

ADDNOK 0,4 mg

19/696/10-C

DR: O RP: 19/137/00-C

D: ACTIVASE PHARMACEUTICALS LTD., NICOSIA, Kypr

S: Buprenorphini hydrochloridum 0.43 mg
(odp. Buprenorphinum 0.4 mg)PP: Kulaté bikonvexní bílé tablety.
Blistr PVC/Al.

B: ORM TBL SLG 7X0.4MG BLI kód SÚKL: 0152090

ORM TBL SLG 14X0.4MG BLI kód SÚKL: 0152091

ORM TBL SLG 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0152092

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci lékařské, sociální a psychologické léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ADDNOK 2 mg

19/697/10-C

DR: O RP: 19/138/00-C

D: ACTIVASE PHARMACEUTICALS LTD., NICOSIA, Kypr

S: Buprenorphini hydrochloridum 2.16 mg
(odp. Buprenorphinum 2 mg)PP: Oválné bikonvexní bílé tablety s číslem "2" vyraženým na jedné straně.
Blistr PVC/PVDC/Al.

B: ORM TBL SLG 7X2MG BLI kód SÚKL: 0152095

ORM TBL SLG 14X2MG BLI kód SÚKL: 0152096

ORM TBL SLG 28X2MG BLI kód SÚKL: 0152097

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci lékařské, sociální a psychologické léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ADDNOK 8 mg

19/698/10-C

DR: O RP: 19/139/00-C

D: ACTIVASE PHARMACEUTICALS LTD., NICOSIA, Kypr

S: Buprenorphini hydrochloridum 8.64 mg
(odp. Buprenorphinum 8 mg)PP: Oválné bikonvexní bílé tablety s číslem "8" vyraženým na jedné straně.
Blistr PVC/PVDC/Al.

B: ORM TBL SLG 7X8MG BLI kód SÚKL: 0152100

ORM TBL SLG 14X8MG BLI kód SÚKL: 0152101

ORM TBL SLG 28X8MG BLI kód SÚKL: 0152102

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Substituční léčba závislosti na opioidech v rámci lékařské, sociální a psychologické léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

**CALCIUM CHOLECALCIFEROL BÉRES 600 mg/400 IU POTAHOVANÉ
TABLETY 39/707/10-C**

DR: L

D: BÉRES PHARMACEUTICAL LTD., BUDAPEST, Maďarsko

S: Calcii carbonas 1.5 g
(odp. Calcium 600 mg)
Colecalciferoli pulvis 4 mg
(odp. Colecalciferolum 0.01 mg)
(odp. Colecalciferolum 400 ut)

PP: Okrově žlutá, podlouhlá, potahovaná tableta, s půlicí rýhou na jedné straně. Po rozlomení je tableta uvnitř bílá. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0156149

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0156150

IS: Vitamina, vitagena

ATC: A12AX

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25°C, uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Prevence a léčba nedostatku vápníku a vitamínu D u starších osob. Doplnění vápníku a vitamínu D při specifické terapii osteoporózy u pacientů, u kterých hrozí nedostatek vápníku a vitamínu D.

CLOVATE 0,5 mg/g KRÉM

46/720/10-C

DR: L

D: PHARMDR. IVAN CIMPRICH, KARLOVY VARY, Česká republika

S: Clobetasoli propionas 12.5 mg

PP: Bílý homogenní krém charakteristické vůně.

Hliníková tuba s vnitřní ochrannou vrstvou (epoxidový lak) a membránou, plastové šroubovací víčko (PE-HD nebo PP).

B: DRM CRM 1X25GM TUB kód SÚKL: 0148920

IS: Dermatologica

ATC: D07AD01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.

ZI: Krátkodobá léčba rezistentních dermatóz, jako je psoriáza (s výjimkou rozsáhlých plošných forem), úporné ekzémy, lichen planus, diskoidní lupus erythematodes a jiné choroby, jejichž léčba jinými kortikosteroidy není úspěšná.

