

BETAPRES 10 mg/75 mg TOBOLKY

41/985/10-C

DR: OK

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
PolskoS: Bisoprololi fumaras 10 mg
Acidum acetylsalicylicum 75 mgPP: Bílé tvrdé tobolky s potiskem ASABIS 10/75.
Aclar/PVC//Al/PVC blistrB: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0156162
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0156163
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0156164

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB57

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C

ZI: Léčba hypertenze u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku. Léčba anginy pectoris u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku.

BETAPRES 5 mg/75 mg TOBOLKY

41/984/10-C

DR: OK

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
PolskoS: Bisoprololi fumaras 5 mg
Acidum acetylsalicylicum 75 mgPP: Bílé tvrdé tobolky s potiskem ASABIS 5/75.
Aclar/PVC//Al/PVC blistrB: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0156151
POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0156152
POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0156153

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB57

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypertenze u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku. Léčba anginy pectoris u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku.

DESPRA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/894/10-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 12.775 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé, oválné, potahované tablety, s vyražením "E9CM" a na druhé straně s rýhou a vyraženým číslem "10" (jedno číslo na každé straně půlicí rýhy). Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0143876
POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0143877

POR TBL FLM 20X10MG I BLI kód SÚKL: 0143878
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0143879
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0143880
POR TBL FLM 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0143881
POR TBL FLM 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0143882
POR TBL FLM 90X10MG I BLI kód SÚKL: 0143883
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0143884
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0143885
POR TBL FLM 200X10MG I BLI kód SÚKL: 0143886
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0143887
POR TBL FLM 14X10MG II BLI kód SÚKL: 0143888
POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0143889
POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0143890
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0143891
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0143892
POR TBL FLM 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0143893
POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0143894
POR TBL FLM 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0143895
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0143896
POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0143897
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0172210
POR TBL FLM 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0172211

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba těžkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

DESPRA 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/895/10-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 19.163 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé, oválné, potahované tablety, s vyražením "E9CM" a na druhé straně s rýhou a vyraženým číslem "15" (jedno číslo na každé straně půlicí rýhy). Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X15MG I BLI kód SÚKL: 0143898
POR TBL FLM 14X15MG I BLI kód SÚKL: 0143899
POR TBL FLM 20X15MG I BLI kód SÚKL: 0143900
POR TBL FLM 28X15MG I BLI kód SÚKL: 0143901
POR TBL FLM 30X15MG I BLI kód SÚKL: 0143902
POR TBL FLM 50X15MG I BLI kód SÚKL: 0143903
POR TBL FLM 60X15MG I BLI kód SÚKL: 0143904
POR TBL FLM 90X15MG I BLI kód SÚKL: 0143905
POR TBL FLM 98X15MG I BLI kód SÚKL: 0143906
POR TBL FLM 100X15MG I BLI kód SÚKL: 0143907

POR TBL FLM 200X15MG I BLI kód SÚKL: 0143908
POR TBL FLM 10X15MG II BLI kód SÚKL: 0143909
POR TBL FLM 14X15MG II BLI kód SÚKL: 0143910
POR TBL FLM 20X15MG II BLI kód SÚKL: 0143911
POR TBL FLM 28X15MG II BLI kód SÚKL: 0143912
POR TBL FLM 30X15MG II BLI kód SÚKL: 0143913
POR TBL FLM 50X15MG II BLI kód SÚKL: 0143914
POR TBL FLM 60X15MG II BLI kód SÚKL: 0143915
POR TBL FLM 90X15MG II BLI kód SÚKL: 0143916
POR TBL FLM 98X15MG II BLI kód SÚKL: 0143917
POR TBL FLM 100X15MG II BLI kód SÚKL: 0143918
POR TBL FLM 200X15MG II BLI kód SÚKL: 0143919
POR TBL FLM 56X15MG I BLI kód SÚKL: 0172212
POR TBL FLM 56X15MG II BLI kód SÚKL: 0172213

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba těžkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

DESPRA 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/896/10-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Escitaloprami oxalas 25.55 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé, oválné, potahované tablety, s vyražením "E9CM" a na druhé straně s rýhou a vyraženým číslem "20" (jedno číslo na každé straně rýhy). Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička

OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 5X20MG I BLI kód SÚKL: 0143920
POR TBL FLM 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0143921
POR TBL FLM 10X20MG I BLI kód SÚKL: 0143922
POR TBL FLM 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0143923
POR TBL FLM 20X20MG I BLI kód SÚKL: 0143924
POR TBL FLM 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0143925
POR TBL FLM 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0143926
POR TBL FLM 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0143927
POR TBL FLM 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0143928
POR TBL FLM 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0143929
POR TBL FLM 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0143930
POR TBL FLM 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0143931
POR TBL FLM 200X20MG I BLI kód SÚKL: 0143932
POR TBL FLM 5X20MG II BLI kód SÚKL: 0143933
POR TBL FLM 7X20MG II BLI kód SÚKL: 0143934
POR TBL FLM 10X20MG II BLI kód SÚKL: 0143935
POR TBL FLM 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0143936
POR TBL FLM 20X20MG II BLI kód SÚKL: 0143937

POR TBL FLM 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0143938
POR TBL FLM 30X20MG II BLI kód SÚKL: 0143939
POR TBL FLM 50X20MG II BLI kód SÚKL: 0143940
POR TBL FLM 60X20MG II BLI kód SÚKL: 0143941
POR TBL FLM 90X20MG II BLI kód SÚKL: 0143942
POR TBL FLM 98X20MG II BLI kód SÚKL: 0143943
POR TBL FLM 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0143944
POR TBL FLM 200X20MG II BLI kód SÚKL: 0143945
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0172214
POR TBL FLM 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0172215

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba těžkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE BLUEFISH 100/25 mg 58/983/10-C

DR: OE RP: S

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety s půlicí rýhou.

