

ANASTROZOL ITALCHIMICI 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/062/10-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "A1" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Blistr: PVC/PVDC/Al.

Bílá HDPE lahvička na tablety s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0142835
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0142836
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0142837
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0142838
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0142839
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0142840
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0142841
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0142842
POR TBL FLM 100X1MG TBC kód SÚKL: 0142849

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s invazivním karcinomem prsu v časném stádiu, s pozitivitou estrogenových receptorů.

ANASTROZOL PLIVA 1 mg

44/050/10-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

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

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým kódem "AA" na jedné straně a kódem "1" na druhé straně přípravku.

PVC/PVdC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0130194
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0130195
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0130196
POR TBL FLM 84X1MG H BLI kód SÚKL: 0130197
POR TBL FLM 90X1MG H BLI kód SÚKL: 0130198

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

BRESTAZOL 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/063/10-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: REGIOMEDICA GMBH, LÖRRACH, Německo

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "A1" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Blistr: PVC/PVDC/Al.

Bílá HDPE lahvička na tablety s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem.

- B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0142755
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0142756
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0142757
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0142758
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0142759
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0142760
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0142761
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0142762
POR TBL FLM 100X1MG TBC kód SÚKL: 0142769

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s invazivním karcinomem prsu v časném stádiu, s pozitivitou estrogenových receptorů.

CASTISPIR 10 mg

14/045/10-C

DR: O RP: 14/351/99-C

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

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Běžové, čtvercové, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označené číslicí 10. OPA/Al/PVC/Al blister.

- B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0140092
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0140093
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0140094
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0140095
POR TBL FLM 21X10MG BLI kód SÚKL: 0140096
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0140097
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0140098
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0140099
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0140100
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0140101
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0140102
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0140103
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0140104
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0140105
POR TBL FLM 140X10MG BLI kód SÚKL: 0140106
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0140107

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přípravek Castispir 10mg je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba pacientů s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni

inhalačními kortikosteroidy a u nichž krátkodobě působící beta-agonisté podání "podle potřeby" neposkytují dostatečnou klinickou kontrolu astmatu. Pacientům, u nichž je přípravek Castispir 10mg indikován k léčbě astmatu, může přípravek Castispir 10mg ulevit od příznaků sezónní alergické rýmy.

DOCETAXEL EBEWE 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/081/10-C

DR: OC RP: 95/002/001-EU1

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

S: Docetaxelum 20 mg v 2 ml

PP: Čirý bezbarvý až nažloutlý roztok, pH 3.0 - 4.5.

Lahvička z čirého skla typu I s pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem, s ochranným plastovým přebalem (Onko-safe) nebo bez něj.

B: INF CNC SOL 1X2ML/20MG VIA kód SÚKL: 0142874

INF CNC SOL 5X2ML/20MG VIA kód SÚKL: 0142875

INF CNC SOL 10X2ML/20MG VIA kód SÚKL: 0142876

INF CNC SOL 1X8ML/80MG VIA kód SÚKL: 0142877

INF CNC SOL 5X8ML/80MG VIA kód SÚKL: 0142878

INF CNC SOL 10X8ML/80MG VIA kód SÚKL: 0142879

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 18

ZS: V původním balení: Uchovávejte při teplotě do 25°C, chraňte před chladem a mrazem, uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po naředění viz. doba použitelnosti.

ZI: Léčba karcinomu prsu, karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, dlaždicobuněčného karcinomu hlavy a krku většinou kombinovaná s jinými cytostatiky.

DONEPEZIL ACCORD 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/080/10-C

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

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

S: Donepezili hydrochloridum monohydricum qs
(odp. Donepezili hydrochloridum 10 mg)

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

PVC/Al blistr.

HDPE lahvička s PP víčkem a vatovou výplní.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0147486

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147487

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147488

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147489

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0147490

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0147491

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0147492

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147493

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0147494

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0147495

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 Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL ACCORD 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

06/079/10-C

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

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

S: Donepezili hydrochloridum monohydricum qs
(odp. Donepezili hydrochloridum 5 mg)

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

I. PVC/Al blistr.

II. HDPE lahvička s PP víčkem a vatovou výplní.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0147476
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147477
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147478
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147479
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0147480
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0147481
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0147482
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0147483
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0147484
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0147485

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 Alzheimerovy demence.

