

APO-ROPINIROL 0,25 mg

27/792/10-C

DR: O RP: 27/098/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.289 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Bílé pětihřanné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "25" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; PP šroubovací uzávěr a ochranná folie

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X0.25MG TBC kód SÚKL: 0156132

POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0156133

POR TBL FLM 12X0.25MG BLI kód SÚKL: 0172119

POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0172120

POR TBL FLM 126X0.25MG BLI kód SÚKL: 0172121

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 0,5 mg

27/793/10-C

DR: OW RP: 27/098/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.576 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Žluté pětihřanné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "0.5" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X0.5MG TBC kód SÚKL: 0156134

POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0156135

POR TBL FLM 84X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172115

POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0172116

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 1 mg

27/794/10-C

DR: O RP: 27/099/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.154 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Zelené pětihranné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "1" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X1MG TBC kód SÚKL: 0156136

POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0156137

POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0172122

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0172123

POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0172124

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 2 mg

27/795/10-C

DR: O RP: 27/100/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.3 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžové pětihranné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "2" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný blistr

B: POR TBL FLM 21X2MG TBC kód SÚKL: 0156138

POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0156139

POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0172117

POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0172118

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s

levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 3 mg

27/796/10-C

DR: OW RP: 27/098/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 3.47 mg
(odp. Ropinirolum 3 mg)

PP: Purpurové pětihranné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "3" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X3MG TBC kód SÚKL: 0156140

POR TBL FLM 84X3MG TBC kód SÚKL: 0156141

POR TBL FLM 21X3MG BLI kód SÚKL: 0172125

POR TBL FLM 84X3MG BLI kód SÚKL: 0172126

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 4 mg

27/797/10-C

DR: OW RP: 27/098/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 4.62 mg
(odp. Ropinirolum 4 mg)

PP: Světle hnědé pětihranné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "4" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X4MG TBC kód SÚKL: 0156142

POR TBL FLM 84X4MG TBC kód SÚKL: 0156143

POR TBL FLM 21X4MG BLI kód SÚKL: 0172127

POR TBL FLM 84X4MG BLI kód SÚKL: 0172128

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).
Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

APO-ROPINIROL 5 mg

27/798/10-C

DR: O RP: 27/101/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.77 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Modré pětihranné bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "ROP" nad "5" na jedné straně a "APO" na druhé straně.

1) bílá neprůhledná HDPE lahvička obsahující sáček s vysoušedlem; ochranná folie a PP šroubovací uzávěr

2) za studena tvarovatelný PA/Al/PVC//Al blistr

B: POR TBL FLM 21X5MG TBC kód SÚKL: 0156144

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0156145

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0172129

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0172130

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on-off" fluktuace).

DOXORUBICIN TEVA 2mg/ml PRÁŠEK PRO KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 44/806/10-C

DR: O RP: 44/369/00-C

D: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, Nizozemsko

S: Doxorubicini hydrochloridum 10 mg

PP: Červeno-oranžový sterilní prášek.

Injekční lahvičky bezbarvé, skleněné (typ I) s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem pokryté, barevným polypropylenovým potahem.

B: INF PLV CSL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0157804

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Karcinom prsu, neadjuvantní a adjuvantní terapie osteosarkomu, pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých, malobuněčný bronchogenní karcinom, Hodgkinův lymfom, vysoce maligní non-Hodgkinův lymfom, indukční a konsolidační terapie akutní lymfatické leukémie, akutní myeloblastická leukémie, pokročilý mnohočetný myelom, pokročilý nebo recidivující karcinom endometria, pokročilý nebo recidivující

papilárně/folikulární karcinom štítné žlázy, anaplastický karcinom štítné žlázy, systematická léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, intravezikální profylaxe recidivujícího superficiálního karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci, recidivující karcinom vaječníků, Wilmsův tumor (stádium II vysoce maligní varianty, všechna pokročilá stádia III-IV), pokročilý neuroblastom, Ewingův sarkom. Doxorubicin je často používán i v kombinaci s jinými cytostatiky.

