

ATORVASTATIN OLINKA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/783/10-C

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

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

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

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0156945
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0156947
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0156949
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0156951
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156953
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0156955
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0156957
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0156959
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156961
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0156963
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0156965
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0156967
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156969
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0156971
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0156973

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.

ATORVASTATIN OLINKA 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/784/10-C

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

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Atorvastatinum calcicum 20.725 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0156975
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0156977

POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156979
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0156981
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156983
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0156985
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0156987
POR TBL FLM 50X1X20MG BLI kód SÚKL: 0156989
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156991
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0156993
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0156995
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0156997
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0156999
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157001
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0157003

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.

ATORVASTATIN OLINKA 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/785/10-C

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

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Atorvastatinum calcicum 41.45 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157005
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0157007
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157009
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0157011
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157013
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157015
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157017
POR TBL FLM 50X1X40MG BLI kód SÚKL: 0157019
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157021
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0157023
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0157025

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0157027
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157029
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157031
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0157033

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.

ATORVASTATIN OLINKA 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/786/10-C

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

D: OLINKA (UK) LIMITED, LONDON, Velká Británie

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

PP: Bílé až téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0157035
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0157037
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0157039
POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0157041
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0157043
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0157045
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0157047
POR TBL FLM 50X1X80MG BLI kód SÚKL: 0157049
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0157051
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0157053
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0157055
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0157057
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0157059
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0157061
POR TBL FLM 200X80MG BLI kód SÚKL: 0157063

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.

BICALUTAMIDE MEDANA 150 mg

44/788/10-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0156708
POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0172098
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0172099
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0172100
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0172101
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0172102
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0172103
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0172104
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0172105
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0172106
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0172107
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0172108
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0172109
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0172110
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0172111
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0172112
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0172113
POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0172114

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamide Medana 150 mg, potahované tablety je indikován buď samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty a vysokým rizikem progresu nemoci (viz bod 5.1).

BICALUTAMIDE MEDANA 50 mg

44/787/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Bicalutamidum 50 mg

- PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 50.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.
- B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0156707
POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0172081
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0172082
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0172083
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0172084
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0172085
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0172086
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0172087
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0172088
POR TBL FLM 80X50MG BLI kód SÚKL: 0172089
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0172090
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0172091
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0172092
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0172093
POR TBL FLM 140X50MG BLI kód SÚKL: 0172094
POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0172095
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0172096
POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0172097
- IS: Cytostatica
ATC: L02BB03
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Bicalutamide Medana 50 mg, potahované tablety je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

BICALUTAMIDE ORION 150 mg

44/780/10-C

- DR: O RP: 44/167/01-C
- D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
- S: Bicalutamidum 150 mg
- PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.
- B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0156671
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0156672
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0156673
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0156674
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0156675
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0156676
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156677
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0156678
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0156679
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0156680
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0156681
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0156682
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156683
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0156684
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0156685
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0156686

POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0156687

POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0156688

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamide Orion 150 mg je indikován buď samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty a vysokým rizikem progresu nemoci (viz bod 5.1).

BICALUTAMIDE ORION 50 mg

44/779/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 50.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0156653
POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0156654
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0156655
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0156656
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0156657
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0156658
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156659
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0156660
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0156661
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0156662
POR TBL FLM 80X50MG BLI kód SÚKL: 0156663
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0156664
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0156665
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0156666
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0156667
POR TBL FLM 140X50MG BLI kód SÚKL: 0156668
POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0156669
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0156670

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamide Orion 50 mg je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

BIKAUK 150 mg

44/778/10-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0156627
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0156628

POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0156629
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0156630
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0156631
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0156632
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156633
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0156634
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0156635
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0156636
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0156637
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0156638
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156639
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0156640
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0156641
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0156642
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0156643
POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0156644

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bikauk 150 mg je indikován buď samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty a vysokým rizikem progresu nemoci (viz bod 5.1).

BIKAUK 50 mg

44/777/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 50.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0156609
POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0156610
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0156611
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0156612
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0156613
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0156614
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156615
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0156616
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0156617
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0156618
POR TBL FLM 80X50MG BLI kód SÚKL: 0156619
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0156620
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0156621
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0156622
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0156623
POR TBL FLM 140X50MG BLI kód SÚKL: 0156624
POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0156625
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0156626

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bikauk 50 mg je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

CLOPIDEP 75 mg

16/791/10-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Clopidogreli besilas 111.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru asi 8,3 mm s vyraženým "75" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0165056

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0165057

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0165058

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0165059

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0165060

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0165061

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0165062

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 23

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů po infarktu myokardu, po ischemické cévní mozkové příhodě. Dále u pacientů s akutním koronárním syndromem bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q-infarkt myokardu) a také po akutním i.m. s ST elevací v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou.

DORZOLAMID MYLAN 20 MG/ML

64/789/10-C

DR: O RP: 64/567/97-C

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

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)

PP: Izotonický, pufrovaný, mírně viskózní, čirý, bezbarvý vodný roztok.

