

CYCLOHEXAL 100

59/281/10-C

DR: L

D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo

S: Ciclosporinum 100 mg

PP: Červenohnědé podlouhlé měkké tobolky (velikost 20) s laserem vytištěným logem Hexalu a "100", obsahující čirý roztok.
Al/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR CPS MOL 50X100MG BLI kód SÚKL: 0017235

POR CPS MOL 100X100MG BLI kód SÚKL: 0017236

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Profylaxe akutní a chronické rejekce transplantátu po alogenní transplantaci ledviny, jater, srdce, plic a pankreatu v kombinaci s dalšími imunosupresivy. Terapie rejekce transplantátu po předchozí léčbě jinými imunosupresivy. Profylaxe a terapie reakce štěpu proti hostiteli po alogenní transplantaci kostní dřeně. Terapie těžké endogenní uveitidy. Terapie nejtěžších forem psoriázy. Terapie steroid -dependentního a steroid-resistentního nefrotického syndromu.

CYCLOHEXAL 25

59/279/10-C

DR: L

D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo

S: Ciclosporinum 25 mg

PP: Červenohnědé podlouhlé měkké tobolky (velikost 5) s laserem vytištěným logem Hexalu a "25", obsahující čirý roztok.
Al/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR CPS MOL 50X25MG BLI kód SÚKL: 0017238

POR CPS MOL 100X25MG BLI kód SÚKL: 0017239

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Profylaxe akutní a chronické rejekce transplantátu ledviny, jater, srdce, plic a pankreatu v kombinaci s dalšími imunosupresivy. Terapie rejekce transplantátu po předchozí léčbě jinými imunosupresivy. Profylaxe a terapie reakce štěpu proti hostiteli po alogenní transplantaci kostní dřeně. Terapie těžké endogenní uveitidy. Terapie nejtěžších forem psoriázy. Terapie steroid- dependentního a steroid-rezistentního nefrotického syndromu.

CYCLOHEXAL 50

59/280/10-C

DR: L

D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo

S: Ciclosporinum 50 mg

PP: Červenohnědé podlouhlé měkké tobolky (velikost 9,5) s laserem vytištěným logem Hexalu a "50", obsahující čirý roztok.
Al/Al blistr, papírová skládačka.

B: POR CPS MOL 50X50MG BLI kód SÚKL: 0017233

POR CPS MOL 100X50MG BLI kód SÚKL: 0017234

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Profylaxe akutní a chronické rejekce transplantátu po alogenní transplantaci ledviny, jater, srdce, plic a pankreatu v kombinaci s dalšími imunosupresivy. Terapie rejekce transplantátu po předchozí léčbě jinými imunosupresivy. Profylaxe a terapie reakce štěpu proti hostiteli po alogenní transplantaci kostní dřeně. Terapie těžké endogenní uveitidy. Terapie nejtěžších forem psoriázy. Terapie steroid dependentního a steroid rezistentního nefrotického syndromu.

CYCLOHEXAL ROZTOK

59/278/10-C

DR: L

D: HEXAL PHARMA AG, HOLZKIRCHEN, Německo

S: Ciclosporinum 5 g v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý až nažloutlý viskozní roztok bez viditelných částic, s vůní po ethanolu. Lahvička (50 ml) z hnědého skla, typu III dle PhEur, uzavřená chlorobutylovou zátkou a Al pertlem s plastickým krytem, plastový šroubovací uzávěr, dávkovací set v plastovém pouzdře obsahující injekční stříkačku a plastovou vložku s trubičkou, papírová skládačka.

B: POR SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0017237

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 36

ZS: Cyklohexal roztok má být uchováván při teplotě 20°C až 30°C, nemá být uchováván při teplotách pod 20°C a nikdy neuchovávat v chladničce z důvodu ztuhnutí lipidových složek přípravku při nízkých teplotách. Při uchovávání při teplotě pod 20°C se mohou vytvořit sraženiny, které se rozpustí třepáním a působením teploty nad 20°C. Před použitím by roztok měl být čirý. Účinnost a přesnost dávkování perorálního roztoku pak nebude nepříznivě ovlivněna.

ZI: Profylaxe akutní a chronické rejekce transplantátu po alogenní transplantaci ledviny, jater, srdce, plic a pankreatu v kombinaci s dalšími imunosupresivy. Terapie rejekce transplantátu po předchozí léčbě jinými imunosupresivy. Profylaxe a terapie reakce štěpu proti hostiteli po alogenní transplantaci kostní dřeně. Terapie těžké endogenní uveitidy. Terapie nejtěžších forem psoriázy. Terapie steroid -dependentního a steroid - rezistentního nefrotického syndromu.