GLICLAZID MYLAN 30 mg

18/035/10-C

DR: O RP: 18/041/05-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Tablety s řízeným uvolňováním jsou bílé nebo téměř bílé, oválné, mírně bikonvexní (délka 11 mm a šířka 5,5 mm) se skosenými hranami.

Průhledné PVC/Al blistry obsahující 10, 14 nebo 15 tablet, balené v krabičkách.

HDPE lahvička s pojistným šroubovacím PP uzávěrem.

B: POR TBL RET 10X30MG BLI kód SÚKL: 0147110
POR TBL RET 20X30MG BLI kód SÚKL: 0147111
POR TBL RET 30X30MG BLI kód SÚKL: 0147112
POR TBL RET 60X30MG BLI kód SÚKL: 0147113
POR TBL RET 90X30MG BLI kód SÚKL: 0147114
POR TBL RET 100X30MG BLI kód SÚKL: 0147115
POR TBL RET 120X30MG BLI kód SÚKL: 0147116
POR TBL RET 180X30MG BLI kód SÚKL: 0147117
POR TBL RET 14X30MG BLI kód SÚKL: 0147123
POR TBL RET 28X30MG BLI kód SÚKL: 0147124
POR TBL RET 56X30MG BLI kód SÚKL: 0147125
POR TBL RET 84X30MG BLI kód SÚKL: 0147126

POR TBL RET 90X30MG TBC kód SÚKL: 0147127
POR TBL RET 120X30MG TBC kód SÚKL: 0147128
POR TBL RET 180X30MG TBC kód SÚKL: 0147129

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. Uchovávejte v původním obalu.

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

ITAKEM 10 mg

30/065/10-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Oválné, bikonvexní, bílé potahované tablety o rozměrech 6,4 x 9,25 mm, na jedné straně označené písmenem "E" a dělicí rýhou na druhé straně a po stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

PE lahvička.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0134482
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0134483
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0134484
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0134485
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0134486
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134487
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0134488
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0134489
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0163412
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0163413
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0163414
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0163415

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

PE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ITAKEM 15 mg

30/066/10-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Escitaloprami oxalas 19.17 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Oválné, bikonvexní, bílé potahované tablety o rozměrech 7,3 x 10,6 mm, na jedné straně označené písmenem "E" a dělicí rýhou na druhé straně a po stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

PE lahvička.
B: POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0134490
POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0134491
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0134492
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0134493
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0134494
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0134495
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0134496
POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0134497
POR TBL FLM 60X15MG BLI kód SÚKL: 0163416
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0163417
POR TBL FLM 200X15MG BLI kód SÚKL: 0163418
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 36
ZS: PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
PE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ITAKEM 20 mg

30/067/10-C

DR: O RP: 30/277/02-C
D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Escitaloprami oxalas 25.56 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)
PP: Oválné, bikonvexní, bílé potahované tablety o rozměrech 8 x 11,7 mm, na jedné straně označené písmenem "E" a dělicí rýhou na druhé straně a po stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.
PE lahvička.
B: POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0131689
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0131690
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0131691
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0131692
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0131693
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0134498
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0134499
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134500
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0163419
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0163420
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0163421
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 36
ZS: PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
PE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy

ITAKEM 5 mg

30/064/10-C

DR: O RP: 30/275/02-C
D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Escitaloprami oxalas 6.39 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)
PP: Kulaté, bikonvexní, bílé potahované tablety o průměru 6 mm, na jedné straně označené písmenem "E".
PVC/PVDC/Al blistr.
PE lahvička.
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0134470
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0134471
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0134472
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0134473
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0134474
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0134475
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0134476
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0134477
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0134478
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0134479
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0134480
POR TBL FLM 200X5MG TBC kód SÚKL: 0134481
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 36
ZS: PVC/PVDC/Al blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
PE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy

