

BITAMMON 1 g/0,5 g

15/747/10-C

DR: S

D: BIOTIKA A.S., SLOVENSKÁ LUPČA, Slovenská republika

S: Ampicillinum natricum 1.063 g

(odp. Ampicillinum 1 g)

Sulbactamum natricum 547 mg

(odp. Sulbactamum 500 mg)

PP: Bílý až krémový prášek charakteristické vůně.

Zapertlovaná injekční lahvička z bezbarvého skla typu III, pryžová chlorobutylová zátka, hliníkový kryt.

B: INJ+INF PLV SOL 1X1.5GM VIA kód SÚKL: 0049841

INJ+INF PLV SOL 10X1.5GM VIA kód SÚKL: 0049842

INJ+INF PLV SOL 50X1.5GM VIA kód SÚKL: 0049843

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR01

PE: 24

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

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

Po rekonstituci musí být přípravek spotřebován ihned po naředění.

ZI: Tento léčivý přípravek není lékem volby. Je indikován u infekcí vyvolaných bakteriemi, které jsou citlivé na přípravek BITAMMON a rezistentní na ampicilin v monoterapii:

- infekce horních a dolních cest dýchacích
- infekce horních a dolních močových cest včetně infekcí ledvin
- intraabdominální infekce
- infekce pohlavních orgánů
- infekce kůže a měkkých tkání
- perioperační profylaxe těžkých infekcí po intraabdominálních chirurgických výkonech.

Je třeba řídit se oficiálními pokyny ohledně správného používání antibakteriálních přípravků.

CLOPIDOGREL INVENT FARMA 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY 16/728/10-C

DR: OC RP: 98/069/001B-EU1

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

S: Clopidogreli sulfas 97.86 mg

(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety.

1. PA/Al/PVC/Al blistr, papírová skládačka.

2. PA/Al/PVC/Al perforovaný jednodávkový blistr, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 7X75MG BLI kód SÚKL: 0157902

POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0157903

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0157904

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0157905

POR TBL FLM 50X1X75MG BLI kód SÚKL: 0157906

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0157907

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0157908

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0157909

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: K prevenci atherotrombotických příhod u dospělých pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií. U pacientů s akutním koronárním syndromem : bez ST elevace v kombinaci kyselinou acetylsalicylovou (ASA). Akutní i.m s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů.

EXEMESTAN ACTAVIS 25 mg

44/724/10-C

DR: O RP: 44/005/01-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Exemestanum 25 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s jednotným vzhledem a neporušenými okraji.

Al/PVC blistr.

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0156910

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0156911

POR TBL FLM 40X25MG BLI kód SÚKL: 0156914

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0156915

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0156916

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0156917

IS: Cytostatica

ATC: L02BG06

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba invazivního časného karcinomu prsu s pozitivními estrogenovými receptory u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen po přirozeně vzniklé nebo uměle navozené menopauze s progresí onemocnění po léčbě samotným antiestrogenem.

NORIFAZ 35 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/585/10-C

DR: O RP: 87/090/03-C

D: ZAKLAD FARMACEUTYCZNY ADAMED PHARMA S.A., KSAWERÓW, Polsko

S: Natrii risedronas dihemihydricus 40.17 mg

(odp. Natrii risedronas 35 mg)

(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0161580

POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0161581

POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0161582

IS: Varia

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika fraktury proximálního konce femuru (viz bod 5.1). Léčba osteoporózy u mužů se zvýšeným rizikem fraktur (viz bod 5.1).

SILDEREC 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/713/10-C

DR: OC RP: 98/077/015-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafilu citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL100" na jedné straně".
PVC-PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0148001
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0148002
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0148003
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0148004

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.
Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.**SILDEREC 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

83/711/10-C

DR: OC RP: 98/077/013-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafilu citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL25" na jedné straně".
PVC-PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0147993
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0147994
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0147995
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0147996

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.
Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.**SILDEREC 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY**

83/712/10-C

DR: OC RP: 98/077/014-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafilu citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL50" na jedné straně".
PVC-PVDC/Al blistr.B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0147997
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0147998
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0147999
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0148000

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.

SILFELDREM 100 mg

83/710/10-C

DR: OC RP: 98/077/015-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafil citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL100" na jedné straně.
PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0148020
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0148021
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0148022
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0148023

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.