IRBESARTAN GENEPHARM 150 mg

58/800/10-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1

D: GENEPHARM EUROPE TRADING LTD., NICOSIA, Kypr

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé až skoro bílé, protáhlé, bikonvexní tablety s půlicí rýhou, na jedné straně s označením 'G' a hladké na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/ Al.

B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0156205

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0156206

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156207

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0156208

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0156209

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156210

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0156211

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN GENEPHARM 300 mg

58/801/10-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1

D: GENEPHARM EUROPE TRADING LTD., NICOSIA, Kypr

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé až skoro bílé, protáhlé, bikonvexní tablety s půlicí rýhou.

Tablety se dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr PVC/PVDC/ Al.

B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0156212

POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0156213

POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0156214

POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0156215

POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0156216

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0156217

POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0156218

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN GENEPHARM 75 mg

58/799/10-C

DR: OC RP: 97/046/016-EU1

D: GENEPHARM EUROPE TRADING LTD., NICOSIA, Kypr

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé až skoro bílé, protáhlé, bikonvexní tablety.

Blistr PVC/PVDC/ Al.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0156198

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0156199

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0156200

POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0156201

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0156202

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0156203

POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0156204

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

KINITO 50 mg, POTAHOVANÉ TABLETY

49/819/10-C

DR: O RP: 49/263/00-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Itopridi hydrochloridum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průhledný PVC/PVdC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0166759

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0166760

IS: Digestiva, adsorbentia, acida

ATC: A03FA

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek je určen pro léčbu gastrointestinálních příznaků funkční, nonulcerózní dyspepsie, jako např. pocitu nadýmání, pocitu plného žaludku, bolesti v nadbříšku, anorexie, pálení žáhy, nausea a zvracení. Přípravek je určen pro dospělé.

NUROFEN PRONTO 200 mg

07/812/10-C

DR: S

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

S: Ibuprofenum natriicum dihydricum 256 mg

(odp. Ibuprofenum 200 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní obalené tablety s černým logem "Nurofen" na jedné straně.

1. Neprůhledný bílý PVC/Al blistr, krabička.

2. Neprůhledný bílý PVC/PVdC/Al blistr, krabička.

3. Neprůhledný bílý PVC/PE/PVdC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL OBD 4X200MG I BLI kód SÚKL: 0117000

POR TBL OBD 6X200MG I BLI kód SÚKL: 0117001
POR TBL OBD 8X200MG I BLI kód SÚKL: 0117002
POR TBL OBD 12X200MG I BLI kód SÚKL: 0117003
POR TBL OBD 16X200MG I BLI kód SÚKL: 0117004
POR TBL OBD 24X200MG I BLI kód SÚKL: 0117005
POR TBL OBD 48X200MG I BLI kód SÚKL: 0117006
POR TBL OBD 4X200MG II BLI kód SÚKL: 0169974
POR TBL OBD 6X200MG II BLI kód SÚKL: 0169975
POR TBL OBD 8X200MG II BLI kód SÚKL: 0169976
POR TBL OBD 12X200MG II BLI kód SÚKL: 0169977
POR TBL OBD 16X200MG II BLI kód SÚKL: 0169978
POR TBL OBD 24X200MG II BLI kód SÚKL: 0169979
POR TBL OBD 48X200MG II BLI kód SÚKL: 0169980
POR TBL OBD 4X200MG III BLI kód SÚKL: 0169981
POR TBL OBD 6X200MG III BLI kód SÚKL: 0169982
POR TBL OBD 8X200MG III BLI kód SÚKL: 0169983
POR TBL OBD 12X200MG III BLI kód SÚKL: 0169984
POR TBL OBD 16X200MG III BLI kód SÚKL: 0169985
POR TBL OBD 24X200MG III BLI kód SÚKL: 0169986
POR TBL OBD 48X200MG III BLI kód SÚKL: 0169987