Půlicí rýha je určena pouze k rozdělení pro lepší polykání a nikoli pro dělení na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0142558

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0142559

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0142560

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0142561

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazide Bluefish je indikován k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak nebyl dostatečně kontrolován při léčbě samotným losartanem nebo hydrochlorothiazidem.

LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE BLUEFISH 50/12,5 mg 58/982/10-C

DR: OE RP: S

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Losartanum kalicum 50 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety s půlicí rýhou.

Půlicí rýha je určena pouze k rozdělení pro lepší polykání a nikoli pro dělení na stejné dávky.

PVC/PE/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0142554

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0142555

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0142556

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0142557

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Losartan/Hydrochlorothiazide Bluefish je indikován k léčbě esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak nebyl dostatečně kontrolován při léčbě samotným losartanem nebo hydrochlorothiazidem.

MONTELUKAST MYLAN 10 mg

14/990/10-C

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

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

S: Montelukastum natricum 10.4 mg

(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Modrá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta se zkosenými okraji, označená "MO" nad "10" na jedné straně a "M" na druhé straně.

a) Aluminium/Aluminium blistr v kartonové skladačce

b) Polypropylenový kontejner s polyethylenovým uzávěrem

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0148519

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0148520

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0148521

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0148522

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0148523

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0148524

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0148525

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0148526

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0148527

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0148528

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0148529

POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0148530

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0148531

POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0148532

POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0148533

POR TBL FLM 84X10MG TBC kód SÚKL: 0148534

POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0148535

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0148536

POR TBL FLM 112X10MG TBC kód SÚKL: 0148537

POR TBL FLM 120X10MG TBC kód SÚKL: 0148538

POR TBL FLM 180X10MG TBC kód SÚKL: 0148539

POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0148540

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba a profylaxe astmatu osob starších 15 let.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BLUEPHARMA 160/25 mg 58/989/10-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: BLUEPHARMA INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A., COIMBRA, Portugalsko

S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Hnědé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s označením "VLS" na jedné straně a označením "162" na straně druhé.
PVC/PVDC/Aluminium blister.
B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0148829
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0148830
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0148831
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0148832
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0148833
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0148834
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0148835
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0148836
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0148837
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0148838
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0148839
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace
Valsartan/Hydrochlorothiazid Bluepharma je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID BLUEPHARMA 80/12,5 mg 58/988/10-C

DR: O RP: 58/573/99-C
D: BLUEPHARMA INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A., COIMBRA, Portugalsko
S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s označením "VLS" na jedné straně a označením "81" na straně druhé.
PVC/PVDC/Aluminium blister.
B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0148818
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0148819
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0148820
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0148821
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0148822
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0148823
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0148824
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0148825
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0148826
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0148827
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0148828
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace
Valsartan/Hydrochlorothiazid Bluepharma je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

ZULBEX 10 mg

09/986/10-C

DR: OE RP: GB

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rabeprazolum natricum 10 mg
(odp. Rabeprazolum 9.42 mg)PP: Oranžovo-růžové kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.B: POR TBL ENT 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157126
POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157127
POR TBL ENT 15X10MG BLI kód SÚKL: 0157128
POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157129
POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157130
POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157131
POR TBL ENT 60X10MG BLI kód SÚKL: 0157132
POR TBL ENT 90X10MG BLI kód SÚKL: 0157133
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157134
POR TBL ENT 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157135
POR TBL ENT 10X10MG BLI kód SÚKL: 0172216

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 15

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

ZI: Léčba aktivního duodenálního a aktivního benigního žaludečního vředu, gastroezofageálního refluxního onemocnění, Zollinger-Ellisonova syndromu a eradikace H. pylori u pacientů s peptickou vředovou chorobou.

ZULBEX 20 mg

09/987/10-C

DR: OE RP: GB

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Rabeprazolum natricum 20 mg
(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)PP: Světle hnědo-žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157136
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157137
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0157138
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157139
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157140
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157141
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0157142
POR TBL ENT 90X20MG BLI kód SÚKL: 0157143
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157144
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157145
POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0172217

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 15

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí a světlem.

ZI: Léčba aktivního duodenálního a aktivního benigního žaludečního vředu, gastroezofageálního refluxního onemocnění, Zollinger-Ellisonova syndromu a eradikace *H. pylori* u pacientů s peptickou vředovou chorobou.
