

ALOTENDIN 10 mg/10 mg

41/978/10-C

DR: OK

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 13.9 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, bez zápachu, kulaté, mírně konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se stylizovaným E (vyraženo) a číslem 574 (vyraženo) na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0156001

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0156003

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0156004

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0156005

IS: Cardiaca

ATC: C07FB

PE: 30

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

ZI: Alotendin je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů náležitě léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

ALOTENDIN 10 mg/5 mg

41/976/10-C

DR: OK

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Amlodipini besilas 13.9 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, bez zápachu, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné straně a se stylizovaným E (vyraženo) a číslem 573 (vyraženo) na druhé straně.

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

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0153992

POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153994

POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0153995

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0153996

IS: Cardiaca

ATC: C07FB

PE: 30

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

ZI: Alotendin je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů náležitě léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

ALOTENDIN 5 mg/10 mg

41/977/10-C

DR: OK
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Bisoprololi fumaras 10 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bez zápachu, oválné, mírně konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se stylizovaným E(vyraženo) a číslem 572(vyraženo) na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0153987
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153989
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0153990
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0153991
IS: Cardiaca
ATC: C07FB
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.
ZI: Alotendin je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů náležitě léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

ALOTENDIN 5 mg/5 mg

41/975/10-C

DR: OK
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)
Bisoprololi fumaras 5 mg
PP: Bílé nebo téměř bílé, bez zápachu, podlouhlé, mírně konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a se stylizovaným E (vyraženo) a číslem 571 (vyraženo) na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
B: POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0153982
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0153984
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0153985
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0153986
IS: Cardiaca
ATC: C07FB
PE: 30
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.
ZI: Alotendin je indikován k léčbě hypertenze jako substituční léčba u pacientů náležitě léčených jednotlivými přípravky podávanými souběžně ve stejných dávkách jako v kombinovaném přípravku, ale ve formě samostatných tablet.

AMFIDOR 100 mg

83/954/10-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
PP: Modré elipsovité potahované tablety s vyraženým "+" na jedné straně.
blister PVC+PVdC/Al+PVdC
B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0159590
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0159591
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0159592
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku AMFIDOR je nezbytné sexuální dráždění.

AMFIDOR 25 mg

83/952/10-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)
PP: Modré elipsovité potahované tablety s vyraženým "-" na jedné straně.
blister PVC+PVdC/Al+PVdC
B: POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0159586
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku AMFIDOR je nezbytné sexuální dráždění.

AMFIDOR 50 mg

83/953/10-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Sildenafil citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)
PP: Modré elipsovité potahované tablety.
blister PVC+PVdC/Al+PVdC
B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0159587
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0159588
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0159589
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku AMFIDOR je nezbytné sexuální dráždění.

CLARITHROMYCIN AUROBINDO 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 15/979/10-C

DR: O RP: 15/1157/94-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie
S: Clarithromycinum 250 mg
PP: Světle žluté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označeny "D" a na druhé straně "62".

PVC/PVdC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X250MG BLI kód SÚKL: 0126335
POR TBL FLM 2X250MG BLI kód SÚKL: 0126336
POR TBL FLM 4X250MG BLI kód SÚKL: 0126337
POR TBL FLM 5X250MG BLI kód SÚKL: 0126338
POR TBL FLM 6X250MG BLI kód SÚKL: 0126339
POR TBL FLM 7X250MG BLI kód SÚKL: 0126340
POR TBL FLM 8X250MG BLI kód SÚKL: 0126341
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0126342
POR TBL FLM 12X250MG BLI kód SÚKL: 0126343
POR TBL FLM 14X250MG BLI kód SÚKL: 0126344
POR TBL FLM 15X250MG BLI kód SÚKL: 0126345
POR TBL FLM 16X250MG BLI kód SÚKL: 0126346
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0126347
POR TBL FLM 21X250MG BLI kód SÚKL: 0126348
POR TBL FLM 24X250MG BLI kód SÚKL: 0126349
POR TBL FLM 28X250MG BLI kód SÚKL: 0126350
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0126351
POR TBL FLM 32X250MG BLI kód SÚKL: 0126352
POR TBL FLM 40X250MG BLI kód SÚKL: 0126353
POR TBL FLM 42X250MG BLI kód SÚKL: 0126354
POR TBL FLM 45X250MG BLI kód SÚKL: 0126355
POR TBL FLM 49X250MG BLI kód SÚKL: 0126356
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0126357
POR TBL FLM 56X250MG BLI kód SÚKL: 0126358
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0126359
POR TBL FLM 72X250MG BLI kód SÚKL: 0126360
POR TBL FLM 75X250MG BLI kód SÚKL: 0126361
POR TBL FLM 90X250MG BLI kód SÚKL: 0126362
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0126363
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0126364
POR TBL FLM 140X250MG BLI kód SÚKL: 0126365
POR TBL FLM 250X250MG BLI kód SÚKL: 0126366
POR TBL FLM 500X250MG BLI kód SÚKL: 0126367
POR TBL FLM 1000X250MG BLI kód SÚKL: 0126368

