

ARKOLAMYL 10 mg

68/687/10-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žlutá, kulatá, plochá tableta o průměru 8,2 mm ± 0,1 mm a tloušťce 2,4 mm ± 0,2 mm.

PA/Al/PVC - Al blistry, papírová krabička

B: POR TBL DIS 10X10MG BLI kód SÚKL: 0141780

POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0141781

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0141782

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0141783

POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0141784

POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0141785

POR TBL DIS 84X10MG BLI kód SÚKL: 0141786

POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0141787

POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0141788

POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0141789

POR TBL DIS 112X10MG BLI kód SÚKL: 0141790

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Dospělí:

Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

ARKOLAMYL 5 mg

68/686/10-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

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

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní tableta o průměru 6,0 mm ± 0,1 mm a tloušťce 2,6 mm ± 0,2 mm.

PA/Al/PVC - Al blistry, papírová krabička

B: POR TBL DIS 10X5MG BLI kód SÚKL: 0141769

POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141770

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0141771

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0141772

POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0141773

POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0141774

POR TBL DIS 84X5MG BLI kód SÚKL: 0141775

POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0141776

POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0141777

POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0141778

POR TBL DIS 112X5MG BLI kód SÚKL: 0141779

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

ZS: Skladujte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Dospělí:

Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný pro udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

CORAT 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/668/10-C

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

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

S: Atorvastatinum calcicum 10.363 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní hladké potahované tablety. Rozměry tablety jsou přibližně 9,7 mm x 5,2 mm.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0156006
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0156007
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0156008
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0156009
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156010
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0156011
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0156012
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0156013
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156014
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0156015
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0156016
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0156017
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156018
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0156019
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0156020

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

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

CORAT 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/669/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum 20.725 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní hladké potahované tablety. Rozměry tablety jsou
přibližně 12,5 mm x 6,6 mm.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0156021
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0156022
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156023
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0156024
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156025
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0156026
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0156027
POR TBL FLM 50X1X20MG BLI kód SÚKL: 0156028
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156029
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0156030
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0156031
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0156032
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0156033
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0156034
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0156035
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: Hypercholesterolemie: 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.
Prevence kardiovaskulárních onemocnění: Atorvastatin je indikován jako prevence
kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první
kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových
faktorů.

CORAT 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/670/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum 41.45 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní hladké potahované tablety. Rozměry tablety jsou
přibližně 15,6 mm x 8,3 mm.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0156036

POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0156037
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0156038
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0156039
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0156040
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156041
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0156042
POR TBL FLM 50X1X40MG BLI kód SÚKL: 0156043
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0156044
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156045
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0156046
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0156047
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0156048
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0156049
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0156050

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypercholesterolemie: 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.

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

CORAT 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/671/10-C

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

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

S: Atorvastatinum calcicum 82.9 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní hladké potahované tablety. Rozměry tablety jsou přibližně 18,8 mm x 10,3 mm.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0156051
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0156052
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0156053
POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0156054
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0156055
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0156056
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0156057
POR TBL FLM 50X1X80MG BLI kód SÚKL: 0156058
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0156059

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0156060
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0156061
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0156062
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0156063
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0156064
POR TBL FLM 200X80MG BLI kód SÚKL: 0156065

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: Hypercholesterolemie: 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.

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

IMMUNOPRIN 100 mg

59/689/10-C

DR: OW RP: 59/188/70-B/C

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

S: Azathioprinum 100 mg

PP: Světle žluté podlouhlé tablety s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny, ale dělení se nepředpokládá.

PE obal na tablety s bílým PE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 50X100MG TBC kód SÚKL: 0144765

POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0144766

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AX01

PE: 48

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

ZI: Indikován při imunosupresivní léčbě jako doplněk bazálních imunosupresiv nebo buď samostatně nebo v kombinaci s jinými léčivými přípravky při léčbě těžké akutní revmatoidní artritidy, systémového lupus erythematosus, dermatomyozitidy a polymyozitidy, autoimunní chronické aktivní hepatitidy, polyarteritis nodosa, autoimunní hemolytické anémie a chronické refrakterní idiopatické trombocytopenické purpury.

IMMUNOPRIN 75 mg

59/688/10-C

DR: OW RP: 59/188/70-B/C

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

S: Azathioprinum 75 mg

PP: Světle žluté kulaté tablety s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny, ale dělení se nepředpokládá.