CLOVATE 0,5 mg/g MAST

46/721/10-C

DR: L

D: PHARMDR. IVAN CIMPRICH, KARLOVY VARY, Česká republika
S: Clobetasoli propionas 12.5 mg
PP: Bílá průhledná mast.
Hliníková tuba s vnitřní ochrannou vrstvou (epoxidový lak) a membránou, plastové šroubovací víčko (PE-HD nebo PP).
B: DRM UNG 1X25GM TUB kód SÚKL: 0148921
IS: Dermatologica
ATC: D07AD01
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Krátkodobá léčba rezistentních dermatóz, jako je psoriáza (s výjimkou rozsáhlých plošných forem), úporné ekzémy, lichen planus, diskoidní lupus erythematoses a jiné choroby, jejichž léčba jinými kortikosteroidy není úspěšná.

IMECITIN 500 mg/500 mg

15/695/10-C

DR: O RP: 15/104/87-A/C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Imipenemum monohydricum 530 mg
(odp. Imipenemum 500 mg)
Cilastatinum natricum 530 mg
(odp. Cilastatinum 500 mg)
PP: Bílý, téměř bílý až světle žlutý prášek.
20 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou o průměru 20 mm s flip-off uzávěrem.
B: INF PLV SOL 1X1LAH/20ML VIA kód SÚKL: 0138849
INF PLV SOL 10X1LAH/20ML VIA kód SÚKL: 0138850
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01DH51
PE: 18
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Rekonstituovaný roztok použít okamžitě.
ZI: Léčba nozokomiální pneumonie nebo komplikovaná komunitní pneumonie vyžadující hospitalizaci, komplikované nitrobrášní infekce nebo komplikovaná infekce urogenitálního ústrojí.

MEDIKINET 10 mg

06/700/10-C

DR: O RP: 06/1179/97-C
D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo
S: Methylphenidati hydrochloridum 10 mg
(odp. Methylphenidatum 8.65 mg)
PP: Bílá kulatá tableta s půlicí rýhou na obou stranách a rýhami na okrajích označena "M" na obou polovinách.
Tableta může být dělena na dvě stejné poloviny.
Bílý neprůhledný blistr PVC/PE/PVdC/Al fólie, krabička.
B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147972
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147973
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06BA04
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou

vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET 20 mg

06/701/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C

D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo

S: Methylphenidati hydrochloridum 20 mg
(odp. Methylphenidatum 17.3 mg)

PP: Bílá kulatá tableta s půlicí rýhou na obou stranách a rýhami na okrajích označena "L" na obou polovinách.

Tableta může být dělena na dvě stejné poloviny.

Bílý neprůhledný blistr PVC/PE/PVC/Al fólie, krabička.

B: POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147974

POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0147975

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06BA04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET 5 mg

06/699/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C

D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo

S: Methylphenidati hydrochloridum 5 mg
(odp. Methylphenidatum 4.35 mg)

PP: Bílá kulatá tableta s půlicí rýhou na obou stranách a rýhami na okrajích označena "S" na obou polovinách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý neprůhledný blistr PVC/PE/PVdC/Al fólie, krabička.

B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147970

POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147971

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06BA04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy

chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET RETARD 10 mg

06/705/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C

D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo

S: Methylphenidati hydrochloridum 10 mg
(odp. Methylphenidatum 8.65 mg)

PP: Tvrdá tobolka s neprůhledným světle fialovým víčkem a neprůhledným bílým tělem obsahující bílé a modré pelety.

Průhledný blistr PVC/PVdC/Al fólie, krabička.

B: POR CPS RDR 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147958

POR CPS RDR 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147959

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06BA04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET RETARD 20 mg

06/704/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C

D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo

S: Methylphenidati hydrochloridum 20 mg
(odp. Methylphenidatum 17.3 mg)

PP: Světle fialová neprůhledná tvrdá tobolka obsahující bílé a modré pelety.

Průhledný blistr PVC/PVdC/Al fólie, krabička.