JANGEE 0,02 mg/3 mg 28 POTAHOVANÝCH TABLET 17/047/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: 21 růžových (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1x28 BLI kód SÚKL: 0131956
POR TBL FLM 3x28 BLI kód SÚKL: 0131957
POR TBL FLM 6x28 BLI kód SÚKL: 0131958
POR TBL FLM 13x28 BLI kód SÚKL: 0131959
POR TBL FLM 2x28 BLI kód SÚKL: 0154719
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Kontraceptivum

JANGEE 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/046/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Růžové kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1x21 BLI kód SÚKL: 0131944
POR TBL FLM 3x21 BLI kód SÚKL: 0131945
POR TBL FLM 6x21 BLI kód SÚKL: 0131946
POR TBL FLM 13x21 BLI kód SÚKL: 0131947
POR TBL FLM 2x21 BLI kód SÚKL: 0154718
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Kontraceptivum

JANGEE 0,03 mg/3 mg 28 POTAHOVANÝCH TABLET 17/048/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: 21 žlutých (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1x28 BLI kód SÚKL: 0131952
POR TBL FLM 3x28 BLI kód SÚKL: 0131953
POR TBL FLM 6x28 BLI kód SÚKL: 0131954
POR TBL FLM 13x28 BLI kód SÚKL: 0131955
POR TBL FLM 2x28 BLI kód SÚKL: 0154721
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Kontraceptivum

JANGEE 0,03 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/049/10-C

DR: O RP: 17/606/00-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Žluté kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1x21 BLI kód SÚKL: 0131948
POR TBL FLM 3x21 BLI kód SÚKL: 0131949
POR TBL FLM 6x21 BLI kód SÚKL: 0131950
POR TBL FLM 13x21 BLI kód SÚKL: 0131951
POR TBL FLM 2x21 BLI kód SÚKL: 0154720
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Kontraceptivum

OMEPRAZOL ACTAVIS 10 mg

09/057/10-C

DR: O RP: 09/113/92-A/C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Omeprazolom 10 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157214

POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157215

POR CPS ETD 15X10MG BLI kód SÚKL: 0157216

POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157217

POR CPS ETD 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157218

POR CPS ETD 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157219

POR CPS ETD 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157220

POR CPS ETD 60X10MG BLI kód SÚKL: 0157221

POR CPS ETD 90X10MG BLI kód SÚKL: 0157222

POR CPS ETD 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157223

POR CPS ETD 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157224

POR CPS ETD 140X10MG BLI kód SÚKL: 0157225

POR CPS ETD 280X10MG BLI kód SÚKL: 0157226

POR CPS ETD 500X10MG BLI kód SÚKL: 0157227

POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0157228

POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0157229

POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0157230

POR CPS ETD 30X10MG TBC kód SÚKL: 0157231

POR CPS ETD 56X10MG TBC kód SÚKL: 0157232

POR CPS ETD 60X10MG TBC kód SÚKL: 0157233

POR CPS ETD 90X10MG TBC kód SÚKL: 0157234

POR CPS ETD 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157235

POR CPS ETD 500X10MG TBC kód SÚKL: 0157236

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 18-blistr, 36-lahvička

ZS: OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

P: Pro velikost balení: Blistry: 7, 14, 15, 28 tobolek, lahvička: 7, 14, 28 tobolek je možný výdej i bez lékařského předpisu.

Pro velikost balení: Blistry: 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100, 140, 280 a 500 tobolek, lahvička: 30, 56, 60, 90, 100 a 500 tobolek je výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

ZI: Žaludeční a duodenální vředy, léčba a profylaxe refluxní ezofagitidy, Zollinger-Ellisonův syndrom, léčba a profylaxe žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, léčba gastroezofageální refluxní nemoci, eradikace H. pylori u H. pylori pozitivních pacientů s peptickými vředy.

