

ATORVASTATIN MYLAN 10 mg

31/889/10-C

DR: O RP: 31/233/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 10.359 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)

PP: Bílá, oválná bikonvexní potahovaná tableta na jedné straně s vyraženým "10", hladká na druhé straně.

Neprůhledná HDPE lahvička (obsahující antioxidační a vysoušecí systém StabilOx), PP uzávěr.

B: POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0147271
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0147274
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0147275
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0147276
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0147277

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin Mylan je indikován jako doplněk diety ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin Mylan je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN MYLAN 20 mg

31/890/10-C

DR: O RP: 31/234/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 20.719 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílá, oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně s vyraženým "20", s půlicí rýhou na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Neprůhledná HDPE lahvička (obsahující antioxidační a vysoušecí systém StabilOx), PP uzávěr.

B: POR TBL FLM 90X20MG TBC kód SÚKL: 0147290
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0147295
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0147296
POR TBL FLM 250X20MG TBC kód SÚKL: 0147297
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0147298

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin Mylan je indikován jako doplněk diety ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin Mylan je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN MYLAN 40 mg

31/891/10-C

DR: O RP: 31/235/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 41.439 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílá, oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně s vyraženým "40", s půlicí rýhou na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Neprůhledná HDPE lahvička (obsahující antioxidační a vysoušecí systém StabilOx), PP uzávěr.

B: POR TBL FLM 90X40MG TBC kód SÚKL: 0147311

POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0147316

POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0147317

POR TBL FLM 250X40MG TBC kód SÚKL: 0147318

POR TBL FLM 500X40MG TBC kód SÚKL: 0147319

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin Mylan je indikován jako doplněk diety ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin Mylan je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná

léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

ATORVASTATIN MYLAN 80 mg

31/892/10-C

DR: O RP: 31/397/03-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 82.879 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Bílá, oválná bikonvexní potahovaná tableta, na jedné straně s vyraženým "80", s půlicí rýhou na druhé straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Neprůhledná HDPE lahvička (obsahující antioxidační a vysoušecí systém StabilOx), PP uzávěr.

B: POR TBL FLM 90X80MG TBC kód SÚKL: 0147332
POR TBL FLM 100X80MG TBC kód SÚKL: 0147337
POR TBL FLM 200X80MG TBC kód SÚKL: 0147338
POR TBL FLM 250X80MG TBC kód SÚKL: 0147339
POR TBL FLM 500X80MG TBC kód SÚKL: 0147340

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 18

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

ZI: Hypercholesterolemie:

Atorvastatin Mylan je indikován jako doplněk diety ke snížení zvýšeného celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu, apolipoproteinu B a hladiny triglyceridů u pacientů s primární hypercholesterolemií včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo se smíšenou (kombinovanou) hyperlipidemií (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona), pokud dieta a jiné nefarmakologické možnosti nevedly k dostatečnému účinku.

Atorvastatin Mylan je též indikován ke snížení celkového cholesterolu a LDL-cholesterolu u pacientů s homozygotní familiární hypercholesterolemií, jako přídatná léčba k další hypolipidemické terapii (jako je LDL aferéza) nebo v případech, když tyto léčebné metody nejsou dostupné.

Prevence kardiovaskulárních onemocnění:

Prevence kardiovaskulárních příhod u pacientů s předpokládaným vysokým rizikem první kardiovaskulární příhody (viz bod 5.1), jako doplněk při úpravách dalších rizikových faktorů.

CONDERAN 4 mg

58/909/10-C

DR: O RP: 58/712/92-B/C

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum natricum 3.546 mg)
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé tablety s půlicí rýhou na obou stranách.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

ALU/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0147357

POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0147358

POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0147359

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Hypertenze:

Léčba hypertenze.

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání.

Stabilní ischemická choroba srdeční:

Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

CONDERAN 8 mg

58/910/10-C

DR: O RP: 58/391/03-C

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg

(odp. Perindoprilum natricum 7.092 mg)

(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety.

ALU/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0147363

POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0147364

POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0147365

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze:

Léčba hypertenze.

Stabilní ischemická choroba srdeční:

Snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

ETHINYLESTRADIOL/LEVONORGESTREL MIBE 30 MCG/150 MCG POTAHOVANÉ TBL. 17/901/10-C

DR: O RP: 17/349/92-C

D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, Německo

S: Ethinylestradiolum 0.03 mg

Levonorgestrelum 0.15 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety.

Průhledný PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0157068

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0157069

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0157070

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce.

GEMCITABIN EBEWE 40 mg/ml

44/907/10-C

DR: OW RP: 44/153/96-B/C

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

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.8 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Čistý, bezbarvý nebo téměř bezbarvý roztok.

Injekční lahvička z bezbarvého skla (typu I) uzavřená šedou pryžovou zátkou dle Ph.Eur. (typu I) s nebo bez ochranného plastického přebalu (Onco-Safe).