IS: Analgetica,antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mírná až středně silná bolest jako je bolest hlavy (včetně migrény), bolest zad, bolest zubů, neuralgie, bolest při menstruaci, bolest po operaci a bolest kloubů a svalů (např. pohmoždění, podvrtnutí, vymknutí). Přípravek je vhodný k potlačení symptomů doprovázejících chřipku a akutní záněty horních cest dýchacích jako je např. horečka, bolest hlavy, krku, bolest kloubů a svalů.

NUROFEN PRONTO 400 mg

07/813/10-C

DR: S

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

S: Ibuprofenum natricum dihydricum 512 mg
(odp. Ibuprofenum 400 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní obalené tablety s červeným logem "Nurofen 400" na jedné straně.

1. Neprůhledný bílý PVC/Al blistr, krabička.
2. Neprůhledný bílý PVC/PVdC/Al blistr, krabička.
3. Neprůhledný bílý PVC/PE/PVdC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL OBD 6X400MG I BLI kód SÚKL: 0117007
POR TBL OBD 10X400MG I BLI kód SÚKL: 0117008
POR TBL OBD 12X400MG I BLI kód SÚKL: 0117009
POR TBL OBD 24X400MG I BLI kód SÚKL: 0117010
POR TBL OBD 6X400MG II BLI kód SÚKL: 0169988
POR TBL OBD 10X400MG II BLI kód SÚKL: 0169989
POR TBL OBD 12X400MG II BLI kód SÚKL: 0169990
POR TBL OBD 24X400MG II BLI kód SÚKL: 0169991

POR TBL OBD 6X400MG III BLI kód SÚKL: 0169992
POR TBL OBD 10X400MG III BLI kód SÚKL: 0169993
POR TBL OBD 12X400MG III BLI kód SÚKL: 0169994
POR TBL OBD 24X400MG III BLI kód SÚKL: 0169995

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mírná až středně silná bolest jako je bolest hlavy (včetně migrény), bolest zad, bolest zubů, neuralgie, bolest při menstruaci, bolest po operaci a bolest kloubů a svalů (např. pohmoždění, podvrtnutí, vymknutí). Přípravek je vhodný k potlačení symptomů doprovázejících chřipku a akutní záněty horních cest dýchacích jako je např. horečka, bolest hlavy, krku, bolest kloubů a svalů.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM PHARMASWISS 4 g/0,5 g 15/759/10-C

DR: O RP: 15/910/95-B/C

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

S: Piperacillinum natricum 4170 mg
(odp. Piperacillinum 4000 mg)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

50 ml injekční lahvička ze skla typu II s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým/ polypropylenovým flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 10X4.5GM VIA kód SÚKL: 0156245

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba nozokomiální pneumonie, komplikovaných infekcí močových cest, intrabdominálních infekcí, infekcí kůže a měkkých tkání, bakteriálních infekcí u neutropenických dospělých a dětí.

RAPOXOL 10 mg

09/814/10-C

DR: OE RP: A

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

S: Rabeprazolum natricum 10 mg
(odp. Rabeprazolum 9.42 mg)

PP: Růžové, kulaté bikonvexní potahované tablety.
ALU/ALU blistr s vysoušedlem.

