

AMISULPRID SUBSTIPHARM 100 mg TABLETY

68/461/10-C

DR: O RP: 68/011/01-C

D: SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, PARIS, Francie

S: Amisulpridum 100 mg

PP: Bílé, kulaté, ploché zkosené tablety s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 15X100MG BLI kód SÚKL: 0145223

POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0145224

POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0145225

POR TBL NOB 90X100MG BLI kód SÚKL: 0145226

POR TBL NOB 150X100MG BLI kód SÚKL: 0145227

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

AMISULPRID SUBSTIPHARM 200 mg TABLETY

68/462/10-C

DR: O RP: 68/459/99-C

D: SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, PARIS, Francie

S: Amisulpridum 200 mg

PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou na ploché zkosené straně a konvexní na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 20X200MG BLI kód SÚKL: 0145228

POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0145229

POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0145230

POR TBL NOB 90X200MG BLI kód SÚKL: 0145231

POR TBL NOB 120X200MG BLI kód SÚKL: 0145232

POR TBL NOB 150X200MG BLI kód SÚKL: 0145233

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

AMISULPRID SUBSTIPHARM 50 mg TABLETY

68/460/10-C

DR: O RP: 68/458/99-C

D: SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, PARIS, Francie

S: Amisulpridum 50 mg

PP: Bílé, kulaté, ploché zkosené tablety.

PVC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0145218

POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0145219

POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0145220

POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0145221

POR TBL NOB 150X50MG BLI kód SÚKL: 0145222

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

APO-ANASTROZOL 1 mg

44/439/10-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0143114

POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0143115

POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0143116

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

BICALUTAMIDE ACCORD 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/471/10-C

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

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

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "B50", druhá strana hladká.
PVC/PVdC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0159827

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0159828

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0159829

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0159830

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0159831

POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0159832

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0159833

POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0159834

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0159835

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem LHRH nebo chirurgickou kastrací.

BREVIBLOC 10 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

77/468/10-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Esmololi hydrochloridum 2.5 g v 250 ml
PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.
250ml vak z polyolefinu bez obsahu latexu s dvěma PVC porty. Balení obsahuje 1 vak.
B: INF SOL 1X250ML/2500MG VAK kód SÚKL: 0160746
IS: Sympatholytica
ATC: C07AB09
PE: 24, po otevření je přípravek fyzikálně-chemicky stabilní 24 hodin při teplotě 2-8°
ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C. Neuchovávat v chladničce. Chránit před mrazem.
ZI: Přípravek Brevibloc 10 mg/ml infuzní roztok je indikován k léčbě supraventrikulární tachykardie (s výjimkou preexcitačních syndromů) a k rychlé kontrole komorové frekvence u pacientů se síňovou fibrilací nebo síňovým flutterem peroperačně, postoperačně či za jiných okolností, při kterých je potřebná krátkodobá kontrola komorové frekvence krátce působícím lékem. Přípravek Brevibloc 10 mg/ml infuzní roztok je rovněž indikován u tachykardie a hypertenze, k níž došlo v peroperační fázi, a u nekompensované sinusové tachykardie s takovou rychlostí srdeční frekvence, kterou lékař posoudí jako vyžadující specifickou intervenci.

CRESTOR 5 mg

31/472/10-C

DR: S
D: ASTRAZENECA UK LTD., MACCLESFIELD, CHESHIRE, Velká Británie
S: Rosuvastatinum calcicum 5.2 mg
(odp. Rosuvastatinum 5 mg)
PP: Kulaté tablety žluté barvy s vyraženým označením "ZD4522" a "5" na jedné straně a bez označení na druhé straně.
Laminovaný Al/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141765
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0141766
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0141767
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA07
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

DORZOLAMID/TIMOLOL-TEVA 20 mg/ml+5 mg/ml

64/440/10-C

DR: O RP: 64/634/99-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg) v 5 ml
PP: Bezbarvý, čirý, viskózní roztok bez viditelných částic.
Bílá LDPE lahvička o objemu 5 ml s bílým LDPE kapátkem a uzavřená žlutým HDPE pojistným víčkem.
B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0134837
OPH GTT SOL 2X5ML LGT kód SÚKL: 0134838
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0134839
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0134840
IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51

- PE: 24, po prvním otevření maximálně 28 dní
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.
ZI: Zvýšený nitrooční tlak u pacientů trpících glaukomem s otevřeným úhlem nebo pseudofoliativním glaukomem, kdy lokální monoterapie beta-blokátorem není dostatečně účinná.

