBL DIS 270X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141609
POR TBL DIS 150X1000MG I BLI kód SÚKL: 0141610
POR TBL DIS 30X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141611
POR TBL DIS 50X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141612
POR TBL DIS 60X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141613
POR TBL DIS 90X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141614
POR TBL DIS 180X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141615
POR TBL DIS 270X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141616
POR TBL DIS 150X1000MG II BLI kód SÚKL: 0141617

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36

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

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

METFORMIN MYLAN 500 mg

18/126/10-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)PP: Bílá mramorovaná kulatá dispergovatelná tableta.
PVC/PVDC/Al nebo Al/Al blistry.B: POR TBL DIS 30X500MG I BLI kód SÚKL: 0141576
POR TBL DIS 50X500MG I BLI kód SÚKL: 0141577
POR TBL DIS 60X500MG I BLI kód SÚKL: 0141578
POR TBL DIS 90X500MG I BLI kód SÚKL: 0141579
POR TBL DIS 180X500MG I BLI kód SÚKL: 0141580
POR TBL DIS 270X500MG I BLI kód SÚKL: 0141581
POR TBL DIS 150X500MG I BLI kód SÚKL: 0141582
POR TBL DIS 30X500MG II BLI kód SÚKL: 0141583
POR TBL DIS 50X500MG II BLI kód SÚKL: 0141584
POR TBL DIS 60X500MG II BLI kód SÚKL: 0141585
POR TBL DIS 90X500MG II BLI kód SÚKL: 0141586
POR TBL DIS 180X500MG II BLI kód SÚKL: 0141587
POR TBL DIS 270X500MG II BLI kód SÚKL: 0141588
POR TBL DIS 150X500MG II BLI kód SÚKL: 0141589

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36

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

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

METFORMIN MYLAN 850 mg

18/127/10-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 662.9 mg)PP: Bílá mramorovaná kulatá dispergovatelná tableta.
PVC/PVDC/Al nebo Al/Al blistry.B: POR TBL DIS 30X850MG I BLI kód SÚKL: 0141590
POR TBL DIS 50X850MG I BLI kód SÚKL: 0141591
POR TBL DIS 60X850MG I BLI kód SÚKL: 0141592
POR TBL DIS 90X850MG I BLI kód SÚKL: 0141593
POR TBL DIS 180X850MG I BLI kód SÚKL: 0141594
POR TBL DIS 270X850MG I BLI kód SÚKL: 0141595
POR TBL DIS 150X850MG I BLI kód SÚKL: 0141596
POR TBL DIS 30X850MG II BLI kód SÚKL: 0141597
POR TBL DIS 50X850MG II BLI kód SÚKL: 0141598
POR TBL DIS 60X850MG II BLI kód SÚKL: 0141599
POR TBL DIS 90X850MG II BLI kód SÚKL: 0141600
POR TBL DIS 180X850MG II BLI kód SÚKL: 0141601
POR TBL DIS 270X850MG II BLI kód SÚKL: 0141602
POR TBL DIS 150X850MG II BLI kód SÚKL: 0141603

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36

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

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

METFORMIN USV EUROPE 1000 mg FILM-COATED TABLETS 18/095/10-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X1000MG BLI kód SÚKL: 0138932

POR TBL FLM 9X1000MG BLI kód SÚKL: 0138933

POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0138934

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0138935

POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0138936

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0138937

POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0138938

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0138939

POR TBL FLM 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0138940

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0138941

POR TBL FLM 84X1000MG BLI kód SÚKL: 0138942

POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0138943

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0138944

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0138945

POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0138946

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0138947

POR TBL FLM 300X1000MG BLI kód SÚKL: 0138948

POR TBL FLM 500X1000MG BLI kód SÚKL: 0138949

POR TBL FLM 600X1000MG BLI kód SÚKL: 0138950

POR TBL FLM 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0138951

POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0138952

POR TBL FLM 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0138953

POR TBL FLM 21X1000MG TBC kód SÚKL: 0138954

POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0138955

POR TBL FLM 40X1000MG TBC kód SÚKL: 0138956

POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0138957

POR TBL FLM 56X1000MG TBC kód SÚKL: 0138958

POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0138959

POR TBL FLM 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0138960

POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0138961

POR TBL FLM 120X1000MG TBC kód SÚKL: 0138962

POR TBL FLM 180X1000MG TBC kód SÚKL: 0138963

POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0138964

POR TBL FLM 300X1000MG TBC kód SÚKL: 0138965

POR TBL FLM 400X1000MG TBC kód SÚKL: 0138966

POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0138967
POR TBL FLM 600X1000MG TBC kód SÚKL: 0138968
POR TBL FLM 1000X1000MG TBC kód SÚKL: 0138969

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem.

