

ATORVASTATIN EGIS 10 mg

31/395/10-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté, lehce bikonvexní potahované tablety, na jedné straně se stylizovaným "E" a "541", na druhé straně bez označení.
Hnědá skleněná lahvička uzavřená hliníkovou folií a bílým PP šroubovacím uzávěrem, s antioxidantní vložkou (bílý plastový válec), papírová krabička.
OPA/Al/PVdC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0147576

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0164391

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0164392

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24 – lahvička, 30 dnů po prvním otevření,
12 - blistr

ZS: Lahvička - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí; lahvičku po použití pečlivě uzavřete.

Blistr - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin EGIS je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku. Atorvastatin EGIS je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Atorvastatin EGIS je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN EGIS 20 mg

31/396/10-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté, lehce bikonvexní potahované tablety, na jedné straně se stylizovaným "E" a "542", na druhé straně bez označení.
Hnědá skleněná lahvička uzavřená hliníkovou folií a bílým PP šroubovacím uzávěrem, s antioxidantní vložkou (bílý plastový válec), papírová krabička.
OPA/Al/PVdC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0147577

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0164389

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0164390

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

- PE: 24 – lahvička, 30 dnů po prvním otevření,
12 - blistr
- ZS: Lahvička - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí;
lahvičku po použití pečlivě uzavřete.
Blistr - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
- ZI: Hypercholesterolemie:
Atorvastatin EGIS je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku. Atorvastatin EGIS je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.
Prevence kardiovaskulárních onemocnění:
Atorvastatin EGIS je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN EGIS 40 mg

31/397/10-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

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

PP: Bílé nebo téměř bílé, podlouhlé, lehce bikonvexní potahované tablety, na jedné straně se stylizovaným "E" a "543", na druhé straně s půlicí rýhou. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Hnědá skleněná lahvička uzavřená hliníkovou folií a bílým PP šroubovacím uzávěrem, s antioxidační vložkou (bílý plastový válec), papírová krabička.

OPA/Al/PVdC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0147578

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0164393

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0164394

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24 – lahvička, 60 dnů po prvním otevření,
12 - blistr

ZS: Lahvička - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí;
lahvičku po použití pečlivě uzavřete.

Blistr - přípravek uchovávejte v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin EGIS je indikován se současně navrhovanou dietou ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku. Atorvastatin EGIS je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL

aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Atorvastatin EGIS je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

BUPRENORPHINE SMB 0,4 mg

19/411/10-C

DR: O RP: 19/137/00-C

D: LABORATOIRES S.M.B. S.A., BRUSEL, Belgie

S: Buprenorphini hydrochloridum 0.432 mg
(odp. Buprenorphinum 0.4 mg)

PP: Téměř bílé až hnědavé, kulaté, ploché sublingvální tablety s průměrem 3,5 mm.
Blistr PVC/PVDC - Al.

B: ORM TBL SLG 7X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134560
ORM TBL SLG 14X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134561
ORM TBL SLG 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134562
ORM TBL SLG 70X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134563
ORM TBL SLG 280X0.4MG BLI kód SÚKL: 0134564

IS: Antidota,detoxicantia

ATC:N07BC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

BUPRENORPHINE SMB 2 mg

19/412/10-C

DR: O RP: 19/138/00-C

D: LABORATOIRES S.M.B. S.A., BRUSEL, Belgie

S: Buprenorphini hydrochloridum 2.16 mg
(odp. Buprenorphinum 2 mg)

PP: Téměř bílé až hnědavé, oválné, ploché sublingvální tablety s délkou 10 mm a šířkou 5 mm.
Blistr PVC/PVDC - Al.

B: ORM TBL SLG 7X2MG BLI kód SÚKL: 0134565
ORM TBL SLG 14X2MG BLI kód SÚKL: 0134566
ORM TBL SLG 28X2MG BLI kód SÚKL: 0134567
ORM TBL SLG 70X2MG BLI kód SÚKL: 0134568
ORM TBL SLG 280X2MG BLI kód SÚKL: 0134569

IS: Antidota,detoxicantia

ATC:N07BC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

BUPRENORPHINE SMB 8 mg

19/413/10-C

DR: O RP: 19/139/00-C

D: LABORATOIRES S.M.B. S.A., BRUSEL, Belgie

S: Buprenorphini hydrochloridum 8.64 mg
(odp. Buprenorphinum 8 mg)

PP: Téměř bílé až hnědavé, oválné, ploché sublingvální tablety s délkou 14 mm a šířkou 7 mm.

Blistr PVC/PVDC - Al.