GELDOREN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/483/10-C

- DR: O RP: 68/455/99-C
D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko
S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "N44" na jedné straně, na druhé straně bez označení.
PVC/PE/PVDC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0148779
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0148780
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0164563
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0164564
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0164565
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0164566
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0164567
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy. Léčba velkých depresivních epizod u bipolární poruchy. Prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou.

GELDOREN 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/484/10-C

- DR: O RP: 68/456/99-C
D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko
S: Quetiapini fumaras 230.26 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "N45" na jedné straně, na druhé straně bez označení.
PVC/PE/PVDC//Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0148781
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0148782
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0164558
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0164559
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0164560
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0164561
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0164562
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.

Léčba velkých depresivních epizod u bipolární poruchy. Prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou.

GELDOREN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/482/10-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Quetiapini fumaras 28.782 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "N43" na jedné straně, na druhé straně bez označení.
PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0148777
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0148778
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0164568
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0164569
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0164570
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0164571
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0164572

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
Léčba velkých depresivních epizod u bipolární poruchy. Prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou.

GELDOREN 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/485/10-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Quetiapini fumaras 345.39 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "N46" na jedné straně, na druhé straně bez označení.
PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0148783
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0148784
POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0164553
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0164554
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0164555
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0164556
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0164557

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
Léčba velkých depresivních epizod u bipolární poruchy. Prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou.

LEVOFLOXACIN ACTAVIS 5 mg/ml

42/454/10-C

DR: O RP: 42/176/01-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg
(odp. Levofloxacinum 250 mg) v 50 ml
PP: Čirý zelenavě žlutý roztok bez cizích částic.
50 ml (100 ml) čirá skleněná injekční lahvička typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým krytem.
B: INF SOL 1X50ML VIA kód SÚKL: 0139068
INF SOL 5X50ML VIA kód SÚKL: 0139069
INF SOL 20X50ML VIA kód SÚKL: 0139070
INF SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0139071
INF SOL 5X100ML VIA kód SÚKL: 0139072
INF SOL 20X100ML VIA kód SÚKL: 0139073
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01MA12
PE: 36, po odstranění vnějšího obalu 3 dny (vnitřní osvětlení), po perforaci pryžové zátky musí být přípravek použit do 3 hodin, ochrana proti světlu není potřeba
ZS: Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba komunitní pneumonie, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronické bakteriální prostatitidy a infekce kůže a měkkých tkání .

NORDITROPIN FLEXPRO 10 mg/1,5 ml

56/474/10-C

DR: S
D: NOVO NORDISK A/S, BAGSVAERD, Dánsko
S: Somatotropinum 10 mg v 1,5 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Norditropin FlexPro je vícedávkové předplněné pero, které je složeno ze zásobní vložky (bezbarvé sklo typu I), neprodyšně utěsněné v injekčním peru zhotoveném z plastových součástí a kovových pružin. Zásobní vložka je na jednom konci uzavřena gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru pístu, na druhém konci laminovanou gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru disku s hliníkovou pertlí. Dávkovací tlačítko injekčního pera je modré.
B: INJ SOL 1X1.5ML/10MG PEP kód SÚKL: 0153496
INJ SOL 5X1.5ML/10MG PEP kód SÚKL: 0153497
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H01AC01
PE: 24
ZS: Před použitím: Uchovávejte v chladničce (2°C - 8°C) v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.
Během používání může být přípravek uchováván nejdéle 28 dní v chladničce (2°C - 8°C) nebo nejdéle 21 dní při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.
ZI: Poruchy růstu u dětí a dospělých.

NORDITROPIN FLEXPRO 15 mg/1,5 ml

56/475/10-C

DR: S
D: NOVO NORDISK A/S, BAGSVAERD, Dánsko
S: Somatotropinum 15 mg v 1,5 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok.
Norditropin FlexPro je vícedávkové předplněné pero, které je složeno ze zásobní vložky (bezbarvé sklo typu I), neprodyšně utěsněné v injekčním peru zhotoveném z plastových

součástí a kovových pružin. Zásobní vložka je na jednom konci uzavřena gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru pístu, na druhém konci laminovanou gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru disku s hliníkovou pertlí. Dávkovací tlačítko injekčního pera je zelené.

