

ESMOCARD LYO 2500 mg PRÁŠEK PRO KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INF. ROZTOKU 77/888/10-C

DR: O RP: 77/476/00-C

D: ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH, PURKERSDORF, Rakousko

S: Esmololi hydrochloridum 2500 mg

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Čirá, bezbarvá, skleněná lahvička o objemu 50 ml se zátkou z chlorbutylové pryže a flip off uzávěrem obsahující 2 500 mg prášku pro přípravu infuzního roztoku. Lahvička je vložena do papírové krabičky.

B: INF PLV CSL 1X2500MG VIA kód SÚKL: 0159465

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB09

PE: 30

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Podmínky uchovávání po prvním otevření jsou do 25°C.

Otevřený, rekonstituovaný a naředěný přípravek je z fyzikálního a chemického hlediska stabilní 24 hodin při 25°C.

Z mikrobiologického hlediska se musí přípravek použít ihned po otevření a naředění.

Pokud roztok není ihned použit, další užití a podání je na odpovědnosti uživatele. Běžně by doba pro užití neměla být delší než 24 hodin při uchovávání při 2 až 8 °C, pokud nebyl rekonstituován/naředěn za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Esmolol hydrochlorid je indikován k léčbě supraventrikulární tachykardie (s výjimkou preexcitačních syndromů) a k rychlé kontrole komorové frekvence u pacientů s fibrilací nebo flutterem síní peroperačně, postoperačně nebo za jiných okolností, kdy je zapotřebí krátkodobá kontrola komorové frekvence krátce působícím lékem.

Esmolol hydrochlorid je rovněž indikován u tachykardie a hypertenze vzniklé v perioperační fázi a u nekompenzované sinusové tachykardie, pokud rychlá srdeční frekvence vyžaduje dle úsudku lékaře specifickou intervenci.

Esmolol hydrochlorid není určen k použití u chronických stavů.

KLARITROMYCIN RETARD MYLAN 500 mg

15/893/10-C

DR: O RP: 15/062/98-C

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

S: Clarithromycini citras 638.8 mg
(odp. Clarithromycinum 500 mg)

PP: Žluté, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety délky 19,15 ± 0,2 mm, šířky 8,95 ± 0,2 mm a tloušťky 7,55 ± 0,2 mm.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL RET 5X500MG BLI kód SÚKL: 0147692

POR TBL RET 6X500MG BLI kód SÚKL: 0147693

POR TBL RET 7X500MG BLI kód SÚKL: 0147694

POR TBL RET 8X500MG BLI kód SÚKL: 0147695

POR TBL RET 10X500MG BLI kód SÚKL: 0147696

POR TBL RET 14X500MG BLI kód SÚKL: 0147697

POR TBL RET 16X500MG BLI kód SÚKL: 0147698

POR TBL RET 20X500MG BLI kód SÚKL: 0147699

POR TBL RET 28X500MG BLI kód SÚKL: 0147700

POR TBL RET 30X500MG BLI kód SÚKL: 0147701

POR TBL RET 60X500MG BLI kód SÚKL: 0147702

POR TBL RET 21X500MG BLI kód SÚKL: 0172167
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01FA09
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba následujících infekcí vyvolaných mikroorganismy citlivými na klarithromycin.
akutní bakteriální exacerbace chronické bronchitidy mírná až středně těžká komunitní
pneumonie akutní bakteriální sinusitida bakteriální faryngitida mírné až středně
závažné infekce kůže a měkkých tkání, například folikulitida, celulitida, a erysipel.

LETROVENA 2,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/886/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: ONCOGENERIKA SP. Z O.O., WARSAW, Polsko
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Zelené, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0159136
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0172168
IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními
hormonálními receptory.
Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u žen v postmenopauze,
které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem.
První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v
postmenopauze.
Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou
menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.
Účinnost nebyla prokázána u pacientek s hormonálním receptor negativním nádorem
prsu.

NOAX PRONTO 50 mg

65/835/10-C

DR: O RP: 65/075/91-S/C
D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko
S: Tramadoli hydrochloridum 50 mg
PP: Kulaté bílé bikonkávňní tablety s vyrytým "T" na jedné a "50" na druhé straně, s
charakteristickou mátovou vůní.
OPA/Al/PVC - Al blistr
B: POR TBL DIS 10X50MG BLI kód SÚKL: 0133075
POR TBL DIS 20X50MG BLI kód SÚKL: 0141411
POR TBL DIS 30X50MG BLI kód SÚKL: 0141412
POR TBL DIS 60X50MG BLI kód SÚKL: 0141413
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX02
PE: 36
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba středně silné a silné bolesti.

OLMETEC PLUS H 40 mg/12,5 mg

58/881/10-C

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, LucemburskoS: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mgPP: Červeno - žluté, oválné, potahované, tablety s vyraženým nápisem C23 na jedné straně.
Blistr z laminovaného PA/ Al / PVC / Al.B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147158
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147159
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147160
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147161
POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147162
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147163
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147164
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147165
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172151
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172152
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172153
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172154

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA08

PE: 60

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak se užíváním samotného
olmesartan-medoxomilu 40 mg dostatečně neupravuje.**OLMETEC PLUS H 40 mg/25 mg**

58/882/10-C

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, LucemburskoS: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mgPP: Narůžovělé, oválné, potahované tablety s vyraženým nápisem C25 na jedné straně.
Blistr z laminovaného PA/ Al / PVC / Al.B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147166
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147167
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147168
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147169
POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147170
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147171
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147172
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147173
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172155
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172156
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172157
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172158

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA08

PE: 60

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak se užíváním samotného olmesartan-medoxomilu 40 mg dostatečně neupravuje.