B: POR CPS RDR 28X20MG BLI kód SÚKL: 0147961

POR CPS RDR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0147962

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06BA04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET RETARD 30 mg

06/703/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C

D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo

S: Methylphenidati hydrochloridum 30 mg
(odp. Methylphenidatum 25.95 mg)
PP: Tvrdá tobolka s tmavě fialovým neprůhledným víčkem a světle šedým neprůhledným tělem obsahující bílé a modré pelety.
Průhledný blistr PVC/PVdC/Al fólie, krabička.
B: POR CPS RDR 28X30MG BLI kód SÚKL: 0147964
POR CPS RDR 30X30MG BLI kód SÚKL: 0147965
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06BA04
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C, v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.
ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.
Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET RETARD 40 mg

06/702/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C
D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo
S: Methylphenidati hydrochloridum 40 mg
(odp. Methylphenidatum 34.6 mg)
PP: Tvrdá tobolka s tmavě fialovým neprůhledným víčkem a šedým neprůhledným tělem obsahující bílé a modré pelety.
Průhledný blistr PVdC/PVdC/Al fólie, krabička.
B: POR CPS RDR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0147967
POR CPS RDR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0147968
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06BA04
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.
ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.
Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MEDIKINET RETARD 5 mg

06/706/10-C

DR: OW RP: 06/1179/97-C
D: MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ISERLOHN, Německo
S: Methylphenidati hydrochloridum 5 mg
(odp. Methylphenidatum 4.34 mg)
PP: Bílá neprůhledná tvrdá tobolka obsahující bílé a modré pelety.
Průhledný blistr PVC/PVdC/Al fólie, krabička.
B: POR CPS RDR 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147955
POR CPS RDR 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147956

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06BA04

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Indikován jako součást komplexního léčebného programu pro hyperaktivitu s poruchou pozornosti (ADHD) u dětí ve věku 6 let a starších, jestliže se samotná nápravná opatření ukážou být nedostatečnými. Léčba musí probíhat pod dohledem specialisty na poruchy chování u dětí.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

MIRTAZAPIN PFIZER 15 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH

30/683/10-C

DR: O RP: 30/245/03-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Mirtazapinum 15 mg

PP: Bílé kulaté tablety dispergovatelné v ústech s vytlačeným označením "36" na jedné straně a s vytlačeným označením "A" a s vyčnívajícím kruhovým okrajem na straně druhé.

Polyamid/Al/PVC/papír/polyester/Al perforovaný jednodávkový blistr.

B: POR TBL DIS 6X15MG BLI kód SÚKL: 0165478

POR TBL DIS 18X15MG BLI kód SÚKL: 0165479

POR TBL DIS 30X15MG BLI kód SÚKL: 0165480

POR TBL DIS 48X15MG BLI kód SÚKL: 0165481

POR TBL DIS 90X15MG BLI kód SÚKL: 0165482

POR TBL DIS 96X15MG BLI kód SÚKL: 0165483

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX11

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba epizod depresivní poruchy.

MIRTAZAPIN PFIZER 30 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH

30/684/10-C

DR: O RP: 30/246/03-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Mirtazapinum 30 mg

PP: Bílé kulaté tablety dispergovatelné v ústech s vytlačeným označením "37" na jedné straně a s vytlačeným označením "A" a s vyčnívajícím kruhovým okrajem na straně druhé.

Polyamid/Al/PVC/papír/polyester/Al perforovaný jednodávkový blistr.

B: POR TBL DIS 6X30MG BLI kód SÚKL: 0165484

POR TBL DIS 18X30MG BLI kód SÚKL: 0165485

POR TBL DIS 30X30MG BLI kód SÚKL: 0165486

POR TBL DIS 48X30MG BLI kód SÚKL: 0165487

POR TBL DIS 90X30MG BLI kód SÚKL: 0165488

POR TBL DIS 96X30MG BLI kód SÚKL: 0165489

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX11

PE: 36
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba epizod depresivní poruchy.

