

APO-LEVOFLOXACIN 250 mg

42/816/10-C

DR: O RP: 42/174/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.3 mg
(odp. Levofloxacinum 250 mg)PP: Terakotová růžová, bikonvexní potahovaná tableta, ve tvaru tobolky, s označením "APO" na jedné straně a "LFX 250" na druhé straně.
PVC/PVDC-Al blistr.B: POR TBL FLM 5X250MG BLI kód SÚKL: 0158123
POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0158124

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

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

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutní bakteriální exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, nekomplikované infekce močového ústrojí, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitidy, infekce kůže a měkkých tkání.

APO-LEVOFLOXACIN 500 mg

42/817/10-C

DR: O RP: 42/175/01-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Levofloxacinum hemihydricum 512.6 mg
(odp. Levofloxacinum 500 mg)PP: Bikonvexní potahovaná tableta broskvové barvy, ve tvaru tobolky, s označením "APO" na jedné straně a "LFX 500" na druhé straně.
PVC/PVDC-Al blistr.B: POR TBL FLM 5X500MG BLI kód SÚKL: 0158125
POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0158126
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0158127

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 24

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

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutní bakteriální exacerbace chronické bronchitidy, komunitní pneumonie, nekomplikované infekce močového ústrojí, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronická bakteriální prostatitidy, infekce kůže a měkkých tkání.

CLOPIDOGREL ORION 75 mg

16/818/10-C

DR: OC RP: EU1/98/069/001A

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Clopidogrelum 75 mg

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "C" na jedné straně a "75" na straně druhé.
OPA/Al/PVC//Al blistr.B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0143042
POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0143043
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0143044
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0143045

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0143046

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0172138

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0172139

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C.

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů po infarktu myokardu, cévní mozkové příhodě nebo s prokázanou chorobou periferních arterií a také u pacientů s akutním koronárním syndromem.

ENTONOX

89/822/10-C

DR: L

D: AGA AB, LIDINGÖ, Švédsko

S: Dinitrogenii oxidum 50 pc

Oxygenum 50 pc

PP: Stlačený medicínální plyn bez barvy a bez zápachu.

1) ocelová tlaková láhev s uzavíracím ventilem (plnicí tlak 138 bar)

2) hliníková tlaková láhev s uzavíracím ventilem a zabudovaným regulátorem tlaku a průtokoměrem(plnicí tlak 170 bar)

3) hliníková tlaková láhev s uzavíracím ventilem a zabudovaným regulátorem tlaku (plnicí tlak 170 bar)

Vrchní část tlakové lahve je označen bíle a modře (značí směs kyslík/oxid dusný). Tělo tlakové lahve je bílé (značí medicínální plyn).

B: INH GAS CRS 1X2LT III GSL kód SÚKL: 0154812

INH GAS CRS 1X5LT III GSL kód SÚKL: 0154813

INH GAS CRS 1X10LT III GSL kód SÚKL: 0154814

INH GAS CRS 1X2.5LT I GSL kód SÚKL: 0170367

INH GAS CRS 1X5LT I GSL kód SÚKL: 0170368

INH GAS CRS 1X2LT II GSL kód SÚKL: 0170509

INH GAS CRS 1X5LT II GSL kód SÚKL: 0170510

INH GAS CRS 1X10LT II GSL kód SÚKL: 0170511

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AX63

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě vyšší než -5 °C. Při podezření, že je přípravek skladován napříliš chladném místě, tlakové lahve by měly být uskladněny v horizontální poloze při teplotě nad +10 °C alespoň po dobu 48 hodin před jejich použitím.

Podmínky uchovávání související s tlakovými lahvemi a stlačenými plyny: Kontakt s hořlavým materiálem může být příčinou vzniku požáru. Páry mohou vyvolat ospalost a závratě. Uchovávejte z dosahu hořlavého materiálu. Používejte pouze v dobře větraných prostorách. Nekuřte. Nevystavujte silnému žáru. Při riziku požáru tlakovou láhev přemístěte na bezpečné místo. Uchovávejte tlakové lahve suché, čisté a chraňte je před olejem a mastnotou. Skladujte tlakové lahve v prostorách vyhrazených pro uchovávání medicínálních plynů. Zajistěte tlakovou láhev před úderem a pády. Skladujte a přemísťujte se zavřenými ventily.

ZI: Krátkodobá bolest mírné až střední intenzity, kdy je třeba rychlého nástupu a ústupu analgetického účinku.