EXEMESTANE GLENMARK 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/277/10-C

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

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "25". PVC-PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0148081

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0148082

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0148083

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Přípravek Exemestane GlenmarkPharma 25 mg je indikován k adjuvantní léčbě invazivního časného estrogen receptor pozitivního karcinomu prsu u žen po menopauze,

kterým byl po dobu 2 - 3 let podáván tamoxifen jako počáteční adjuvantní terapie. Exemestane GlenmarkPharma 25 mg je dále indikován k léčbě pokročilého karcinomu prsu u žen v přirozené nebo uměle navozené menopauze, jejichž onemocnění progredovalo po absolvované protiestrogenové terapii. Účinnost léčby nebyla u pacientek s estrogen receptor negativním statutem prokázána.

FUNAMEL 25 mg

44/269/10-C

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

D: PHAROS GENERICS LTD, LIMASSOL, Kypr

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "25". PVC-PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0148079

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0148080

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Funamel 25 mg je indikován pro adjuvantní léčbu estrogen receptor-pozitivního invazivního časného karcinomu prsu u žen po menopauze. Jeho podávání následuje po 2-3 letech adjuvantní léčby tamoxifenem. Funamel 25 mg je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem. Účinnost nebyla zjišťována u pacientek s negativním estrogen receptorovým statutem.

GADOPENTETATE DIMEGLUMINE JACOBSEN 469mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK

48/282/10-C

DR: O RP: 48/073/91-S/C

D: JACOBSEN PHARMA A/S, SONDERBORG, Dánsko

S: Dimeglumini gadopentetas 2.345 gm
(odp. Gadolinium 393.15 mg) 5 ml

PP: Čirý roztok pH: 6,5 - 8,0. Viskozita (37°C): 2,4 - 3,4 mPa.s. Osmolalita (37°C): 1,85 - 2,15 Osm/kg H₂O

Číré injekční lahvičky ze skla typu I o obsahu 5, 10, 15, 20 a 30 ml.

Lahvička ze skla typu II o obsahu 100 ml.

Skleněné obaly jsou jedno-dávkové obaly, jsou uzavřeny zátkou z bromobutylové pryže a hliníkovým lemovacím uzávěrem Snap Cap s plastovým diskem z polypropylenu (PP).

B: INJ SOL 1X5ML VIA kód SÚKL: 0138428

INJ SOL 10X5ML VIA kód SÚKL: 0138429

INJ SOL 1X10ML VIA kód SÚKL: 0138430

INJ SOL 10X10ML VIA kód SÚKL: 0138431

INJ SOL 1X15ML VIA kód SÚKL: 0138432

INJ SOL 10X15ML VIA kód SÚKL: 0138433

INJ SOL 1X20ML VIA kód SÚKL: 0138434

INJ SOL 10X20ML VIA kód SÚKL: 0138435

INJ SOL 1X30ML VIA kód SÚKL: 0138436

INJ SOL 10X30ML VIA kód SÚKL: 0138437

INJ SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0138438

INJ SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0138439

IS: Diagnostica

ATC: V08CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte injekční lahvičky/lahvičky 100 ml v papírové krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Tento léčivý přípravek je určen pouze pro diagnostické účely. Dimeglumin gadopentetát je kontrastní látkou podávanou intravenózně pro zobrazování mozku a páteře pomocí magnetické resonance (MRI). Dimeglumin gadopentetát je rovněž indikován pro intravenózním podání při MRI celého těla včetně oblasti hlavy a krku, prostoru hrudníku včetně srdce, ženských prsů, břicha (včetně slinivky břišní a jater), retroperitoneálního prostoru (ledviny), pánve (prostata, močový měchýř a děloha) a kosterního a svalového ústrojí. Dimeglumin gadopentetát usnadňuje vizualizaci abnormálních útvarů nebo lézí a pomáhá rozlišit zdravou a patologickou tkáň. Dimeglumin gadopentetát může být rovněž použit pro MR angiografii (s výjimkou koronárních artérií) k vyšetření stenóz, okluzí a kolaterál. Dimeglumin gadopentetát lze použít k zobrazení akutně poškozené tkáně srdečního svalu.

IRBESARTAN INVENT FARMA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/275/10-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s větším průměrem 13,0 - 12,0 mm a menším průměrem 6,9 - 6,1 mm.

