

APO-ATORVASTATIN 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/182/10-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum propylenglycolum 11 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "A10" na druhé straně.

1) Al/OPA/PVC//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a LDPE folií.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0147056
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0147057
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147058
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147059
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0147060
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147061
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0147062
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0147063
POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0147064
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0147065

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: 1) Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
2) Uchovávejte plastovou lahvičku řádně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin je indikován jako doplněk diety 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 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:

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

APO-ATORVASTATIN 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/183/10-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum propylenglycolum 22 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "ATV20" na druhé straně.

1) Al/OPA/PVC//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a LDPE folií.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0147066
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0147067
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147068
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0147069
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0147070
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0147071
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0147072
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0147073
POR TBL FLM 90X20MG TBC kód SÚKL: 0147074
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0147075

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: 1) Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
2) Uchovávejte plastovou lahvičku řádně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin je indikován jako doplněk diety 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 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:

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

APO-ATORVASTATIN 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/184/10-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum propylenglycolum 44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "ATV40" na druhé straně.

1)Al/OPA/PVC//Al blistr.

2)HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a LDPE folií.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0147076
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0147077
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0147078
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0147079
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0147080
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0147081
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0147082
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0147083
POR TBL FLM 90X40MG TBC kód SÚKL: 0147084

POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0147085

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: 1) Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
2) Uchovávejte plastovou lahvičku řádně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin je indikován jako doplněk diety 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 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:

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

APO-ATORVASTATIN 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/185/10-C

DR: O RP: 31/397/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Atorvastatinum calcicum propylenglycolum 88 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s označením "APO" na jedné straně a "ATV80" na druhé straně.

1) Al/OPA/PVC//Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a LDPE folií.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0147086

POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0147087

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0147088

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0147089

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0147090

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0147091

POR TBL FLM 500X80MG BLI kód SÚKL: 0147092

POR TBL FLM 30X80MG TBC kód SÚKL: 0147093

POR TBL FLM 90X80MG TBC kód SÚKL: 0147094

POR TBL FLM 100X80MG TBC kód SÚKL: 0147095

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

ZS: 1) Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
2) Uchovávejte plastovou lahvičku řádně uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin je indikován jako doplněk diety 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 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:

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

ATORVASTATIN TEVA 10 mg

31/191/10-C

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

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

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

PP: Bílá až téměř bílá potahovaná tableta ve tvaru tobolky, s vyraženým "93" na jedné straně a "7310" na straně druhé.

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, kontejnery obsahujícími vysoušedlo silikagel a absorbér kyslíku. Vysoušedlo a absorbér kyslíku má být v lahvičce během použití.

B: POR TBL FLM 1X10MG TBC kód SÚKL: 0143147
POR TBL FLM 4X10MG TBC kód SÚKL: 0143148
POR TBL FLM 7X10MG TBC kód SÚKL: 0143149
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0143150
POR TBL FLM 14X10MG TBC kód SÚKL: 0143151
POR TBL FLM 15X10MG TBC kód SÚKL: 0143152
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0143153
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0143154
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0143155

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 12

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Atorvastatin 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 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.

Atorvastatin je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN TEVA 20 mg

31/192/10-C

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

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

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

PP: Bílá až téměř bílá potahovaná tableta ve tvaru tobolky, s vyraženým "93" na jedné straně a "7311" na straně druhé.

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, kontejnery obsahujícími vysoušedlo silikagel a absorbér kyslíku. Vysoušedlo a absorbér kyslíku má být v lahvičce během použití.

B: POR TBL FLM 1X20MG TBC kód SÚKL: 0143191
POR TBL FLM 4X20MG TBC kód SÚKL: 0143192
POR TBL FLM 7X20MG TBC kód SÚKL: 0143193
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0143194
POR TBL FLM 14X20MG TBC kód SÚKL: 0143195
POR TBL FLM 15X20MG TBC kód SÚKL: 0143196
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0143197
POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0143198
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0143199

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 12

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25°C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Atorvastatin 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 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.