B: POR TBL ENT 5X10MG BLI kód SÚKL: 0141926

POR TBL ENT 7X10MG BLI kód SÚKL: 0141927

POR TBL ENT 10X10MG BLI kód SÚKL: 0141928

POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0141929

POR TBL ENT 15X10MG BLI kód SÚKL: 0141930

POR TBL ENT 20X10MG BLI kód SÚKL: 0141931

POR TBL ENT 25X10MG BLI kód SÚKL: 0141932

POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0141933

POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0141934

POR TBL ENT 37X10MG BLI kód SÚKL: 0141935
POR TBL ENT 50X10MG BLI kód SÚKL: 0141936
POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0141937
POR TBL ENT 60X10MG BLI kód SÚKL: 0141938
POR TBL ENT 75X10MG BLI kód SÚKL: 0141939
POR TBL ENT 90X10MG BLI kód SÚKL: 0141940
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0141941
POR TBL ENT 100X10MG BLI kód SÚKL: 0141942
POR TBL ENT 120X10MG BLI kód SÚKL: 0141943

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Přípravek Rapoxol je indikován k:

- léčbě aktivního duodenálního vředu
- léčbě aktivního benigního gastrického vředu
- léčbě symptomatické erozivní nebo ulcerózní gastroezofageální refluxní nemoci
- dlouhodobé léčbě gastroezofageální refluxní nemoci
- symptomatické léčbě středně těžké až velmi těžké gastroezofageální refluxní nemoci
- léčbě Zollinger-Ellisonova syndromu
- eradikaci *Helicobacter pylori* u pacientů s peptickými vředy v kombinaci s příslušnými antibakteriálními terapeutickými režimy. Viz bod 4.2.

RAPOXOL 20 mg

09/815/10-C

DR: OE RP: A

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

S: Rabeprazolum natricum 20 mg
(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)

PP: Žluté, kulaté bikonvexní potahované tablety.
ALU/ALU blistr s vysoušedlem.

B: POR TBL ENT 5X20MG BLI kód SÚKL: 0141944
POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0141945
POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0141946
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0141947
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0141948
POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0141949
POR TBL ENT 25X20MG BLI kód SÚKL: 0141950
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0141951
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0141952
POR TBL ENT 37X20MG BLI kód SÚKL: 0141953
POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0141954
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0141955
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0141956
POR TBL ENT 75X20MG BLI kód SÚKL: 0141957
POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0141958
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0141959
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0141960
POR TBL ENT 120X20MG BLI kód SÚKL: 0141961

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Přípravek Rapoxol je indikován k:

- léčbě aktivního duodenálního vředu
- léčbě aktivního benigního gastrického vředu
- léčbě symptomatické erozivní nebo ulcerózní gastroezofageální refluxní nemoci
- dlouhodobé léčbě gastroezofageální refluxní nemoci
- symptomatické léčbě středně těžké až velmi těžké gastroezofageální refluxní nemoci
- léčbě Zollinger-Ellisonova syndromu
- eradikaci *Helicobacter pylori* u pacientů s peptickými vředy v kombinaci s příslušnými antibakteriálními terapeutickými režimy. Viz bod 4.2.

ROPIVACAINE TORREX 10 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK 01/811/10-C

DR: O RP: 01/1144/97-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ropivacaini hydrochloridum 200 mg
(odp. Ropivacainum 176.6 mg) v 20 ml

PP: Sterilní, čirý, bezbarvý, isotonický vodný roztok o pH v rozmezí 4,0-6,0.
1. 10ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu.
2. 20ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu.

B: INJ SOL 5X10ML/100MG AMP kód SÚKL: 0159424
INJ SOL 5X20ML/200MG AMP kód SÚKL: 0159425

IS: Anaesthetica (lokální)

ATC: N01BB09

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C; neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

ZI: Anestezie v chirurgii:

- epidurální anestezie, včetně porodnictví - při Sectio caesarea (S.c.),
- blokády velkých nervů,
- okrsková anestezie

Léčba akutní bolesti:

- pooperační nebo porodní analgezie formou kontinuální epidurální infuze nebo jako opakovaný bolus,
- okrsková blokáda
- kontinuální periferní nervová blokáda podáním infuze nebo opakovanými injekcemi.