U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin mohou používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem.

U diabetiků 2. typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metformin-hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz bod 5.1).

METFORMIN USV EUROPE 500 mg FILM-COATED TABLETS 18/093/10-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.
1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X500MG BLI kód SÚKL: 0138856

POR TBL FLM 9X500MG BLI kód SÚKL: 0138857

POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0138858

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0138859

POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0138860

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0138861

POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0138862

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0138863

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0138864

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0138865

POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0138866

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0138867

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0138868

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0138869

POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0138870

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0138871

POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0138872

POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0138873

POR TBL FLM 600X500MG BLI kód SÚKL: 0138874

POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0138875

POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0138876

POR TBL FLM 20X500MG TBC kód SÚKL: 0138877

POR TBL FLM 21X500MG TBC kód SÚKL: 0138878

POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0138879

POR TBL FLM 40X500MG TBC kód SÚKL: 0138880

POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0138881
POR TBL FLM 56X500MG TBC kód SÚKL: 0138882
POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0138883
POR TBL FLM 90X500MG TBC kód SÚKL: 0138884
POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0138885
POR TBL FLM 120X500MG TBC kód SÚKL: 0138886
POR TBL FLM 180X500MG TBC kód SÚKL: 0138887
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0138888
POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0138889
POR TBL FLM 400X500MG TBC kód SÚKL: 0138890
POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0138891
POR TBL FLM 600X500MG TBC kód SÚKL: 0138892
POR TBL FLM 1000X500MG TBC kód SÚKL: 0138893

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem.

U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin mohou používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem.

U diabetiků 2. typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metformin-hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz bod 5.1).

METFORMIN USV EUROPE 850 mg FILM-COATED TABLETS 18/094/10-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: USV EUROPE LIMITED, CAMBRIDGE, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 663 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.
1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnící vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X850MG BLI kód SÚKL: 0138894

POR TBL FLM 9X850MG BLI kód SÚKL: 0138895

POR TBL FLM 10X850MG BLI kód SÚKL: 0138896

POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0138897

POR TBL FLM 21X850MG BLI kód SÚKL: 0138898

POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0138899

POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0138900

POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0138901

POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0138902

POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0138903

POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0138904

POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0138905

POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0138906

POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0138907

POR TBL FLM 180X850MG BLI kód SÚKL: 0138908

POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0138909
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0138910
POR TBL FLM 500X850MG BLI kód SÚKL: 0138911
POR TBL FLM 600X850MG BLI kód SÚKL: 0138912
POR TBL FLM 1000X850MG BLI kód SÚKL: 0138913
POR TBL FLM 10X850MG TBC kód SÚKL: 0138914
POR TBL FLM 20X850MG TBC kód SÚKL: 0138915
POR TBL FLM 21X850MG TBC kód SÚKL: 0138916
POR TBL FLM 30X850MG TBC kód SÚKL: 0138917
POR TBL FLM 40X850MG TBC kód SÚKL: 0138918
POR TBL FLM 50X850MG TBC kód SÚKL: 0138919
POR TBL FLM 56X850MG TBC kód SÚKL: 0138920
POR TBL FLM 60X850MG TBC kód SÚKL: 0138921
POR TBL FLM 90X850MG TBC kód SÚKL: 0138922
POR TBL FLM 100X850MG TBC kód SÚKL: 0138923
POR TBL FLM 120X850MG TBC kód SÚKL: 0138924
POR TBL FLM 180X850MG TBC kód SÚKL: 0138925
POR TBL FLM 200X850MG TBC kód SÚKL: 0138926
POR TBL FLM 300X850MG TBC kód SÚKL: 0138927
POR TBL FLM 400X850MG TBC kód SÚKL: 0138928
POR TBL FLM 500X850MG TBC kód SÚKL: 0138929
POR TBL FLM 600X850MG TBC kód SÚKL: 0138930
POR TBL FLM 1000X850MG TBC kód SÚKL: 0138931

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

U dospělých se mohou potahované tablety přípravku Metformin užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem.