B: ORM TBL SLG 7X8MG BLI kód SÚKL: 0134570
ORM TBL SLG 14X8MG BLI kód SÚKL: 0134571
ORM TBL SLG 28X8MG BLI kód SÚKL: 0134572
ORM TBL SLG 70X8MG BLI kód SÚKL: 0134573
ORM TBL SLG 280X8MG BLI kód SÚKL: 0134574

IS: Antidota, detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci specializované medicínské, sociální a psychologické péče.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

DONEPEZIL BLUEFISH 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/399/10-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "10" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC/Al blistr.

HDPE lahvička, PP uzávěr s těsnící vložkou.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153444
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153445
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153446
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0153447

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL BLUEFISH 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/398/10-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

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

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "5" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC/Al blistr.
HDPE lahvička, PP uzávěr s těsnicí vložkou.
B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0153440
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0153441
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0153442
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0153443
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

EXEMESTAN-RATIOPHARM 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/379/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Exemestanum 25 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "E25", druhá strana hladká
Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 15X25MG BLI kód SÚKL: 0147514
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0147515
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0147516
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0147517
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0147518
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0147519
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0164386
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0164387
IS: Cytostatica
ATC: L02BG06
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
ZI: Přípravek Exemestan-ratiopharm 25 mg je indikován k adjuvantní léčbě žen po menopauze, které mají invazivní časný estrogen receptor-pozitivní karcinom prsu a kterým byl po dobu 2-3 let podáván tamoxifen jako počáteční adjuvantní terapie. Exemestan-ratiopharm 25 mg je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prsu u žen v přirozené nebo uměle navozené menopauze, jejichž onemocnění progredovalo po absolvované antiestrogenové terapii. Účinnost léčby u pacientek s estrogen receptor-negativním statutem nebyla prokázána.

FLUCONAZOL KABI 2 mg/ml

26/374/10-C

DR: O RP: 26/148/91-C
D: FRESENIUS KABI S.R.O., Česká republika
S: Fluconazolum 100 mg v 50 ml
PP: Čirý bezbarvý roztok.
Roztok je izoosmotický a jeho pH je 4,0 - 8,0.
LDPE lahve.
B: INF SOL 1X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0131248
INF SOL 25X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0131249
INF SOL 1X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0131250
INF SOL 25X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0133064

INF SOL 1X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0133065
INF SOL 20X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0133066
INF SOL 10X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164395
INF SOL 20X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164396
INF SOL 30X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164397
INF SOL 40X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164398
INF SOL 50X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164399
INF SOL 60X50ML/100MG LAG kód SÚKL: 0164400
INF SOL 10X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164401
INF SOL 20X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164402
INF SOL 30X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164403
INF SOL 40X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164404
INF SOL 50X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164405
INF SOL 60X100ML/200MG LAG kód SÚKL: 0164406
INF SOL 10X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0164407
INF SOL 30X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0164409
INF SOL 40X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 0164410
INF SOL 25X200ML/400MG LAG kód SÚKL: 1131248

IS: Antimycotica (lokální i celková)

ATC: J02AC01

PE: 36

ZS: Chránit před mrazem. Uchovávání otevřených lahviček nebo naředěného léčivého přípravku viz bod. 6.3.

ZI: Léčba mykóz vyvolaných kvasinkami typu Candida, Cryprococcus a ostatními citlivými kvasinkami, zejména:

- systémové kandidózy (včetně diseminované hluboké infekce a peritonitidy)
- těžkých slizničních kandidóz (včetně orofaryngeální a ezofageální kandidózy a neinvazní bronchopulmonální kandidózy), tam kde perorální léčba není možná
- kryptokokové meningitidy
- profylaxe hlubokých kandidových infekcí (zvláště Candida albicans) u pacientů s neutropenií po transplantaci kostní dřeně.

GLICLAZIDE GENTIAN GENERICS 30 mg

18/408/10-C

DR: O RP: 18/469/00-C

D: GENTIAN GENERICS LIMITED, LIVERPOOL, Velká Británie

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní tablety velikosti 4,5 x 10,1 mm s označením "G" na jedné straně.

Průhledné Al/PVC-PVDC blistry.

Bílé HDPE lahvičky s LDPE zaklapávacím bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0145368
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0145369
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0145370
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0145371
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0145372
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0145373
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0145374
POR TBL RET 98X30MG BLI kód SÚKL: 0145375
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0145376
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0145377

POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0145378
POR TBL RET 30X30MG TBC kód SÚKL: 0145379
POR TBL RET 100X30MG TBC kód SÚKL: 0145380
POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0145381

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Al/PVC-PVDC blistr:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Lahvička z HDPE:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Non-inzulin dependentní diabetes mellitus (2.typu) u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

GLICLAZIDE SR POLPHARMA

18/410/10-C

DR: O RP: 18/469/00-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní tablety velikosti 4,5 x 10,1 mm s označením "G" na jedné straně.

