

AMLODIPIN IVOWEN 10 mg

83/355/10-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko

S: Amlodipini besilas 13.88 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bíle zbarvené, kulaté bikonvexní tablety, s vyraženým "10" na straně jedné a dělicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVdC/Al blistr.

HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145141
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145142
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145143
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145144
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145145
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0145146
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145147
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145148
POR TBL NOB 180X10MG BLI kód SÚKL: 0145149
POR TBL NOB 28X10MG TBC kód SÚKL: 0145150
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0145151
POR TBL NOB 56X10MG TBC kód SÚKL: 0145152
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0145153
POR TBL NOB 180X10MG TBC kód SÚKL: 0145154
POR TBL NOB 500X10MG TBC kód SÚKL: 0145155

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze a chronické stabilní a vazospastické anginy pectoris.

AMLODIPIN IVOWEN 5 mg

83/354/10-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko

S: Amlodipini besilas 6.94 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bíle zbarvené, kulaté bikonvexní tablety, s vyraženým "5" na straně jedné a dělicí rýhou na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVdC/Al blistr.

HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0145126
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0145127
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0145128
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145129
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0145130
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0145131
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145132
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145133
POR TBL NOB 180X5MG BLI kód SÚKL: 0145134

POR TBL NOB 28X5MG TBC kód SÚKL: 0145135
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0145136
POR TBL NOB 56X5MG TBC kód SÚKL: 0145137
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0145138
POR TBL NOB 180X5MG TBC kód SÚKL: 0145139
POR TBL NOB 500X5MG TBC kód SÚKL: 0145140

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze a chronické stabilní a vazospastické anginy pectoris.

AZITROMYCIN MYLAN 500 mg

15/322/10-C

DR: OE RP: I

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

S: Azithromycinum monohydricum 512 mg
(odp. Azithromycinum 500 mg)

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

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 2X500MG BLI kód SÚKL: 0153972
POR TBL FLM 3X500MG BLI kód SÚKL: 0153973
POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0153974
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0153975
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0153976
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0153977
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0153978
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0153979

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba infekce dolních cest dýchacích, infekce horních cest dýchacích, akutního zánětu středního ucha, infekce kůže a měkkých tkání mírné až střední intenzity, nekomplikovaných případů uretritidy a cervicitidy způsobené Chlamydia trachomatis.

BRONCHIPRET TYMIÁN A BŘEČŤAN SIRUP

94/352/10-C

DR: L

D: BIONORICA AG, NEUMARKT, Německo

S: Thymi extractum fluidum 1:2-2,5 16.949 g
Hederae helicis folii extractum fluidum 1:1 1.6949 g v 100 ml

PP: Světle hnědá, čirá tekutina aromatického pachu a sladké chuti.

Lahvička z hnědého skla, PE kapací vložka, PP šroubovací uzávěr s PE pojistným kroužkem, PP odměrka.

B: POR SIR 1X50ML LAG kód SÚKL: 0136001
POR SIR 1X100ML LAG kód SÚKL: 0136002

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 24, po prvním otevření 6 měsíců

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.
- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
- ZI: K léčbě akutní nekomplikované bronchitidy se zvýšenou produkcí hlenu a léčbě kašle jako symptomu nachlazení u dospělých a dětí od 1 roku.

CELIPROLOL VITABALANS 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/358/10-C

- DR: OE RP: SF
- D: VITABALANC OY, HÄMEENLINNA, Finsko
- S: Celiprololi hydrochloridum 200 mg
- PP: Bílé kulaté konvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru 10 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE kontejner s LDPE uzávěrem, papírová krabička.
- B: POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0153500
POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0153501
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0153502
- IS: Hypotensiva
- ATC: C07AB08
- PE: 36
- ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Hypertenze. Stabilní angina pectoris.