IBANDRONÁT ARROW 150 mg TABLETY

87/807/10-C

DR: OC RP: EU1/03/265/003
D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé až téměř bílé tablety ve tvaru tobolky s nápisem "IN 150" na jedné straně a symbolem ">" na druhé straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL NOB 1X150MG BLI kód SÚKL: 0158297
POR TBL NOB 3X150MG BLI kód SÚKL: 0158298
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

MIRDEZEL 150 mg

87/790/10-C

DR: OC RP: EU1/03/265/003
D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.79 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PA/ALU/PVC blistr/ALU folie (ALU/ALU blistr).
B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0148087
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0148088
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin. Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

MONTELUKAST CINTRADOL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/755/10-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko
S: Montelukastum natricum 10.38 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,7-8,5 mm, s vyraženým "10" na jedné straně.
PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).
B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0144831
POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0144975
POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0144976
POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0144977
POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0144978
POR TBL FLM 140X10MG I BLI kód SÚKL: 0144979
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0144980
POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0144981

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0144982
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0144983
POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0144984
POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0144985
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0144986
POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0144987
POR TBL FLM 49X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144988
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144989
POR TBL FLM 56X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144990
POR TBL FLM 84X10MG KALBLI BLI kód SÚKL: 0172135

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Cintradol je indikován jako přídatná terapie k léčbě pacientů od 15 let věku s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. U astmatiků, kde je přípravek předepsán k léčbě astmatu, může také tlumit příznaky sezónní alergické rýmy. Montelukast Cintradol je také indikován k profylaxi astmatu, kde dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST CINTRADOL 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/753/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

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

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 10,7-11,5 x 7,5-8,3 mm, s vyraženým "4" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkově).

B: POR TBL MND 7X4MG I BLI kód SÚKL: 0144829
POR TBL MND 14X4MG I BLI kód SÚKL: 0144941
POR TBL MND 28X4MG I BLI kód SÚKL: 0144942
POR TBL MND 56X4MG I BLI kód SÚKL: 0144943
POR TBL MND 98X4MG I BLI kód SÚKL: 0144944
POR TBL MND 140X4MG I BLI kód SÚKL: 0144945
POR TBL MND 10X4MG II BLI kód SÚKL: 0144946
POR TBL MND 20X4MG II BLI kód SÚKL: 0144947
POR TBL MND 28X4MG II BLI kód SÚKL: 0144948
POR TBL MND 30X4MG II BLI kód SÚKL: 0144949
POR TBL MND 50X4MG II BLI kód SÚKL: 0144950
POR TBL MND 100X4MG II BLI kód SÚKL: 0144951
POR TBL MND 200X4MG II BLI kód SÚKL: 0144952
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144953
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144954
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144955

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a

vlhkem.

ZI: Montelukast Cintradol 4 mg je indikován jako přídavná terapie k léčbě pacientů ve věku 2-5 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Cintradol 4 mg může být také alternativou k nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 2-5 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Cintradol 4 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 2 let věku, pokud u onemocnění dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST CINTRADOL 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/754/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Montelukastum natricum 5.19 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9,2-10,0 mm, s vyraženým "5" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL MND 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0144830
POR TBL MND 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0144956
POR TBL MND 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0144957
POR TBL MND 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0144958
POR TBL MND 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0144959
POR TBL MND 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0144960
POR TBL MND 140X5MG I BLI kód SÚKL: 0144961
POR TBL MND 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0144962
POR TBL MND 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0144963
POR TBL MND 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0144964
POR TBL MND 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0144965
POR TBL MND 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0144966
POR TBL MND 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0144967
POR TBL MND 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0144968
POR TBL MND 200X5MG II BLI kód SÚKL: 0144969
POR TBL MND 49X5MG BLI kód SÚKL: 0144970
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0144971
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0144972

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Cintradol 5 mg je indikován jako přídavná terapie k léčbě pacientů ve věku 6-14 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Cintradol 5 mg může být také alternativou k nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 6-14 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni

užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Cintradol 5 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 6 let věku, pokud u onemocnění dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST INVENT FARMA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/752/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Montelukastum natricum 10.38 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,7-8,5 mm, s vyraženým "10" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0144825

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0144866

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0144867

POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0144868

POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0144869

POR TBL FLM 140X10MG I BLI kód SÚKL: 0144870

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0144871

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0144872

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0144873

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0144874

POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0144875

POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0144876

POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0144877

POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0144878

POR TBL FLM 49X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144879

POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144880

POR TBL FLM 56X1X10MG BLI kód SÚKL: 0144881

POR TBL FLM 84X10MG II BLI kód SÚKL: 0172133

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Invent Farma je indikován jako přídavná terapie k léčbě pacientů od 15 let věku s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. U astmatiků, kde je přípravek předepsán k léčbě astmatu, může také tlumit příznaky sezónní alergické rýmy. Montelukast Invent Farma je také indikován k profylaxi astmatu, kde dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST INVENT FARMA 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/750/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