Průhledné Al/PVC-PVDC blistry.

Bílé HDPE lahvičky s LDPE zaklapávacím bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0145354
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0145355
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0145356
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0145357
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0145358
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0145359
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0145360
POR TBL RET 98X30MG BLI kód SÚKL: 0145361
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0145362
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0145363
POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0145364
POR TBL RET 30X30MG TBC kód SÚKL: 0145365
POR TBL RET 100X30MG TBC kód SÚKL: 0145366
POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0145367

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

ZS: Al/PVC-PVDC blistr:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

Lahvička z HDPE:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Non-inzulin dependentní diabetes mellitus (2.typu) u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

IBANDRONIC ACID SANDOZ 2 mg/2 ml

87/356/10-C

DR: OC RP: 96/012/004-EU1

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

S: Natrii ibandronas monohydricus 2.25 mg
(odp. Acidum ibandronicum 2 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.
2 ml skleněné ampulky (typ I).

B: INF CNC SOL 1X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0143645
INF CNC SOL 3X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0143646
INF CNC SOL 5X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0143647
INF CNC SOL 10X2ML/2MG AMP kód SÚKL: 0143648

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Ibandronic Acid Sandoz je indikován při

- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázemi,
- léčbě hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

IBANDRONIC ACID SANDOZ 6 mg/6 ml

87/357/10-C

DR: OC RP: 96/012/011-EU1

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

S: Natrii ibandronas monohydricus 6.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 6 mg) v 6 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Skleněné injekční lahvičky (typ I) uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem s polypropylenovým krytem.

B: INF CNC SOL 1X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0143649
INF CNC SOL 3X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0143650
INF CNC SOL 5X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0143651
INF CNC SOL 10X6ML/6MG VIA kód SÚKL: 0143652

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Ibandronic Acid Sandoz je indikován při

- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázemi,
- léčbě hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

NORMODIAB 30 mg

18/400/10-C

DR: O RP: 18/469/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní tablety velikosti 4,5 x 10,1 mm s označením "G" na jedné straně.

Průhledné Al/PVC-PVDC blistry.

Bílé HDPE lahvičky s LDPE uzávěrem.

B: POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0145397
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0145398
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0145399
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0145400
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0145401
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0145402
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0145403
POR TBL RET 98X30MG BLI kód SÚKL: 0145404
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0145405
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0145406
POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0145407
POR TBL RET 30X30MG TBC kód SÚKL: 0145408
POR TBL RET 100X30MG TBC kód SÚKL: 0145409
POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0145410

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 24

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

Lahvička: uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Non-inzulin dependentní diabetes mellitus (2. typu) u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

OLIMEL N5E

76/387/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1)	100 g
Alaninum	11.9 g
Argininum	8.06 g
Acidum asparticum	2.38 g
Acidum glutamicum	4.11 g
Glycinum	5.7 g
Histidinum	4.91 g
Isoleucinum	4.11 g
Leucinum	5.7 g
Lysini acetat	9.13 g
(odp. Lysinum	6.47 g)
Methioninum	4.11 g
Phenylalaninum	5.7 g
Prolinum	4.91 g
Serinum	3.25 g
Threoninum	4.11 g
Tryptophanum	1.37 g
Tyrosinum	0.21 g
Valinum	5.26 g

Natrii acetat trihydricus	3.74 g
Natrii glycerophosphas hydricus	9.18 g
Kalii chloridum	5.59 g
Magnesii chloridum hexahydricum	2.03 g
Calcii chloridum dihydricum	1.29 g
Glucosum monohydricum	316.25 g
(odp. Glucosum	287.5 g) v 2500 ml

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybavena portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor.