OMEPRAZOL ACTAVIS 20 mg

09/058/10-C

DR: O RP: 09/113/92-B/C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Omeprazolom 20 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157237

POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157238

POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0157239

POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157240

POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157241

POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157242

POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157243

POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0157244

POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0157245

POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157246

POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157247

POR CPS ETD 140X20MG BLI kód SÚKL: 0157248

POR CPS ETD 280X20MG BLI kód SÚKL: 0157249

POR CPS ETD 500X20MG BLI kód SÚKL: 0157250

POR CPS ETD 7X20MG TBC kód SÚKL: 0157251

POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0157252

POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0157253

POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0157254

POR CPS ETD 56X20MG TBC kód SÚKL: 0157255

POR CPS ETD 60X20MG TBC kód SÚKL: 0157256

POR CPS ETD 90X20MG TBC kód SÚKL: 0157257

POR CPS ETD 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157258

POR CPS ETD 500X20MG TBC kód SÚKL: 0157259

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Žaludeční a duodenální vředy, léčba a profylaxe refluxní ezofagitidy, Zollinger-Ellisonův syndrom, léčba a profylaxe žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID, léčba gastroezofageální refluxní nemoci, eradikace H. pylori u H. pylori pozitivních pacientů s peptickými vředy.

OMEPRAZOL ACTAVIS 40 mg

09/059/10-C

DR: OW RP: 09/113/92-B/C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Omeprazolom 40 mg

PP: Neprůhledná tvrdá želatinová modro-bílá tobolka obsahující téměř bílé až krémově bílé kulovité mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel).

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157260

POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157261
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0157262
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157263
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157264
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157265
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157266
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0157267
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0157268
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157269
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157270
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0157271
POR CPS ETD 280X40MG BLI kód SÚKL: 0157272
POR CPS ETD 500X40MG BLI kód SÚKL: 0157273
POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0157274
POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0157275
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0157276
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0157277
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0157278
POR CPS ETD 60X40MG TBC kód SÚKL: 0157279
POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0157280
POR CPS ETD 100X40MG TBC kód SÚKL: 0157281
POR CPS ETD 500X40MG TBC kód SÚKL: 0157282

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36

ZS: OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Žaludeční a duodenální vředy, léčba a profylaxe refluxní ezofagitidy, Zollinger-
Ellisonův syndrom, léčba a profylaxe žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s
podáváním NSAID, léčba gastroezofageální refluxní nemoci, eradikace H. pylori u H.
pylori pozitivních pacientů s peptickými vředy.

PAMONOVA 2 mg

58/051/10-C

DR: O RP: 58/041/03-C

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

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

PP: Bílé až téměř bílé kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X2MG BLI kód SÚKL: 0144564
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0144565
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0144566
POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0144567
POR TBL NOB 56X2MG BLI kód SÚKL: 0144568
POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0144569
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0144570
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0144571
POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0144572

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Srdeční selhání: Léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PAMONOVA 4 mg

58/052/10-C

DR: O RP: 58/042/03-C

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

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

PP: Bílé až téměř bílé oválné mírně bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se zkosenými hranami. Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0144580
POR TBL NOB 28X4MG I BLI kód SÚKL: 0144581
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0144582
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0144583
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0144584
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0144585
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0144586
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0144587
POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0144588

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Srdeční selhání: Léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PAMONOVA 8 mg

58/053/10-C

DR: O RP: 58/391/03-C

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

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

PP: Bílé až téměř bílé kulaté mírně bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se zkosenými hranami. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snažší polykání, nikoli za účelem dělení dávky.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0144596
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0144597
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0144598
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0144599

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0144600
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0144601
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0144602
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0144603
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0144604

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze.

Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika srdečních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PERINDOPRIL ARGININE 2,5 mg SERVIER ORODISPERZNÍ TABLETY

58/054/10-C

DR: S

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum argininum 2.5 mg
(odp. Perindoprilum 1.698 mg)

PP: Bílé kulaté orodispersní tablety (o průměru 5 mm s poloměrem křivosti 4 mm).
Bílá PP tuba vybavená bílým LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem obsahujícím bílý vysoušecí gel.

B: POR TBL DIS 5X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140109
POR TBL DIS 10X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140110
POR TBL DIS 14X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140111
POR TBL DIS 20X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140112
POR TBL DIS 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140113
POR TBL DIS 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140114
POR TBL DIS 60X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140115
POR TBL DIS 90X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140116
POR TBL DIS 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140117
POR TBL DIS 120X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140118
POR TBL DIS 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0140119

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze. Srdeční selhání: Léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PRAMIPEXOL SYNTHON 0,088 mg TABLETY

27/082/10-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé kulaté tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.088, druhá strana hladká.

