

CALOFRA OROTAB 10 mg

06/492/10-C

DR: OW RP: 06/122/98-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým "10" na jedné straně a hladké na straně druhé.

I PVC/ Aclar/Al blistr

II Al/Al blistr

B: POR TBL DIS 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0145489
POR TBL DIS 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0145490
POR TBL DIS 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0164593
POR TBL DIS 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0164594
POR TBL DIS 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0164595
POR TBL DIS 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0164596
POR TBL DIS 120X10MG I BLI kód SÚKL: 0164597
POR TBL DIS 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0164598
POR TBL DIS 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0164599
POR TBL DIS 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0164600
POR TBL DIS 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0164601
POR TBL DIS 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0164602
POR TBL DIS 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0164603
POR TBL DIS 120X10MG II BLI kód SÚKL: 0164604
POR TBL DIS 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0164605
POR TBL DIS 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0164606

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

CALOFRA OROTAB 5 mg

06/491/10-C

DR: OW RP: 06/121/98-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým "5" na jedné straně a hladké na straně druhé.

I PVC/ Aclar/Al blistr

II Al/Al blistr

B: POR TBL DIS 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0145488
POR TBL DIS 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0145529
POR TBL DIS 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0164607
POR TBL DIS 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0164608
POR TBL DIS 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0164609
POR TBL DIS 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0164610
POR TBL DIS 120X5MG I BLI kód SÚKL: 0164611
POR TBL DIS 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0164612
POR TBL DIS 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0164613
POR TBL DIS 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0164614

POR TBL DIS 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0164615
POR TBL DIS 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0164616
POR TBL DIS 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0164617
POR TBL DIS 120X5MG II BLI kód SÚKL: 0164618
POR TBL DIS 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0164619
POR TBL DIS 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0164620

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

CIPRALEX 10 mg

30/486/10-C

DR: S

D: H. LUNDBECK A/S, COPENHAGEN-VALBY, Dánsko

S: Escitalopramum 10 mg

PP: Oválné, nepotahované bílé tablety s jamkou na obou stranách.
Bílý HDPE kontejner s PP víčkem, desikant.

B: POR TBL DIS 100X10MG TBC kód SÚKL: 0147610

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

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

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

CIPRALEX 20 mg

30/487/10-C

DR: S

D: H. LUNDBECK A/S, COPENHAGEN-VALBY, Dánsko

S: Escitalopramum 20 mg

PP: Kulaté nepotahované bílé tablety.
Bílý HDPE kontejner s PP víčkem, desikant.

B: POR TBL DIS 100X20MG TBC kód SÚKL: 0147611

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18

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

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

FLAVAMED FORTE 30 mg/5 ml

52/493/10-C

DR: OE RP: DE

D: BERLIN-CHEMIE AG, BERLÍN, Německo

S: Ambroxoli hydrochloridum 600 mg v 100 ml

PP: Čirý, bezbarvý až slabě nažloutlý roztok s ovocnou vůní po malinách.

Lahvička z hnědého skla (typ III) se šroubovacím uzávěrem a odměrnou lžičkou.

Šroubovací uzávěr (SK mSR PPS NW 28/40) je vyroben z polypropylenu ExxonMobil PP 1013 H1. Jako barvivo byl použit bílý koncentrát HT-MAB PE 9071.

Dávkovací lžička je vyrobena z polypropylenu ExxonMobil PP 1013 H.

B: POR SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0129893

IS: Expectorantia, mucolytica

ATC: R05CB06

PE: 36, po prvním otevření 6 měsíců

ZS: Bez zvláštních požadavků.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mukolytická léčba při akutních a chronických bronchopulmonálních onemocněních provázených poruchou tvorby a transportu hlenu.

IRINOTECAN EBEWE 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/495/10-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecani hydrochloridum 36.8 mg) v 2 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok, pH 3,0 - 3,8.

Vialky z hnědého skla typu I s pryžovou zátkou (brombutylová pryžová zátka potažená fluoropolymerem), s nebo bez ochranného plastického obalu (Onco-Safe). "Onco-Safe" nepřichází do kontaktu s léčivým přípravkem, tvoří přídatnou ochranu pro převoz přípravku, která zvyšuje bezpečnost lékařského a farmaceutického personálu.

Vialky jsou uzavřeny hliníkovým lisovaným uzávěrem.