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba bakteriální faryngitidy, mírné až středně těžké komunitní pneumonie, akutní bakteriální sinusitidy (lege artis diagnostikované), akutní exacerbace chronické bronchitidy, mírné až středně závažné infekce kůže a měkkých tkání, eradikace *Helicobacter pylori* u dospělých pacientů s vředy souvisejícími s infekcí *Helicobacter pylori*.

CLARITHROMYCIN AUROBINDO 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 15/980/10-C

DR: O RP: 15/374/97-C
D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie
S: Clarithromycinum 500 mg
PP: Světle žluté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně označeny "D", na druhé straně "63".

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X500MG BLI kód SÚKL: 0126369
POR TBL FLM 2X500MG BLI kód SÚKL: 0126370
POR TBL FLM 4X500MG BLI kód SÚKL: 0126371
POR TBL FLM 5X500MG BLI kód SÚKL: 0126372
POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0126373
POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0126374
POR TBL FLM 8X500MG BLI kód SÚKL: 0126375
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0126376
POR TBL FLM 12X500MG BLI kód SÚKL: 0126377
POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0126378
POR TBL FLM 15X500MG BLI kód SÚKL: 0126379
POR TBL FLM 16X500MG BLI kód SÚKL: 0126380
POR TBL FLM 18X500MG BLI kód SÚKL: 0126381
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0126382
POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0126383
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0126384
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0126385
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0126386
POR TBL FLM 32X500MG BLI kód SÚKL: 0126387
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0126388
POR TBL FLM 45X500MG BLI kód SÚKL: 0126389
POR TBL FLM 49X500MG BLI kód SÚKL: 0126390
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0126391
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0126392
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0126393
POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0126394
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0126395
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0126396
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0126397
POR TBL FLM 140X500MG BLI kód SÚKL: 0126398
POR TBL FLM 168X500MG BLI kód SÚKL: 0126399
POR TBL FLM 250X500MG BLI kód SÚKL: 0126400
POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0126401
POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0126402

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba bakteriální faryngitidy, mírné až středně těžké komunitní pneumonie, akutní bakteriální sinusitidy (lege artis diagnostikované), akutní exacerbace chronické bronchitidy, mírné až středně závažné infekce kůže a měkkých tkání, eradikace *Helicobacter pylori* u dospělých pacientů s vředy souvisejícími s infekcí *Helicobacter pylori*.

EFEMORF 20 mg

65/971/10-C

DR: L

D: NYCOMED GMBH, KONSTANZ, Německo

S: Morphini sulfas pentahydricus 20 mg
(odp. Morphinum 15.4 mg)PP: Kulaté bikovexní bílé až téměř bílé tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr, krabička.B: POR TBL EFF 20X20MG BLI kód SÚKL: 0156180
POR TBL EFF 100X20MG BLI kód SÚKL: 0156181

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA01

PE: 36

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

ZI: Léčba silné a velmi silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 13 let věku.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FLEUR 75 MIKROGRAMŮ

17/955/10-C

DR: O RP: 17/273/03-C

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

S: Desogestrelum 0.075 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 5,4 - 5,8 mm, bez značení.

PVC/Al blistr (kalendářní balení)

a) blistr bez pouzdra

b) blistr vložen v pouzdru

B: POR TBL FLM 1X28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0158299

POR TBL FLM 3X28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0158300

POR TBL FLM 6X28X0.075MG BLI kód SÚKL: 0158301

POR TBL FLM 1X28X0.075MG POUZDRO BLI kód SÚKL: 0172207

POR TBL FLM 3X28X0.075MG POUZDRO BLI kód SÚKL: 0172208

POR TBL FLM 6X28X0.075MG POUZDR BLI kód SÚKL: 0172209

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC09

PE: a) 18

b) 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontracepce.