PE obal na tablety s PE šroubovacím uzávěrem.
B: POR TBL FLM 50X75MG TBC kód SÚKL: 0144763
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0144764
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AX01
PE: 48
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.
ZI: Indikován při imunosupresivní léčbě jako doplněk bazálních imunosupresiv nebo
buď samostatně nebo v kombinaci s jinými léčivými při léčbě těžké akutní revmatoidní
artritidy, systémového lupus erythematosus, dermatomyozitidy a polymyozitidy,
autoimunní chronické aktivní hepatitidy, polyarteritis nodosa, autoimunní hemolytické
anémie a chronické refrakterní idiopatické trombocytopenické purpury.

LOXELZA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/667/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: TABUK POLAND SP. Z.O.O., WARSZAWA, Polsko
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148928
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148929
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148930
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0148931
IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními
hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormonálně
dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí
pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby hormonálně
dependentního pokročilého karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom
prsu u žen po přirozené nebo uměle vyvolané menopauze po relapsu nebo progresi
onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. Účinnost letrozolu u pacientek s
hormonálním receptor negativním karcinomem prsu nebyla prokázána.

MONLUCARE 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/631/10-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: M. R. PHARMA GMBH, TANGSTETD, Německo
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Běžová, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta.
a) Nylon/Alu/PVC - Al blistry
b) HDPE lahvičky (s PP uzávěrem a vysoušedlem)
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0153225
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0153226
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153227
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0153228
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153229
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153230

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0153231
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153232
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0153233
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0153234
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153235
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0153236
POR TBL FLM 126X10MG BLI kód SÚKL: 0153237
POR TBL FLM 154X10MG BLI kód SÚKL: 0153238
POR TBL FLM 250X10MG BLI kód SÚKL: 0153239
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0153240
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0153241
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0153242
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0153243
POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0153244
POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0153245
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0153246
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0153247

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem. Symptomatická úleva od sezónní alergické rinitidy u astmatických pacientů.

Profylaxe astmatu, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONLUCARE 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/629/10-C

DR: O RP: 14/190/01-C

D: M. R. PHARMA GMBH, TANGSTETD, Německo

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžová, oválná, bikonvexní tableta označená "M4" na jedné straně.

a) Nylon/Alu/PVC - Al blistry

b) HDPE lahvičky (s PP uzávěrem a vysoušedlem)

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0153179
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0153180
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0153181
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0153182
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0153183
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0153184
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0153185
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0153186
POR TBL MND 60X4MG BLI kód SÚKL: 0153187
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0153188
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0153189
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0153190
POR TBL MND 126X4MG BLI kód SÚKL: 0153191
POR TBL MND 154X4MG BLI kód SÚKL: 0153192
POR TBL MND 250X4MG BLI kód SÚKL: 0153193
POR TBL MND 10X4MG TBC kód SÚKL: 0153194

POR TBL MND 20X4MG TBC kód SÚKL: 0153195
POR TBL MND 30X4MG TBC kód SÚKL: 0153196
POR TBL MND 50X4MG TBC kód SÚKL: 0153197
POR TBL MND 60X4MG TBC kód SÚKL: 0153198
POR TBL MND 90X4MG TBC kód SÚKL: 0153199
POR TBL MND 100X4MG TBC kód SÚKL: 0153200
POR TBL MND 250X4MG TBC kód SÚKL: 0153201

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

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

ZI: Léčba astmatu u dětí ve věku 2-5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.

Profylaxe astmatu u dětí ve věku 2-5 let, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONLUCARE 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/630/10-C

DR: O RP: 14/350/99-C

D: M. R. PHARMA GMBH, TANGSTETD, Německo

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžová, kulatá, bikonvexní tableta označená "M5" na jedné straně.

a) Nylon/Alu/PVC - Al blistry

b) HDPE lahvičky (s PP uzávěrem a vysoušedlem)

B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0153202
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0153203
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0153204
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0153205
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0153206
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0153207
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0153208
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0153209
POR TBL MND 60X5MG BLI kód SÚKL: 0153210
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0153211
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0153212
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0153213
POR TBL MND 126X5MG BLI kód SÚKL: 0153214
POR TBL MND 154X5MG BLI kód SÚKL: 0153215
POR TBL MND 250X5MG BLI kód SÚKL: 0153216
POR TBL MND 10X5MG TBC kód SÚKL: 0153217
POR TBL MND 20X5MG TBC kód SÚKL: 0153218
POR TBL MND 30X5MG TBC kód SÚKL: 0153219
POR TBL MND 50X5MG TBC kód SÚKL: 0153220
POR TBL MND 60X5MG TBC kód SÚKL: 0153221
POR TBL MND 90X5MG TBC kód SÚKL: 0153222
POR TBL MND 100X5MG TBC kód SÚKL: 0153223
POR TBL MND 250X5MG TBC kód SÚKL: 0153224

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem
ZI: Léčba astmatu u dětí ve věku 6-14 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.
Profylaxe astmatu u dětí ve věku 6-14 let, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELAR 10 mg