B: INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157104

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157105

INF EML 2X2500ML VAK kód SÚKL: 0157106

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek OLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

OLIMEL N7

76/386/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1)	40 g
Alaninum	6.41 g
Argininum	4.34 g
Acidum asparticum	1.28 g
Acidum glutamicum	2.21 g
Glycinum	3.07 g
Histidinum	2.64 g
Isoleucinum	2.21 g
Leucinum	3.07 g
Lysini acetat	4.88 g
(odp. Lysinum	3.48 g)
Methioninum	2.21 g
Phenylalaninum	3.07 g
Prolinum	2.64 g
Serinum	1.75 g
Threoninum	2.21 g
Tryptophanum	0.74 g

Tyrosinum	0.11 g
Valinum	2.83 g
Glucosum monohydricum	154 g
(odp. Glucosum	140 g) v 1000 ml

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybavena portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0157113

INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157114

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157115

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek OLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

OLIMEL N7E

76/385/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1)	40 g
Alaninum	6.41 g
Argininum	4.34 g
Acidum asparticum	1.28 g
Acidum glutamicum	2.21 g
Glycinum	3.07 g
Histidinum	2.64 g
Isoleucinum	2.21 g
Leucinum	3.07 g
Lysini acetat	4.88 g
(odp. Lysinum	3.48 g)
Methioninum	2.21 g
Phenylalaninum	3.07 g
Prolinum	2.64 g
Serinum	1.75 g
Threoninum	2.21 g
Tryptophanum	0.74 g
Tyrosinum	0.11 g
Valinum	2.83 g
Natrii acetat trihydricus	1.5 g

Natrii glycerophosphas hydricus	3.67 g
Kalii chloridum	2.24 g
Magnesii chloridum hexahydricum	0.81 g
Calcii chloridum dihydricum	0.52 g
Glucosum monohydricum	154 g
(odp. Glucosum	140 g) v 1000 ml

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybavena portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor.

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0157107

INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157108

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157109

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek OLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

OLIMEL N9

76/388/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1)	40 g
Alaninum	8.24 g
Argininum	5.58 g
Acidum asparticum	1.65 g
Acidum glutamicum	2.84 g
Glycinum	3.95 g
Histidinum	3.4 g
Isoleucinum	2.84 g
Leucinum	3.95 g
Lysini acetat	6.32 g
(odp. Lysinum	4.48 g)
Methioninum	2.84 g
Phenylalaninum	3.95 g
Prolinum	3.4 g
Serinum	2.25 g
Threoninum	2.84 g
Tryptophanum	0.95 g
Tyrosinum	0.15 g

Valinum	3.64 g
Glucosum monohydricum	121 g
(odp. Glucosum	110 g) v 1000 ml

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybavena portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor.

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0157116

INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157117

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157118

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek OLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

OLIMEL N9E

76/384/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1)	40 g
Alaninum	8.24 g
Argininum	5.58 g
Acidum asparticum	1.65 g
Acidum glutamicum	2.84 g
Glycinum	3.95 g
Histidinum	3.4 g
Isoleucinum	2.84 g
Leucinum	3.95 g
Lysini acetat	6.32 g
(odp. Lysinum	4.48 g)
Methioninum	2.84 g
Phenylalaninum	3.95 g
Prolinum	3.4 g
Serinum	2.25 g
Threoninum	2.84 g
Tryptophanum	0.95 g
Tyrosinum	0.15 g
Valinum	3.64 g
Natrii acetat trihydricus	1.5 g
Natrii glycerophosphas hydricus	3.67 g

Kalii chloridum	2.24 g
Magnesii chloridum hexahydricum	0.81 g
Calcii chloridum dihydricum	0.52 g
Glucosum monohydricum	121 g
(odp. Glucosum	110 g) v 1000 ml

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybavena portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor.

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0157110

INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157111

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157112

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek OLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

PAMOCOMBI 2 mg/0,625 mg

58/402/10-C

DR: O RP: 58/862/99-C

D: PHARMA-REGIST, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)
Indapamidum 0.625 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté lehce bikonvexní tablety se zkosenými hranami a s krátkou rýhou na jedné straně.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0152960

POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0152961

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0152962

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0152963

POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0152964

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0152965

POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0152966

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0152967

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0152968

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek

chráněn před vlhkostí.

ZI: Esenciální hypertenze.

PAMOCOMBI 4 mg/1,25 mg

58/403/10-C

DR: O RP: 58/863/99-C

D: PHARMA-REGIST, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)
Indapamidum 1.25 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté lehce bikonvexní tablety se zkosenými hranami a půlicí rýhou na jedné straně.

Půlicí rýha má usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky. OPA-ALU-PVC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0152969
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0152970
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0152971
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0152972
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0152973
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0152974
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0152975
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0152976
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0152977

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Esenciální hypertenze. Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Pamocombi 4 mg/1,25 mg je určen pro pacienty, kteří nemají adekvátně kontrolovaný krevní tlak samotným perindoprilem.