B: INF CNC SOL 1X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0160676

INF CNC SOL 5X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0160677

INF CNC SOL 10X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0160678

INF CNC SOL 1X25ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0160679

INF CNC SOL 1X50ML/2000MG VIA kód SÚKL: 0160680

INF CNC SOL 1X50ML/2000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172173

INF CNC SOL 1X25ML/1000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172174

INF CNC SOL 5X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172175

INF CNC SOL 10X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172176

INF CNC SOL 1X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172177

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 18

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 až 8°C). Chraňte před mrazem.

ZI: Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci s cisplatinou. Gemcitabin je indikován k léčbě lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomu slinivky břišní. Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován jako léčba první linie pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být použita u starších pacientů nebo u pacientů se stupněm výkonnosti 2. Gemcitabin je v kombinaci s karboplatinou indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastazujícím epiteliálním karcinomem ovaria relabujícím po období 6 a více měsíců bez relapsu po terapii první linie založené na platině. Gemcitabin je v kombinaci s paklitaxelem indikován k léčbě pacientů s neresekovatelným, lokálně relabujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, který zrelaboval po adjuvantní nebo neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracykliny, nejsou-li klinicky kontraindikovány.

GEMIBANE 1000 mg

44/900/10-C

DR: O RP: 44/153/96-B/C

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 1138 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I, bromobutylová pryžová zátka, flip-off hliníkový uzávěr.

B: INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0134524

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic, léčba pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu, lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci jinými cytostatiky. V kombinaci s paklitaxelem léčba inoperabilního, lokálně recidivujícího nebo metastazujícího karcinomu prsu.

GEMIBANE 200 mg

44/899/10-C

DR: O RP: 44/153/96-A/C

D: CIPLA UK LTD., WEYBRIDGE, SURREY, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.6 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)

PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I, bromobutylová pryžová zátka, flip-off hliníkový uzávěr.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0134523

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic, léčba pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu, lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v kombinaci jinými cytostatiky. V kombinaci s paklitaxelem léčba inoperabilního, lokálně recidivujícího nebo metastazujícího karcinomu prsu.

PACLITAXEL SCHLUTTIG 6 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/897/10-C

DR: O RP: 44/787/94-C

D: PHARMA RESOURCES DR. SCHLUTTIG GMBH, DREIEICH, Německo

S: Paclitaxelum 300 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý nebo světle žlutý viskózní roztok.

Bezbarvá skleněná lahvička typu I s chlorobutylovou pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0156709

INF CNC SOL 1X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0156710

INF CNC SOL 1X25ML/150MG VIA kód SÚKL: 0156711

INF CNC SOL 1X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0156712

IS: Cytostatica

ATC: L01CD01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Uchovávání naředěného roztoku viz. doba použitelnosti.

ZI: Karcinom ovaria

Při primární chemoterapii karcinomu ovaria je paklitaxel v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientek s pokročilým karcinomem ovaria nebo s reziduem nádorové tkáně (> 1 cm) po předchozí laparotomii.

Při sekundární chemoterapii karcinomu ovaria je paklitaxel indikován k léčbě metastazujícího karcinomu ovaria po selhání standardní terapie léky obsahujícími platinu.

Karcinom prsu

V adjuvantní léčbě karcinomu prsu je přípravek Paclitaxel Schluttig indikován k léčbě pacientek s metastázami do uzlin po předchozí terapii antracyklinem a cyklofosfamidem (AC). Adjuvantní léčba přípravkem Paclitaxel Schluttig má být považována za alternativu k rozšířené AC terapii.

Paclitaxel Schluttig je indikován k iniciální léčbě karcinomu prsu v pokročilém stádiu nebo metastazujícího karcinomu prsu, buď v kombinaci s antracyklinem u pacientek, pro které je tato léčba vhodná, nebo v kombinaci s trastuzumabem u pacientek s nadměrnou expresí receptoru 2 humánního epidermálního růstového faktoru (HER-2) na úrovni 3 + podle imunohistochemického vyšetření či u pacientek, pro které antracyklin není vhodný (viz. bod 4.4. a 5.1.).

V monoterapii je přípravek Paclitaxel Schluttig indikován k léčbě metastazujícího karcinomu prsu u pacientek, u nichž selhala léčba antracyklinem, nebo u pacientek, pro něž není tato standardní léčba vhodná.

Pokročilý nemalobuněčný karcinom plic

Paklitaxel je indikován v kombinaci s cisplatinou k léčbě nemalobuněčného karcinomu plic (NSCLC) u pacientů, u nichž primárně nelze provést potenciálně kurativní chirurgický výkon a/nebo radioterapie.

Kaposiho sarkom související s AIDS

Paklitaxel je indikován k léčbě pacientů s pokročilým Kaposiho sarkomem (KS) u nemocných s AIDS, u kterých selhala předchozí lipozomální antracyklinová terapie.

Data podporující účinnost léčby v této indikaci jsou omezená. Souhrn relevantních studií je uveden v bodě 5.1.

RIBAVIRIN SANDOZ 200 mg

42/898/10-C

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

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

S: Ribavirinum 200 mg

PP: Kulaté bílé tablety s potiskem "SZ/395" na jedné straně, druhá strana je hladká.