U dětí starších deseti let a u dospívajících se potahované tablety přípravku Metformin mohou používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem.

U diabetiků 2. typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první volbě metformin-hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz bod 5.1).

ORALAIR 100 IR & 300 IR

59/160/10-C

DR: S

D: STALLERGENES S.A., ANTONY CEDEX, Francie

S: Graminis pollinis extractum 100 ir

Graminis pollinis extractum 300 ir

PP: Sublingvální tablety. Tablety o síle 100 IR jsou jemně tečkované, bílé až béžové, s vyraženým číslem "100" na obou stranách.

Tablety o síle 300 IR jsou jemně tečkované, bílé až béžové, s vyraženým číslem "300" na obou stranách.

Blistr. Každý blistr (Alu/alu) sestává z filmu (polyamid/aluminium/polvinylchlorid) na jedné straně a za horka přitavené fólie (aluminium) pokryté lakem (vinyl) na druhé straně.

B: ORM TBL SLG 3X100+28X300 BLI kód SÚKL: 0156253

IS: Immunopraeparata

ATC: V01AA02

PE: 24

ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba alergické rinitidy způsobené pyly trav s konjunktivitidou nebo bez konjunktivitidy u dospělých, dospívajících a dětí (starších 5 let) s klinicky relevantními symptomy a potvrzené pozitivním kožním testem a/nebo pozitivním titrem IgE, specifickým pro pyly trav.

ORALAIR 300 IR

59/159/10-C

DR: S

D: STALLERGENES S.A., ANTONY CEDEX, Francie

S: Graminis pollinis extractum 300 ir

PP: Sublingvální tablety. Tablety o síle 300 IR jsou jemně tečkované, bílé až béžové, s vyraženým číslem "300" na obou stranách.

Blistr. Každý blistr (Alu/alu) sestává z filmu (polyamid/aluminium/polvinylchlorid) na jedné straně a za horka přitavené fólie (aluminium) pokryté lakem (vinyl) na druhé straně.

B: ORM TBL SLG 30X300IR BLI kód SÚKL: 0156254

ORM TBL SLG 90X300IR BLI kód SÚKL: 0156255

IS: Immunopraeparata

ATC: V01AA02

PE: 24

ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba alergické rinitidy způsobené pyly trav s konjunktivitidou nebo bez konjunktivitidy u dospělých, dospívajících a dětí (starších 5 let) s klinicky relevantními symptomy a potvrzené pozitivním kožním testem a/nebo pozitivním titrem IgE, specifickým pro pyly trav.

ROSUCARD 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/168/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Světle růžové, potahované, oválné, bikonvexní tablety s půlící rýhou. Tableta se může dělit na 2 stejné poloviny.

OPA/AI/PVC/AL blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148067

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148068

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148069

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0148070

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolémie a smíšené dyslipidemie, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

ROSUCARD 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/169/10-C

DR: O RP: 31/315/03-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Růžové, potahované, oválné, bikonvexní tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0148071
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148072
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0148073
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0148074

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolémie a smíšené dyslipidemie, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

ROSUCARD 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/170/10-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Tmavě růžové, potahované, oválné, bikonvexní tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148075
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148076
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0148077
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148078

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolémie a smíšené dyslipidemie, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

TACROLIMUS SANDOZ 0,5 mg

59/146/10-C

DR: O RP: 59/130/03-C

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

S: Tacrolimusum monohydricum 0.511 mg
(odp. Tacrolimusum 0.5 mg)

PP: Matné tvrdé želatinové tobolky, bílé a barvy slonoviny, s černým potiskem "643" a logem Sandoz, obsahující bílý nebo bělavý prášek.
PVC/PE/PVdC/Al blistr, Al sáček obsahující vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 7X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135993

POR CPS DUR 10X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135994
POR CPS DUR 14X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135995
POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135996
POR CPS DUR 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135997
POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135998
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0135999
POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0136000
POR CPS DUR 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0137501
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0137502

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.

Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS SANDOZ 1 mg

59/147/10-C

DR: O RP: 59/758/99-C

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

S: Tacrolimusum monohydricum 1.022 mg
(odp. Tacrolimusum 1 mg)

PP: Matné bílé a světlehnědé tvrdé želatinové tobolky s černým potiskem "644" a logem Sandoz, obsahující bílý nebo bělavý prášek.