B: INF CNC SOL 5X2ML/40MG II VIA kód SÚKL: 0143589
INF CNC SOL 10X2ML/40MG II VIA kód SÚKL: 0143590
INF CNC SOL 1X5ML/100MG II VIA kód SÚKL: 0143591
INF CNC SOL 5X5ML/100MG II VIA kód SÚKL: 0143592
INF CNC SOL 10X5ML/100MG II VIA kód SÚKL: 0143593
INF CNC SOL 1X7.5ML/150MG II VIA kód SÚKL: 0143594
INF CNC SOL 5X7.5ML/150MG II VIA kód SÚKL: 0143595
INF CNC SOL 10X7.5ML/150MG II VIA kód SÚKL: 0143596
INF CNC SOL 1X15ML/300MG II VIA kód SÚKL: 0143600
INF CNC SOL 1X25ML/500MG II VIA kód SÚKL: 0143601
INF CNC SOL 1X2ML/40MG II VIA kód SÚKL: 0143778
INF CNC SOL 1X2ML/40MG I VIA kód SÚKL: 0164582
INF CNC SOL 5X2ML/40MG I VIA kód SÚKL: 0164583
INF CNC SOL 10X2ML/40MG I VIA kód SÚKL: 0164584
INF CNC SOL 1X5ML/100MG I VIA kód SÚKL: 0164585
INF CNC SOL 5X5ML/100MG I VIA kód SÚKL: 0164586
INF CNC SOL 10X5ML/100MG I VIA kód SÚKL: 0164587
INF CNC SOL 1X7.5ML/150MG I VIA kód SÚKL: 0164588
INF CNC SOL 5X7.5ML/150MG I VIA kód SÚKL: 0164589
INF CNC SOL 10X7.5ML/150MG I VIA kód SÚKL: 0164590
INF CNC SOL 1X15ML/300MG I VIA kód SÚKL: 0164591
INF CNC SOL 1X25ML/500MG I VIA kód SÚKL: 0164592

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 36, obsah vialky by měl být použit ihned po prvním otevření

ZS: Uchovávat vialku ve vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku je určen k léčbě nemocných s pokročilým kolorektálním karcinomem:

- v kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u nemocných bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění
- v monoterapii u pacientů s progresí, u kterých selhala léčba standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil.

Irinotekan v kombinaci s cetuximabem je indikován k léčbě pacientů s metastázujícím kolorektálním karcinomem exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR), metastázujícím kolorektálním karcinomem s genem KRAS divokého typu, kterým nebyla podávána žádná léčba metastáz nebo u kterých selhala cytotoxická léčba zahrnující irinotekan (viz bod 5.1).

Irinotekan v kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován k léčbě v první linii u pacientů s metastázujícím karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

Irinotekan v kombinaci s kapecitabinem s bevacizumabem nebo bez něj je indikován k léčbě v první linii u pacientů s metastázujícím kolorektálním karcinomem.

NOLPAZA 40 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJEKČNÍHO ROZTOKU 09/496/10-C

DR: O RP: 09/832/99-C

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

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 45.1 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý homogenní porézní koláč lyofilizátu.

Roztok rekonstituovaný 10 ml 0,9% roztoku NaCl má pH přibližně 10 a osmolalitu přibližně 382 mosmol/kg. Roztok rekonstituovaný dalšími 100 ml 0,9% roztoku NaCl nebo 5% roztoku glukosy má pH přibližně 9 resp. 8,5.

15ml lahvička z bezbarvého skla typu I, těsně uzavřená šedou chlorbutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem, obsahující 40 mg prášku pro přípravu injekčního roztoku.

B: INJ PLV SOL 1X40MG VIA kód SÚKL: 0138217

INJ PLV SOL 5X40MG VIA kód SÚKL: 0138218

INJ PLV SOL 10X40MG VIA kód SÚKL: 0138219

INJ PLV SOL 20X40MG VIA kód SÚKL: 0138220

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Eefluxní ezofagitida, žaludeční a duodenální vředy, Zollinger-Ellisonův syndrom a další patologické stavy vyznačující se hypersekrecí.

PICOPREP PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU 61/497/10-C

DR: L

D: FERRING PHARMACEUTICALS CZ S.R.O., JESENICE U PRAHY, Česká republika

S: Natrii picosulfas 10 mg

Magnesii oxidum leve 3.5 g

Acidum citricum 12 g

PP: Bílý krystalický prášek.

Čtyřvrstvý sáček: papír - LDPE - Al - termoplastická pryskyřice.

B: POR PLV SOL 2 SCC kód SÚKL: 0160806

IS: Laxantia

ATC: A06AB58

PE: 36, po otevření sáčku obsah okamžitě spotřebujte, nepoužitý prášek nebo roztok zlikvidujte.

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

ZI: K vyprázdnění střev před rentgenovým nebo endoskopickým vyšetřením. K vyprázdnění střev před operací, pokud je to klinicky důležité.

RAMIPRIL PFIZER 10 mg TABLETY

58/481/10-C

DR: O RP: 58/092/03-C

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

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Bílá až téměř bílá, plochá, podlouhlá nepotahovaná tableta se zkosenými hranami, s označením "H" na jedné straně a s označením "20" na druhé straně půlicí rýhy. Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PA-ALU-PVC/ALU blistr.