I. PA/Al/PVC//Al blistr

II. PVC/PVDC//Al blistr

Jednodávkový blistr

B: POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0148561
POR TBL FLM 28X150MG I BLI kód SÚKL: 0148562
POR TBL FLM 30X150MG I BLI kód SÚKL: 0148563
POR TBL FLM 56X150MG I BLI kód SÚKL: 0148564
POR TBL FLM 56X1X150MG I BLI kód SÚKL: 0148565
POR TBL FLM 84X150MG I BLI kód SÚKL: 0148566
POR TBL FLM 90X150MG I BLI kód SÚKL: 0148567
POR TBL FLM 98X150MG I BLI kód SÚKL: 0148568
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0148569
POR TBL FLM 28X150MG II BLI kód SÚKL: 0148570
POR TBL FLM 30X150MG II BLI kód SÚKL: 0148571
POR TBL FLM 56X150MG II BLI kód SÚKL: 0148572
POR TBL FLM 84X150MG II BLI kód SÚKL: 0148574
POR TBL FLM 90X150MG II BLI kód SÚKL: 0148575
POR TBL FLM 98X150MG II BLI kód SÚKL: 0148576
POR TBL FLM 56X1X150MG II BLI kód SÚKL: 0164043

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN INVENT FARMA 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/276/10-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1
D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko
S: Irbesartanum 300 mg
PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s větším průměrem 17,2-16,0 mm a menším průměrem 8,1-7,1 mm.
I. PA/Al/PVC//Al blistr
II. PVC/PVDC//Al blistr
Jednodávkový blistr
B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0148577
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0148578
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0148579
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0148580
POR TBL FLM 56X300MG I BLI kód SÚKL: 0148581
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0148582
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0148583
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0148584
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0148585
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0148586
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0148587
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0148588
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0148590
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0148591
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0148592
POR TBL FLM 56X300MG II BLI kód SÚKL: 0164044
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN INVENT FARMA 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/274/10-C

DR: OC RP: 97/046/016-EU1
D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko
S: Irbesartanum 75 mg
PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s větším průměrem 10,5-11,5 mm a menším průměrem 5,3-4,7 mm.
I. PA/Al/PVC//Al blistr
II. PVC/PVDC//Al blistr
Jednodávkový blistr
B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0148545
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0148546
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0148547
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0148548
POR TBL FLM 56X1X75MG I BLI kód SÚKL: 0148549
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0148550
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0148551
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0148552
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0148553
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0148554

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0148555
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0148556
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0148558
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0148559
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0148560
POR TBL FLM 56X1X75MG II BLI kód SÚKL: 0164045

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

METHOTREXAT EBEWE 10 mg TABLETY

44/272/10-C

DR: O RP: 44/460/97-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum 10 mg

PP: Světle žluté podlouhlé tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety mohou být žlutě až červeně skvrnitě. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Obal na tablety (bílý polypropylen) s bílým víčkem (polyethylen).

B: POR TBL NOB 10X10MG TBC kód SÚKL: 0157122

POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0157123

IS: Cytostatica

ATC: L04AX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida (RA) u dospělých pacientů. Polyartritické formy těžké, aktivní juvenilní idiopatické artritidy (JIA). Těžké a generalizované formy psoriasis vulgaris zejména plakového typu, udržovací terapie u akutní lymfatické leukemie.

METHOTREXAT EBEWE 10 mg/ml LAHVIČKA

44/273/10-C

DR: OW RP: 44/482/97-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum 50 mg v 5 ml

PP: Čirý, žlutý roztok.

5 ml injekční lahvičky: bezbarvé sklo DIN ISO 8362-1 6R hydrolytická třída I (50 mg)

50 ml injekční lahvičky: bezbarvé sklo DIN ISO 8362-4 6R hydrolytická třída I (500 mg).

Pryžová chlorobutylová zátka (nepotažená).

B: INJ SOL 1X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0157124

INJ SOL 1X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0157125

IS: Cytostatica

ATC: L01BA01

PE: 24

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

ZI: Léčba maligních onemocnění, jako je akutní lymfatická leukémie (ALL) a karcinom prsu.

METHOTREXAT EBEWE 2,5 mg TABLETY

44/270/10-C

DR: O RP: 44/459/97-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum 2.5 mg

PP: Světle žluté kulaté tablety. Tablety mohou být žlutě až červeně skvrnitě.

Obal na tablety (bílý polypropylen) s bílým víčkem (polyethylen).

B: POR TBL NOB 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0157119

IS: Cytostatica

ATC: L04AX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida (RA) u dospělých pacientů. Polyartritické formy těžké, aktivní juvenilní idiopatické artritidy (JIA). Těžké a generalizované formy psoriasis vulgaris zejména plakového typu, udržovací terapie u akutní lymfatické leukemie.

METHOTREXAT EBEWE 5 mg TABLETY

44/271/10-C

DR: OW RP: 44/459/97-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Methotrexatum 5 mg

PP: Světle žluté kulaté tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety mohou být žlutě až červeně skvrnitě. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Obal na tablety (bílý polypropylen) s bílým víčkem (polyethylen).