CELIPROLOL VITABALANS 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/359/10-C

- DR: OE RP: SF
- D: VITABALANC OY, HÄMEENLINNA, Finsko
- S: Celiprololi hydrochloridum 400 mg
- PP: Bílé kulaté konvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru 12 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE kontejner s LDPE uzávěrem, papírová krabička.
- B: POR TBL FLM 30X400MG TBC kód SÚKL: 0153503
POR TBL FLM 60X400MG TBC kód SÚKL: 0153504
POR TBL FLM 100X400MG TBC kód SÚKL: 0153505
- IS: Hypotensiva
- ATC: C07AB08
- PE: 36
- ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
- ZI: Hypertenze. Stabilní angina pectoris.

DONEPEZIL MYLAN 10 mg, TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH 06/373/10-C

- DR: O RP: 06/164/09-C
- D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
- S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
- PP: Žluté, kulaté, hladké tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "DL 10" na straně jedné a "M" na straně druhé.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
- B: POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0148744
POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0148745

POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0148746
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148748
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148750
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148752
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148754
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0148756
POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148758
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0148760
POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148762
POR TBL DIS 120X10MG BLI kód SÚKL: 0148764
POR TBL DIS 180X10MG BLI kód SÚKL: 0148766

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Donepezil Mylan je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL MYLAN 5 mg, TABLETY DISPERGOVATELNÉ V ÚSTECH

06/372/10-C

DR: O RP: 06/163/09-C

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

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé, kulaté, hladké tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "DL 5" na straně jedné a "M" na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0148720
POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0148721
POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0148722
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0148724
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0148726
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0148728
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0148730
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0148732
POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0148734
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0148736
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0148738
POR TBL DIS 120X5MG BLI kód SÚKL: 0148740
POR TBL DIS 180X5MG BLI kód SÚKL: 0148742

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Donepezil Mylan je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

EXESTEIA 25 mg

44/367/10-C

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

D: VALEANT CZECH PHARMA 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 14X25MG BLI kód SÚKL: 0147869
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147870
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0147871
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147872
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147873
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147874
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0147875
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0164351
IS: Cytostatica
ATC: L02BG06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky 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.

LETROZOL +PHARMA 2,5 mg

44/362/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2.5 na druhé straně.
PVC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152141
IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Rozšířená adjuvantní léčba časného stádia hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. Léčba první linie pokročilého, hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo při progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. U pacientek s karcinomem prsu bez pozitivního nálezu hormonálních receptorů nebyla účinnost prokázána.

LEVOCETIRIZINE SYNTHON 5 mg

24/360/10-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.
I. PVC/PVDC/: Al blistry
II. oPA/Al/PVC: Al blistry

Jednodávkové blistry 30x1 tbl

- B: POR TBL FLM 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0140743
POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0140744
POR TBL FLM 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0140745
POR TBL FLM 15X5MG I BLI kód SÚKL: 0140746
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0140747
POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0140748
POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0140749
POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0140750
POR TBL FLM 40X5MG I BLI kód SÚKL: 0140751
POR TBL FLM 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0140752
POR TBL FLM 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0140753
POR TBL FLM 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0140754
POR TBL FLM 70X5MG I BLI kód SÚKL: 0140755
POR TBL FLM 90X5MG I BLI kód SÚKL: 0140756
POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0140757
POR TBL FLM 112X5MG I BLI kód SÚKL: 0140758
POR TBL FLM 120X5MG I BLI kód SÚKL: 0140759
POR TBL FLM 30X1X5MG I BLI kód SÚKL: 0140760
POR TBL FLM 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0140761
POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0140762
POR TBL FLM 14X5MG II BLI kód SÚKL: 0140763
POR TBL FLM 15X5MG II BLI kód SÚKL: 0140764
POR TBL FLM 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0140765
POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0140766
POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0140767
POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0140768
POR TBL FLM 40X5MG II BLI kód SÚKL: 0140769
POR TBL FLM 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0140770
POR TBL FLM 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0140771
POR TBL FLM 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0140772
POR TBL FLM 70X5MG II BLI kód SÚKL: 0140773
POR TBL FLM 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0140774
POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0140775
POR TBL FLM 112X5MG II BLI kód SÚKL: 0140776
POR TBL FLM 120X5MG II BLI kód SÚKL: 0140777
POR TBL FLM 30X1X5MG II BLI kód SÚKL: 0140778
POR TBL FLM 1X5MG I BLI kód SÚKL: 0164352
POR TBL FLM 2X5MG I BLI kód SÚKL: 0164353
POR TBL FLM 4X5MG I BLI kód SÚKL: 0164354
POR TBL FLM 5X5MG I BLI kód SÚKL: 0164355
POR TBL FLM 1X5MG II BLI kód SÚKL: 0164356
POR TBL FLM 2X5MG II BLI kód SÚKL: 0164357
POR TBL FLM 4X5MG II BLI kód SÚKL: 0164358
POR TBL FLM 5X5MG II BLI kód SÚKL: 0164359

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.