MIRTAZAPIN PFIZER 45 mg TABLETA DISPERGOVATELNÁ V ÚSTECH

30/685/10-C

DR: O RP: 30/247/03-C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Mirtazapinum 45 mg

PP: Bílé kulaté tablety dispergovatelné v ústech s vytlačeným označením "38" na jedné straně a s vytlačeným označením "A" a s vyčnívajícím kruhovým okrajem na straně druhé.

Polyamid/Al/PVC/papír/polyester/Al perforovaný jednodávkový blistr.

B: POR TBL DIS 6X45MG BLI kód SÚKL: 0165490

POR TBL DIS 18X45MG BLI kód SÚKL: 0165491

POR TBL DIS 30X45MG BLI kód SÚKL: 0165492

POR TBL DIS 48X45MG BLI kód SÚKL: 0165493

POR TBL DIS 90X45MG BLI kód SÚKL: 0165494

POR TBL DIS 96X45MG BLI kód SÚKL: 0165495

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX11

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba epizod depresivní poruchy.

MONTECON 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/693/10-C

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

D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká 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 28X10MG BLI kód SÚKL: 0141896

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0141897

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0141898

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0141899

POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0169704

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0169705

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0169706

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0169707

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0169708

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0169709

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0169710

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0169711

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

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

ZI: Doplnková léčba astmatu u nemocných s lehkým až středně těžkým perzistujícím

astmatem, u dospělých a dospívajících od 15 let. U těch astmatických pacientů, kde je indikován pro astma, může přípravek zajistit symptomatickou úlevu příznaků sezónní alergické rinitidy. Profylaxe astmatu kterého převládající složkou je tělesnou námahou (cvičením) způsobený bronchospasmus.

MONTECON 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/691/10-C

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

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

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

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie - blister v krabičce

B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0141888

POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0141889

POR TBL MND 84X4MG BLI kód SÚKL: 0141890

POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0141891

POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0169689

POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0169690

POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0169691

POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0169692

POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0169693

POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0169694

POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0169695

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba astmatu dětí ve věku od 2 do 5 let s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem. Aternativní možnost léčby pro nemocné ve věku od 2 do 5 let, užívající nízké dávky inhalačních kortikosteroidů při lehkém perzistujícím astmatu. Profylaxe astmatu u dětí ve věku od 2 do 5 let, kterého převládající složkou je tělesnou námahou (cvičením) způsobený bronchospasmus.

MONTECON 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/692/10-C

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

D: GENERICON S.R.O., PRAHA, Česká 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 - blister v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141892

POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0141893

POR TBL MND 84X5MG BLI kód SÚKL: 0141894

POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0141895

POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0169696

POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0169697

POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0169698

POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0169699

POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0169700

POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0169701
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0169702
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0169703

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Doplnková léčba astmatu dětí a dospívajících ve věku od 6 do 14 let s lehkým až středně těžkým perzistujícím astmatem. Alternativní možnost léčby pro nemocné ve věku 6 až 14 let, užívající nízké dávky inhalačních kortikosteroidů při lehkém perzistujícím astmatu. Profylaxe astmatu u dětí ve věku 6 až 14 let, u kterého převládající složkou je tělesnou námahou (cvičením) způsobený bronchospasmus.

SENTOR 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/716/10-C

DR: OE RP: S

D: SUPER VISION, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Losartanum kalicum 100 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety, délka 14 mm, šířka 7 mm. Na jedné straně vyraženo "100", druhá je hladká.

Bílý PVC/PE/PVDC - AL blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0130534

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháváním, kteří jsou stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a chronické srdeční selhávání musí být léčbou stabilizováno. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé srdeční komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Etnické rozdíly).

SENTOR 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/714/10-C

DR: OE RP: S

D: SUPER VISION, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Losartanum kalicum 25 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, průměr 6 mm. Na jedné straně dělicí rýha, na druhé vyraženo "25". Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý PVC/PE/PVDC - AL blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0130532

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 60

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháváním, kteří jsou stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a chronické srdeční selháváním musí být léčbou stabilizováno. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé srdeční komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Etnické rozdíly).