I. oPA/Al/PVC:Al.

II. PVC/PE/PVDC/Al.

- B: POR TBL NOB 10X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152295
POR TBL NOB 20X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152296
POR TBL NOB 28X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152297
POR TBL NOB 30X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152298
POR TBL NOB 50X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152299
POR TBL NOB 90X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152303
POR TBL NOB 98X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152304
POR TBL NOB 100X0.088MG I BLI kód SÚKL: 0152305
POR TBL NOB 10X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152306
POR TBL NOB 20X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152307
POR TBL NOB 28X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152308
POR TBL NOB 30X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152309
POR TBL NOB 50X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152310
POR TBL NOB 90X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152311
POR TBL NOB 98X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152312
POR TBL NOB 100X0.088MG II BLI kód SÚKL: 0152313

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-I, 18-II

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol Synthon je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. „on-off“ kolísání).

PRAMIPEXOL SYNTHON 0,18 mg TABLETY

27/083/10-C

DR: OC RP: 97/050/003-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé podlouhlé tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.18, úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

- B: POR TBL NOB 10X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152314
POR TBL NOB 20X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152315
POR TBL NOB 28X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152316
POR TBL NOB 30X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152317
POR TBL NOB 50X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152318
POR TBL NOB 90X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152319
POR TBL NOB 98X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152320
POR TBL NOB 100X0.18MG I BLI kód SÚKL: 0152321
POR TBL NOB 10X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152322
POR TBL NOB 20X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152323
POR TBL NOB 28X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152324
POR TBL NOB 30X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152325
POR TBL NOB 50X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152326

POR TBL NOB 90X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152327
POR TBL NOB 98X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152328
POR TBL NOB 100X0.18MG II BLI kód SÚKL: 0152329

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-I, 18-II

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol Synthon je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. „on-off“ kolísání).

PRAMIPEXOL SYNTHON 0,35 mg TABLETY

27/084/10-C

DR: OC RP: 97/050/011-12 EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)

PP: Bílé podlouhlé tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.35, úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

B: POR TBL NOB 10X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152330
POR TBL NOB 20X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152331
POR TBL NOB 28X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152332
POR TBL NOB 30X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152333
POR TBL NOB 50X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152334
POR TBL NOB 90X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152335
POR TBL NOB 98X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152336
POR TBL NOB 100X0.35MG I BLI kód SÚKL: 0152337
POR TBL NOB 10X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152338
POR TBL NOB 20X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152339
POR TBL NOB 28X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152340
POR TBL NOB 30X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152341
POR TBL NOB 50X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152342
POR TBL NOB 90X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152343
POR TBL NOB 98X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152344
POR TBL NOB 100X0.35MG II BLI kód SÚKL: 0152345

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-I, 18-II

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol Synthon je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a

kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. „on-off“ kolísání).

PRAMIPEXOL SYNTHON 0,7 mg TABLETY

27/085/10-C

DR: OC RP: 97/050/005-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)

PP: Bílé kulaté tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.7, úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

B: POR TBL NOB 10X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152346
POR TBL NOB 20X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152347
POR TBL NOB 28X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152348
POR TBL NOB 30X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152349
POR TBL NOB 50X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152350
POR TBL NOB 90X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152351
POR TBL NOB 98X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152352
POR TBL NOB 100X0.7MG I BLI kód SÚKL: 0152353
POR TBL NOB 10X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152354
POR TBL NOB 20X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152355
POR TBL NOB 28X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152356
POR TBL NOB 30X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152357
POR TBL NOB 50X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152358
POR TBL NOB 90X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152359
POR TBL NOB 98X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152360
POR TBL NOB 100X0.7MG II BLI kód SÚKL: 0152361

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-I, 18-II

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol Synthon je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. „on-off“ kolísání).