PAMOCOMBI 8 mg/2,5 mg

58/404/10-C

DR: OW RP: 58/863/99-C

D: PHARMA-REGIST, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)
Indapamidum 2.5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté lehce bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Půlicí rýha má usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky. OPA-ALU-PVC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0152978
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0152979
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0152980
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0152981
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0152982
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0152983
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0152984
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0152985
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0152986

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Esenciální hypertenze. Pamocombi 8 mg/2,5 mg je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a indapamidem, podávaným současně v téže dávce.

PANADOL NOVUM 500 mg

07/246/10-C

DR: OW RP: 07/165/92-C

D: GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, GLAXOSMITHKLINE EXPORT LTD., BRENTFORD, Velká Británie

S: Paracetamolium 500 mg

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety tvaru tobolky, z jedné strany s půlicí rýhou, z druhé strany vyraženo "P" v kruhu.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) bílý neprůhledný PVC/Al blistr, papírová krabička

b) vrstvený sáček (PE/papír) na 2 potahované tablety, papírová krabička

c) neprůhledná HDPE lahvička, PP šroubovací uzávěr s PE vložkou, příbalová informace je na štítku.

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0130572

POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0130573

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0130574

POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0130575

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0130576

POR TBL FLM 6X500MG SCC kód SÚKL: 0169138

POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0169139

POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0169140

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat bez lékařského předpisu (balení 6,10,12,20,24).

Přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením (balení 30).

Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis (balení 100, 300).

ZI: Léčba bolesti mírné až střední intenzity jako je bolest hlavy včetně migrény, bolest zubů, neuralgie různého původu, menstruační bolest, revmatické bolesti zejména bolest při osteoartróze a bolest zad, bolesti kloubů, svalů a bolest v krku doprovázející chřipková onemocnění a akutní záněty horních cest dýchacích. Horečka. Přípravek je určen pro dospělé a děti od 6 let.

PERIOLIMEL N4E

76/389/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olivae et sojae oleum raffinatum (4:1) 30 g

Alaninum 3.66 g

Argininum 2.48 g

Acidum asparticum 0.73 g

Acidum glutamicum 1.26 g

Glycinum 1.76 g

Histidinum	1.51 g
Isoleucinum	1.26 g
Leucinum	1.76 g
Lysini acetat	2.81 g
(odp. Lysinum	1.99 g)
Methioninum	1.26 g
Phenylalaninum	1.76 g
Prolinum	1.51 g
Serinum	1 g
Threoninum	1.26 g
Tryptophanum	0.42 g
Tyrosinum	0.06 g
Valinum	1.62 g
Natrii acetat trihydricus	1.16 g
Natrii glycerophosphas hydricus	1.91 g
Kalii chloridum	1.19 g
Magnesii chloridum hexahydricum	0.45 g
Calcii chloridum dihydricum	0.3 g
Glucosum monohydricum	82.5 g
(odp. Glucosum	75 g)

PP: Vzhled před rekonstitucí:

Roztoky aminokyselin a glukózy jsou čiré, bezbarvé nebo slabě žluté.

Lipidová emulze je homogenní a mléčně bílá.

Vícevrstevný, plastový, tříkomorový vak s vícevrstevnou stěnou. Vnitřní (kontaktní) vrstva materiálu vaku je vyrobena ze směsi polyolefinních kopolymerů a je kompatibilní s roztoky aminokyselin, roztoky glukózy a lipidovými emulzemi. Další vrstvy jsou vyrobeny z EVA (polyetylenvinylacetátu) a z kopolyesteru.

Komora s glukózou je vybavena injekčním portem pro přidávání aditiv.

Komora s aminokyselinami je vybaven portem pro aplikaci, který slouží k zavedení hrotu infuzního setu.

Vak je zabalen do ochranného obalu s kyslíkovou bariérou, který obsahuje váček s absorbentem kyslíku a může obsahovat kyslíkový indikátor.

B: INF EML 6X1000ML VAK kód SÚKL: 0157100

INF EML 4X1500ML VAK kód SÚKL: 0157101

INF EML 4X2000ML VAK kód SÚKL: 0157102

INF EML 2X2500ML VAK kód SÚKL: 0157103

IS: Infundibilia

ATC: B05BA10

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte v ochranném obalu.

ZI: Přípravek PERIOLIMEL je indikován pro parenterální výživu dospělých a dětí starších 2 let v případě, že perorální nebo enterální výživa je nemožná, nedostatečná nebo kontraindikovaná.

PRAZECTOL 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TVRDÉ TOBOLKY 09/406/10-C

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

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21.69 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)

PP: Tobolka s neprůhledným žlutým víčkem a neprůhledným bílým tělem, s černým

potiskem "20 mg" jak na víčku, tak na těle.

PA-ALU-PVC/ALU blistr.

