

CELASKON 100 mg OCHUCENÉ TABLETY

86/339/10-C

DR: L

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

S: Acidum ascorbicum 100 mg

PP: Mramorované oranžovo-téměř bílé čočkovité tablety o průměru 9 mm.

Bílá HDPE lahvička s bílým PP šroubovacím uzávěrem opatřeným desikantem (silikagel), pojistnou vložkou a pojistným proužkem.

B: POR TBL NOB 60X100MG TBC kód SÚKL: 0124921

IS: Vitamina, vitagena

ATC: A11GA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřeném původním vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Celaskon 100 mg ochucené tablety se podává u dospělých a u dětí k prevenci nebo terapii stavů nedostatku kyseliny askorbové v organismu, zejména v období zvýšených nároků (v dětství při růstu, v těhotenství, při laktaci, při namáhavé práci, sportu, infekčních nemocech, v rekonvalescenci, při jednostranné stravě, ve stáří, u kuřáků apod.).

DEPAKINE CHRONOSPHERE 500 mg

21/268/10-C

DR: S

D: SANOFI-AVENTIS, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Natrii valproas 500 mg

(odp. Acidum valproicum 145.14 mg

Natrii valproas 333.3 mg)

PP: Malé, téměř bílé až slabě žluté voskovité mikrogranule, které tvoří shluky.

I. Sáček z laminované fólie - papír/Al/Surlyn, papírová krabička

II. Sáček z laminované fólie - papír s vrstvou nitrocelulosity /Al/Surlyn, papírová krabička

B: POR GRA RET 30X500MG SCC I kód SÚKL: 0164074

POR GRA RET 30X500MG SCC II kód SÚKL: 0164080

POR GRA RET 50X500MG SCC I kód SÚKL: 0164085

POR GRA RET 50X500MG SCC II kód SÚKL: 0164091

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AG01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem. Neuchovávat blízko zdrojů tepla.

ZI: Přípravek se užívá k léčbě generalizované a parciální epilepsie a k akutní léčbě a prevenci manické fáze u bipolárních poruch typu I. a II.

GEMCITABIN ACCORD 1 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/321/10-C

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

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 1.139 g

(odp. Gemcitabinum 1 g)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát nebo prášek.
50 ml injekční lahvička z bezbarvého tubulárního skla typu I uzavřená 20 mm šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a 20 mm hliníkovým flip off uzávěrem levandulové barvy.

B: INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0124423

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou, léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po (neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu pankreatu .

GEMCITABIN ACCORD 200 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/320/10-C

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

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát nebo prášek.
10 ml injekční lahvička z bezbarvého tubulárního skla typu I uzavřená 20 mm šedou bromobutylovou pryžovou zátkou a 20 mm hliníkovým flip off uzávěrem tmavě modré barvy.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0124422

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou, léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po (neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu pankreatu .

GLAUCOTENS 0,005 %

64/335/10-C

DR: O RP: 64/164/99-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Latanoprostum 0.125 mg

PP: Oční kapky. Čirý bezbarvý roztok, prakticky bez částic o pH 6,5 - 6,9 a o osmolalitě 250 - 300 mOsmol/kg.
LDPE lahvička s vloženým LDPE kapátkem a HDPE bezpečnostním šroubovacím

uzávěrem.
B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0147249
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0147250
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0164249
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EE01
PE: 36
ZS: Uchovávejte a převázejte v chladu při teplotě 2°C - 8°C, chraňte před světlem. Chraňte před mrazem. Uchovávejte lahvičku v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po prvním otevření: 4 týdny při uchovávání v chladu (2 - 8°C).
ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí.

HEMOSOL B0

87/195/10-C

DR: L
D: GAMBRO LUNDIA AB, LUND, Švédsko
S: Calcii chloridum dihydricum 1.286 g
Magnesii chloridum hexahydricum 508.2 mg
Acidum lacticum s 1.35 g v 250 ml
Natrii chloridum 30.638 g
Natrii hydrogenocarbonas 14.678 g v 4750 ml
PP: Po rekonstituci čirý a bezbarvý roztok.
Dvoukomorový vak (250 ml + 4750 ml) je vyroben z polyvinylchloridu PVC nebo polyolefinu (vícevrstevný polypropylen). Komory jsou odděleny těsnícím spojem nebo odlomitelným hrotem.
Velká komora B (4 750 ml) je opatřena injekčním portem pro přidání medikace po rekonstituci roztoku a také konektorem typu luer pro připojení vaku k vhodnému vedení substitučního roztoku nebo k dialyzační lince.
Vak je přebalen průsvitným obalem z vícevrstevného polymeru.
B: DLP HMD+HFL SOL 2X5000ML VAK kód SÚKL: 0156187
IS: Varia
ATC: B05ZB
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě nad +4°C.
ZI: Substituční roztok při kontinuální hemofiltraci a hemodiafiltraci a dialyzační roztok při kontinuální hemodialýze u akutního renálního selhávání.