14/634/10-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Běžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
a) Nylon/Alu/PVC - aluminiové blistry:
b) HDPE lahvičky (s PP krytem a vysoušedlem)
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153260
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0153261
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153262
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0153263
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153264
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0153265
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem. Symptomatická úleva od sezónní alergické rinitidy u astmatických pacientů.
Profylaxe astmatu, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELAR 4 mg

14/632/10-C

DR: O RP: 14/190/01-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)
PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety s vyraženým M4 na jedné straně.
a) Nylon/Alu/PVC - aluminiové blistry
b) HDPE lahvičky (s PP krytem a vysoušedlem)
B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0153248
POR TBL MND 28X4MG TBC kód SÚKL: 0153249
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0153250
POR TBL MND 56X4MG TBC kód SÚKL: 0153251
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0153252
POR TBL MND 98X4MG TBC kód SÚKL: 0153253
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba astmatu u dětí ve věku 2-5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.
Profylaxe astmatu u dětí ve věku 2-5 let, kde je převládající složkou námahou

indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELAR 5 mg

14/633/10-C

DR: O RP: 14/350/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety s vyraženým M5 na jedné straně.
a) Nylon/Alu/PVC - aluminiové blistry
b) HDPE lahvičky (s PP krytem a vysoušedlem)
B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0153254
POR TBL MND 28X5MG TBC kód SÚKL: 0153255
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0153256
POR TBL MND 56X5MG TBC kód SÚKL: 0153257
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0153258
POR TBL MND 98X5MG TBC kód SÚKL: 0153259
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 36
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba astmatu u dětí ve věku 6-14 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.
Profylaxe astmatu u dětí ve věku 6-14 let, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

PRAMIPEXOL MYLAN 0,088 mg

27/680/10-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Pramipexoli dihydrochloridi trituration 2.5% 5 mg
(odp. Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg)
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, 6,35mm, kulaté, ploché na okraji zkosené tablety, na jedné straně vyraženo "PX1" na druhé straně "M" .
a) Al/Al blistr.
b) HDPE lahvička.
B: POR TBL NOB 10X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153028
POR TBL NOB 20X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153029
POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153030
POR TBL NOB 60X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153031
POR TBL NOB 80X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153032
POR TBL NOB 90X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153033
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0153034
POR TBL NOB 30X0.088MG TBC kód SÚKL: 0153035
POR TBL NOB 90X0.088MG TBC kód SÚKL: 0153036
POR TBL NOB 100X0.088MG TBC kód SÚKL: 0153037
POR TBL NOB 500X0.088MG TBC kód SÚKL: 0153038
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 18-blistr, 24-lahvička
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před

světlem.

ZI: Pramipexol Mylan je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMIPEXOL MYLAN 0,18 mg

27/681/10-C

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

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

S: Pramipexoli dihydrochloridi trituration 2.5% 10 mg
(odp. Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg)
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, 9,0 x 4,5mm, oválné bikonvexní tablety, na jedné straně vyraženo "PX2" na druhé straně "M", půlicí rýha. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) Al/Al blistr.

b) HDPE lahvička.

B: POR TBL NOB 10X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153039
POR TBL NOB 20X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153040
POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153041
POR TBL NOB 60X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153042
POR TBL NOB 80X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153043
POR TBL NOB 90X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153044
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0153045
POR TBL NOB 30X0.18MG TBC kód SÚKL: 0153046
POR TBL NOB 90X0.18MG TBC kód SÚKL: 0153047
POR TBL NOB 100X0.18MG TBC kód SÚKL: 0153048
POR TBL NOB 500X0.18MG TBC kód SÚKL: 0153049

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-blistr, 24-lahvička

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

ZI: Pramipexol Mylan je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMIPEXOL MYLAN 0,7 mg

27/682/10-C

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

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

S: Pramipexoli dihydrochloridi trituration 2.5% 40 mg
(odp. Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg)
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, 8,0mm, kulaté ploché tablety, na jedné straně vyraženo "M" nad "PX4" na druhé straně půlicí rýha. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) Al/Al blistr.

b) HDPE lahvička.

B: POR TBL NOB 10X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153050
POR TBL NOB 20X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153051
POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153052
POR TBL NOB 60X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153053
POR TBL NOB 80X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153054
POR TBL NOB 90X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153055
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0153056

POR TBL NOB 30X0.7MG TBC kód SÚKL: 0153057
POR TBL NOB 90X0.7MG TBC kód SÚKL: 0153058
POR TBL NOB 100X0.7MG TBC kód SÚKL: 0153059
POR TBL NOB 500X0.7MG TBC kód SÚKL: 0153060

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24-blistr, 24-lahvička

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

ZI: Pramipexol Mylan je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou.