LACTULOSE FRESENIUS 670 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 80/970/10-C

DR: O RP: 80/141/92-S/C

D: FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Lactulosi solutio 134 g
(odp. Lactulosum 67 g)

PP: Čirý bezbarvý až světle hnědo-žlutý viskózní roztok

1. Hnědé skleněné lahvičky (Ph.Eur., typ III)

2. Hnědé PET lahvičky s polyethylenovým šroubovacím víčkem (A) nebo polypropylenovým uzávěrem s dětskou pojistkou (B)

3. Bílé PET lahvičky s polyethylenovým šroubovacím víčkem (A) nebo polypropylenovým uzávěrem s dětskou pojistkou (B)

K lahvičkám je pro dávkování přidán odměrný pohárek z polypropylenu se značkami plnění 5, 10, 15, 20, 25 a 30 ml.

- B:
- POR SOL 1X100ML/67GM IIB LAG kód SÚKL: 0154836
 - POR SOL 1X200ML/134GM IIB LAG kód SÚKL: 0154837
 - POR SOL 1X250ML/167.5GM IIB LAG kód SÚKL: 0154838
 - POR SOL 1X300ML/201GM IIB LAG kód SÚKL: 0154839
 - POR SOL 1X500ML/335GM IIB LAG kód SÚKL: 0154840
 - POR SOL 1X1000ML/670GM IIB LAG kód SÚKL: 0154841
 - POR SOL 10X100ML/67GM IIB LAG kód SÚKL: 0154842
 - POR SOL 10X200ML/134GM IIB LAG kód SÚKL: 0154843
 - POR SOL 10X250ML/167.5GM IIB LAG kód SÚKL: 0154844
 - POR SOL 10X300ML/201GM IIB LAG kód SÚKL: 0154845
 - POR SOL 10X500ML/335GM IIB LAG kód SÚKL: 0154846
 - POR SOL 6X1000ML/670GM IIB LAG kód SÚKL: 0154847
 - POR SOL 1X100ML/67GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154848
 - POR SOL 1X200ML/134GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154849
 - POR SOL 1X300ML/201GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154850
 - POR SOL 1X500ML/335GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154851
 - POR SOL 1X1000ML/670GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154852
 - POR SOL 10X100ML/67GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154853
 - POR SOL 10X200ML/134GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154854
 - POR SOL 10X300ML/201GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154855
 - POR SOL 10X500ML/335GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154856
 - POR SOL 6X1000ML/670GM IIIB LAG kód SÚKL: 0154857
 - POR SOL 1X100ML/67GM I LAG kód SÚKL: 0166804
 - POR SOL 1X200ML/134GM I LAG kód SÚKL: 0166805
 - POR SOL 1X250ML/167.5GM I LAG kód SÚKL: 0166806
 - POR SOL 1X300ML/201GM I LAG kód SÚKL: 0166807
 - POR SOL 1X500ML/335GM I LAG kód SÚKL: 0166808
 - POR SOL 1X1000ML/670GM I LAG kód SÚKL: 0166809
 - POR SOL 10X100ML/67GM I LAG kód SÚKL: 0166810
 - POR SOL 10X200ML/134GM I LAG kód SÚKL: 0166811
 - POR SOL 10X250ML/167.5GM I LAG kód SÚKL: 0166812
 - POR SOL 10X300ML/201GM I LAG kód SÚKL: 0166813
 - POR SOL 10X500ML/335GM I LAG kód SÚKL: 0166814
 - POR SOL 6X1000ML/670GM I LAG kód SÚKL: 0166815
 - POR SOL 1X100ML/67GM IIA LAG kód SÚKL: 0166816
 - POR SOL 1X200ML/134GM IIA LAG kód SÚKL: 0166817
 - POR SOL 1X250ML/167.5GM IIA LAG kód SÚKL: 0166818
 - POR SOL 1X300ML/201GM IIA LAG kód SÚKL: 0166819
 - POR SOL 1X500ML/335GM IIA LAG kód SÚKL: 0166820
 - POR SOL 1X1000ML/670GM IIA LAG kód SÚKL: 0166821
 - POR SOL 10X100ML/67GM IIA LAG kód SÚKL: 0166822
 - POR SOL 10X200ML/134GM IIA LAG kód SÚKL: 0166823
 - POR SOL 10X250ML/167.5GM IIA LAG kód SÚKL: 0166824
 - POR SOL 10X300ML/201GM IIA LAG kód SÚKL: 0166825
 - POR SOL 10X500ML/335GM IIA LAG kód SÚKL: 0166826
 - POR SOL 6X1000ML/670GM IIA LAG kód SÚKL: 0166827