Atorvastatin je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN TEVA 40 mg

31/193/10-C

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

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

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

PP: Bílá až téměř bílá potahovaná tableta ve tvaru tobolky, s vyraženým "93" na jedné straně a "7312" na straně druhé.

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem, kontejnery obsahujícími vysoušedlo silikagel a absorbér kyslíku. Vysoušedlo a absorbér kyslíku má být v lahvičce během použití.

B: POR TBL FLM 1X40MG TBC kód SÚKL: 0143234
POR TBL FLM 4X40MG TBC kód SÚKL: 0143235
POR TBL FLM 7X40MG TBC kód SÚKL: 0143236
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0143237
POR TBL FLM 14X40MG TBC kód SÚKL: 0143238
POR TBL FLM 15X40MG TBC kód SÚKL: 0143239
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0143240
POR TBL FLM 28X40MG TBC kód SÚKL: 0143241
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0143242

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 12

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Atorvastatin 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 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.

Atorvastatin je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN TEVA 80 mg

31/194/10-C

DR: O RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 82.88 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílá až téměř bílá potahovaná tableta ve tvaru tobolky, s vyraženým "93" na jedné straně a "7313" na straně druhé.

Bílá HDPE lahvička s PP uzávěrem a s nádobkami obsahujícími vysoušedlo silikagel a absorbér kyslíku. Vysoušedlo a absorbér kyslíku má být v lahvičce během použití.

B: POR TBL FLM 1X80MG TBC kód SÚKL: 0143276
POR TBL FLM 4X80MG TBC kód SÚKL: 0143277
POR TBL FLM 7X80MG TBC kód SÚKL: 0143278
POR TBL FLM 10X80MG TBC kód SÚKL: 0143279
POR TBL FLM 14X80MG TBC kód SÚKL: 0143280
POR TBL FLM 15X80MG TBC kód SÚKL: 0143281
POR TBL FLM 20X80MG TBC kód SÚKL: 0143282
POR TBL FLM 28X80MG TBC kód SÚKL: 0143283
POR TBL FLM 30X80MG TBC kód SÚKL: 0143284

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 12

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25°C v původním obalu z důvodu ochrany před

světlem a vlhkostí.

ZI: Atorvastatin 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 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.

Atorvastatin je indikován jako prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

EZETIMIB TEVA 10 mg TABLETY

31/197/10-C

DR: O RP: 31/267/03-C

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

S: Ezetimibum 10 mg

PP: Bílé tablety ve tvaru tobolek, s vyraženým "93" na jedné straně a "A11" na druhé straně.
1. Al/Al blistr.

2. Al/Al blistr s vysoušedlem.

B: POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0143746
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0143747
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0143748
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0143749
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0143750
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0143751
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0143752
POR TBL NOB 84X10MG BLI kód SÚKL: 0143753
POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0143754
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0143755
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0143756
POR TBL NOB 300X10MG BLI kód SÚKL: 0143757
POR TBL NOB 7X10MG BLI kód SÚKL: 0162704
POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0162705
POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0162706
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0162707
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0162708
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0162709
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0162710
POR TBL NOB 84X10MG BLI kód SÚKL: 0162711
POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0162712
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0162713
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0162714
POR TBL NOB 300X10MG BLI kód SÚKL: 0162715

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AX09

PE: 12

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C.

ZI: Primární hypercholesterolemie:
Ezetimib Teva v monoterapii je indikován jako přídatná terapie k dietě u pacientů s primární (heterozygotní familiární nebo nefamiliární) hypercholesterolemií, u kterých není podávání statinu považováno za vhodné nebo není tolerováno.
Studie, prokazující účinnost přípravku Ezetimib Teva při prevenci komplikací aterosklerózy, nebyly dosud dokončeny.

FENOFIX 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/190/10-C

DR: O RP: 31/463/00-C

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

S: Fenofibratum 160 mg

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, potahované tablety označené "93" na jedné straně a "7331" na druhé straně.