HDPE lahvička obsahující vysoušedlo, uzavřená bílým dětským bezpečnostním uzávěrem. Otevření lahvičky je indikováno porušením ALU těsnicí fólie.

- B: POR CPS ETD 3X20MG BLI kód SÚKL: 0156722
POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0156723
POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156724
POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0156725
POR CPS ETD 25X20MG BLI kód SÚKL: 0156726
POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156727
POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0156728
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0156729
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156730
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0156731
POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0156732
POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0156733
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0156734
POR CPS ETD 140X20MG BLI kód SÚKL: 0156735
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0156736
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0156737
POR CPS ETD 90X20MG TBC kód SÚKL: 0156738
POR CPS ETD 98X20MG TBC kód SÚKL: 0156739

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

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

Lahvička: Uchovávat v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Refluxní choroba jícnu. Eradikace Helicobacter pylori v kombinaci s vhodnými antibakteriálními režimy. Pacienti vyžadující dlouhodobou léčbu nesteroidními antirevmatiky antiflogistiky (NSAID) - prevence a léčba vředů. Prevence opětovného krvácení z žaludečních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.

PRAZECTOL 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TVRDÉ TOBOLKY 09/407/10-C

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

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 43.37 mg
(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Tobolka s neprůhledným žlutým víčkem a neprůhledným žlutým tělem, s černým potiskem "40 mg" jak na víčku, tak na těle.

PA-ALU-PVC/ALU blistr.

HDPE lahvička obsahující vysoušedlo, uzavřená bílým dětským bezpečnostním uzávěrem. Otevření lahvičky je indikováno porušením ALU těsnicí fólie.

- B: POR CPS ETD 3X40MG BLI kód SÚKL: 0156740
POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0156741
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0156742
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0156743
POR CPS ETD 25X40MG BLI kód SÚKL: 0156744

POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0156745
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156746
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0156747
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0156748
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156749
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0156750
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0156751
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0156752
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0156753
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0156754
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0156755
POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0156756
POR CPS ETD 98X40MG TBC kód SÚKL: 0156757

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

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

Lahvička: Uchovávat v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Refluxní choroba jícnu. Eradikace *Helicobacter pylori* v kombinaci s vhodnými antibakteriálními režimy. Pacienti vyžadující dlouhodobou léčbu nesteroidními antirevmatiky antiflogistiky (NSAID) - prevence a léčba vředů. Prevence opětovného krvácení z žaludečních vředů jako pokračování intravenózní léčby. Léčba Zollinger-Ellisonova syndromu.

SAROVEX 75 mg

16/409/10-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko

S: Clopidogreli sulfas 97.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté potahované tablety.

PCTFE/PE/PVC//Al blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0148682

POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0148684

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0148686

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K prevenci atherotrombotických příhod u dospělých osob po infarktu myokardu, po ischemické cévní příhodě nebo s prokázanou chorobou periferních arterií a u pacientů s akutním koronárním syndromem.

SERATIO 100 mg

68/381/10-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

Bílé HDPE lahvičky s bílým, šroubovacím, dětským bezpečnostním PP uzávěrem a páskou originality.

- B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0143975
POR TBL FLM 3X100MG BLI kód SÚKL: 0143976
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0143977
POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0143978
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0143979
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0143980
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0143981
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0143982
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0143983
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0143984
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0143985
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0143986
POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0143987
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0143988
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0143989
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0143990
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0143991
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0143992
POR TBL FLM 240X100MG BLI kód SÚKL: 0143993
POR TBL FLM 30X1X100MG BLI kód SÚKL: 0143994
POR TBL FLM 1001X100MG BLI kód SÚKL: 0143995
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0143996
POR TBL FLM 84X100MG TBC kód SÚKL: 0143997
POR TBL FLM 90X100MG TBC kód SÚKL: 0143998
POR TBL FLM 98X100MG TBC kód SÚKL: 0143999
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0144000
POR TBL FLM 250X100MG TBC kód SÚKL: 0144501
POR TBL FLM 500X100MG TBC kód SÚKL: 0144502
POR TBL FLM 1000X100MG TBC kód SÚKL: 0144503

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Schizofrenie. Bipolární poruchy zahrnující:

- Středně těžké až těžké formy manických epizod u bipolární poruchy.
- Těžké depresivní epizody u bipolární poruchy.
- Prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody u pacientů s bipolární poruchou, kteří reagovali na léčbu quetiapinem.

SERATIO 200 mg

68/382/10-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Quetiapini fumaras 230.26 mg

(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, konvexní, potahované tablety.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

Bílé HDPE lahvičky s bílým, šroubovacím, dětským bezpečnostním PP uzávěrem a páskou originality.

