

APO-LEVOCARB 100/25 mg

27/858/10-C

DR: OE RP: GB

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levodopum 100 mg

Carbidopum monohydricum 27 mg

(odp. Carbidopum 25 mg)

PP: Žluté kulaté tablety s půlicí rýhou, z jedné strany vyraženo 25 a 100, z druhé strany vyraženo "APO". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Al/Al blistr

2. 30 tablet: neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP dětským bezpečnostním uzávěrem, uvnitř ochranná fólie a vysoušedlo

100 a 1000 tablet: neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP šroubovacím uzávěrem, uvnitř ochranná fólie a vysoušedlo

B: POR TBL NOB 30X125MG TBC kód SÚKL: 0152109

POR TBL NOB 100X125MG TBC kód SÚKL: 0152110

POR TBL NOB 1000X125MG TBC kód SÚKL: 0152111

POR TBL NOB 100X125MG BLI kód SÚKL: 0152112

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 24

ZS: Do 30 °C, po otevření lahvičky doba použitelnosti 30 dnů.

ZI: Symptomatická léčba Parkinsonovy nemoci.

APO-LEVOCARB 250/25 mg

27/859/10-C

DR: OE RP: GB

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levodopum 250 mg

Carbidopum monohydricum 27 mg

(odp. Carbidopum 25 mg)

PP: Světle modré kulaté tablety s půlicí rýhou, z jedné strany vyraženo 25 a 250, z druhé strany vyraženo "APO". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Al/Al blistr, papírová krabička

2. 30 tablet: neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP dětským bezpečnostním uzávěrem, uvnitř ochranná fólie a vysoušedlo

3. 100 a 1000 tablet: neprůhledná HDPE lahvička s modrým PP šroubovacím uzávěrem, uvnitř ochranná fólie a vysoušedlo

B: POR TBL NOB 30X275MG TBC kód SÚKL: 0152113

POR TBL NOB 100X275MG TBC kód SÚKL: 0152114

POR TBL NOB 1000X275MG TBC kód SÚKL: 0152115

POR TBL NOB 60X275MG BLI kód SÚKL: 0152116

POR TBL NOB 100X275MG BLI kód SÚKL: 0152117

POR TBL NOB 120X275MG BLI kód SÚKL: 0152118

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BA02

PE: 24

ZS: Do 30 °C, po otevření lahvičky doba použitelnosti 30 dnů.

ZI: Symptomatická léčba Parkinsonovy nemoci.

APO-RISEDRONAT 35 mg

87/841/10-C

DR: O RP: 87/090/03-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.5 mg
(odp. Natrii risedronas 35 mg)
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)
PP: Oranžová kulatá bikonvexní potahovaná tableta, která má vyraženo "APO" na jedné straně a "RIS" nad "35" na druhé straně.
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0159663
POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0159664
IS: Varia
ATC: M05BA07
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.
ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika fraktury krčku stehenní kosti. Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem fraktur.

ASPENDOS 100 mg

06/850/10-C

DR: O RP: 06/208/99-C
D: MEDOCHEMIE LTD., LIMASSOL, Kypr
S: Modafinilum 100 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety.
PVC/Al blistr, krabička
B: POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0158144
POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0158145
POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0158146
POR TBL NOB 90X100MG BLI kód SÚKL: 0158147
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06BA07
PE: 21
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: ASPENDOS je indikován u dospělých k léčbě nadměrné denní spavosti spojené s narkolepsií s nebo bez kataplexie. Nadměrná spavost je definována jako obtíž udržet se v bdělém stavu a zvýšená pravděpodobnost usnout v nevhodných situacích.

ATORVASTATIN 10 mg 1A PHARMA

31/842/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C
D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
PP: Světle žluté, skvrnitě, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 10" na jedné straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0148219
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0148220
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0148221
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0148222
POR TBL FLM 21X10MG BLI kód SÚKL: 0148223
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148224
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148225

POR TBL FLM 35X10MG BLI kód SÚKL: 0148226
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0148227
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0148228
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148229
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148230
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0148231
POR TBL FLM 63X10MG BLI kód SÚKL: 0148232
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0148233
POR TBL FLM 77X10MG BLI kód SÚKL: 0148234
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148235
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0148236
POR TBL FLM 91X10MG BLI kód SÚKL: 0148237
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0148238
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148239

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN 20 mg 1A PHARMA

31/843/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 20" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0148240
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0148241
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0148242
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0148243
POR TBL FLM 21X20MG BLI kód SÚKL: 0148244
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0148245
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148246
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0148247
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0148248
POR TBL FLM 49X20MG BLI kód SÚKL: 0148249
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0148250
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0148251
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0148252
POR TBL FLM 63X20MG BLI kód SÚKL: 0148253
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0148254
POR TBL FLM 77X20MG BLI kód SÚKL: 0148255
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0148256
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0148257
POR TBL FLM 91X20MG BLI kód SÚKL: 0148258
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0148259
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0148260