SILFELDREM 25 mg

83/708/10-C

DR: OC RP: 98/077/013-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafil citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL25" na jedné straně.
PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0148012
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0148013
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0148014
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0148015

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.

SILFELDREM 50 mg

83/709/10-C

DR: OC RP: 98/077/014-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Sildenafil citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "SL50" na jedné straně".
PVC-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0148016
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0148017
POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0148018
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0148019

IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.
Pro dosažení účinku přípravku Silderec je nezbytné sexuální dráždění.

SINOMENORM 10 mg

09/677/10-C

DR: O RP: 09/113/92-A/C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Omeprazolom 10 mg
PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy velikost č. 3 obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.
1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr
2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel)

B: POR CPS ETD 7X10MG BLI kód SÚKL: 0157428
POR CPS ETD 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157429
POR CPS ETD 15X10MG BLI kód SÚKL: 0157430
POR CPS ETD 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157431
POR CPS ETD 30X10MG BLI kód SÚKL: 0157432
POR CPS ETD 50X10MG BLI kód SÚKL: 0157433
POR CPS ETD 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157434
POR CPS ETD 60X10MG BLI kód SÚKL: 0157435
POR CPS ETD 90X10MG BLI kód SÚKL: 0157436
POR CPS ETD 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157437
POR CPS ETD 100X10MG BLI kód SÚKL: 0157438
POR CPS ETD 140X10MG BLI kód SÚKL: 0157439
POR CPS ETD 280X10MG BLI kód SÚKL: 0157440
POR CPS ETD 500X10MG BLI kód SÚKL: 0157441
POR CPS ETD 5X10MG TBC kód SÚKL: 0157442
POR CPS ETD 7X10MG TBC kód SÚKL: 0157443
POR CPS ETD 14X10MG TBC kód SÚKL: 0157444
POR CPS ETD 15X10MG TBC kód SÚKL: 0157445
POR CPS ETD 28X10MG TBC kód SÚKL: 0157446
POR CPS ETD 30X10MG TBC kód SÚKL: 0157447
POR CPS ETD 50X10MG TBC kód SÚKL: 0157448
POR CPS ETD 56X10MG TBC kód SÚKL: 0157449
POR CPS ETD 60X10MG TBC kód SÚKL: 0157450
POR CPS ETD 90X10MG TBC kód SÚKL: 0157451
POR CPS ETD 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157452

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC01
PE: 36, lahvička-3 měsíce po otevření

- ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.
HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí. Po použití uzávěr pevně dotáhněte.
- ZI: Dospělí: Léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů (včetně vředů souvisejících s podáváním NSAID), eradikace H.pylori u pacientů s peptickými vředy, refluxní esofagitida, symptomatická gastroezofageální refluxní choroba, Zollinger-Ellisonův syndrom. Děti od 1 roku věku a s hmotností nad 10 kg: Refluxní esofagitida, gastroesofageální refluxní choroba. Děti od 4 let a dospívající: Duodenální vředy zapříčiněné H. pylori.

SINOMENORM 20 mg

09/678/10-C

DR: O RP: 09/113/92-B/C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Omeprazolom 20 mg

PP: Neprůhledná tobolka žluté barvy velikost č. 2 obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) HDPE lahvička, PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel)

- B: POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0157453
POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157454
POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0157455
POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157456
POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0157457
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0157458
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157459
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0157460
POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0157461
POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157462
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0157463
POR CPS ETD 140X20MG BLI kód SÚKL: 0157464
POR CPS ETD 280X20MG BLI kód SÚKL: 0157465
POR CPS ETD 500X20MG BLI kód SÚKL: 0157466
POR CPS ETD 5X20MG TBC kód SÚKL: 0157467
POR CPS ETD 7X20MG TBC kód SÚKL: 0157468
POR CPS ETD 14X20MG TBC kód SÚKL: 0157469
POR CPS ETD 15X20MG TBC kód SÚKL: 0157470
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0157471
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0157472
POR CPS ETD 50X20MG TBC kód SÚKL: 0157473
POR CPS ETD 56X20MG TBC kód SÚKL: 0157474
POR CPS ETD 60X20MG TBC kód SÚKL: 0157475
POR CPS ETD 90X20MG TBC kód SÚKL: 0157476
POR CPS ETD 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157477

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36, lahvička-3 měsíce po otevření

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn

před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Po použití uzávěr pevně dotáhněte.

