

ANASTROZOLE BLUEFISH 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/375/10-C

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

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0141574

POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0141575

POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0169168

POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0169169

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba časného stadia invazivního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory. Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, které již jsou adjuvantně léčeny 2-3 roky tamoxifenem

CLORMETIN 2 mg/0,03 mg

17/464/10-C

DR: O RP: 17/101/02-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Chlormadinoni acetat 2 mg

Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Růžové kulaté tablety.

Průhledný PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0141027

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0141028

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0141029

POR TBL FLM 4X21 BLI kód SÚKL: 0164544

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hormonální antikoncepce.

FEMOSTON MINI 0,5 mg/2,5 mg

56/434/10-C

DR: S

D: SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH, HANNOVER, Německo

S: Estradiolum hemihydricum 0.517 mg

(odp. Estradiolum 0.5 mg)

Dydrogesteronum 2.5 mg

PP: Kulaté bikonvexní žluté potahované tablety označené "379" na jedné straně a "S" na druhé straně.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0143597

POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0143598

POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0143599

POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0164548

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: G03FA14
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchování.
ZI: Hormonální substituční terapie (HST) pro léčbu příznaků nedostatku estrogenu u postmenopauzálních žen.

CHLORMADINONE ACETATE/ETHINYLESTRADIOL LEON FARMA 2 mg/0,03 mg 17/463/10-C

DR: O RP: 17/101/02-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko
S: Chlormadinoni acetat 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Růžové kulaté tablety.
Průhledný PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0141021
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0141022
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0141023
POR TBL FLM 4X21 BLI kód SÚKL: 0164545
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Hormonální antikoncepce.

ISOZYLORAM 10 mg

30/340/10-C

DR: O RP: 30/276/02-C
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie
S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)
PP: Oválné, bílé, bikonvexní potahované tablety s vyražením "E" a "8" na každé straně rýhy na jedné straně a hladké na druhé straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Polyamid/PVC blistr.
B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0161167
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0161168
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0161169
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

MIRALUST 10 mg

14/467/10-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko
S: Montelukastum natricum 10.38 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Běžové, bikonvexní, kulaté tablety, označené "10" na jedné straně.
PA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156196
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 21
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.
ZI: MIRALUST 10 mg je indikován k léčbě astmatu jako add-on terapii u pacientů s lehkým až středně těžkým persistujícím 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 montelukast indikován k léčbě astmatu, může montelukast ulevit od příznaků sezónní alergické rýmy. MIRALUST 10 mg je rovněž indikován k profylaxi astmatu, pokud je rozhodující složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MIRALUST 4 mg

14/465/10-C

DR: O RP: 14/190/01-C
D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko
S: Montelukastum natricum 4.152 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)
PP: Růžové, bikonvexní, kulaté tablety, označené "4" na jedné straně.
PA/AL/PVC//Al blistr.
B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0156194
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.
ZI: Přípravek MIRALUST je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem. Přípravek MIRALUST může být rovněž použit jako alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2). Přípravek MIRALUST je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty od 2 let a starších, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MIRALUST 5 mg

14/466/10-C

DR: O RP: 14/350/99-C
D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko
S: Montelukastum natricum 5.19 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)
PP: Růžové, bikonvexní, kulaté tablety, označené "5" na jedné straně.
PA/AL/PVC//Al blistr.
B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156192
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 18

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

ZI: Přípravek MIRALUST je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících agonistů "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem. Přípravek MIRALUST může být rovněž použit jako alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2). Přípravek MIRALUST je rovněž indikován k profylaxi astmatu, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

OLANZAPIN ZENTIVA 10 mg

68/448/10-C

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

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulaté bikonvexní žluté tablety s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na straně druhé. Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0156577

POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156578

POR TBL DIS 35X10MG BLI kód SÚKL: 0156579

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156580

POR TBL DIS 70X10MG BLI kód SÚKL: 0156581

POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156582

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 10 mg

68/444/10-C

DR: OC RP: 96/022/009-EU1

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulatá bikonvexní bílá tableta s půlicí rýhou na jedné straně a hladká na straně druhé. Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0156558

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156559

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0156560

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156561

POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0156562

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 15 mg

68/445/10-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1

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

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Bikonvexní modré tablety ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X15MG BLI kód SÚKL: 0156563

POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0156564

POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0156565

POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0156566

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 15 mg

68/449/10-C

DR: OC RP: 99/125/003-EU1

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

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Kulaté hladké bikonvexní žluté tablety.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL DIS 14X15MG BLI kód SÚKL: 0156583

POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0156584

POR TBL DIS 35X15MG BLI kód SÚKL: 0156585

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0156586

POR TBL DIS 70X15MG BLI kód SÚKL: 0156587

POR TBL DIS 98X15MG BLI kód SÚKL: 0156588

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku

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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 2,5 mg