Průhledný PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X160MG BLI kód SÚKL: 0141267
POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0141268
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0141269
POR TBL FLM 15X160MG BLI kód SÚKL: 0141270
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0141271
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0141272
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0141273
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0141274
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0141275
POR TBL FLM 84X160MG BLI kód SÚKL: 0141276
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0141277
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0141278

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AB05

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Fenofix je indikován jako doplněk k dietě a ostatním nefarmakologickým metodám při léčbě těžké hypertriglyceridémie s nízkými hladinami, nebo bez, HDL cholesterolu, smíšené hyperlipidémie u pacientů, u kterých je použití statinů kontraindikováno nebo nejsou tolerovány.

GLUCOROS

88/216/10-C

DR: L

D: FORSCHUNGSZENTRUM DRESDEN ROSSENDORF E.V., DRESDEN, Německo

S: Fludeoxyglucosum (18 f) 0.15 gb v 16 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Injekční lahvička pro opakovaný odběr z borosilikátového skla uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovou objímkou.

B: INJ SOL 1X0.15GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0126900
INJ SOL 1X0.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148024
INJ SOL 1X1GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148025
INJ SOL 1X1.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148026
INJ SOL 1X2GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148027
INJ SOL 1X2.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148028
INJ SOL 1X3GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148029

INJ SOL 1X3.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148030
INJ SOL 1X4GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148031
INJ SOL 1X4.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148032
INJ SOL 1X5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148033
INJ SOL 1X5.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148034
INJ SOL 1X6GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148035
INJ SOL 1X6.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148036
INJ SOL 1X7GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148037
INJ SOL 1X7.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148038
INJ SOL 1X8GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148039
INJ SOL 1X8.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148040
INJ SOL 1X9GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148041
INJ SOL 1X9.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148042
INJ SOL 1X10GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148043
INJ SOL 1X10.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148044
INJ SOL 1X11GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148045
INJ SOL 1X11.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148046
INJ SOL 1X12GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148047
INJ SOL 1X12.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148048
INJ SOL 1X13GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148049
INJ SOL 1X13.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148050
INJ SOL 1X14GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148051
INJ SOL 1X14.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148052
INJ SOL 1X15GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148053
INJ SOL 1X15.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148054
INJ SOL 1X16GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148055
INJ SOL 1X16.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148056
INJ SOL 1X17GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148057
INJ SOL 1X17.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148058
INJ SOL 1X18GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148059
INJ SOL 1X18.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148060
INJ SOL 1X19GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148061
INJ SOL 1X19.5GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148062
INJ SOL 1X20GB EXP:H VIA kód SÚKL: 0148063

IS: Radiopharmaca

ATC: V09IX04

PE: 10

ZS: Léčivý přípravek musí být uchováván při teplotě do 25°C v původní lahvičce v původním olověném obalu. Po prvním použití se musí výrobek uchovávat v chladničce při teplotě +2°C až +8°C. Přípravek musí být skladován v souladu s národními předpisy pro radioaktivní materiál.

ZI: Přípravek je diagnostikum pro pozitronovou emisní tomografii (PET).

IBANDRONAT APOTEX 50 mg

87/167/10-C

DR: OC RP: 96/012/009-EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Natrii ibandronas propylenglycolum 65.4 mg
(odp. Acidum ibandronicum 50 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "APO", na druhé straně "IBA 50".

PVC/PVdC - Aluminium blistr.

HDPE lahvička s PP uzávěrem.