SENTOR 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/715/10-C

DR: OE RP: S

D: SUPER VISION, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, průměr 8 mm. Na jedné straně dělicí rýha, na druhé vyraženo "50".

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý PVC/PE/PVDC - AL blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0130533

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 60

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháváním, kteří jsou stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a chronické srdeční selháváním musí být léčbou stabilizováno. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé srdeční komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Etnické rozdíly).

SENTOR PLUS H 100 mg/25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/718/10-C

DR: OE RP: F

D: SUPER VISION, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Oranžové oválné bikonvexní potahované tablety, 15,5 mm x 8 mm. Na jedné straně vyraženo C24, druhá je hladká.

OPA/Alu/PVC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0130536

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 48

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

ZI: Přípravek SENTOR PLUS H potahované tablety je určen k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není přiměřeně kontrolován při monoterapii hydrochlorothiazidem nebo losartanem.

SENTOR PLUS H 50 mg/12,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/717/10-C

DR: OE RP: F
D: SUPER VISION, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Losartanum kalicum 50 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Oranžové kulaté bikonvexní potahované tablety, průměr 9 mm. Na jedné straně
vyraženo C23, druhá je hladká.
OPA/Alu/PVC - Al blistr.
B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0130535
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA01
PE: 48
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Přípravek SENTOR PLUS H potahované tablety je určen k léčbě esenciální hypertenze
u pacientů, jejichž krevní tlak není přiměřeně kontrolován při monoterapii
hydrochlorothiazidem nebo losartanem.

VALACICLOVIR ARROW 500 mg

42/619/10-C

DR: O RP: 42/384/96-C
D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Valacicloviri hydrochloridum monohydricum 556.24 mg
(odp. Valaciclovirum 500 mg)
PP: Bílá až téměř bílá podlouhlá potahovaná tableta označená "VA 500" na jedné straně a
">" na druhé straně.
Aclar/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 4X500MG BLI kód SÚKL: 0144720
POR TBL FLM 6X500MG BLI kód SÚKL: 0144721
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0144722
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0144723
POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0144724
POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0144725
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0144726
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0144727
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0144728
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0144729
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0144730
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0144731
POR TBL FLM 112X500MG BLI kód SÚKL: 0144732
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AB11
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba infekce virem varicella zoster (VZV) - herpes zoster. Léčba a suprese HSV
infekcí kůže a sliznic. Léčba a suprese recidiv očních infekcí HSV (viz bod 4.4.).

VOLTAREN RAPID 12,5 mg

07/719/10-C

DR: S
D: NOVARTIS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Diclofenacum kalicum 12.5 mg

PP: Oválně průhledné měkké želatinové tobolky žluté barvy. V tobolkách mohou být patrné malé bubliny mazadla.

PVC/PVDC/Al blistr (průhledný nebo neprůhledný).

B: POR CPS MOL 10X12,5MG I BLI kód SÚKL: 0124915
POR CPS MOL 20X12,5MG I BLI kód SÚKL: 0124916
POR CPS MOL 30X12,5MG I BLI kód SÚKL: 0124917
POR CPS MOL 40X12,5MG I BLI kód SÚKL: 0124918
POR CPS MOL 10X12,5MG II BLI kód SÚKL: 0169676
POR CPS MOL 40X12,5MG II BLI kód SÚKL: 0169677
POR CPS MOL 30X12,5MG II BLI kód SÚKL: 0169678
POR CPS MOL 20X12,5MG II BLI kód SÚKL: 0169679

IS: Analgetica,antipyretica

ATC: M01AB05

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30 °C.

Průhledný blistr: uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba bolestivých stavů jako jsou bolesti hlavy, zubů a bolest při menstruaci, mimokloubní revmatismus a bolest zad. Úleva od symptomů akutního zánětu horních cest dýchacích a chřipky včetně bolesti v krku, bolesti svalů, kloubů a jiných průvodních bolestí. Snížení horečky. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé od 14 let.