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN 40 mg 1A PHARMA

31/844/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 40" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0148261
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0148262
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0148263
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0148264
POR TBL FLM 21X40MG BLI kód SÚKL: 0148265
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148266
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148267
POR TBL FLM 35X40MG BLI kód SÚKL: 0148268
POR TBL FLM 42X40MG BLI kód SÚKL: 0148269
POR TBL FLM 49X40MG BLI kód SÚKL: 0148270
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0148271
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148272
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0148273
POR TBL FLM 63X40MG BLI kód SÚKL: 0148274
POR TBL FLM 70X40MG BLI kód SÚKL: 0148275
POR TBL FLM 77X40MG BLI kód SÚKL: 0148276
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0148277
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148278
POR TBL FLM 91X40MG BLI kód SÚKL: 0148279
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0148280
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148281

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATORVASTATIN 80 mg 1A PHARMA

31/845/10-C

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

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 80" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0148282
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0148283

POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0148284
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0148285
POR TBL FLM 21X80MG BLI kód SÚKL: 0148286
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0148287
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148288
POR TBL FLM 35X80MG BLI kód SÚKL: 0148289
POR TBL FLM 42X80MG BLI kód SÚKL: 0148290
POR TBL FLM 49X80MG BLI kód SÚKL: 0148291
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0148292
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0148293
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0148294
POR TBL FLM 63X80MG BLI kód SÚKL: 0148295
POR TBL FLM 70X80MG BLI kód SÚKL: 0148296
POR TBL FLM 77X80MG BLI kód SÚKL: 0148297
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0148298
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0148299
POR TBL FLM 91X80MG BLI kód SÚKL: 0148300
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0148301
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148302

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATOSENER 10 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/863/10-C

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

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Světle žluté, skvrnitě, lesklé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 10" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148349

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148350

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148351

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATOSENER 20 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/864/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Světle žluté, skvrnitě, lesklé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 20" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148352
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0148353
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0148354

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATOSENER 40 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/865/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Světle žluté, skvrnitě, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 40" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148355

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0148356

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148357

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

ATOSENER 80 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/866/10-C

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

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Světle žluté, skvrnitě, lesklé, oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 80" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148358

POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0148359

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148360

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

EROUCLI 10 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/870/10-C

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

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 10.34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Světle žluté skvrnitě lesklé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 10" na jedné straně.

Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148325
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148326
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148327
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

EROUCLI 20 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/871/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Světle žluté skvrnitě lesklé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 20" na jedné straně.
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148328
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0148329
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0148330
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

EROUCLI 40 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/872/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)
PP: Světle žluté skvrnitě lesklé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 40" na jedné straně.
Al/Al blistr
B: POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148331
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0148332
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148333
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

EROUCLI 80 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/873/10-C

DR: O RP: 31/397/03-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)
PP: Světle žluté skvrnitě lesklé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA

80" na jedné straně.

Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148334
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0148335
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148336

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

FINASTERIDE ACCORD 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/820/10-C

DR: O RP: 87/244/99-C

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

S: Finasteridum 1 mg

PP: Červenohnědé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "F1", druhá strana hladká.

Al/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0165260
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0165261

IS: Varia

ATC: D11AX10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Finasteride Accord 1mg je indikován k léčbě prvního stádia ztráty vlasů (androgenní alopecie) u mužů. Přípravek Finasteride Accord 1 mg stabilizuje proces androgenní alopecie u mužů ve věku 18-41 let.

FINASTERIDE ACCORD 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/821/10-C

DR: O RP: 87/459/92-C

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

S: Finasteridum 5 mg

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "F5", druhá strana hladká.

Neprůhledný bílý PVC/PVdC/Al blistr

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0165262
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165263
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165264
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0165265
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165266
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165267
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165268
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165269
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165270
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165271
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0165272
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165273
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165274

POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0165275

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165380

IS: Varia

ATC: G04CB01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Finasteride Accord je indikován k léčení a kontrole benigní hyperplazie prostaty (BPH). Finasterid způsobuje regresi zvětšené prostaty, zlepšuje průtok moči a zmírňuje symptomy v souvislosti s BPH. Finasterid omezuje riziko akutní retence moči a omezuje riziko provedení chirurgického výkonu včetně transuretrální resekce prostaty (TURP) a prostatektomie.

GECROL 0,5 mg

59/867/10-C

DR: O RP: 59/130/03-C

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

S: Tacrolimusum 0.5 mg

PP: Slonovinově bílé tvrdé tobolky obsahující bílý prášek.
PVC/PVdC/Al blister. Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145041

POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145042

POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145043

POR CPS DUR 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145044

POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145045

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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

Po otevření hliníkového sáčku doba použitelnosti jeden rok.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunopresivami.