PARAMAX COMBI 500 mg/65 mg

07/880/10-C

DR: O RP: 07/164/92-C
D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko
S: Coffeinum 65 mg
Paracetamolium 500 mg
PP: Bílá tableta tvaru tobolek, z jedné strany s půlicí rýhou, 7,5 mm x 18 mm.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 10 BLI kód SÚKL: 0156175
POR TBL NOB 20 BLI kód SÚKL: 0156176
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0156177
POR TBL NOB 60 BLI kód SÚKL: 0156178
POR TBL NOB 100 BLI kód SÚKL: 0156179
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE51
PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
P: Pro velikost balení 10, 20 a 30 tablet je možný výdej i bez lékařského předpisu
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a horečky. Přípravek je určen pro dospělé pacienty a mladistvé od 12 let.

SARTEN PLUS H 40 mg/12,5 mg

58/883/10-C

DR: OK
D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Červeno- žluté, oválné, potahované, tablety s vyraženým nápisem C23 na jedné straně.
Blistr z laminovaného PA/ Al / PVC / Al.
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147174
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147175
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147176
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147177
POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147178
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147179
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147180
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147181
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172159
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172160
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172161
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172162
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA08
PE: 60
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak se užíváním samotného

olmesartan-medoxomilu 40 mg dostatečně neupravuje.

SARTEN PLUS H 40 mg/25 mg

58/884/10-C

DR: OK

D: MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.,
LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Narůžovělé, oválné, potahované tablety s vyraženým nápisem C25 na jedné straně.
Blistr z laminovaného PA/ Al / PVC / Al.

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0147182
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0147183
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0147184
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0147185
POR TBL FLM 10X28 BLI kód SÚKL: 0147186
POR TBL FLM 10X1 BLI kód SÚKL: 0147187
POR TBL FLM 50X1 BLI kód SÚKL: 0147188
POR TBL FLM 500X1 BLI kód SÚKL: 0147189
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0172163
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0172164
POR TBL FLM 10X30 BLI kód SÚKL: 0172165
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0172166

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA08

PE: 60

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak se užíváním samotného olmesartan-medoxomilu 40 mg dostatečně neupravuje.

TACNI 0,5 mg

59/846/10-C

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

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

S: Tacrolimusum 0.5 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky barvy slonoviny, obsahující bílý prášek.
PVC/PVdC/hliníkový blistr.

Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145056
POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145057
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145058
POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145059
POR CPS DUR 90X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145060
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0145061
POR CPS DUR 50X1X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172170

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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 alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými

imunosupresivy.

TACNI 1 mg

59/847/10-C

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

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

S: Tacrolimusum 1 mg

PP: Bílé tvrdé želatinové tobolky, obsahující bílý prášek.
PVC/PVdC/hliníkový blistr.

Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0145062
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0145063
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0145064
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0145065
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0145066
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0145067
POR CPS DUR 50X1X1MG BLI kód SÚKL: 0172171

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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 štěpu.
Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

TACNI 5 mg

59/848/10-C

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

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

S: Tacrolimusum 5 mg

PP: Červené tvrdé želatinové tobolky, obsahující bílý prášek.
PVC/PVdC/hliníkový blistr.

Blistry jsou uzavřeny v hliníkovém sáčku obsahujícím vysoušedlo.

B: POR CPS DUR 20X5MG BLI kód SÚKL: 0145068
POR CPS DUR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0145069
POR CPS DUR 50X5MG BLI kód SÚKL: 0145070
POR CPS DUR 60X5MG BLI kód SÚKL: 0145071
POR CPS DUR 90X5MG BLI kód SÚKL: 0145072
POR CPS DUR 100X5MG BLI kód SÚKL: 0145073
POR CPS DUR 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0172172

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 27

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 alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

TECLOP 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/885/10-C

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

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

- S: Clopidogrelum 75 mg
PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "C" na jedné straně a "75" na straně druhé.
OPA/Al/PVC//Al blistr.
- B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142723
POR TBL FLM 15X75MG BLI kód SÚKL: 0142724
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142725
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0142726
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0142727
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0142728
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0142729
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0142730
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0142731
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0142732
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0142733
POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0142734
- IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)
ATC: B01AC04
PE: 18
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.
ZI: K prevenci atherotrombotických příhod u dospělých pacientů po i.m. , po cévní mozkové příhodě nebo s prokázanou chorobou periferních arterií a také u pacientů s akutním koronárním syndromem.

TOPOTECAN KABI 4 mg

44/887/10-C

- DR: OC RP: 96/027/001-EU1
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Topotecani hydrochloridum 4.346 mg
(odp. Topotecanum 4 mg)
PP: Světle žlutý až nazelenalý prášek.
Rekonstituovaný roztok je žlutý, nebo žluto-zelený.
Typ I bezbarvá 6 ml injekční lahvička z tabulárního skla, uzavřená 20 mm Fluro Tec LyoTec pryžovou zátkou a 20 mm hliníkovým "flipp-off" uzávěrem. Každá injekční lahvička může být přetažena přiléhající folií a může/nemusí být zabalena v plastovém obalu.
- B: INF PLV CSL 1X4MG VIA kód SÚKL: 0158122
INF PLV CSL 5X4MG VIA kód SÚKL: 0172169
- IS: Cytostatica
ATC: L01XX17
PE: 24
ZS: Uchovávejte injekční lahvičku ve vnějším obalu z důvodu ochrany přípravku před světlem.
ZI: Topotekan v monoterapii je indikován k léčbě:
u pacientek s metastazujícím karcinomem ovarií v případě selhání léků první linie nebo následné terapie u pacientů s relapsem malobuněčného plicního karcinomu (SCLC), u kterých není opakovaná léčba první linie 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).