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

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 10,7-11,5 x 7,5-8,3 mm, s vyraženým "4" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL MND 7X4MG I BLI kód SÚKL: 0144823
POR TBL MND 14X4MG I BLI kód SÚKL: 0144834
POR TBL MND 28X4MG I BLI kód SÚKL: 0144835
POR TBL MND 56X4MG I BLI kód SÚKL: 0144836
POR TBL MND 98X4MG I BLI kód SÚKL: 0144837
POR TBL MND 140X4MG I BLI kód SÚKL: 0144838
POR TBL MND 10X4MG II BLI kód SÚKL: 0144839
POR TBL MND 20X4MG II BLI kód SÚKL: 0144840
POR TBL MND 28X4MG II BLI kód SÚKL: 0144841
POR TBL MND 30X4MG II BLI kód SÚKL: 0144842
POR TBL MND 50X4MG II BLI kód SÚKL: 0144843
POR TBL MND 100X4MG II BLI kód SÚKL: 0144844
POR TBL MND 200X4MG II BLI kód SÚKL: 0144845
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144846
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144847
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144848

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Invent Farma 4 mg je indikován jako přídatná terapie k léčbě pacientů ve věku 2-5 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Invent Farma 4 mg může být také alternativou k nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 2-5 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Invent Farma 4 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 2 let věku, pokud u onemocnění dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST INVENT FARMA 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/751/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Montelukastum natricum 5.19 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9,2-10,0 mm, s vyraženým "5" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL MND 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0144824
POR TBL MND 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0144849
POR TBL MND 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0144850
POR TBL MND 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0144851
POR TBL MND 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0144852
POR TBL MND 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0144853
POR TBL MND 140X5MG I BLI kód SÚKL: 0144854
POR TBL MND 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0144855
POR TBL MND 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0144856
POR TBL MND 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0144857

POR TBL MND 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0144858
POR TBL MND 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0144859
POR TBL MND 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0144860
POR TBL MND 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0144861
POR TBL MND 200X5MG II BLI kód SÚKL: 0144862
POR TBL MND 49X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144863
POR TBL MND 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144864
POR TBL MND 56X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144865

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Invent Farma 5 mg je indikován jako přídatná terapie k léčbě pacientů ve věku 6-14 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Invent Farma 5 mg může být také alternativou nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 6-14 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Invent Farma 5 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 6 let věku, pokud u onemocnění dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST VIKETO 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/758/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Montelukastum natricum 10.38 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,7-8,5 mm, s vyraženým "10" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL FLM 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0144828

POR TBL FLM 14X10MG I BLI kód SÚKL: 0144925

POR TBL FLM 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0144926

POR TBL FLM 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0144927

POR TBL FLM 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0144928

POR TBL FLM 140X10MG I BLI kód SÚKL: 0144929

POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0144930

POR TBL FLM 20X10MG II BLI kód SÚKL: 0144931

POR TBL FLM 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0144932

POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0144933

POR TBL FLM 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0144934

POR TBL FLM 90X10MG II BLI kód SÚKL: 0144935

POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0144936

POR TBL FLM 200X10MG II BLI kód SÚKL: 0144937

POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0144938

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0144939

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0144940

POR TBL FLM 84X10MG I BLI kód SÚKL: 0172136

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Viketo je indikován jako přídatná terapie k léčbě pacientů od 15 let věku s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. U astmatiků, kde je přípravek předepsán k léčbě astmatu, může také tlumit příznaky sezónní alergické rýmy. Montelukast Viketo je také indikován k profylaxi astmatu, kde dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST VIKETO 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/756/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

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

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety o rozměrech 10,7-11,5 x 7,5-8,3 mm, s vyraženým "4" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL MND 7X4MG I BLI kód SÚKL: 0144826
POR TBL MND 14X4MG I BLI kód SÚKL: 0144893
POR TBL MND 28X4MG I BLI kód SÚKL: 0144894
POR TBL MND 56X4MG I BLI kód SÚKL: 0144895
POR TBL MND 98X4MG I BLI kód SÚKL: 0144896
POR TBL MND 140X4MG I BLI kód SÚKL: 0144897
POR TBL MND 10X4MG II BLI kód SÚKL: 0144898
POR TBL MND 20X4MG II BLI kód SÚKL: 0144899
POR TBL MND 28X4MG II BLI kód SÚKL: 0144900
POR TBL MND 30X4MG II BLI kód SÚKL: 0144901
POR TBL MND 50X4MG II BLI kód SÚKL: 0144902
POR TBL MND 100X4MG II BLI kód SÚKL: 0144903
POR TBL MND 200X4MG II BLI kód SÚKL: 0144904
POR TBL MND 49X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144905
POR TBL MND 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144906
POR TBL MND 56X1X4MG BLI kód SÚKL: 0144907

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Viketo 4 mg je indikován jako přídatná terapie k léčbě pacientů ve věku 2-5 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Viketo 4 mg může být také alternativou k nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 2-5 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Viketo 4 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 2 let věku, pokud u onemocnění dominuje

bronchokonstrikce indukovaná námahou.