GECROL 1 mg

59/868/10-C

DR: O RP: 59/758/99-C

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

S: Tacrolimusum 1 mg

PP: Bílé tvrdé tobolky obsahující bílý prášek.
PVC/PVdC/Al blister. Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0145046

POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0145047

POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0145048

POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0145049

POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0145050

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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

vlhkostí a světlem.

Po otevření hliníkového sáčku doba použitelnosti jeden rok.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

GECROL 5 mg

59/869/10-C

DR: O RP: 59/759/99-C

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

S: Tacrolimusum 5 mg

PP: Červené tvrdé tobolky obsahující bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blister. Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145051

POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0145052

POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145053

POR CPS DUR 90X5MG BLI kód SÚKL: 0145054

POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145055

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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

Po otevření hliníkového sáčku doba použitelnosti jeden rok.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

GLYPRESSIN 1 mg INJEKČNÍ ROZTOK

84/849/10-C

DR: S

D: FERRING-LÉČIVA, A.S., JESENICE U PRAHY, Česká republika

S: Terlipressini acetat 1 mg
(odp. Terlipressinum 0.85 mg) v 8,5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Ampule z čirého skla (sklo třídy I).

B: INJ SOL 5X8.5ML/0.85MG AMP kód SÚKL: 0166695

IS: Vasopressorica

ATC: H01BA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2-8°C). Uchovávejte ampule v krabičce, aby byl přípravek chráněn předsvětlem

ZI: Krvácení z jícnových varixů.

HAEPCARD 10 mg POTAHOVANÁ TABLETA

31/851/10-C

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

D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko

S: Atorvastatinum calcicum 10,34 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 10" na jedné straně.

Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148337
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148338
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148339
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obale z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

HAEPCARD 20 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/852/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 20.68 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
PP: Světle žluté , skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 20" na jedné straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0148340
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0148341
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0148342
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

HAEPCARD 40 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/853/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)
PP: Světle žluté , skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 40" na jedné straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0148343
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0148344
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148345
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

HAEPCARD 80 mg POTAHOVANÁ TABLETA 31/854/10-C

DR: O RP: 31/397/03-C
D: SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)
PP: Světle žluté , skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA

80" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148346
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0148347
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148348

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

INDAP 0,625 mg

58/860/10-C

DR: OW RP: 58/305/93-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Indapamidum 0.625 mg

PP: Žluté kulaté ploché tablety o průměru 7 mm.

Průhledný PVC/ALU blistr

B: POR TBL NOB 30X0.625MG BLI kód SÚKL: 0158279
POR TBL NOB 50X0.625MG BLI kód SÚKL: 0158280
POR TBL NOB 60X0.625MG BLI kód SÚKL: 0158281
POR TBL NOB 100X0.625MG BLI kód SÚKL: 0158282

IS: Hypotensiva

ATC: C03BA11

PE: 48

ZS: Přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých.

INDAP 1,25 mg

58/861/10-C

DR: OW RP: 58/305/93-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Indapamidum 1.25 mg

PP: Růžové kulaté ploché tablety o průměru 7 mm.

Průhledný PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X1.25MG BLI kód SÚKL: 0158283
POR TBL NOB 50X1.25MG BLI kód SÚKL: 0158284
POR TBL NOB 60X1.25MG BLI kód SÚKL: 0158285
POR TBL NOB 100X1.25MG BLI kód SÚKL: 0158286

IS: Hypotensiva

ATC: C03BA11

PE: 48

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých.

INDAP 2,5 mg

58/862/10-C

DR: O RP: 58/305/93-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Indapamidum 2.5 mg

PP: Světle oranžové kulaté tablety o průměru 8 mm s dělicím křížem. Tabletou lze dělit na dvě stejné dávky. Tabletou lze dělit na čtyři stejné dávky.

Průhledný PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158287
POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158288
POR TBL NOB 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158289
POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158290

IS: Hypotensiva

ATC: C03BA11

PE: 48

ZS: Přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých.

LETROZOL ITALCHIMICI 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/857/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C

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

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté až tmavě žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "L" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/PVC/PVdC blistr

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152190

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152191

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152192

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen trpících karcinomem prsu v raném stádiu stádiu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba hormonálně dependentního a časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které předtím absolvovaly standardní adjuvantní terapii tamoxifenem v délce 5 let. Léčba první linie pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. U pacientek s nádorem prsu negativním na hormonální receptor nebyla účinnost prokázána.