HDPE lahvička s dětským bezpečnostním plastovým uzávěrem obsahující 28, 30, 42, 84, 112, 140 nebo 168 potahovaných tablet.

B: POR TBL FLM 28X200MG TBC kód SÚKL: 0156246

POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0156247

POR TBL FLM 42X200MG TBC kód SÚKL: 0156248

POR TBL FLM 84X200MG TBC kód SÚKL: 0156249

POR TBL FLM 112X200MG TBC kód SÚKL: 0156250

POR TBL FLM 140X200MG TBC kód SÚKL: 0156251

POR TBL FLM 168X200MG TBC kód SÚKL: 0156252

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 100 mg

63/902/10-C

DR: OWE RP: D

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Suxamethonii chloridum dihydricum 110 mg
(odp. Suxamethonii chloridum 100 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý prášek pro přípravu injekčního roztoku.
Zapertlovaná injekční lahvička z bezbarvého skla třídy II, pryžová zátka, hliníkový uzávěr.

B: INJ PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0161371

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AB01

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

ZI: Svalové relaxans v rámci celkové anestézie, svalové relaxans pro usnadnění endotracheální intubace, zejména tzv. bleskové intubace, mechanické ventilace a k širokému okruhu chirurgických a porodnických zákroků. Používá se rovněž při závažném laryngospasmu a k redukci intenzity svalových kontrakcí spojených s farmakologicky nebo elektricky vyvolanými křečemi.

SUXAMETHONIUM CHLORID VUAB 500 mg

63/903/10-C

DR: OE RP: D

D: VUAB PHARMA A.S., ROZTOKY, Česká republika

S: Suxamethonii chloridum dihydricum 550 mg
(odp. Suxamethonii chloridum 500 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý prášek pro přípravu injekčního roztoku.
Zapertlovaná injekční lahvička z bezbarvého skla třídy II, pryžová zátka, hliníkový uzávěr.

B: INJ PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0161372

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AB01

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem.

ZI: Svalové relaxans v rámci celkové anestézie, svalové relaxans pro usnadnění endotracheální intubace, zejména tzv. bleskové intubace, mechanické ventilace a k širokému okruhu chirurgických a porodnických zákroků. Používá se rovněž při závažném laryngospasmu a k redukci intenzity svalových kontrakcí spojených s farmakologicky nebo elektricky vyvolanými křečemi.

TRIMETAZIDIN-RATIOPHARM RETARD 35 mg

83/908/10-C

DR: O RP: 83/328/01-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
Blistr PVC/PVDC-Al.

B: POR TBL PRO 20X35MG BLI kód SÚKL: 0124537

POR TBL PRO 60X35MG BLI kód SÚKL: 0124538

POR TBL PRO 120X35MG BLI kód SÚKL: 0124539

IS: Vasodilatantia

ATC: C01EB15

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Kardiologie - dlouhodobá léčba ischemické choroby srdeční - prevence záchvatů anginy pectoris v kombinaci s jinými přípravky.

VALSARGAMMA 160 mg

58/828/10-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Valsartanum 160 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté potahované tablety s dělicím křížem na jedné straně a hladké na straně druhé.

Tabletu lze dělit na stejné čtvrtiny.

Al/OPA-Al-PVC blistr.

- B: POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0156814
POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0156815
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0156816
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0156817
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0156818
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0156819
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0156820
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0156821
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0156822
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0156823

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze u dospělých, léčba hypertenze u dětí a dospívajících ve věku 6 až 18 let.

Recentní infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARGAMMA 320 mg

58/829/10-C

DR: OE RP: SK

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Valsartanum 320 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlicí rýhou na obou stranách.

Al/OPA-Al-PVC blistr.

- B: POR TBL FLM 7X320MG BLI kód SÚKL: 0156824
POR TBL FLM 10X320MG BLI kód SÚKL: 0156825
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0156826
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0156827
POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0156828

POR TBL FLM 50X320MG BLI kód SÚKL: 0156829
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0156830
POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0156831
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0156832
POR TBL FLM 100X320MG BLI kód SÚKL: 0156833

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze u dospělých, léčba hypertenze u dětí a dospívajících ve věku 6 až 18 let.

VALSARGAMMA 40 mg

58/826/10-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Valsartanum 40 mg

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

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/OPA-Al-PVC blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0156794
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0156795
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0156796
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0156797
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156798
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0156799
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0156800
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156801
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0156802
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0156803

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba hypertenze u dětí a dospívajících ve věku 6 až 18 let.

Recentní infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARGAMMA 80 mg

58/827/10-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN , Německo

S: Valsartanum 80 mg

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

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/OPA-Al-PVC blistr.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0156804
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0156805
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0156806
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0156807
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0156808
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0156809
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0156810
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0156811
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0156812
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0156813

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze:

Léčba esenciální hypertenze u dospělých, léčba hypertenze u dětí a dospívajících ve věku 6 až 18 let.

Recentní infarkt myokardu:

Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Srdeční selhání:

Léčba symptomatického srdečního selhání u dospělých pacientů, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory (viz body 4.4 a 5.1).