MIKSOR 125 mg

15/336/10-C

DR: O RP: 15/061/88-A/C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Cefuroximum axetili 150.37 mg
(odp. Cefuroximum 125 mg)
PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety, na jedné straně vyraženo "125", na druhé "P124".
PVC/PCTFE/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X125MG BLI kód SÚKL: 0138760
POR TBL FLM 12X125MG BLI kód SÚKL: 0138761
POR TBL FLM 14X125MG BLI kód SÚKL: 0138762
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01DC02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba infekce horních cest dýchacích: akutní otitis media, sinusitidy, tonzilitidy a faryngitidy, akutní bakteriální bronchitidy, akutní exacerbace chronické bronchitidy, nekomplikované infekce dolních močových cest: cystitidy, infekce kůže a měkkých tkání: furunkulózy, pyodermie a impetiga, léčba časného stadia Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

MIKSOR 250 mg

15/337/10-C

DR: O RP: 15/061/88-B/C

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

S: Cefuroximum axetili 300.75 mg
(odp. Cefuroximum 250 mg)

PP: Světle modré potahované tablety, na jedné straně vyraženo "250", na druhé "P125".
PVC/PCTFE/Al blistr.

B: POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0138763
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0138764
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0138765
POR TBL FLM 14X250MG BLI kód SÚKL: 0138766
POR TBL FLM 16X250MG BLI kód SÚKL: 0138767
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0138768
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0138769

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba infekce horních cest dýchacích: akutní otitis media, sinusitidy, tonzilitidy a faryngitidy, akutní bakteriální bronchitidy, akutní exacerbace chronické bronchitidy, nekomplikované infekce dolních močových cest: cystitidy, infekce kůže a měkkých tkání: furunkulózy, pyodermie a impetiga, léčba časného stadia Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

MIKSOR 500 mg

15/338/10-C

DR: O RP: 15/061/88-C/C

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

S: Cefuroximum axetili 601.5 mg
(odp. Cefuroximum 500 mg)

PP: Světle modré potahované tablety, na jedné straně vyraženo "500", na druhé "P126".
PVC/PCTFE/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0138770
POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0138771
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0138772
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0138773
POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0138774
POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0138775
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0138776
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0138777

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DC02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba infekce horních cest dýchacích: akutní otitis media, sinusitidy, tonzilitidy a faryngitidy, akutní bakteriální bronchitidy, akutní exacerbace chronické bronchitidy, nekomplikované infekce dolních močových cest: cystitidy, infekce kůže a měkkých tkání: furunkulózy, pyodermie a impetiga, léčba časného stadia Lymeské boreliózy (stadium I) a následná prevence pozdních komplikací u dospělých a dětí nad 12 let.

MONACE COMBI 20 mg/12,5 mg

58/341/10-C

DR: OE RP: S

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Fosinoprilum natricum 20 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle oranžové kulaté tablety o průměru 9 mm s vyraženým označením "FH" na jedné straně.

ALU/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0160477
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0160478
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0160479
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0160480
POR TBL NOB 50 BLI kód SÚKL: 0160481
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0160482
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0160483

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA09

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek MONACE COMBI 20 mg/12,5 mg je indikován pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří nereagovali odpovídajícím způsobem na monoterapii samotným fosinoprilem.

RIVASTIGMIN SYNTHON 2 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 06/333/10-C

DR: OC RP: 98/066/013-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rivastigmini tartras 383.88 mg
(odp. Rivastigminum 240 mg) v 120 ml

PP: Čirý žlutý roztok. pH 3,5 - 4,5.

Lahvička z hnědého skla typu III obsahující 120 ml perorálního roztoku rivastigminu 2 mg/ml. Lahvička je opatřena adaptérem na stříkačku (LDPE) v hrdle lahvičky a dětským bezpečnostním uzávěrem (HDPE). V balení je dávkovací stříkačka (LDPE) pro perorální podání o objemu 3 ml.

B: POR SOL 120ML/240MG LAG kód SÚKL: 0141037

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RIVASTIGMIN SYNTHON HISPANIA 2 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 06/334/10-C

DR: OC RP: 98/066/013-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),
Španělsko

S: Rivastigmini tartras 383.88 mg
(odp. Rivastigminum 240 mg) v 120 ml

PP: Čirý žlutý roztok. pH 3,5 - 4,5.

Lahvička z hnědého skla typu III obsahující 120 ml perorálního roztoku rivastigminu 2 mg/ml. Lahvička je opatřena adaptérem na stříkačku (LDPE) v hrdle lahvičky a dětským bezpečnostním uzávěrem (HDPE). V balení je dávkovací stříkačka (LDPE) pro perorální podání o objemu 3 ml.

B: POR SOL 120ML/240MG LAG kód SÚKL: 0141038

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Chraňte před chladem nebo mrazem.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.