LETROZOL REGIOMEDICA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/855/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: REGIOMEDICA GMBH, LÖRRACH, Německo

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté až tmavě žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "L" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/PVC/PVdC blistr

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152184

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152185

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152186

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen trpících karcinomem prsu v raném stádiu stádiu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba hormonálně

dependentního a časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které předtím absolvovaly standardní adjuvantní terapii tamoxifenem v délce 5 let. Léčba první linie pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. U pacientek s nádorem prsu negativním na hormonální receptor nebyla účinnost prokázána.

LURO 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/856/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: REGIOMEDICA GMBH, LÖRRACH, Německo

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté až tmavě žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "L" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Al/PVC/PVdC blistr

B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152187

POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152188

POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0152189

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen trpících karcinomem prsu v raném stádiu stádiu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba hormonálně dependentního a časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které předtím absolvovaly standardní adjuvantní terapii tamoxifenem v délce 5 let. Léčba první linie pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny. U pacientek s nádorem prsu negativním na hormonální receptor nebyla účinnost prokázána.

PEXOGIES 0,088 mg TABLETY

27/877/10-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.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0152016

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0152017

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexogies 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).

PEXOGIES 0,18 mg TABLETY

27/878/10-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 oválné tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.18 a úzká pŕlicí rýha, na druhé straně široká pŕlicí rýha. Tablet u lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0152018
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0152019

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexogies 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).

PEXOGIES 0,7 mg TABLETY

27/879/10-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 a úzká pŕlicí rýha, na druhé straně široká pŕlicí rýha. Tablet u lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0152020
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0152021

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexogies 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).

PEXOPAUL 0,088 mg TABLETY

27/874/10-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.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0152022
POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0152023

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexopaul 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).

PEXOPAUL 0,18 mg TABLETY

27/875/10-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 oválné tablety, na jedné straně vyraženo P9AL 0.18 a úzká půlicí rýha, na druhé straně široká půlicí rýha. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0152024

POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0152025

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexopaul 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).

PEXOPAUL 0,7 mg TABLETY

27/876/10-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 a úzká půlicí rýha, na druhé straně široká půlicí rýha. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0152026

POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0152027

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pexopaul 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).

VANCOMYCIN PHARMASWISS 1000 mg

15/775/10-C

DR: OE RP: GB

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

S: Vancomycini hydrochloridum 1025.1 mg
(odp. Vancomycinum 1000 mg)

PP: Homogenní, bílý až lehce nahnědlý prášek.

pH roztoku po rekonstituci je 2,5-4,5.

10 nebo 20 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0165450

INF PLV SOL 10X1000MG VIA kód SÚKL: 0165451

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba následujících závažných infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy :

endokarditida infekce kostí (osteomyelitida)

pneumonie

infekce měkkých tkání.

V léčbě endokarditidy způsobené *Streptococcus viridans* nebo *S. bovis* je vankomycin účinný v kombinaci s aminoglykosidy.Léčba závažných případů pseudomembranózní kolitidy, související s léčbou antibiotiky a obvykle vyvolané *Clostridium difficile*.

VANCOMYCIN PHARMASWISS 500 mg

15/774/10-C

DR: O RP: 15/507/70-C

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

S: Vancomycini hydrochloridum 512.57 mg
(odp. Vancomycinum 500 mg)

PP: Homogenní, bílý až lehce nahnědlý prášek.

pH roztoku po rekonstituci je 2,5-4,5.

10 nebo 20 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0165448

INF PLV SOL 10X500MG VIA kód SÚKL: 0165449

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01XA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba následujících závažných infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy :

endokarditida infekce kostí (osteomyelitida)

pneumonie

infekce měkkých tkání.

V léčbě endokarditidy způsobené *Streptococcus viridans* nebo *S. bovis* je vankomycin účinný v kombinaci s aminoglykosidy.Léčba závažných případů pseudomembranózní kolitidy, související s léčbou antibiotiky a obvykle vyvolané *Clostridium difficile*.

ZABAK 0,25mg/ml

64/531/10-C

DR: OW RP: 64/212/05-C

D: LABORATOIRES THEA, CLERMONT-FERRAND, Francie

S: Ketotifeni fumaras 1.725 mg
(odp. Ketotifenum 1.25 mg)

PP: Čirý bezbarvý až světle hnědožlutý roztok.

5 ml (minimálně 150 kapek bez konzervačních látek) ve vícedávkové lahvičce (PE) s kapátkem (PE) opatřeným 0,2 mikronovou filtrační membránou (polyethersulfon) pro ochranu roztoku před mikrobiální kontaminací a vložkou (LDPE) pro regulaci průtoku očních kapek membránou.

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0153981

IS: Ophthalmologica

ATC: S01GX08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. Doba použitelnosti po otevření 8 týdnů.

ZI: Symptomatická léčba sezónní alergické konjunktivitidy.