PRAMIPEXOL SYNTHON 1,1 mg TABLETY

27/086/10-C

DR: OC RP: 97/050/009-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg
(odp. Pramipexolum 1.1 mg)

PP: Bílé kulaté tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 1.1, úzká půlicí rýha a na druhé straně široká půlicí rýha, tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. oPA/Al/PVC/Al

II. PVC/PE/PVDC/Al

B: POR TBL NOB 10X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152362

POR TBL NOB 20X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152363
POR TBL NOB 28X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152364
POR TBL NOB 30X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152365
POR TBL NOB 50X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152366
POR TBL NOB 90X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152367
POR TBL NOB 98X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152368
POR TBL NOB 100X1.1MG I BLI kód SÚKL: 0152369
POR TBL NOB 10X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152370
POR TBL NOB 20X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152371
POR TBL NOB 28X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152372
POR TBL NOB 30X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152373
POR TBL NOB 50X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152374
POR TBL NOB 90X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152375
POR TBL NOB 98X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152376
POR TBL NOB 100X1.1MG II BLI kód SÚKL: 0152377

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-I, 18-II

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

II. Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Pramipexol Synthone je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. „on-off“ kolísání).

PRESTARIUM NEO FORTE ORODISPERZNÍ TABLETY

58/056/10-C

DR: S

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum argininum 10 mg
(odp. Perindoprilum 6.79 mg)

PP: Bílé kulaté orodispersní tablety o průměru 8 mm s poloměrem křivosti 7 mm.

PP tuba vybavená LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem obsahujícím bílý vysoušecí gel.

B: POR TBL DIS 5X10MG TBC kód SÚKL: 0140131
POR TBL DIS 10X10MG TBC kód SÚKL: 0140132
POR TBL DIS 14X10MG TBC kód SÚKL: 0140133
POR TBL DIS 20X10MG TBC kód SÚKL: 0140134
POR TBL DIS 30X10MG TBC kód SÚKL: 0140135
POR TBL DIS 50X10MG TBC kód SÚKL: 0140136
POR TBL DIS 60X10MG TBC kód SÚKL: 0140137
POR TBL DIS 90X10MG TBC kód SÚKL: 0140138
POR TBL DIS 100X10MG TBC kód SÚKL: 0140139
POR TBL DIS 120X10MG TBC kód SÚKL: 0140140
POR TBL DIS 500X10MG TBC kód SÚKL: 0140141

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika

kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PRESTARIUM NEO ORODISPERZNÍ TABLETY

58/055/10-C

DR: S

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum argininum 5 mg
(odp. Perindoprilum 3.395 mg)

PP: Bílé kulaté orodispersní tablety o průměru 6 mm s poloměrem křivosti 6 mm.
PP tuba vybavená LDPE reduktorem a LDPE uzávěrem obsahujícím bílý vysoušecí gel.

B: POR TBL DIS 5X5MG TBC kód SÚKL: 0140120
POR TBL DIS 10X5MG TBC kód SÚKL: 0140121
POR TBL DIS 14X5MG TBC kód SÚKL: 0140122
POR TBL DIS 20X5MG TBC kód SÚKL: 0140123
POR TBL DIS 30X5MG TBC kód SÚKL: 0140124
POR TBL DIS 50X5MG TBC kód SÚKL: 0140125
POR TBL DIS 60X5MG TBC kód SÚKL: 0140126
POR TBL DIS 90X5MG TBC kód SÚKL: 0140127
POR TBL DIS 100X5MG TBC kód SÚKL: 0140128
POR TBL DIS 120X5MG TBC kód SÚKL: 0140129
POR TBL DIS 500X5MG TBC kód SÚKL: 0140130

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze: Léčba hypertenze. Srdeční selhání: Léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční: Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

QUETIAPINE ARROW 100 mg

68/074/10-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "QT" nad "100" na jedné straně a ">" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0138709
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0138710
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0138711
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0138712
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0138713
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0138714
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0138715
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0138716
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0138717
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0138718
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0138719
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0138720

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

QUETIAPINE ARROW 150 mg

68/075/10-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 172.68 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "QT" nad "150" na jedné straně a ">" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X150MG BLI kód SÚKL: 0138721
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0138722
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0138723
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0138724
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0138725
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0138726
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0138727
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0138728
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0138729
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0138730
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0138731
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0138732

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

QUETIAPINE ARROW 200 mg

68/076/10-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 230.24 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "QT" nad "200" na jedné straně a ">" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0138733
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0138734
POR TBL FLM 14X200MG BLI kód SÚKL: 0138735
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0138736
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0138737
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0138738
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0138739
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0138740
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0138741
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0138742
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0138743
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0138744