ROPIVACAINE TORREX 2 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK 01/808/10-C

DR: O RP: 01/1109/97-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ropivacaini hydrochloridum 200 mg
(odp. Ropivacainum 177 mg) v 100 ml

PP: Sterilní, čirý, bezbarvý, isotonický vodný roztok o pH v rozmezí 4,0-6,0.
1. 100 ml transparentní polypropylenové vaky ve sterilním plastovém obalu
2. 250 (nominální kapacita) transparentní polypropylenové vaky (obsahující 200 ml roztoku) ve sterilním plastovém obalu

B: INF SOL 5X100ML/200MG VAK kód SÚKL: 0159418
INF SOL 5X200ML/400MG VAK kód SÚKL: 0159419

IS: Anaesthetica (lokální)
ATC: N01BB09
PE: 18
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C; neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.
ZI: Anestezie v chirurgii:
- epidurální anestezie, včetně porodnictví - při Sectio caesarea (S.c.),
- blokády velkých nervů,
- okrsková anestezie
Léčba akutní bolesti:
- pooperační nebo porodní analgezie formou kontinuální epidurální infuze nebo jako opakovaný bolus,
- okrsková blokáda
- kontinuální periferní nervová blokáda podáním infuze nebo opakovanými injekcemi
Léčba akutní bolesti u dětí (peroperační i pooperační):
- kaudální epidurální blokáda u novorozenců, kojenců a dětí do 12 let včetně
- kontinuální epidurální infuze u novorozenců, kojenců a dětí do 12 let včetně.

ROPIVACAINE TORREX 2 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK 01/809/10-C

DR: O RP: 01/1145/97-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ropivacaini hydrochloridum 20 mg
(odp. Ropivacainum 17.7 mg) v 10 ml

PP: Sterilní, čirý, bezbarvý, isotonický vodný roztok o pH v rozmezí 4,0-6,0.
1. 10ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu
2. 20ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu

B: INJ SOL 5X10ML/20MG AMP kód SÚKL: 0159420
INJ SOL 5X20ML/40MG AMP kód SÚKL: 0159421

IS: Anaesthetica (lokální)

ATC: N01BB09

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C; neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

ZI: Léčba akutní bolesti u dětí (peroperační i pooperační):
- kaudální epidurální blokáda u novorozenců, kojenců a dětí do 12 let včetně
- kontinuální epidurální infuze u novorozenců, kojenců a dětí do 12 let včetně
Anestezie v chirurgii:
- epidurální anestezie, včetně porodnictví - při Sectio caesarea (S.c.),
- blokády velkých nervů,
- okrsková anestezie
Léčba akutní bolesti:
- pooperační nebo porodní analgezie formou kontinuální epidurální infuze nebo jako opakovaný bolus,
- okrsková blokáda
- kontinuální periferní nervová blokáda podáním infuze nebo opakovanými injekcemi

ROPIVACAINE TORREX 7,5 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK 01/810/10-C

DR: O RP: 01/1146/97-C

D: TORREX CHIESI CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ropivacaini hydrochloridum 75 mg
(odp. Ropivacainum 66.2 mg) v 10 ml

PP: Sterilní, čirý, bezbarvý, isotonický vodný roztok o pH v rozmezí 4,0-6,0.

1. 10ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu

2. 20ml transparentní polypropylenové ampule ve sterilním plastovém obalu

B: INJ SOL 5X10ML/75MG AMP kód SÚKL: 0159422

INJ SOL 5X20ML/150MG AMP kód SÚKL: 0159423

IS: Anaesthetica (lokální)

ATC: N01BB09

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C; neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem.

ZI: Anestezie v chirurgii:

- epidurální anestezie, včetně porodnictví - při Sectio caesarea (S.c.),
- blokády velkých nervů,
- okřsková anestezie

Léčba akutní bolesti:

- pooperační nebo porodní analgezie formou kontinuální epidurální infuze nebo jako opakovaný bolus,
 - okřsková blokáda
 - kontinuální periferní nervová blokáda podáním infuze nebo opakovanými injekcemi.
-