B: INJ SOL 1X1.5ML/15MG PEP kód SÚKL: 0153498

INJ SOL 5X1.5ML/15MG PEP kód SÚKL: 0153499

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01AC01

PE: 24

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

Během používání může být přípravek uchováván nejdéle 28 dní v chladničce (2°C - 8°C). Chraňte před mrazem.

ZI: Poruchy růstu u dětí a dospělých.

NORDITROPIN FLEXPRO 5 mg/1,5 ml

56/473/10-C

DR: S

D: NOVO NORDISK A/S, BAGSVAERD, Dánsko

S: Somatropinum 5 mg v 1,5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Norditropin FlexPro je vícedávkové předplněné pero, které je složeno ze zásobní vložky (bezbarvé sklo typu I), neprodyšně utěsněné v injekčním peru zhotoveném z plastových součástí a kovových pružin. Zásobní vložka je na jednom konci uzavřena gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru pístu, na druhém konci laminovanou gumovou zátkou (gumové uzávěry typu I) ve tvaru disku s hliníkovou pertlí. Dávkovací tlačítko injekčního pera je oranžové.

B: INJ SOL 1X1.5ML/5MG PEP kód SÚKL: 0153494

INJ SOL 5X1.5ML/5MG PEP kód SÚKL: 0153495

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01AC01

PE: 24

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

Během používání může být přípravek uchováván nejdéle 28 dní v chladničce (2°C - 8°C) nebo nejdéle 21 dní při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem.

ZI: Poruchy růstu u dětí a dospělých.

OLANZAPINE MEDANA 10 mg

68/477/10-C

DR: OC RP: 96/022/008-EU1

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

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulaté bikonvexní bílé potahované tablety.
OPA/Al/PVC blistry.

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145659

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Olanzapine Medana je indikován pro léčbu schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OLANZAPINE MEDANA 15 mg

68/478/10-C

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

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

S: Olanzapinum 15 mg

PP: Podlouhlá žlutá potahovaná tableta.

OPA/AI/PVC blistry.

B: POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0145660

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Olanzapine Medana je indikován pro léčbu schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OLANZAPINE MEDANA 20 mg

68/479/10-C

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

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

S: Olanzapinum 20 mg

PP: Podlouhlá oranžová potahovaná tableta.

OPA/AI/PVC blistry.

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145661

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Olanzapine Medana je indikován pro léčbu schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OLANZAPINE MEDANA 5 mg

68/476/10-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

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

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Kulatá bikonvexní bílá potahovaná tableta.

OPA/AI/PVC blistry.

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145658

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Olanzapine Medana je indikován pro léčbu schizofrenie a k léčbě středně závažných až závažných manických epizod.

OROFLOCINA 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

42/377/10-C

DR: O RP: 42/174/01-C

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg

(odp. Levofloxacinum 250 mg)

PP: Růžové potahované tablety, ve tvaru tobolky, přibližně o velikosti 13 x 6 mm s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 1X250MG BLI kód SÚKL: 0140599
POR TBL FLM 3X250MG BLI kód SÚKL: 0140600
POR TBL FLM 5X250MG BLI kód SÚKL: 0140601
POR TBL FLM 7X250MG BLI kód SÚKL: 0140602
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0140603
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0140604
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0140605
POR TBL FLM 500X250MG BLI kód SÚKL: 0140606

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida. Akutní bakteriální exacerbace chronické bakteriální bronchitidy. Komunitní pneumonie. Nekomplikované infekce močového ústrojí. Komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy. Chronická bakteriální prostatitida. Infekce kůže a měkkých tkání.

OROFLOCINA 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

42/378/10-C

DR: O RP: 42/175/01-C

D: JELFA S.A., JELENIA GÓRA, Polsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 512.46 mg
(odp. Levofloxacinum 500 mg)

PP: Růžové potahované tablety, ve tvaru tobolky, přibližně o velikosti 16 x 8 mm s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 1X500MG BLI kód SÚKL: 0140607
POR TBL FLM 5X500MG BLI kód SÚKL: 0140608
POR TBL FLM 7X500MG BLI kód SÚKL: 0140609
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0140610
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0140611
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0140612
POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0140613

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01MA12

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní bakteriální sinusitida. Akutní bakteriální exacerbace chronické bakteriální bronchitidy. Komunitní pneumonie. Nekomplikované infekce močového ústrojí. Komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy. Chronická bakteriální prostatitida. Infekce kůže a měkkých tkání.