MONTELUKAST VIKETO 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/757/10-C

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

D: INVENT FARMA, S.L., SANT JOAN DESPÍ (BARCELONA), Španělsko

S: Montelukastum natricum 5.19 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 9,2-10,0 mm, s vyraženým "5" na jedné straně.

PA-AL-PVC /AL blistr (s označením dnů, bez označení, jednodávkové).

B: POR TBL MND 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0144827
POR TBL MND 14X5MG I BLI kód SÚKL: 0144908
POR TBL MND 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0144909
POR TBL MND 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0144910
POR TBL MND 84X5MG I BLI kód SÚKL: 0144911
POR TBL MND 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0144912
POR TBL MND 140X5MG I BLI kód SÚKL: 0144913
POR TBL MND 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0144914
POR TBL MND 20X5MG II BLI kód SÚKL: 0144915
POR TBL MND 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0144916
POR TBL MND 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0144917
POR TBL MND 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0144918
POR TBL MND 90X5MG II BLI kód SÚKL: 0144919
POR TBL MND 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0144920
POR TBL MND 200X5MG II BLI kód SÚKL: 0144921
POR TBL MND 49X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144922
POR TBL MND 50X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144923
POR TBL MND 56X1X5MG BLI kód SÚKL: 0144924

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 30

ZS: Uchovávejte v blistru a blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

ZI: Montelukast Viketo 5 mg je indikován jako přídavná terapie k léčbě pacientů ve věku 6-14 let s lehkým až středně těžkým perzistentním astmatem, kteří jsou nedostatečně kontrolováni inhalačními kortikosteroidy i krátkodobě působícími beta agonisty užívanými podle potřeby. Montelukast Viketo 5 mg může být také alternativou nízkým dávkám inhalovaných kortikosteroidů pro děti ve věku 6-14 let s lehkým přetrvávajícím astmatem, u nichž v poslední době nedošlo k závažným astmatickým záchvatům vyžadujícím nasazení perorálních kortikosteroidů, a kteří nejsou schopni užívat inhalované kortikosteroidy (viz bod 4.2). Montelukast Viketo 5 mg je také indikován k profylaxi astmatu od 6 let věku, pokud u onemocnění dominuje bronchokonstrikce indukovaná námahou.

RABEPRAZOL ACTAVIS 10 mg

09/823/10-C

DR: OE RP: GB

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

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

PP: Růžové elipsovité bikonvexní potahované tablety.

1) AL-OPA- PVC/AL blistr
2) HDPE lahvička s LDPE uzávěrem obsahujícím vysoušedlo
B: POR TBL ENT 7X10MG BLI kód SÚKL: 0152987
POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0152988
POR TBL ENT 20X10MG BLI kód SÚKL: 0152989
POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0152990
POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0152991
POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0152992
POR TBL ENT 60X10MG BLI kód SÚKL: 0152993
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0152994
POR TBL ENT 100X10MG BLI kód SÚKL: 0152995
POR TBL ENT 30X10MG TBC kód SÚKL: 0152996
POR TBL ENT 100X10MG TBC kód SÚKL: 0152997
POR TBL ENT 250X10MG TBC kód SÚKL: 0152998
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC04
PE: 18
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: K léčbě duodenálního a benigního žaludečního vředu, k léčbě gastroezofageální refluxní nemoci, Zollinger- Elisonova syndromu a k eradikaci H.pylori.

RABEPRAZOL ACTAVIS 20 mg

09/824/10-C

DR: OE RP: GB
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Rabeprazolum natricum 20 mg
(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)
PP: Žluté elipsovité bikonvexní potahované tablety.
1) AL- OPA- PVC/AL blistr
2) HDPE lahvička s LDPE uzávěrem obsahujícím vysoušedlo
B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0152999
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153000
POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0153001
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153002
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153003
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153004
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0153005
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153006
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0153007
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0153008
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0153009
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0153010
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC04
PE: 18
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby

byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: K léčbě aktivního duodenálního a benigního žaludečního vředu, k léčbě gastroezofageální refluxní nemoci , Zollinger-Elisonova syndromu a k eradikaci H.pylori.