Bílá neprůhledná HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0156234

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156235

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0156236

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0156237

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156238

POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0156239

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156240

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0156241

POR TBL NOB 90X10MG BLI kód SÚKL: 0156242

POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0156243

POR TBL NOB 1000X10MG TBC kód SÚKL: 0156244

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:

- s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza onemocnění koronárních tepen nebo mozkové příhody, nebo ischemickou chorobou dolních končetin) nebo
- s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin:

- incipientní glomerulární diabetická nefropatie definovaná přítomností mikroalbuminurie, o manifestní glomerulární diabetická nefropatie definována proteinurií u pacientů s nejméně jedním dalším kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1)
- manifestní glomerulární nediabetická nefropatie definovaná proteinurií ≥ 3 g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického selhání srdce.

Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby >

48 hod po akutním infarktu myokardu.

RAMIPRIL PFIZER 5 mg TABLETY

58/480/10-C

DR: O RP: 58/126/98-C

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

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Světle růžová mramorovaná, plochá, podlouhlá nepotahovaná tableta se zkosenými hranami, s označením "H" na jedné straně a s označením "19" na druhé straně pŮlicí rýhy.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

PA-ALU-PVC/ALU blistr.

Bílá neprůhledná HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem.

- B: POR TBL NOB 7X5MG BLI kód SÚKL: 0156219
POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0156220
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0156221
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0156222
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156223
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0156224
POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0156225
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0156226
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0156227
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0156228
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0156229
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0156230
POR TBL NOB 90X5MG BLI kód SÚKL: 0156231
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0156232
POR TBL NOB 1000X5MG TBC kód SÚKL: 0156233

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba hypertenze.

Kardiovaskulární prevence: snížení kardiovaskulární morbidity a mortality u pacientů:

- s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza onemocnění koronárních tepen nebo mozkové příhody, nebo ischemickou chorobou dolních končetin) nebo
- s diabetem a s nejméně jedním kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1).

Léčba onemocnění ledvin:

- incipientní glomerulární diabetická nefropatie definovaná přítomností mikroalbuminurie, o manifestní glomerulární diabetická nefropatie definována proteinurií u pacientů s nejméně jedním dalším kardiovaskulárním rizikovým faktorem (viz bod 5.1)
- manifestní glomerulární nediabetická nefropatie definovaná proteinurií ≥ 3 g/den (viz bod 5.1).

Léčba symptomatického selhání srdce.

Sekundární prevence po akutním infarktu myokardu: snížení mortality v akutní fázi infarktu myokardu u pacientů s klinickými příznaky selhání srdce, se začátkem léčby >

48 hod po akutním infarktu myokardu.

RIBAVIRIN THREE RIVERS 200 mg

42/488/10-C

DR: O RP: 42/199/03-C

D: THREE RIVERS GLOBAL PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ribavirinum 200 mg

PP: Modré potahované tablety bez půlicí rýhy, na jedné straně označené logem 3RP, na druhé straně "200".

HDPE lahvička s dětským bezpečnostním, šroubovacím, PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 168X200MG TBC kód SÚKL: 0148319

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu s dobře uzavřeným víčkem.

ZI: Léčba chronické hepatitidy C jako součást kombinované léčby s peginterferonem alfa-2a nebo interferonem alfa-2a.

RIBAVIRIN THREE RIVERS 400 mg

42/489/10-C

DR: OW RP: 42/199/03-C

D: THREE RIVERS GLOBAL PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ribavirinum 400 mg

PP: Modré potahované tablety bez půlicí rýhy, na jedné straně označené logem 3RP, na druhé straně "400".

HDPE lahvička s dětským bezpečnostním, šroubovacím, PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 56X400MG TBC kód SÚKL: 0148321

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu s dobře uzavřeným víčkem.

ZI: Léčba chronické hepatitidy C jako součást kombinované léčby s peginterferonem alfa-2a nebo interferonem alfa-2a.

RIBAVIRIN THREE RIVERS 600 mg

42/490/10-C

DR: OW RP: 42/199/03-C

D: THREE RIVERS GLOBAL PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ribavirinum 600 mg

PP: Modré potahované tablety bez půlicí rýhy, na jedné straně označené logem 3RP, na druhé straně "600".

HDPE lahvička s dětským bezpečnostním, šroubovacím, PP uzávěrem.

B: POR TBL FLM 56X600MG TBC kód SÚKL: 0148323

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v původním obalu s dobře uzavřeným víčkem.

ZI: Léčba chronické hepatitidy C jako součást kombinované léčby s peginterferonem alfa-2a nebo interferonem alfa-2a.