- B: POR TBL FLM 1X200MG BLI kód SÚKL: 0144504
POR TBL FLM 3X200MG BLI kód SÚKL: 0144505
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0144506
POR TBL FLM 7X200MG BLI kód SÚKL: 0144507
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0144508
POR TBL FLM 14X200MG BLI kód SÚKL: 0144509
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0144510
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0144511
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0144512
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0144513
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0144514
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0144515
POR TBL FLM 84X200MG BLI kód SÚKL: 0144516
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0144517
POR TBL FLM 98X200MG BLI kód SÚKL: 0144518
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0144519
POR TBL FLM 120X200MG BLI kód SÚKL: 0144520
POR TBL FLM 180X200MG BLI kód SÚKL: 0144521
POR TBL FLM 240X200MG BLI kód SÚKL: 0144522
POR TBL FLM 30X1X200MG BLI kód SÚKL: 0144523
POR TBL FLM 100X1X200MG BLI kód SÚKL: 0144524
POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0144525
POR TBL FLM 84X200MG TBC kód SÚKL: 0144526
POR TBL FLM 90X200MG TBC kód SÚKL: 0144527
POR TBL FLM 98X200MG TBC kód SÚKL: 0144528
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0144529
POR TBL FLM 250X200MG TBC kód SÚKL: 0144530
POR TBL FLM 500X200MG TBC kód SÚKL: 0144531
POR TBL FLM 1000X200MG TBC kód SÚKL: 0144532

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Schizofrenie. Bipolární poruchy zahrnující:

- Středně těžké až těžké formy manických epizod u bipolární poruchy.
- Těžké depresivní epizody u bipolární poruchy.
- Prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody u pacientů s bipolární poruchou, kteří reagovali na léčbu quetiapinem.

SERATIO 25 mg

68/380/10-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Tmavě broskvově zbarvené, kulaté, potahované tablety.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

Bílé HDPE lahvičky s bílým, šroubovacím, dětským bezpečnostním polypropylenovým uzávěrem a páskou originality.

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0143946
POR TBL FLM 3X25MG BLI kód SÚKL: 0143947
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0143948
POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0143949
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0143950
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0143951
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0143952
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0143953
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0143954
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0143955
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0143956
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0143957
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0143958
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0143959
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0143960
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0143961
POR TBL FLM 120X25MG BLI kód SÚKL: 0143962
POR TBL FLM 180X25MG BLI kód SÚKL: 0143963
POR TBL FLM 240X25MG BLI kód SÚKL: 0143964
POR TBL FLM 30X1X25MG BLI kód SÚKL: 0143965
POR TBL FLM 100X1X25MG BLI kód SÚKL: 0143966
POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0143967
POR TBL FLM 84X25MG TBC kód SÚKL: 0143968
POR TBL FLM 90X25MG TBC kód SÚKL: 0143969
POR TBL FLM 98X25MG TBC kód SÚKL: 0143970
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0143971
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0143972
POR TBL FLM 500X25MG TBC kód SÚKL: 0143973
POR TBL FLM 1000X25MG TBC kód SÚKL: 0143974

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Schizofrenie. Bipolární poruchy zahrnující:

- Středně těžké až těžké formy manických epizod u bipolární poruchy.
- Těžké depresivní epizody u bipolární poruchy.
- Prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody u pacientů s bipolární poruchou, kteří reagovali na léčbu quetiapinem.

SERATIO 300 mg

68/383/10-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Quetiapini fumaras 345.38 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. PVC/PE/PVDC/Al blistr.

II Bílé HDPE lahvičky s bílým, šroubovacím, dětským bezpečnostním PP uzávěrem a páskou originality

B: POR TBL FLM 1X300MG BLI kód SÚKL: 0144533

POR TBL FLM 3X300MG BLI kód SÚKL: 0144534
POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0144535
POR TBL FLM 7X300MG BLI kód SÚKL: 0144536
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0144537
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0144538
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0144539
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0144540
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0144541
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0144542
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0144543
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0144544
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0144545
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0144546
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0144547
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0144548
POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0144549
POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0144550
POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0144551
POR TBL FLM 30X1X300MG BLI kód SÚKL: 0144552
POR TBL FLM 100X1X300MG BLI kód SÚKL: 0144553
POR TBL FLM 60X300MG TBC kód SÚKL: 0144554
POR TBL FLM 84X300MG TBC kód SÚKL: 0144555
POR TBL FLM 90X300MG TBC kód SÚKL: 0144556
POR TBL FLM 98X300MG TBC kód SÚKL: 0144557
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0144558
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0144559
POR TBL FLM 500X300MG TBC kód SÚKL: 0144560
POR TBL FLM 1000X300MG TBC kód SÚKL: 0144561

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Schizofrenie. Bipolární poruchy zahrnující:

- Středně těžké až těžké formy manických epizod u bipolární poruchy.
- Těžké depresivní epizody u bipolární poruchy.
- Prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody u pacientů s bipolární poruchou, kteří reagovali na léčbu quetiapinem.