POR SOL 1X100ML/67GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166828
POR SOL 1X200ML/134GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166829
POR SOL 1X300ML/201GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166830
POR SOL 1X500ML/335GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166831
POR SOL 1X1000ML/670GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166832
POR SOL 10X100ML/67GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166833
POR SOL 10X200ML/134GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166834
POR SOL 10X300ML/201GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166835
POR SOL 10X500ML/335GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166836
POR SOL 6X1000ML/670GM IIIA LAG kód SÚKL: 0166837

IS: Hepatica

ATC: A06AD11

PE: 36

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C. Uchovávejte lahvičku pevně uzavřenou.

Doba použití po prvním otevření 1 rok.

ZI: Symptomatická léčba zácpy. Léčba portální systémové encefalopatie.

LATANOPROST APOTEX 0,005%

64/941/10-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Latanoprostum 0.1338 mg v 2,5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Bílá průhledná LDPE lahvička o objemu 5 ml obsahující 2,5 ml roztoku, bílé průhledné LDPE kapátko, bílý matný HDPE uzávěr

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0153106

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 24, po prvním otevření 4 týdny

ZS: Uchovávejte vnitřní obal v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C). Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C a používejte pouze 4 týdny.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí.

LECRON 0,5 mg

59/942/10-C

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

D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Tacrolimusum 0.5 mg

PP: Tvrdé tobolky slonovinové barvy (víčko i tělo tobolky) obsahující bílý prášek. PVC/PVdC/hliníkový blistr.

Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145036

POR CPS DUR 10X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172194

POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172195

POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172196

POR CPS DUR 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172197

POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172198

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27, po otevření sáčku 1 rok
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.
ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního zoogenního štěpu.
Léčba rejekce alotransplantátu rezistentního na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

LECRON 1 mg

59/943/10-C

DR: O RP: 59/758/99-C
D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Tacrolimusum 1 mg
PP: Tvrdé tobolky bílé barvy (víčko i tělo tobolky) obsahující bílý prášek. PVC/PVdC/hliníkový blistr.
Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.
B: POR CPS DUR 10X1MG BLI kód SÚKL: 0145037
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0145038
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0172199
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0172200
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0172201
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0172202
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 27, po otevření sáčku 1 rok
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.
ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního zoogenního štěpu.
Léčba rejekce alotransplantátu rezistentního na léčbu jinými imunosupresivními léčivými přípravky.

LECRON 5 mg

59/944/10-C

DR: O RP: 59/759/99-C
D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Tacrolimusum 5 mg
PP: Tvrdé tobolky červené barvy (víčko i tělo tobolky) obsahující bílý prášek. PVC/PVdC/hliníkový blistr.
Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.
B: POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145039
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145040
POR CPS DUR 10X5MG BLI kód SÚKL: 0172203
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0172204
POR CPS DUR 90X5MG BLI kód SÚKL: 0172205
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0172206
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 27, po otevření sáčku 1 rok
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před

vlhkostí a světlem.

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního zoogenního štěpu.

Léčba rejekce alotransplantátu rezistentního na léčbu jinými imunopresivními léčivými přípravky.

MENOPUR 1200 IU

56/961/10-C

DR: S

D: FERRING GMBH, KIEL, Německo

S: Menotropinum qs
(odp. Follitropinum 1200 ut
Lutropinum 1200 ut)

PP: Lyofilizovaný prášek: bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek

Rozpouštědlo: čirý bezbarvý roztok

Lyofilizovaný prášek: 2 ml bezbarvá skleněná lahvička (sklo typu 1 PhEur) s pryžovou zátkou uzavřenou čepičkou.