PVC/PE/PVdC/Al blistr, Al sáček obsahující vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 7X1MG BLI kód SÚKL: 0137503

POR CPS DUR 10X1MG BLI kód SÚKL: 0137504

POR CPS DUR 14X1MG BLI kód SÚKL: 0137505

POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0137506

POR CPS DUR 28X1MG BLI kód SÚKL: 0137507

POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0137508

POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0137509

POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0137510

POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0137511

POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0137512

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.

Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TACROLIMUS SANDOZ 5 mg

59/148/10-C

DR: O RP: 59/759/99-C

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

S: Tacrolimusum monohydricum 5.11 mg
(odp. Tacrolimusum 5 mg)

PP: Matné bílé a oranžové tvrdé želatinové tobolky s černým potiskem "645" a logem Sandoz, obsahující bílý nebo bělavý prášek.
PVC/PE/PVdC/Al blistr, Al sáček obsahující vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 7X5MG BLI kód SÚKL: 0137513
POR CPS DUR 10X5MG BLI kód SÚKL: 0137514
POR CPS DUR 14X5MG BLI kód SÚKL: 0137515
POR CPS DUR 20X5MG BLI kód SÚKL: 0137516
POR CPS DUR 28X5MG BLI kód SÚKL: 0137517
POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0137518
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0137519
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0137520
POR CPS DUR 90X5MG BLI kód SÚKL: 0137521
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0137522

IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců alotransplantátů jater, ledvin nebo srdce.
Léčba rejekce alotransplantátu, v případech rezistentních na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

TOPIRAMATE BLUEFISH 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/151/10-C

DR: O RP: 21/512/97-C
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Topiramatum 100 mg
PP: Tmavě žluté, kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami s vyražením "TP" na jedné straně a "100" na straně druhé.
1. Al/Al blistr.
2. HDPE nádobka s vysoušedlem (silikagel) uzavřená PP uzávěrem s dětskou pojistkou uvnitř s vatou a ochrannou fólií.

B: POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0141383
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0141384
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0141385
POR TBL FLM 200X100MG BLI kód SÚKL: 0141386
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0163740

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX11
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Antiepileptikum.
Přípravek je určen:
- k samostatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 6 let
- spolu s jinými léky k přídatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 2 let
- k prevenci migrenozních bolestí hlavy u dospělých

TOPIRAMATE BLUEFISH 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/152/10-C

DR: OE RP: S
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Topiramatum 200 mg

PP: Červené, kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami s vyražením "TP" na jedné straně a "200" na straně druhé.

1. Al/Al blistr.

2. HDPE nádobka s vysoušedlem (silikagel) uzavřená PP uzávěrem s dětskou pojistkou uvnitř s vatou a ochrannou fólií.

B: POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0141387

POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0141388

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0141389

POR TBL FLM 200X200MG BLI kód SÚKL: 0141390

POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0163737

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Antiepileptikum.

Přípravek je určen:

- k samostatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 6 let

- spolu s jinými léky k přídatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 2 let

- k prevenci migrenozních bolestí hlavy u dospělých

TOPIRAMATE BLUEFISH 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/149/10-C

DR: O RP: 21/510/97-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílé, kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami s vyražením "TP" na jedné straně a "25" na straně druhé.

1. Al/Al blistr.

2. HDPE nádobka s vysoušedlem (silikagel) uzavřená PP uzávěrem s dětskou pojistkou uvnitř s vatou a ochrannou fólií.

B: POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0141375

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0141376

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0141377

POR TBL FLM 200X25MG BLI kód SÚKL: 0141378

POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0163738

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Antiepileptikum.

Přípravek je určen:

- k samostatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 6 let

- spolu s jinými léky k přídatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 2 let

- k prevenci migrenozních bolestí hlavy u dospělých

TOPIRAMATE BLUEFISH 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/150/10-C

DR: O RP: 21/511/97-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Topiramatum 50 mg

PP: Světle žluté, kulaté bikonvexní tablety se zkosenými hranami s vyražením "TP" na jedné straně a "50" na straně druhé.

1. Al/Al blistr.

2. HDPE nádobka s vysoušedlem (silikagel) uzavřená PP uzávěrem s dětskou pojistkou uvnitř s vatou a ochrannou fólií.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0141379

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0141380

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0141381

POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0141382

POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0163739

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Antiepileptikum.

Přípravek je určen:

- k samostatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 6 let

- spolu s jinými léky k přídatné léčbě záchvatů u dospělých a dětí starších 2 let

- k prevenci migrenozních bolestí hlavy u dospělých