MDPE lahvička (polyethylen střední hustoty) s kapací koncovkou se zatavenou špičkou a dvojdílným víčkem, krabička.

B: OPH GTT SOL 1X5MLX20MG LGT kód SÚKL: 0131730

OPH GTT SOL 3X5MLX20MG LGT kód SÚKL: 0131731

OPH GTT SOL 6X5MLX20MG LGT kód SÚKL: 0131732

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EC03

PE: 24, po prvním otevření 28 dní

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přídavná terapie k beta-blokátorům monoterapie u pacientů nereagujících na léčbu beta-blokátory nebo v případě jejich kontraindikace při léčbě zvýšeného nitroočního tlaku u

těchto stavů -oční hypertenzi -glaukomu s otevřeným úhlem -pseudoexfoliativním glaukomu.

PARACETAMOLUM DOCPHARMA 10 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK 07/782/10-C

DR: O RP: 07/306/03-C

D: DOCPHARMA B.V.B.A., HOEILAART, Belgie

S: Paracetamolium 1 g v 100 ml

PP: Čirý světle žlutý roztok, pH=5,0 - 6,0, osmolarita = 280 - 320 mOsmol/l.

Zapertlovaná 100 ml lahvička z bezbarvého skla třídy I s šedou bromobutylovou pryžovou zátkou, Al uzávěr s krytem s plastické hmoty.

B: INF SOL 1X100ML/1GM VIA kód SÚKL: 0141433

INF SOL 12X100ML/1GM VIA kód SÚKL: 0141434

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 18

ZS: Při teplotě do 30 °C, uchovávat lahvičku v krabičce, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

ZI: Krátkodobá léčba středně silné bolesti, zvláště po operaci a krátkodobá léčba horečky, pokud je intravenózní podání klinicky odůvodněné akutní potřebou tlumení bolesti nebo hypertermie, popř. pokud jiné cesty podání nejsou možné.

PRAMIPEXOL ACTAVIS 0,088 mg

27/802/10-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg

(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé, kulaté tablety o průměru 6 mm bez půlicí rýhy, s označením PX na jedné straně. OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 20X0.088MG BLI kód SÚKL: 0135604

POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0135605

POR TBL NOB 60X0.088MG BLI kód SÚKL: 0135606

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0135607

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMIPEXOL ACTAVIS 0,18 mg

27/803/10-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg

(odp. Pramipexolum 0.18 mg)

PP: Bílé, oválné tablety 8 x 5.7 mm s půlicí rýhou na obou stranách a s označením PX02 na jedné straně.

Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 20X0.18MG BLI kód SÚKL: 0135608

POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0135609
POR TBL NOB 60X0.18MG BLI kód SÚKL: 0135610
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0135611

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMIPEXOL ACTAVIS 0,35 mg

27/804/10-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

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

PP: Bílé, oválné tablety 10.8 x 7.7 mm s půlicí rýhou na obou stranách a s označením PX05 na jedné straně.

Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 20X0.35MG BLI kód SÚKL: 0135612
POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0135613
POR TBL NOB 60X0.35MG BLI kód SÚKL: 0135614
POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0135615

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s levodopou.

PRAMIPEXOL ACTAVIS 0,7 mg

27/805/10-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

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

PP: Bílé, kulaté tablety o průměru 9 mm s půlicí rýhou na obou stranách a s označením PX10 na jedné straně.

Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 20X0.7MG BLI kód SÚKL: 0135616
POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0135617
POR TBL NOB 60X0.7MG BLI kód SÚKL: 0135618
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0135619

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: K léčbě idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně nebo v kombinaci s

levodopou.

TOPOTECAN ACCORD 4 mg PRÁŠEK PRO KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 44/309/10-C

DR: OC RP: 96/027/001-EU1

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

S: Topotecani hydrochloridum qs
(odp. Topotecanum 4 mg)

PP: Žlutý lyofilizovaný prášek.

5 ml lahvička z čirého tubulárního skla typu I uzavřená 20mm šedou brombutylovou gumovou zátkou a 20mm červenou pertlí typu "flip-off".

B: INF PLV CSL 1X4MG VIA kód SÚKL: 0139067

IS: Cytostatica

ATC: L01XX17

PE: 24

ZS: Lahvičku s přípravkem je třeba uchovávat ve vnějším obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Topotekan v monoterapii je indikován k léčbě: o nemocných s metastazujícím karcinomem ovarií v případě selhání léků první volby nebo následné terapie. o nemocných s relapsem malobuněčného plicního karcinomu [SCLC], u kterých není opakovaná léčba režimem první volby považována za vhodnou (viz bod 5.1). Topotekan v kombinaci s cisplatinou je indikován u pacientek s karcinomem děložního hrdla rekurentním po radioterapii a u pacientek s onemocněním ve stádiu IVB. U pacientek, které již byly léčeny cisplatinou, se vyžaduje dostatečně dlouhý interval bez léčby k tomu, aby bylo možno považovat podání této kombinace za odůvodněné (viz bod 5.1).