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

QUETIAPINE ARROW 25 mg

68/073/10-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

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

PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "QT" na jedné straně a ">" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0138697
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0138698
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0138699
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0138700
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0138701
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0138702
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0138703
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0138704
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0138705
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0138706
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0138707
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0138708

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

QUETIAPINE ARROW 300 mg

68/077/10-C

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

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "QT" nad "300" na jedné straně a ">" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0138745
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0138746
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0138747
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0138748
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0138749
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0138750
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0138751
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0138752
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0138753
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0138754

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0138755

POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0138756

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

QUETROP 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/069/10-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

Neprůhledný PVC/Al blistr s 10 tabletami v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0142852

POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0142853

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0163422

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod při bipolární poruše. Léčba depresivních epizod při bipolární poruše.

QUETROP 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/070/10-C

DR: OE RP: RVG 25602

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

S: Quetiapini fumaras 172.68 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Krémově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

Neprůhledný PVC/Al blistr s 10 tabletami v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0142854

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0142855

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0163423

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod při bipolární poruše. Léčba depresivních epizod při bipolární poruše.

QUETROP 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/071/10-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 230.24 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

Neprůhledný PVC/Al blistr s 10 tabletami v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0142856

POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0142857

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod při bipolární poruše. Léčba depresivních epizod při bipolární poruše.

QUETROP 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/068/10-C

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

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

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

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

Neprůhledný PVC/Al blistr s 10 tabletami v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0142851

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod při bipolární poruše. Léčba depresivních epizod při bipolární poruše.

QUETROP 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/072/10-C

DR: OE RP: RVG 25603

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

S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

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

Neprůhledný PVC/Al blistr s 10 tabletami v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0142858

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0142859

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod při bipolární poruše. Léčba depresivních epizod při bipolární poruše.

ROPISON 0,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/036/10-C

DR: O RP: 27/098/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety se skosenými hranami, s vyraženým "253" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1. Bílý matný Al/Al blistr.

2. Triplex (PVC/PE/Aclar)/Al blistr.

3. Bílá matná HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 2X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143653
POR TBL FLM 12X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143654
POR TBL FLM 21X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143655
POR TBL FLM 30X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143656
POR TBL FLM 84X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143657
POR TBL FLM 126X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143658
POR TBL FLM 210X0.25MG I BLI kód SÚKL: 0143659
POR TBL FLM 2X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143660
POR TBL FLM 12X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143661
POR TBL FLM 21X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143662
POR TBL FLM 30X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143663
POR TBL FLM 84X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143664
POR TBL FLM 126X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143665
POR TBL FLM 210X0.25MG II BLI kód SÚKL: 0143666
POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0143667
POR TBL FLM 1000X0.25MG TBC kód SÚKL: 0143668

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 21

ZS: Ad 1 a 2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 3) Uchovávejte lahvičky při teplotě do 30 °C dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby .

ROPISON 0,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/037/10-C

DR: OE RP: F

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Světle žluté až žluté kulaté bikonvexní potahované tablety se skosenými hranami, s vyraženým "254" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1) Bílý matný Al/Al blistr.

2) Triplex (PVC/PE/Aclar)/Al blistr.

3) Bílá matná HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 21X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0143669
POR TBL FLM 28X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0143670
POR TBL FLM 30X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0143671
POR TBL FLM 84X0.5MG I BLI kód SÚKL: 0143672
POR TBL FLM 21X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0143673
POR TBL FLM 28X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0143674
POR TBL FLM 30X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0143675
POR TBL FLM 84X0.5MG II BLI kód SÚKL: 0143676
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0143677
POR TBL FLM 1000X0.5MG TBC kód SÚKL: 0143678

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Ad 1 a 2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 3) Uchovávejte lahvičky při teplotě do 30 °C dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

ROPISON 1,0 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/038/10-C

DR: O RP: 27/099/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Světle zelené až zelené kulaté bikonvexní potahované tablety se skosenými hranami, s vyraženým "255" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1. Bílý matný Al/Al blistr.