SUDROC 75 mg

16/401/10-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: MIKLICH LABORATORIOS S.L., MALAGA, Španělsko

S: Clopidogreli sulfas 97.875 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté lehce konvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0144813
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0144814
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0144815
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0144816
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0144817

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0144818
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0144819
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0144820
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0144821
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0144822

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: K prevenci atherotrombotických příhod u dospělých pacientů po infarktu myokardu, po ischemické cévní mozkové příhodě nebo s prokázaným onemocněním periferních cév a u pacientů s akutním koronárním syndromem.

UZARA 40 mg OBALENÉ TABLETY

94/392/10-C

DR: S

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Uzarae extractum siccum (4-6:1) 40 mg

PP: Kulaté bikonvexní bílé obalené tablety.

Al/Al jednodávkový blister, příbalová informace, papírová skládačka.

B: POR TBL OBD 20X40MG BLI kód SÚKL: 0064772

POR TBL OBD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0064773

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní požadavky na uchování.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Nespecifická akutní průjmová onemocnění.

UZARA 40 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

94/393/10-C

DR: S

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Uzarae extractum siccum (4-6:1) 1.201 g v 30 ml

PP: Čirá hnědá tekutina.

Lékovka z hnědého skla, PE nalévací vložka, PP šroubovací uzávěr, PP odměrka, příbalová informace, papírová skládačka.

B: POR SOL 1X30ML VIA kód SÚKL: 0064774

POR SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0064775

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 36, po prvním otevření 12 měsíců

ZS: Žádné zvláštní požadavky na uchování. Po prvním otevření při teplotě do 25°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Nespecifická akutní průjmová onemocnění.

VINORELBINE VIPHARM 10 mg/ml

44/390/10-C

DR: O RP: 44/136/92-S/C

D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko

S: Vinorelbini ditartras 69.25 mg
(odp. Vinorelbinum 50 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý až nažloutlý roztok.

Bezbarvá skleněná lahvička I. třídy se zátkou z šedé butylové pryže potaženou fluororesinem, hliníkový uzávěr, krabička.

B: INF CNC SOL 1X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0134776
INF CNC SOL 1X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0134777

IS: Cytostatica

ATC: L01CA04

PE: 24

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

ZI: Léčba nemalobuněčného karcinomu plic a pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu.

VOLUVEN 10 %

76/417/10-C

DR: S

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

S: Hydroxyethylamylum 50 g
Natrii chloridum 4.5 g v 500 ml

PP: Čirý až slabě opalescentní roztok, bezbarvý až slabě žlutý.

1. Polyolefinový vak (Freeflex) s přebalem
2. Polyethylenová lahev (KabiPac z LDPE)

B: INF SOL 1X500ML VAK kód SÚKL: 0135840
INF SOL 10X500ML VAK kód SÚKL: 0135841
INF SOL 20X500ML VAK kód SÚKL: 0135842
INF SOL 1X500ML LAG kód SÚKL: 0135843
INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0135844
INF SOL 20X500ML LAG kód SÚKL: 0135845

IS: Infundibilia

ATC: B05AA07

PE: 36

ZS: Chránit před mrazem.

Doba použití po prvním otevření:

Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek spotřebován okamžitě. Jestliže není spotřebován okamžitě, podmínky a čas uchovávání jsou na zodpovědnosti uživatele.

ZI: Léčba a prevence hypovolemie a šoku, zvláště jestliže účinek objemu je vyšší než stanovený infundovaný objem. Udržování adekvátního cirkulujícího krevního objemu během chirurgických zákroků.

ZEMPLAR 2 µg/ml INJEKČNÍ ROZTOK

56/391/10-C

DR: S

D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Paricalcitolum 0.002 mg v 1 ml

PP: Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic.
Ampule ze skla typu I.

B: INJ SOL 5X1ML/2RG AMP kód SÚKL: 0158824

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H05BX02

PE: 24, po otevření ihned spotřebovat.

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Paricalcitol je indikován k prevenci a léčbě sekundárního hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s chronickým selháním ledvin.