- B: POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0140642
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0140643
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0140644
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0140645
POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0140646
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0140647

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Kyselina ibandronová je indikována k prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

IRBEC 150 mg TABLETA

58/210/10-C

DR: OC RP: 97/049/004-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 98X150MG BLI kód SÚKL: 0136422

POR TBL NOB 56X150MG BLI kód SÚKL: 0136423

POR TBL NOB 28X150MG BLI kód SÚKL: 0136424

POR TBL NOB 14X150MG BLI kód SÚKL: 0136425

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBEC 300 mg TABLETA

58/211/10-C

DR: OC RP: 97/049/007-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 14X300MG BLI kód SÚKL: 0136426

POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0136427

POR TBL NOB 56X300MG BLI kód SÚKL: 0136428

POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0136429

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a

diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBEC 75 mg TABLETA

58/209/10-C

DR: OC RP: 97/049/001-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 14X75MG BLI kód SÚKL: 0136418

POR TBL NOB 28X75MG BLI kód SÚKL: 0136419

POR TBL NOB 56X75MG BLI kód SÚKL: 0136420

POR TBL NOB 98X75MG BLI kód SÚKL: 0136421

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN LICONSA 150 mg TABLETA

58/213/10-C

DR: OC RP: 97/049/004-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 14X150MG BLI kód SÚKL: 0136434

POR TBL NOB 28X150MG BLI kód SÚKL: 0136435

POR TBL NOB 56X150MG BLI kód SÚKL: 0136436

POR TBL NOB 98X150MG BLI kód SÚKL: 0136437

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN LICONSA 300 mg TABLETA

58/214/10-C

DR: OC RP: 97/049/007-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 98X300MG BLI kód SÚKL: 0136438

POR TBL NOB 56X300MG BLI kód SÚKL: 0136439

POR TBL NOB 28X300MG BLI kód SÚKL: 0136440

POR TBL NOB 14X300MG BLI kód SÚKL: 0136441

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN LICONSA 75 mg TABLETA

58/212/10-C

DR: OC RP: 97/049/001-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety.

Bílé, neprůhledné PVC-PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 98X75MG BLI kód SÚKL: 0136430

POR TBL NOB 56X75MG BLI kód SÚKL: 0136431

POR TBL NOB 28X75MG BLI kód SÚKL: 0136432

POR TBL NOB 14X75MG BLI kód SÚKL: 0136433

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRON SUCROSE PHARMABIDE 20 mg/ml

12/217/10-C

DR: O RP: 12/051/04-C

D: PHARMABIDE LTD., ATHÉNY, Řecko

S: Ferri oxidum saccharatum qs

(odp. Ferrum-ion (3+) 100 mg) v 5 ml

PP: Tmavě hnědý, neprůhledný vodný roztok.

Ampule z tmavého skla (sklo typ I).

B: INJ SOL+INF CNC SOL 5X5ML AMP kód SÚKL: 0124413

IS: Antianaemica

ATC: B03AC02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C a chraňte před mrazem.

ZI: Iron Sucrose Pharmabide je určený k léčbě deficitu železa v těchto indikacích: tam, kde je z klinického hlediska nutný rychlý přísun železa, u pacientů, kteří netolerují perorální terapii železem nebo nespolupracují, u aktivních zánětlivých onemocnění střevního traktu, kde jsou perorální přípravky železa neúčinné. Diagnóza deficitu železa musí být založena na vhodném laboratorním vyšetření (např. hemoglobin, feritin v séru, železo v séru, atd.).

KETONAL DUO 150 mg

29/205/10-C

DR: L

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Ketoprofenum 150 mg

PP: Tvrdé tobolky s prodlouženým uvolňováním, spodní část průhledná bezbarvá, vrchní část tmavě modrá, obsahující žluté a bílé pelety.

Blistr Al/bezbarvý průhledný PVC/TE/PVDC.

B: POR CPS PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0013210

POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0013211

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE03

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30 °C.

ZI: Symptomatická léčba zánětlivých, degenerativních a metabolických revmatických onemocnění a tlumení bolesti u některých bolestivých syndromů jako jsou revmatoidní artritida, séronegativní spondylartritidy, dna a pseudodna, osteoartróza, mimokloubní revmatismus, vertebrogenní onemocnění, poúrazová bolest kloubů, svalů a pojivových tkání, bolest po ortopedických operacích, bolest při menstruaci a bolest při metastázách u kostních nádorů.