68/441/10-C

DR: OC RP: 96/022/002-EU1

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

S: Olanzapinum 2.5 mg

PP: Kulatá hladká bikonvexní bílá tableta.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0156545

POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0156546

POR TBL FLM 35X2.5MG BLI kód SÚKL: 0156547

POR TBL FLM 70X2.5MG BLI kód SÚKL: 0156548

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 20 mg

68/450/10-C

DR: OC RP: 99/125/004-EU1

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

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Kulaté bikonvexní žluté tablety s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na straně druhé. Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

OPA/Al/PVC/Al blistry,

B: POR TBL DIS 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156589

POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156590

POR TBL DIS 35X20MG BLI kód SÚKL: 0156591

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156592

POR TBL DIS 70X20MG BLI kód SÚKL: 0156593

POR TBL DIS 98X20MG BLI kód SÚKL: 0156594

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 20 mg

68/446/10-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1

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

S: Olanzapinum 20 mg
PP: Bikonvexní růžové tablety ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na jedné straně a hladké na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.
OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156567
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156568
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0156569
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0156570

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 5 mg

68/447/10-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 5 mg
PP: Kulaté hladké bikonvexní žluté tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0156571
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156572
POR TBL DIS 35X5MG BLI kód SÚKL: 0156573
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0156574
POR TBL DIS 70X5MG BLI kód SÚKL: 0156575
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0156576

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 5 mg

68/442/10-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 5 mg
PP: Kulatá bikonvexní bílá tableta a půlicí rýhou na jedné straně a hladká na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.
OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0156549
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156550

POR TBL FLM 35X5MG BLI kód SÚKL: 0156551

POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0156552

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

OLANZAPIN ZENTIVA 7,5 mg

68/443/10-C

DR: OC RP: 96/022/006-EU1

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

S: Olanzapinum 7.5 mg

PP: Kulatá hladká bikonvexní bílá tableta.

OPA/Al/PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0156553

POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0156554

POR TBL FLM 35X7.5MG BLI kód SÚKL: 0156555

POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0156556

POR TBL FLM 70X7.5MG BLI kód SÚKL: 0156557

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Olanzapin je indikován u dospělých pacientů k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný v udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na počátku 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 léčba byla manické epizody olanzapinem účinná

PARACETAMOL ACCORD 500 mg ŠUMIVÉ TABLETY

07/361/10-C

DR: O RP: 07/250/92-C

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

S: Paracetamolium 500 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté rovné hladké šumivé tablety se zkosenými hranami.

Bílá neprůhledná hladká PP tuba a bílý neprůhledný pojistný PĚ uzávěr s vysoušedlem, tuba obsahuje 20 tablet.

B: POR TBL EFF 3X20X500MG TUB kód SÚKL: 0131087

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v dobře uzavřené PP tubě.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn předsvětlem a vzdušnou vlhkostí.

ZI: Léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé od 12 let.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM TEVA 2 G/250 mg

15/437/10-C

DR: O RP: 15/910/95-C

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

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek.

20 ml skleněná injekční lahvička (typ II) s bromobutylovou pryžovou zátkou s hliníkovým/PP (červeným) flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2,25GM VIA kód SÚKL: 0105171

INJ+INF PLV SOL 10X2,25GM VIA kód SÚKL: 0105172

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piperacilin / tazobaktam je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí / děti starší 12 let a starší pacienti:

nozokomiální pneumonie; komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;

bakteriální infekce u neutropenických pacientů.

Děti (2 až 12 let):

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM TEVA 4 G/500 mg

15/438/10-C

DR: O RP: 15/910/95

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

S: Piperacillinum natricum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek.

50 ml skleněná injekční lahvička (typ II) s bromobutylovou pryžovou zátkou s hliníkovým/PP (zeleným) flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4,5GM VIA kód SÚKL: 0105173

INJ+INF PLV SOL 10X4,5GM VIA kód SÚKL: 0105174

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Piperacilin / tazobaktam je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí / děti starší 12 let a starší pacienti:
nozokomiální pneumonie; komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce;
infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických pacientů.
Děti (2 až 12 let):
Bakteriální infekce u neutropenických dětí.
Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

RIEMID 20 mg/ml

44/394/10-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Čirý, nažloutlý až světle žlutě zbarvený roztok s hodnotou pH mezi 3,0 a 3,8.
Lahvička z tubulárního tmavého skla typu I o obsahu 5 ml se zátkou z brombutylové pryže a flip off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X40MG/2ML VIA kód SÚKL: 0128085
INF CNC SOL 5X40MG/2ML VIA kód SÚKL: 0128086
INF CNC SOL 1X100MG/5ML VIA kód SÚKL: 0164546
INF CNC SOL 5X100MG/5ML VIA kód SÚKL: 0164547

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého kolorektálního karcinomu.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 160 mg/12,5 mg 58/456/10-C

DR: O RP: 58/021/02-C

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

S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Tmavě červené, oválné, mírně vypouklé potahované tablety, s vyraženým označením "HHH" na jedné straně a "CG" na straně druhé.