Rozpouštědlo: 1 ml předplněná stříkačka (sklo typu I PhEur) s pryžovou čepičkou na hrotu a pryžovou zátkou pístu

Balení: 1 lahvička s práškem, 2 předplněné stříkačky s rozpouštědlem, 1 jehla pro rozpouštění, 18 tamponů napuštěných alkoholem a 18 jednorázových stříkaček pro podání se stupnicí v FSH/LH jednotkách s předem upevněnými jehlami.

B: INJ PSO LQF 1X1200UT VIA kód SÚKL: 0148009

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: G03GA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Chraňte před mrazem . Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: MENOPUR je určen pro léčbu neplodnosti v následujících klinických situacích:

MENOPUR je indikován pro léčbu žen, které podstupují asistovanou reprodukci u kterých má dojít k rozvoji vícečetných folikulů a u žen s anovulací (včetně syndromu polycystických ovárií), které neodpovídají na léčbu clomifen citrátem.. Řízená ovariální hyperstimulace vedoucí k rozvoji vícečetných folikulů pro asistované reprodukční technologie (ART) (např. oplodnění in vitro/přenos embrya (IVF/ET), přenos gamet uvnitř vejcovodu (GIFT) a intracytoplasmická injekce spermií (ICSI)). MENOPUR je rovněž určen pro léčbu.:

- Sterilita u žen s hypo- nebo normogonadotropní ovariální insuficiencí: stimulace růstu folikulu.
- Sterilita u mužů s hypo- nebo normogonadotropním hypogonadismem, stimulace spermatogeneze (v kombinaci s hCG - humánním choriogonadotropinem).

MENOPUR 600 IU

56/960/10-C

DR: S

D: FERRING GMBH, KIEL, Německo

S: Menotropinum qs
(odp. Follitropinum 600 ut
Lutropinum 600 ut)

PP: Lyofilizovaný prášek: bílý až téměř bílý lyofilizovaný prášek

Rozpouštědlo: čirý bezbarvý roztok

Lyofilizovaný prášek: 2 ml bezbarvá skleněná lahvička (sklo typu 1 PhEur) s pryžovou zátkou uzavřenou čepičkou.

Rozpouštědlo: 1 ml předplněná stříkačka (sklo typu I PhEur) s pryžovou čepičkou na hrotu a pryžovou zátkou pístu

Balení: 1 lahvička s práškem , 1 předplněná stříkačka s rozpouštědlem, 1 jehla pro rozpouštění, 9 tamponů napuštěných alkoholem a 9 jednorázových stříkaček pro podání se stupnicí v FSH/LH jednotkách s předem upevněnými jehlami.

B: INJ PSO LQF 1X600UT VIA kód SÚKL: 0148008

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: G03GA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C). Chraňte před mrazem . Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po naředění může být roztok skladován po dobu max.28 dní při teplotě do 25°C.

Chraňte před mrazem.

ZI: MENOPUR je určen pro léčbu neplodnosti v následujících klinických situacích:

MENOPUR je indikován pro léčbu žen, které podstupují asistovanou reprodukci u kterých má dojít k rozvoji vícečetných folikulů a u žen s anovulací (včetně syndromu polycystických ovárií), které neodpovídají na léčbu clomifen citrátem.. Řízená ovariální hyperstimulace vedoucí k rozvoji vícečetných folikulů pro asistované reprodukční technologie (ART) (např. oplodnění in vitro/přenos embrya (IVF/ET), přenos gamet uvnitř vejcovodu (GIFT) a intracytoplasmická injekce spermií (ICSI)). MENOPUR je rovněž určen pro léčbu.:

- Sterilita u žen s hypo- nebo normogonadotropní ovariální insuficiencí: stimulace růstu folikulu.
- Sterilita u mužů s hypo- nebo normogonadotropním hypogonadismem, stimulace spermatogeneze (v kombinaci s hCG - humánním choriogonadotropinem).