MADINELLE 0,03 mg/2 mg

17/124/10-C

DR: O RP: 17/101/02-C
D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, Německo
S: Ethinylestradiolum 0.03 mg
 Chlormadinoni acetat 2 mg
PP: Kulaté růžové potahované tablety.
 Průhledný PVC/PE/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0148005
 POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0148006
 POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0148007
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu.
ZR: Hormonální antikoncepce.

ROSUMOP 10 mg

31/364/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Rosuvastatinum calcicum 10.396 mg
 (odp. Rosuvastatinum 10 mg)
PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 10" na jedné straně.
 1) OPA/Al/PVC/Al blistr.
 2) HDPE láhev s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0145545
 POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145546
 POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145547
 POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0145548
 POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145549
 POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145550
 POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145551
 POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0145552
 POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145553
 POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0145554
 POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145555
 POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0145556
 POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0145557
 POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145558
 POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0145559
 POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0145560
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 24, HDPE lahve – po prvním otevření 3 měsíce.
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako

doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUMOP 20 mg

31/365/10-C

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

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

S: Rosuvastatinum calcicum 20.792 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 20" na jedné straně.

1) OPA/Al/PVC/Al blistr.

2) HDPE láhev s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0145561
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145562
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145563
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0145564
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145565
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145566
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145567
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0145568
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0145569
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0145570
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0145571
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0145572
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0145573
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145574
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0145575
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0145576

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24, HDPE lahve – po prvním otevření 3 měsíce.

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUMOP 40 mg

31/366/10-C

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

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

S: Rosuvastatinum calcicum 41.584 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 40" na jedné straně.

1) OPA/Al/PVC/Al blistr.

2) HDPE láhev s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0145577
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0145578
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145579

POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0145580
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0145581
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145582
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145583
POR TBL FLM 42X40MG BLI kód SÚKL: 0145584
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0145585
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0145586
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0145587
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0145588
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0145589
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0145590
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0145591
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0145592

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24, HDPE lahve – po prvním otevření 3 měsíce.

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUMOP 5 mg

31/363/10-C

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

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

S: Rosuvastatinum calcicum 5.198 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Kulaté potahované tablety světlehnědé barvy s vyraženým označením "RSV 5" na jedné straně.

1) OPA/Al/PVC/Al blistr.

2) HDPE láhev s PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0160392
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0160393
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0160394
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0160395
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0160396
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160397
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0160398
POR TBL FLM 42X5MG BLI kód SÚKL: 0160399
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0160400
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0160401
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0160402
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0160403
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0160404
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0160405
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0160406
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0160407

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24, HDPE lahve – po prvním otevření 3 měsíce.
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN 10 mg 1A PHARMA

31/369/10-C

DR: O RP: 31/314/03-C
D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
S: Rosuvastatinum calcicum 10.396 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)
PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 10" na jedné straně.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0145593
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145594
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145595
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145596
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145597
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145598
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0145599
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145600
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145601

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN 20 mg 1A PHARMA

31/370/10-C

DR: O RP: 31/315/03-C
D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
S: Rosuvastatinum calcicum 20.792 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)
PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 20" na jedné straně.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0145602
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145603
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145604
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145605
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145606
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145607
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0145608

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0145609
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145610

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN 40 mg 1A PHARMA

31/371/10-C

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

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Rosuvastatinum calcicum 41.584 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Kulaté potahované tablety hnědé barvy s vyraženým označením "RSV 40" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0145611
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0145612
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145613
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0145614
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145615
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145616
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0145617
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0145618
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0145619