- 1) PVC-PVDC/ALU blistr
- 2) PVC-PE-PVDC/ALU blistr
- 3) PA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0152716
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0152717
POR TBL FLM 7 III BLI kód SÚKL: 0152718
POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0152719
POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0152720
POR TBL FLM 10 III BLI kód SÚKL: 0152721
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0152722
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0152723
POR TBL FLM 14 III BLI kód SÚKL: 0152724
POR TBL FLM 15 I BLI kód SÚKL: 0152725
POR TBL FLM 15 II BLI kód SÚKL: 0152726

POR TBL FLM 15 III BLI kód SÚKL: 0152727
POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0152728
POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0152729
POR TBL FLM 20 III BLI kód SÚKL: 0152730
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0152731
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0152732
POR TBL FLM 28 III BLI kód SÚKL: 0152733
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0152734
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0152735
POR TBL FLM 30 III BLI kód SÚKL: 0152736
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152737
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152738
POR TBL FLM 50 III BLI kód SÚKL: 0152739
POR TBL FLM 50X1 I BLI kód SÚKL: 0152740
POR TBL FLM 50X1 II BLI kód SÚKL: 0152741
POR TBL FLM 50X1 III BLI kód SÚKL: 0152742
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0152743
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0152744
POR TBL FLM 56 III BLI kód SÚKL: 0152745
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0152746
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0152747
POR TBL FLM 60 III BLI kód SÚKL: 0152748
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0152749
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0152750
POR TBL FLM 84 III BLI kód SÚKL: 0152751
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0152752
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0152753
POR TBL FLM 90 III BLI kód SÚKL: 0152754
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0152755
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0152756
POR TBL FLM 98 III BLI kód SÚKL: 0152757
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0152758
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0152759
POR TBL FLM 100 III BLI kód SÚKL: 0152760
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0152761
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0152762
POR TBL FLM 280 III BLI kód SÚKL: 0152763

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsartan/Hydrochlorothiazid Sandoz, fixní dávková kombinace, je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 160 mg/25 mg 58/457/10-C

DR: O RP: 58/295/02-C

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

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Hnědo-oranžové, oválné, mírně vypouklé potahované tablety, s vyraženým "HXH" na jedné straně a "NVR" na straně druhé.

- 1) PVC-PVDC/ALU blistr
- 2) PVC-PE-PVDC/ALU blistr
- 3) PA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0152764
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0152765
POR TBL FLM 7 III BLI kód SÚKL: 0152766
POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0152767
POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0152768
POR TBL FLM 10 III BLI kód SÚKL: 0152769
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0152770
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0152771
POR TBL FLM 14 III BLI kód SÚKL: 0152772
POR TBL FLM 15 I BLI kód SÚKL: 0152773
POR TBL FLM 15 II BLI kód SÚKL: 0152774
POR TBL FLM 15 III BLI kód SÚKL: 0152775
POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0152776
POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0152777
POR TBL FLM 20 III BLI kód SÚKL: 0152778
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0152779
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0152780
POR TBL FLM 28 III BLI kód SÚKL: 0152781
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0152782
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0152783
POR TBL FLM 30 III BLI kód SÚKL: 0152784
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152785
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152786
POR TBL FLM 50 III BLI kód SÚKL: 0152787
POR TBL FLM 50X1 I BLI kód SÚKL: 0152788
POR TBL FLM 50X1 II BLI kód SÚKL: 0152789
POR TBL FLM 50X1 III BLI kód SÚKL: 0152790
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0152791
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0152792
POR TBL FLM 56 III BLI kód SÚKL: 0152793
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0152794
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0152795
POR TBL FLM 60 III BLI kód SÚKL: 0152796
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0152797
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0152798
POR TBL FLM 84 III BLI kód SÚKL: 0152799
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0152800
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0152801
POR TBL FLM 90 III BLI kód SÚKL: 0152802
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0152803
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0152804
POR TBL FLM 98 III BLI kód SÚKL: 0152805
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0152806
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0152807

POR TBL FLM 100 III BLI kód SÚKL: 0152808
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0152809
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0152810
POR TBL FLM 280 III BLI kód SÚKL: 0152811

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsartan/Hydrochlorothiazid Sandoz, fixní dávková kombinace, je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 320 mg/12,5 mg 58/458/10-C

DR: OW RP: 58/295/02-C

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

S: Valsartanum 320 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžové, oválné potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "HIL" na jedné straně a "NVR" na straně druhé.