ZI: Dospělí: Léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů (včetně vředů souvisejících s podáváním NSAID), eradikace H.pylori u pacientů s peptickými vředy, refluxní esofagitida, symptomatická gastroezofageální refluxní choroba, Zollinger-Ellisonův syndrom. Děti od 1 roku věku a s hmotností nad 10 kg: Refluxní esofagitida, gastroesofageální refluxní choroba. Děti od 4 let a dospívající: Duodenální vředy zapříčiněné H. pylori.

SINOMENORM 40 mg

09/679/10-C

DR: OE RP: NL

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Omeprazolom 40 mg

PP: Neprůhledná tobolka modro-bílá, velikost č. 0 obsahující téměř bílé až krémově bílé kulaté mikrogranule.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) HDPE lahvička, bílý PP uzávěr s vloženým vysoušedlem (silikagel)

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0157478
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0157479
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0157480
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0157481
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0157482
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0157483
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0157484
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0157485
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0157486
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0157487
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0157488
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0157489
POR CPS ETD 280X40MG BLI kód SÚKL: 0157490
POR CPS ETD 500X40MG BLI kód SÚKL: 0157491
POR CPS ETD 5X40MG TBC kód SÚKL: 0157492
POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0157493
POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0157494
POR CPS ETD 15X40MG TBC kód SÚKL: 0157495
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0157496
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0157497
POR CPS ETD 50X40MG TBC kód SÚKL: 0157498
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0157499
POR CPS ETD 60X40MG TBC kód SÚKL: 0157500
POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0157501
POR CPS ETD 100X40MG TBC kód SÚKL: 0157502

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC01

PE: 36, lahvička-3 měsíce po otevření

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

OPA-ALU-PVC/ALU blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

HDPE lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn

před vlhkostí. Po použití uzávěr pevně dotáhněte.

ZI: Dospělí: Léčba a prevence žaludečních a duodenálních vředů (včetně vředů souvisejících s podáváním NSAID), eradikace H.pylori u pacientů s peptickými vředy, refluxní esofagitida, symptomatická gastroezofageální refluxní choroba, Zollinger-Ellisonův syndrom. Děti od 1 roku věku a s hmotností nad 10 kg: Refluxní esofagitida, gastroesofageální refluxní choroba. Děti od 4 let a dospívající: Duodenální vředy zapříčiněné H. pylori.

TELMISARTAN-RATIOPHARM 80 mg

58/725/10-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al-Al blistr.

HDPE lahvička s bílým šroubovacím uzávěrem (PP).

B: POR TBL NOB 7X80MG BLI kód SÚKL: 0147978
POR TBL NOB 10X80MG BLI kód SÚKL: 0147979
POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0147980
POR TBL NOB 20X80MG BLI kód SÚKL: 0147981
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0147982
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0147983
POR TBL NOB 50X80MG BLI kód SÚKL: 0147984
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0147985
POR TBL NOB 60X80MG BLI kód SÚKL: 0147986
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0147987
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0147988
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0147989
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0147990
POR TBL NOB 100X80MG TBC kód SÚKL: 0147991
POR TBL NOB 500X80MG TBC kód SÚKL: 0147992

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Lahvička po prvním otevření použitelnost 6 měsíců.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.
Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů s :
Manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemická choroba srdeční v anamnéze, cévní mozková příhoda nebo ischemická choroba periferních tepen) nebo Diabetes mellitus typu 2 s dokumentovaným orgánovým poškozením.

TULIP 40 mg

31/726/10-C

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

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Atorvastatinum calcicum 41.36 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 40" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0148303
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0148304
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148305
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148306
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148307
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0148308
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148309
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148310

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

TULIP 80 mg

31/727/10-C

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

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Atorvastatinum calcicum 82.72 mg
(odp. Atorvastatinum 80 mg)

PP: Světle žluté, skvrnité, lesklé, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "HLA 80" na jedné straně.

Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0148311
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0148312
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0148313
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148314
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0148315
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0148316
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0148317
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148318

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.