B: POR TBL NOB 20X5MG TBC kód SÚKL: 0157120

POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0157121

IS: Cytostatica

ATC: L04AX03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida (RA) u dospělých pacientů. Polyartritické formy těžké, aktivní juvenilní idiopatické artritidy (JIA). Těžké a generalizované formy psoriasis vulgaris zejména plakového typu, udržovací terapie u akutní lymfatické leukemie.

TRAPAMAPHIN 35 µg/H

65/206/10-C

DR: OW RP: 65/039/02-C

D: ACINO AG, MIESBACH, Německo

S: Buprenorphinum 20 mg

PP: Běžově zbarvená náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a označená Buprenorphine 35 µg/h.

Každá náplast je opatřena snímatelnou silikonizovanou PETP folií a je balena samostatně v zataveném sáčku. Sáček je vyroben z PETP/Aluminium/PE.

B: DRM EMP TDR 4X35RG/H MDC kód SÚKL: 0141730

DRM EMP TDR 8X35RG/H MDC kód SÚKL: 0141731

DRM EMP TDR 16X35RG/H MDC kód SÚKL: 0141732

DRM EMP TDR 24X35RG/H MDC kód SÚKL: 0141733

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AE01

PE: 18

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

ZI: Středně silné až silné bolesti při nádorovém onemocnění a silné bolesti, které nereagují

na neopioidní analgetika.

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

TRAPAMAPHIN 52,5 µg/H

65/207/10-C

DR: OW RP: 65/039/02-C

D: ACINO AG, MIESBACH, Německo

S: Buprenorphinum 30 mg

PP: Běžově zbarvená náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a označená Buprenorphine 52,5 µg/h.

Každá náplast je opatřena snímatelnou silikonizovanou PETP folií a je balena samostatně v zataveném sáčku. Sáček je vyroben z PETP/Aluminium/PE.

B: DRM EMP TDR 4X52.5RG/H MDC kód SÚKL: 0141734

DRM EMP TDR 8X52.5RG/H MDC kód SÚKL: 0141735

DRM EMP TDR 16X52.5RG/H MDC kód SÚKL: 0141736

DRM EMP TDR 24X52.5RG/H MDC kód SÚKL: 0141737

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AE01

PE: 18

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

ZI: Středně silné až silné bolesti při nádorovém onemocnění a silné bolesti, které nereagují na neopioidní analgetika.

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

TRAPAMAPHIN 70 µg/H

65/208/10-C

DR: OW RP: 65/039/02-C

D: ACINO AG, MIESBACH, Německo

S: Buprenorphinum 40 mg

PP: Běžově zbarvená náplast obdélníkového tvaru se zaoblenými rohy a označená Buprenorphine 70 µg/h.

Každá náplast je opatřena snímatelnou silikonizovanou PETP folií a je balena samostatně v zataveném sáčku. Sáček je vyroben z PETP/Aluminium/PE.

B: DRM EMP TDR 4X70RG/H MDC kód SÚKL: 0141738

DRM EMP TDR 8X70RG/H MDC kód SÚKL: 0141739

DRM EMP TDR 16X70RG/H MDC kód SÚKL: 0141740

DRM EMP TDR 24X70RG/H MDC kód SÚKL: 0141741

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AE01

PE: 18

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

ZI: Středně silné až silné bolesti při nádorovém onemocnění a silné bolesti, které nereagují na neopioidní analgetika.

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

VERSATIS 5% LÉČIVÁ NÁPLAST

01/284/10-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Lidocainum 700 mg

- PP: Bílá hydrogelová náplast obsahující adhezivní materiál nanesený na netkaný pegoterátový podklad s vyraženým nápisem "Lidocaine 5%" a překrytý odstranitelnou pegoterátovou fólií.
Opakovaně uzavíratelný sáček složený z vrstev papír/PE/Al/kopolymer ethylen-MA.
Sáček obsahuje 5 náplastí.
- B: DRM EMP MED 5 SCC kód SÚKL: 0158836
DRM EMP MED 10 SCC kód SÚKL: 0158837
DRM EMP MED 20 SCC kód SÚKL: 0158838
DRM EMP MED 25 SCC kód SÚKL: 0158839
DRM EMP MED 30 SCC kód SÚKL: 0158840
- IS: Anaesthetica (lokální)
- ATC: N01BB02
- PE: 36
- ZS: Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem. Po prvním otevření uchovávejte sáček dobře uzavřený.
- ZI: Symptomatická léčba neuropatické bolesti po prodělané infekci virem herpes zoster (postherpetická neuralgie, PHN) u dospělých pacientů.
-