MICTONORM UNO 30 mg

73/948/10-C

DR: S

D: APOGEPHA ARZNEIMITTEL GMBH, DRÁŽDANY, Německo

S: Propiverini hydrochloridum 30 mg
(odp. Propiverinum 27.28 mg)

PP: Tobolky o velikosti 3 s oranžovým víčkem a bílým tělem obsahující bílé až téměř bílé pelety.

a) PVC/TE/PVDC - Al blistry v papírové krabičce

b) PE lahvičky se šroubovacím PP uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel

B: POR CPS RDR 14X30MG BLI kód SÚKL: 0161520
POR CPS RDR 20X30MG BLI kód SÚKL: 0161521
POR CPS RDR 28X30MG BLI kód SÚKL: 0161522
POR CPS RDR 30X30MG BLI kód SÚKL: 0161523
POR CPS RDR 49X30MG BLI kód SÚKL: 0161524
POR CPS RDR 50X30MG BLI kód SÚKL: 0161525
POR CPS RDR 56X30MG BLI kód SÚKL: 0161526
POR CPS RDR 60X30MG BLI kód SÚKL: 0161527
POR CPS RDR 84X30MG BLI kód SÚKL: 0161528
POR CPS RDR 98X30MG BLI kód SÚKL: 0161529
POR CPS RDR 100X30MG BLI kód SÚKL: 0161530
POR CPS RDR 112X30MG BLI kód SÚKL: 0161531
POR CPS RDR 280X30MG BLI kód SÚKL: 0161532
POR CPS RDR 10X30MG TBC kód SÚKL: 0161533
POR CPS RDR 14X30MG TBC kód SÚKL: 0161534

POR CPS RDR 20X30MG TBC kód SÚKL: 0161535
POR CPS RDR 28X30MG TBC kód SÚKL: 0161536
POR CPS RDR 30X30MG TBC kód SÚKL: 0161537
POR CPS RDR 49X30MG TBC kód SÚKL: 0161538
POR CPS RDR 50X30MG TBC kód SÚKL: 0161539
POR CPS RDR 56X30MG TBC kód SÚKL: 0161540
POR CPS RDR 60X30MG TBC kód SÚKL: 0161541
POR CPS RDR 84X30MG TBC kód SÚKL: 0161542
POR CPS RDR 98X30MG TBC kód SÚKL: 0161543
POR CPS RDR 100X30MG TBC kód SÚKL: 0161544

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD06

PE: 36

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.

Lahvičky: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Symptomatická léčba močové inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a imperativního nutkání k močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

MIRPRESOC 40 mg TABLETY

58/973/10-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé, oválné tablety.

Al-Al blistr.

B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0148988

POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148990

POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148992

POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148994

POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0148996

POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148998

POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0149000

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s:

i) projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění (při anamnéze koronárního srdečního onemocnění, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních arterií) nebo

ii) diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů.

MIRPRESOC 80 mg TABLETY

58/974/10-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

D: LABORATORIOS LICONSA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé, oválné tablety.

Al-Al blistr.

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0152002
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0152004
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0152006
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0152008
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0152010
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0152012
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0152014

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Snížení kardiovaskulární morbidita u pacientů s:

i) projevy atero-trombotického kardiovaskulárního onemocnění (při anamnéze koronárního srdečního onemocnění, cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních arterií) nebo

ii) diabetes mellitus 2. typu s dokumentovaným poškozením cílových orgánů.

MONTELUKAST PHARMIX 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/951/10-C

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

D: PHARMIX S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

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

PP: Běžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie, blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0141297
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0172188
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0172189

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

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

ZI: Doplnňková léčba dospívajících a dospělých od 15 let s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem. Pacientům, u nichž je montelukast indikován k léčbě astmatu, může montelukast ulevit od příznaků sezónní alergické rýmy. K profylaxi astmatu, kde je převládající složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MONTELUKAST PHARMIX 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/949/10-C

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

D: PHARMIX S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Montelukastum natricum 4.15 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie, blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0141295
POR TBL MND10X4MG BLI kód SÚKL: 0172192
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0172193

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba pacientů ve věku 2 až 5 let s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem. Alternativní volba k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku 2 až 5 let s lehkým perzistujícím astmatem. K profylaxi astmatu ve věku 2 až 5 let, kde je převládající složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MONTELUKAST PHARMIX 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/950/10-C

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

D: PHARMIX S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Montelukastum natricum 5.188 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9,0 mm.
PA/ALL/PVC hliníková fólie-blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141296

POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0172190

POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0172191

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba dětí a adolescentů ve věku 6 až 14 let s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem. Alternativní volba k léčbě nízkodávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů ve věku 6 až 14 let s lehkým perzistujícím astmatem. K profylaxi astmatu ve věku 6 až 14 let, kde je převládající složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