1) PVC-PVDC/ALU blistr.

2) PA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0152812
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0152813
POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0152814
POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0152815
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0152816
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0152817
POR TBL FLM 15 I BLI kód SÚKL: 0152818
POR TBL FLM 15 II BLI kód SÚKL: 0152819
POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0152820
POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0152821
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0152822
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0152823
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0152824
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0152825
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152826
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152827
POR TBL FLM 50X1 I BLI kód SÚKL: 0152828
POR TBL FLM 50X1 II BLI kód SÚKL: 0152829
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0152830
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0152831
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0152832
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0152833
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0152834
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0152835
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0152836
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0152837
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0152838
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0152839

POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0152840
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0152841
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0152842
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0152843

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsartan/Hydrochlorothiazid Sandoz, fixní dávková kombinace, je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 320 mg/25 mg 58/459/10-C

DR: OW RP: 58/295/02-C

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

S: Valsartanum 320 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žluté, oválné potahované tablety se zkosenými hranami a s vyraženým "CTI" na jedné straně a "NVR" na straně druhé.

1) PVC-PVDC/ALU blistr

2) PA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0152844
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0152845
POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0152846
POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0152847
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0152848
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0152849
POR TBL FLM 15 I BLI kód SÚKL: 0152850
POR TBL FLM 15 II BLI kód SÚKL: 0152851
POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0152852
POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0152853
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0152854
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0152855
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0152856
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0152857
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152858
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152859
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152860
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152861
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0152862
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0152863
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0152864
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0152865
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0152866
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0152867
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0152868
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0152869
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0152870
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0152871

POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0152872
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0152873
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0152874
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0152875

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsartan/Hydrochlorothiazid Sandoz, fixní dávková kombinace, je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 80 mg/12,5 mg 58/455/10-C

DR: O RP: 58/573/99-C

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

S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle oranžové, oválné, mírně vypouklé potahované tablety, s vyraženým označením "HGH" na jedné straně a "CG" na straně druhé.

1) PVC-PVDC/ALU blistr

2) PVC-PE-PVDC/ALU blistr

3) PA-ALU-PVC/ALU blistr

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0152668
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0152669
POR TBL FLM 7 III BLI kód SÚKL: 0152670
POR TBL FLM 10 I BLI kód SÚKL: 0152671
POR TBL FLM 10 II BLI kód SÚKL: 0152672
POR TBL FLM 10 III BLI kód SÚKL: 0152673
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0152674
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0152675
POR TBL FLM 14 III BLI kód SÚKL: 0152676
POR TBL FLM 15 I BLI kód SÚKL: 0152677
POR TBL FLM 15 II BLI kód SÚKL: 0152678
POR TBL FLM 15 III BLI kód SÚKL: 0152679
POR TBL FLM 20 I BLI kód SÚKL: 0152680
POR TBL FLM 20 II BLI kód SÚKL: 0152681
POR TBL FLM 20 III BLI kód SÚKL: 0152682
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0152683
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0152684
POR TBL FLM 28 III BLI kód SÚKL: 0152685
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0152686
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0152687
POR TBL FLM 30 III BLI kód SÚKL: 0152688
POR TBL FLM 50 I BLI kód SÚKL: 0152689
POR TBL FLM 50 II BLI kód SÚKL: 0152690
POR TBL FLM 50 III BLI kód SÚKL: 0152691
POR TBL FLM 50X1 I BLI kód SÚKL: 0152692
POR TBL FLM 50X1 II BLI kód SÚKL: 0152693
POR TBL FLM 50X1 III BLI kód SÚKL: 0152694

POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0152695
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0152696
POR TBL FLM 56 III BLI kód SÚKL: 0152697
POR TBL FLM 60 I BLI kód SÚKL: 0152698
POR TBL FLM 60 II BLI kód SÚKL: 0152699
POR TBL FLM 60 III BLI kód SÚKL: 0152700
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0152701
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0152702
POR TBL FLM 84 III BLI kód SÚKL: 0152703
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0152704
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0152705
POR TBL FLM 90 III BLI kód SÚKL: 0152706
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0152707
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0152708
POR TBL FLM 98 III BLI kód SÚKL: 0152709
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0152710
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0152711
POR TBL FLM 100 III BLI kód SÚKL: 0152712
POR TBL FLM 280 I BLI kód SÚKL: 0152713
POR TBL FLM 280 II BLI kód SÚKL: 0152714
POR TBL FLM 280 III BLI kód SÚKL: 0152715

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých. Přípravek Valsartan/Hydrochlorothiazid Sandoz, fixní dávková kombinace, je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.