2. Triplex (PVC/PE/Aclar)/Al blistr.

3. Bílá matná HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 21X1MG I BLI kód SÚKL: 0143679

POR TBL FLM 28X1MG I BLI kód SÚKL: 0143680

POR TBL FLM 30X1MG I BLI kód SÚKL: 0143681

POR TBL FLM 84X1MG I BLI kód SÚKL: 0143682

POR TBL FLM 21X1MG II BLI kód SÚKL: 0143683

POR TBL FLM 28X1MG II BLI kód SÚKL: 0143684

POR TBL FLM 30X1MG II BLI kód SÚKL: 0143685

POR TBL FLM 84X1MG II BLI kód SÚKL: 0143686

POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0143687

POR TBL FLM 1000X1MG TBC kód SÚKL: 0143688

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Ad 1 a 2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 3) Uchovávejte lahvičky při teplotě do 30 °C dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

ROPISON 2,0 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/039/10-C

DR: O RP: 27/100/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Světle růžové až růžové kulaté bikonvexní potahované tablety se skosenými hranami, s vyraženým "256" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1. Bílý matný Al/Al blistr.

2. Triplex (PVC/PE/Aclar)/Al blistr.

3. Bílá matná HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 21X2MG I BLI kód SÚKL: 0143689

POR TBL FLM 28X2MG I BLI kód SÚKL: 0143690

POR TBL FLM 30X2MG I BLI kód SÚKL: 0143691

POR TBL FLM 84X2MG I BLI kód SÚKL: 0143692

POR TBL FLM 21X2MG II BLI kód SÚKL: 0143693

POR TBL FLM 28X2MG II BLI kód SÚKL: 0143694

POR TBL FLM 30X2MG II BLI kód SÚKL: 0143695

POR TBL FLM 84X2MG II BLI kód SÚKL: 0143696
POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0143697
POR TBL FLM 1000X2MG TBC kód SÚKL: 0143698

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Ad 1 a 2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 3) Uchovávejte lahvičky při teplotě do 30 °C dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

ROPISON 5,0 mg POTAHOVANÉ TABLETY

27/040/10-C

DR: O RP: 27/101/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety se skosenými hranami, s vyraženým "257" na jedné straně a "G" na straně druhé.

1. Bílý matný Al/Al blistr.

2. Triplex (PVC/PE/Aclar)/Al blistr.

3. Bílá matná HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem.

B: POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0143699

POR TBL FLM 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0143700

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0143701

POR TBL FLM 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0143702

POR TBL FLM 21X5MG II BLI kód SÚKL: 0143703

POR TBL FLM 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0143704

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0143705

POR TBL FLM 84X5MG II BLI kód SÚKL: 0143706

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0143707

POR TBL FLM 1000X5MG TBC kód SÚKL: 0143708

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Ad 1 a 2) Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí.

Ad 3) Uchovávejte lahvičky při teplotě do 30 °C dobře uzavřené, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby.

UXIPPRA 100 mg

68/042/10-C

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

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

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

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně a s průměrem přibližně 9,1 mm. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0145720

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Uxippra je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Uxippra není účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody

UXIPPRA 200 mg

68/043/10-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a s průměrem přibližně 12,1 mm. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0145721

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Uxippra je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Uxippra není účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody

UXIPPRA 25 mg

68/041/10-C

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

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

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

PP: Kulaté, bikonvexní, potahované tablety broskvové barvy s průměrem přibližně 5,7 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0145719

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Uxippra je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Uxippra není účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody

UXIPPRA 300 mg

68/044/10-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0145722

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Uxippra je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Přípravek Uxippra není účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody

VALSACOR 320 mg

58/078/10-C

DR: OE RP: D

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

S: Valsartanum 320 mg

PP: Světle hnědé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/Alu blistr.

B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0156893

POR TBL FLM 10X320MG BLI kód SÚKL: 0156894

POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0156895

POR TBL FLM 20X320MG BLI kód SÚKL: 0156896

POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0156897

POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0156898

POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0156899

POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0156900

POR TBL FLM 84X320MG BLI kód SÚKL: 0156901

POR TBL FLM 90X320MG BLI kód SÚKL: 0156902

POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0156903

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: léčba esenciální hypertenze.