MOVIPREP

61/966/10-C

DR: OK

D: NORGINE LTD., HAREFIELD, Velká Británie

S: Macrogolum 3350 100 g

Natrii sulfas 7.5 g

Natrii chloridum 2.691 g

Kalii chloridum 1.015 g

Acidum ascorbicum 4.7 g

Natrii ascorbas 5.9 g

PP: A. Jemný bílý až žlutý prášek

B. Jemný bílý až světle hnědý prášek

Sáček z papíru/polyethylenu o nízké hustotě/hliníku/polyethylenu o nízké hustotě (A) a sáček z papíru/polyethylenu o nízké hustotě/hliníku/polyethylenu o nízké hustotě (B).

Oba sáčky jsou uloženy v průhledném sáčku.

B: POR PLV SOL 1+1 SCC kód SÚKL: 0170243

POR PLV SOL 10+10 SCC kód SÚKL: 0170244

POR PLV SOL 40+40 SCC kód SÚKL: 0170245

POR PLV SOL 80+80 SCC kód SÚKL: 0170246

POR PLV SOL 160+160 SCC kód SÚKL: 0170247

POR PLV SOL 320+320 SCC kód SÚKL: 0170248

POR PLV SOL 40+40 H SCC kód SÚKL: 0170249

IS: Laxantia

ATC: A06AD

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v originálním balení.

Rekonstituovaný roztok: uchovávejte při teplotě do 25 °C, doba použitelnosti 24 hodin.

Roztok může být uchováván v chladničce. Roztok uchovávejte zakrytý.

ZI: Vyprázdnění střev při přípravě pacienta před klinickým zákrokem, který vyžaduje vyprázdnění střeva, např. endoskopické nebo radiologické vyšetření.

NUROFEN PRO DĚTI 4% JAHODA

07/969/10-C

DR: S

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD., SLOUGH, Velká Británie

S: Ibuprofenum 1.2 g v 30 ml

PP: Viskózní téměř bílá suspenze.

Hnědá polyethylentereftalátová (PET) lahvička s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem z polyethylenu o vysoké hustotě (HDPE).

Balení obsahuje dávkovač.

Polypropylenová oboustranná odměrná lžička s lžičkou o objemu 2,5 ml označenou vnitřní ryskou na 1,25 ml na jedné straně a s lžičkou o objemu 5 ml na straně druhé.

B: POR SUS 1X30ML LAG kód SÚKL: 0147941

POR SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0147942

POR SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0147943

POR SUS 1X150ML LAG kód SÚKL: 0147944

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 12 – 30 ml,

24 - 50 ml, 100 ml, 150 ml

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Ke krátkodobé symptomatické léčbě mírných až středně silných bolestí (bolest hlavy, bolest v krku, zubů, bolesti při distorzi nebo zhmoždění).

NUROFEN PRO DĚTI 4% POMERANČ

07/968/10-C

DR: S

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD., SLOUGH, Velká Británie

S: Ibuprofenum 6 g ve 150 ml

PP: Viskózní téměř bílá suspenze.

Hnědá polyethylentereftalátová (PET) lahvička s bílým dětským bezpečnostním uzávěrem z polyethylenu o vysoké hustotě (HDPE).

Balení obsahuje dávkovač.

Polypropylenová oboustranná odměrná lžička s lžičkou o objemu 2,5 ml označenou vnitřní ryskou na 1,25 ml na jedné straně a s lžičkou o objemu 5 ml na straně druhé.

B: POR SUS 1X30ML LAG kód SÚKL: 0147937

POR SUS 1X50ML LAG kód SÚKL: 0147938

POR SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0147939

POR SUS 1X150ML LAG kód SÚKL: 0147940

IS: Analgetica,antipyretica

ATC:M01AE01

PE: 12 – 30 ml,
24 - 50 ml, 100 ml, 150 ml

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Ke krátkodobé symptomatické léčbě mírných až středně silných bolestí (bolest hlavy, bolest v krku, zubů, bolesti při distorzi nebo zhmoždění).

OLANZAPINE POLPHARMA 10 mg TABLETY ROZPUSTNÉ V ÚSTECH

68/963/10-C

DR: OC RP: 99/125/002,006,014-EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety s lehce zdrsňělým povrchem, které jsou rozpustné v ústech.