METFORMIN VALE 1000 mg

18/179/10-C

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

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

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

PP: Bílá oválná potahovaná tableta s vyraženým značením "MF" a "3" po stranách půlicí rýhy na jedné straně a značení "G" na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0143453
POR TBL FLM 15X1000MG BLI kód SÚKL: 0143454
POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0143455
POR TBL FLM 28X1000MG BLI kód SÚKL: 0143456
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0143457
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0143458
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0143459
POR TBL FLM 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0143460
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0143461
POR TBL FLM 84X1000MG BLI kód SÚKL: 0143462
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0143463
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0143464
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0143465
POR TBL FLM 180X1000MG TBC kód SÚKL: 0143466
POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0143467
POR TBL FLM 300X1000MG TBC kód SÚKL: 0143468
POR TBL FLM 400X1000MG TBC kód SÚKL: 0143469
POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0143470

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36-blistr, 24-lahvička

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého 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 Vale užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulínem. U dětí starších 10 let a dospívajících se může přípravek užívat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. U diabetiků II. typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první lince s metforminem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací.

METFORMIN VALE 500 mg

18/177/10-C

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

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

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

PP: Bílá podlouhlá potahovaná tableta s vyraženým značením "MF" a "1" po stranách půlicí rýhy na jedné straně a hladká na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0143435
POR TBL FLM 15X500MG BLI kód SÚKL: 0143436
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0143437
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0143438
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0143439
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0143440
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0143441
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0143442
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0143443
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0143444
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0143445
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0143446
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0143447
POR TBL FLM 180X500MG TBC kód SÚKL: 0143448
POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0143449
POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0143450
POR TBL FLM 400X500MG TBC kód SÚKL: 0143451
POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0143452

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36-blistr, 24-lahvička

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého 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 Vale užívat samotné v rámci monoterapie nebo v kombinaci s jinými perorálními léky proti diabetu nebo s inzulinem. U dětí starších deseti let a u dospívajících se mohou potahované tablety přípravku Metformin Vale používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulinem. U diabetiků druhého typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první linii metforminem hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz bod 5.1).

METFORMIN VALE 850 mg

18/178/10-C

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

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 662.9 mg)

PP: Bílá kulatá konvexní potahovaná tableta s vyraženým značením "MF" a "2" na jedné straně tablety a značením "G" na druhé straně.

1. PVC/Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem
- B: POR TBL FLM 10X850MG BLI kód SÚKL: 0143471
POR TBL FLM 15X850MG BLI kód SÚKL: 0143472
POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0143473
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0143474
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0143475
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0143476
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0143477
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0143478
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0143479
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0143480
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0143481
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0143482
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0143483
POR TBL FLM 180X850MG TBC kód SÚKL: 0143484
POR TBL FLM 200X850MG TBC kód SÚKL: 0143485
POR TBL FLM 300X850MG TBC kód SÚKL: 0143486
POR TBL FLM 400X850MG TBC kód SÚKL: 0143487
POR TBL FLM 500X850MG TBC kód SÚKL: 0143488

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 36-blistr, 24-lahvička

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu II. typu, u pacientů, s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie. U dospělých se může přípravek užívat v monoterapii nebo v kombinaci s jinými perorálními antidiabetiky nebo s inzulinem. U dětí starších deseti let a u dospívajících se mohou potahované tablety přípravku Metformin Vale používat v monoterapii nebo v kombinaci s inzulinem. U diabetiků druhého typu s nadváhou léčených po selhání dietních opatření v první linii metforminem hydrochloridem bylo prokázáno snížení diabetických komplikací (viz bod 5.1).

