

APO-AMISULPRID 100 mg

68/251/10-C

DR: O RP: 68/011/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Amisulpridum 100 mg

PP: Bílé kulaté tablety s dělicí rýhou na jedné straně a vyraženým A100 na straně druhé.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0145285

POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0145286

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Apo-Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie.

APO-AMISULPRID 200 mg

68/252/10-C

DR: O RP: 68/459/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Amisulpridum 200 mg

PP: Bílé kulaté tablety s dělicí rýhou na jedné straně a vyraženým A200 na straně druhé.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/PVC blistr.

B: POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0145287

POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0145288

POR TBL NOB 90X200MG BLI kód SÚKL: 0145289

POR TBL NOB 100X200MG BLI kód SÚKL: 0145290

POR TBL NOB 150X200MG BLI kód SÚKL: 0145291

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Apo-Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie.

APO-AMISULPRID 400 mg

68/253/10-C

DR: O RP: 68/012/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Amisulpridum 400 mg

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety ve tvaru tobolky s dělicí rýhou na jedné straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0145292

POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0145293

POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0145294

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Apo-Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie.

APO-AMISULPRID 50 mg

68/250/10-C

DR: O RP: 68/458/99-C
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Amisulpridum 50 mg
PP: Bílé kulaté tablety s dělicí rýhou na jedné straně a vyraženým A50 na straně druhé.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.
B: POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0145282
POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0145283
POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0145284
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AL05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Apo-Amisulprid je indikován k léčbě akutní i chronické schizofrenie.

CARBOSOL 10 mg/ml

44/247/10-C

DR: OE RP: Francie
D: ESP PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Carboplatinum 50 mg v 5 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok prostý částic.
Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem s polypropylenovým krytem oranžové barvy. Lahvičky budou baleny s nebo bez ochranného plastového přebalu.
B: INF CNC SOL 1X50MG/5ML VIA kód SÚKL: 0138235
INF CNC SOL 1X150MG/15ML VIA kód SÚKL: 0138236
INF CNC SOL 1X450MG/45ML VIA kód SÚKL: 0138237
INF CNC SOL 1X600MG/60ML VIA kód SÚKL: 0138238
INF CNC SOL 1X600MG/60ML PREBA VIA kód SÚKL: 0154735
INF CNC SOL 1X50MG/5ML PREBAL VIA kód SÚKL: 0154736
INF CNC SOL 1X150MG/15ML PREBA VIA kód SÚKL: 0154737
INF CNC SOL 1X450MG/45ML PREBA VIA kód SÚKL: 0154738
IS: Cytostatica
ATC: L01XA02
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Carbosol 10 mg/ml je indikován k léčbě:
1. pokročilého karcinomu vaječníku epitelového původu v: a) první linii léčby b) druhé linii léčby po selhání jiných terapií
2. malobuněčného karcinomu plic.

DOXORUBICIN MEDAC 2 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

44/254/10-C

DR: OWE RP: NL
D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH,
HAMBURG, Německo
S: Doxorubicini hydrochloridum 10 mg
(odp. Doxorubicinum 9.35 mg) v 5 ml
PP: Čirý, červený roztok, prakticky bez částic.
Bezbarvá skleněná injekční lahvička typu I s nominálním objemem 5 ml, 10 ml, 25 ml, 75 ml či 100 ml; chlorobutylová pryžová zátká s ETFE vrstvou.

B: INF SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0158134
INF SOL 5X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0158135
INF SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0158136
INF SOL 5X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0158137
INF SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0158138
INF SOL 5X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0158139
INF SOL 1X75ML/150MG VIA kód SÚKL: 0158140
INF SOL 5X75ML/150MG VIA kód SÚKL: 0158141
INF SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0158142
INF SOL 5X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0158143

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 24

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

ZI: Doxorubicin je cytostatikum indikované při následujících neoplastických stavech:

- Malobuněčný karcinom plic (SCLC)
- Rakovina prsu
- Rekurentní karcinom vaječníku
- Systémová léčba lokálního pokročilého nebo metastazovaného karcinomu močového měchýře
- Intravezikální profylaxe rekurencí povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci
- Neoadjuvantní a adjuvantní léčba osteosarkomu
- Pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých
- Ewingův sarkom
- Hodgkinova choroba
- Nehodgkinský lymfom
- Akutní lymfatická leukémie
- Akutní myeloblastická leukémie
- Pokročilý mnohočetný myelom
- Pokročilý nebo rekurentní karcinom endometria
- Wilmsův tumor
- Pokročilý papilární/folikulární karcinom štítné žlázy
- Anaplastický karcinom štítné žlázy
- Pokročilý neuroblastom

Doxorubicin se často používá v kombinovaných chemoterapeutických režimech společně s dalšími cytostatiky.

EMANERA 20 mg

09/248/10-C

DR: O RP: 09/077/01-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21.688 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)

PP: Světle-růžová tvrdá enterosolventní tobolka obsahující bílé až téměř bílé pelety.

1) OPA-ALU-PE+vysoušedlo/ALU-PE blistr.

2) HDPE lahvička uzavřená PP uzávěrem s vysoušedlem.

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0147913

POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0147914

POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0147915

POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147916
POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0147917
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0147918
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0147919
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0147920
POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0147921
POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0147922
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0147923
POR CPS ETD 98X20MG TBC kód SÚKL: 0147924

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (GERD) - léčba a prevence erozivní refluxní ezofagitidy, léčba GERD. Léčba duodenálních vředů a prevence recidivy peptických vředů souvisejících s *Helicobacter pylori*. Prevence a léčba žaludečních vředů souvisejících s léčbou nesteroidními protizánětlivými léky. Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.

EMANERA 40 mg

09/249/10-C

DR: O RP: 09/078/01-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Esomeprazolom magnesticum dihydricum 43.376 mg
(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Narůžovělá tvrdá enterosolventní tobolka obsahující bílé až téměř bílé pelety.
1) OPA-ALU-PE+vysoušedlo/ALU-PE blistr.
2) HDPE lahvička uzavřená PP uzávěrem s vysoušedlem.

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0147925
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0147926
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0147927
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0147928
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0147929
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0147930
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0147931
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0147932
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0147933
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0147934
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0147935
POR CPS ETD 98X40MG TBC kód SÚKL: 0147936

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba (GERD) - léčba a prevence erozivní refluxní ezofagitidy, léčba GERD. Léčba duodenálních vředů a prevence recidivy peptických

vředů souvisejících s *Helicobacter pylori*. Prevence a léčba žaludečních vředů souvisejících s léčbou nesteroidními protizánětlivými léky. Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.