Al/OPA/Al/PVC blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159083

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159084

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0159085

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC:N05AH03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OLANZAPINE POLPHARMA 15 mg TABLETY ROZPUSTNÉ V ÚSTECH

68/964/10-C

DR: OC RP: 99/125/003,007,015-EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety s lehce zdrsňělým povrchem, které jsou rozpustné v ústech.

Al/OPA/Al/PVC blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X15MG BLI kód SÚKL: 0159086

POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0159087

POR TBL DIS 56X15MG BLI kód SÚKL: 0159088

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC:N05AH03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OLANZAPINE POLPHARMA 20 mg TABLETY ROZPUSTNÉ V ÚSTECH

68/965/10-C

DR: OC RP: 99/125/004,008,016-EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety s lehce zdrsňělým povrchem, které jsou rozpustné v
ústech.

Al/OPA/Al/PVC blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X20MG BLI kód SÚKL: 0159089

POR TBL DIS 30X20MG BLI kód SÚKL: 0159090

POR TBL DIS 56X20MG BLI kód SÚKL: 0159091

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte
v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných
manických epizod.**OLANZAPINE POLPHARMA 5 mg TABLETY ROZPUSTNÉ V ÚSTECH**

68/962/10-C

DR: OC RP: 99/125/001,005,013-EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety s lehce zdrsňělým povrchem, které jsou rozpustné v
ústech.

Al/OPA/Al/PVC blistr, krabička.

B: POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159080

POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159081

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0159082

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte
v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.ZI: Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných
manických epizod.**PARACETAMOL KABI 10 mg/ml**

07/967/10-C

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

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Paracetamolium 500 mg v 50 ml

PP: Čirý nepatrně nažloutlý roztok, isoosmotický s pH 5,0 až 7,0.

50 ml a 100 ml injekční lahvičky ze skla třídy II uzavřené halobutylovými zátkami, Al
uzávěry a kryty z umělé hmoty.

B: INF SOL 1X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0157870

INF SOL 10X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0157871

INF SOL 12X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0157872

INF SOL 20X50ML/500MG VIA kód SÚKL: 0157873
INF SOL 1X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0157874
INF SOL 10X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0157875
INF SOL 12X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0157876
INF SOL 20X100ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0157877

IS: Analgetica,antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 18

ZS: Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

ZI: Krátkodobá léčba středně silných bolestí, zvláště po chirurgických výkonech.
Krátkodobá léčba horečnatých stavů.

SINEX VICKS ALOE A EUKALYPTUS 0,5 mg/ml 69/972/10-C

DR: OW RP: 69/042/91-S/C

D: Procter & Gamble GmbH, Schwalbach-am-Taunus, Německo

S: Oxymetazolini hydrochloridum 0.05 pc

PP: Čirá tekutina

Hnědá skleněná lahvička typu III o objemu 10 ml nebo 15 ml s dávkovací pumpičkou z polypropylenu

B: NAS SPR SOL 1X10ML/5MG NSA kód SÚKL: 0165063

NAS SPR SOL 1X15ML/7.5MG NSA kód SÚKL: 0165064

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 24 – 10 ml, 36 – 15 ml

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Místní symptomatická úleva od nasální kongesce, např. spojené s rýmou nebo sinusitidou.

VALMED 160 mg 58/957/10-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Valsartanum 160 mg

PP: Tmavě žluté, oválné bikonvexní potahované tablety na jedné straně vytištěno "VLS" na druhé straně "160" a půlící rýhu.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0158855

POR TBL FLM 20X160MG BLI kód SÚKL: 0158856

POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0158857

POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0158858

POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0158859

POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0158860

POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0158861

POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0158862

POR TBL FLM 250X160MG BLI kód SÚKL: 0158863

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Do 30°C.

ZI: Hypertenze, recentní infarkt myokardu, srdeční selhání.

VALMED 80 mg

58/956/10-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové, kulaté bikonvexní potahované tablety na jedné straně vytištěno "VLS" na druhé straně "80" a půlicí rýhu.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0158846

POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0158847

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0158848

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0158849

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0158850

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0158851

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0158852

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0158853

POR TBL FLM 250X80MG BLI kód SÚKL: 0158854

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Do 30°C.

ZI: Hypertenze, recentní infarkt myokardu, srdeční selhání.