NEOSEPTOLETE DUO MED A CITRON

69/218/10-C

DR: L

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

S: Cetylpyridinii chloridum monohydricum 1.05 mg

(odp. Cetylpyridinii chloridum 1 mg)

Benzocainum 5 mg

PP: Tmavě žluté, kulaté, hladké, bikonvexní pastilky.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: ORM PAS 18 BLI kód SÚKL: 0147036

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R02AA06

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek Neoseptolete Duo med a citron je indikován pro zmírnění bolesti a dezinfekci: při mírných infekcích ústní dutiny a hltanu (faryngitida, laryngitida, event. pomocná léčba na počátku angíny), při zánětech dásní a sliznice dutiny ústní

(stomatitida, gingivitida), pro úlevu od bolestí v krku při nachlazení a chřipce.

RAMIPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID 5 mg/12,5 mg ACTAVIS 58/198/10-C

DR: OW RP: 58/254/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Ramiprilum 5 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové ploché podlouhlé tablety o rozměrech 5x10 mm s půlicí rýhou na jedné straně a na bočních stěnách, označené "R2". Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

ALU/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0137565

POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0137566

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0137567

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0137568

POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0137569

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0137570

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0137571

POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0137572

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA05

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze Fixní kombinovaná dávka je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není možné spolehlivě kontrolovat pouze ramipilem nebo pouze hydrochlorothiazidem.

SIMVASTATIN ORION 10 mg

31/201/10-C

DR: O RP: 31/155/92-A/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Simvastatinum 10 mg

PP: Světle červené kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "01" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147554

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147555

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie. Kardiovaskulární prevence.

SIMVASTATIN ORION 20 mg

31/202/10-C

DR: O RP: 31/155/92-B/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Simvastatinum 20 mg

PP: Světle červené kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "02" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147558
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0147559

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie. Kardiovaskulární prevence.

SIMVASTATIN ORION 40 mg

31/203/10-C

DR: O RP: 31/155/92-C/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Simvastatinum 40 mg

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "03" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0147562
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0147563

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie. Kardiovaskulární prevence.

SIMVASTATIN ORION 80 mg

31/204/10-C

DR: O RP: 31/535/99-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Simvastatinum 80 mg

PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "04" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0147566
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0147567

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie. Léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie. Kardiovaskulární prevence.

ZALEPLON-RICHTER 10 mg TVRDÉ TOBOLKY

57/222/10-C

DR: OC RP: 99/102/004-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Zaleplonum 10 mg

PP: Tobolka má neprůhledné tyrkysové víčko a neprůhledné modré tělo. Tobolka obsahuje světle modrý prášek, který může obsahovat tmavě modře pigmentované částice.

PVC/PVdC/Al, krabička, příbalová informace.

B: POR CPS DUR 7X10MG BLI kód SÚKL: 0152233
POR CPS DUR 14X10MG BLI kód SÚKL: 0152234

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF03

PE: 60

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

ZI: Přípravek Zaleplon-Richter je indikován k léčbě těch pacientů s nespavostí, kteří mají problémy s usínáním. Užívá se jen tehdy, je-li porucha těžká, zneschopňující nebo způsobuje-li extrémní stres.

ZALEPLON-RICHTER 5 mg TVRDÉ TOBOLKY

57/221/10-C

DR: OC RP: 99/102/001-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Zaleplonum 5 mg

PP: Tobolka má neprůhledné tyrkysové víčko a neprůhledné světle modré tělo. Tobolka obsahuje světle modrý prášek, který může obsahovat tmavě modře pigmentované částice.

PVC/PVdC/Al, krabička, příbalová informace.

B: POR CPS DUR 7X5MG BLI kód SÚKL: 0152231

POR CPS DUR 14X5MG BLI kód SÚKL: 0152232

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF03

PE: 60

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

ZI: Přípravek Zaleplon-Richter je indikován k léčbě těch pacientů s nespavostí, kteří mají problémy s usínáním. Užívá se jen tehdy, je-li porucha těžká, zneschopňující nebo způsobuje-li extrémní stres.