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

ROSUVASTATIN 5 mg 1A PHARMA

31/368/10-C

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

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Rosuvastatinum calcicum 5.198 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)

PP: Kulaté potahované tablety světlehnědé barvy s vyraženým označením "RSV 5" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0160408
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0160409
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0160410

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0160411
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0160412
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0160413
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0160414
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0160415
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0160416

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie (typ IIa) nebo smíšené dyslipidémie (typ IIb) jako doplněk k dietním opatřením v případech, kdy odpověď na samotnou dietu a tělesnou aktivitu není uspokojivá. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie jako doplněk diety nebo v kombinaci s jinou hypolipidemickou léčbou (např. LDL aferézou), nebo samostatně, pokud se tyto nedoporučují.

TRAMADOL/PARACETAMOL BILLEV PHARMA 37,5 mg/325 mg 65/342/10-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: BILLEV PHARMA APS, JÆGERSPRIS, Dánsko

S: Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg
Paracetamolium 325 mg

PP: Potahované tablety broskvové barvy a tvaru tobolky, z jedné strany vyraženo T37.5, z druhé strany vyraženo A325.

Blistr (bezbarvý průhledný PVC/Al), papírová krabička.

I. HDPE obal na tablety s PP uzávěrem.

II. HDPE obal na tablety s PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0153266
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0153267
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0153268
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0153269
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0153270
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0153271
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0153272
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0153273
POR TBL FLM 10 TBC I kód SÚKL: 0153274
POR TBL FLM 100 TBC II kód SÚKL: 0153275

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 24, 50 dní od prvního otevření.

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Přípravek Tramadol/Paracetamol Billeev Pharma je určen k symptomatické léčbě bolesti střední až silné intenzity.

ZOMACTON 10 mg

56/353/10-C

DR: S

D: FERRING GMBH, KIEL, Německo

S: Somatropinum 30 ut
(odp. Somatropinum 10 mg)

PP: Bílý až nažedlý lyofilizát.
Čirý bezbarvý roztok.

1) sada pro použití bez aplikátoru:

prášek: lahvička (sklo typu I) s gumovým uzávěrem (halobutyl polymer) s kombinací s Al krytem a odklápěcím víčkem (plast)

rozpouštědlo: předplněná injekční stříkačka (sklo typu I) s gumovým tip uzávěrem (halobutyl polymer), gumový uzávěr (halobutyl polymer) a konektor pro přenesení rozpouštědla (polykarbonát)

2) sada pro použití s bezjehlovým aplikátorem ZomaJet Vision X:

prášek: lahvička (sklo typu I) s gumovým uzávěrem (halobutyl polymer) s kombinací s Al krytem a odklápěcím víčkem (plast)

rozpouštědlo: předplněná injekční stříkačka (sklo typu I) s gumovým uzávěrem (halobutyl polymer), gumový uzávěr (halobutyl polymer) a adaptér na lahvička (polykarbonát a silikonová guma)

B: INJ PSO LQF 1X10MG+1X1ML VIA kód SÚKL: 0134525

INJ PSO LQF 3X10MG+3X1ML VIA kód SÚKL: 0134526

INJ PSO LQF 5X10MG+5X1ML VIA kód SÚKL: 0134527

INJ PSO LQF 1X10MG+1X1ML VIA kód SÚKL: 0164383

INJ PSO LQF 3X10MG+3X1ML VIA kód SÚKL: 0164384

INJ PSO LQF 5X10MG+5X1ML VIA kód SÚKL: 0164385

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01AC01

PE: 24, po naředění se roztok musí použít během 28 dní.

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C), lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po naředění se musí přípravek uchovávat ve svislé poloze v chladničce při teplotě 2°C až 8 °C.

ZI: Léčba dětí s poruchou růstu v důsledku neodpovídajícího výdeje růstového hormonu nebo u dívek s Turnerovým syndromem. Léčba dospělých při nedostatku růstového hormonu zjištěném již v dětství nebo při nedostatku růstového hormonu vzniklého v dospělosti v důsledku známého hypotalamo-hypofyzárního onemocnění.
