

ARMOTRAZ 1 mg

44/981/10-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

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

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety, hladké na obou stranách.
PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X1MG BLI kód SÚKL: 0121236

POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0122981

POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0122982

POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0122983

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. U pacientek s negativními estrogenovými receptory nebyla účinnost léčiva prokázána, pokud v předešlé době nereagovaly pozitivně na tamoxifen.

Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory.

Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, které již jsou adjuvantně léčeny 2-3 roky tamoxifenem.

ASOLFENA 10 mg

73/1000/10-C

DR: O RP: 73/067/05-C

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

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)PP: Růžově-bílá, kulatá, mírně konvexní potahovaná tableta se zkosenými hranami.
1. PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička
2. HDPE lahev, PP víčko

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0161596

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0161597

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0161598

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0161599

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0161600

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0161601

POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0161602

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 24, HDPE lahvička po otevření 3 měsíce

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a urgencye u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

ASOLFENA 5 mg

73/999/10-C

DR: O RP: 73/066/05-C

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

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Bílá, kulatá, mírně konvexní potahovaná tableta se zkosenými hranami.

1. PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička
2. HDPE lahvička, PP víčko.
B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0161589
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0161590
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0161591
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0161592
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0161593
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0161594
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0161595
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 24, HDPE lahvička po otevření 3 měsíce
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a
urgence u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

BICALUTAMID KABI 50 mg

44/1035/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C
D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., BORDON, HAMPSHIRE, Velká Británie
S: Bicalutamidum 50 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
Průhledný PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0122986
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0122987
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0122988
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0122989
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0122990
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0122991
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0122992
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0165668
IS: Cytostatica
ATC: L02BB03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu
uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

BUDFOR 100 MIKROGRAMŮ/6 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1009/10-C

DR: OK
D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko
S: Budesonidum 4.8 mg
Formoteroli fumaras dihydricus 0.27 mg
PP: Bílý prášek.
Budfor je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s
červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE,
LDPE, LLDPE, PBT).
B: INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165783
INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165784
INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165785
INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165786

INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165787
INH PLV 120DÁV IHL kód SÚKL: 0165788
INH PLV 2X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165789
INH PLV 3X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165790
INH PLV 10X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165791
INH PLV 18X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165792

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Bronchiální astma. Budfor je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta2-sympatomimetiky nebo
- pacienti již dobře kontrolováni kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta2 sympatomimetika.

Poznámka: Budfor 100 mikrogramů/6 mikrogramů/inhalace není vhodný pro pacienty s těžkým astmatem.

BUDFOR 200 MIKROGRAMŮ/6 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1010/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Budesonidum 9.6 mg
Formoteroli fumaras dihydricus 0.27 mg

PP: Bílý prášek.

Budfor je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE, LDPE, LLDPE, PBT).

B: INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165793
INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165794
INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165795
INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165796
INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165797
INH PLV 120DÁV IHL kód SÚKL: 0165798
INH PLV 2X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165799
INH PLV 3X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165800
INH PLV 10X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165801
INH PLV 18X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165802

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Bronchiální astma Budfor je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta2-sympatomimetiky nebo

- pacienti již dobře kontrolovaní kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta2-sympatomimetika. Chronická obstrukční plicní nemoc (CHOPN) Symptomatická léčba pacientů s těžkou chronickou obstrukční plicní nemocí (FEV1 50 % normální předpovědní hodnoty) a s anamnézou opakovaných exacerbací, u kterých přetrvávají významné klinické příznaky nemoci při pravidelné léčbě dlouhodobě působícími bronchodilatátory.

BUDFOR 400 MIKROGRAMŮ/12 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1011/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Budesonidum 19.2 mg

Formoteroli fumaras dihydricus 0.54 mg

PP: Bílý prášek.

Budfor je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE, LDPE, LLDPE, PBT).

B: INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165803

INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165804

INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165805

INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165806

INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165807

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Bronchiální astma. Budfor je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta 2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta 2-sympatomimetiky, nebo
- pacienti již dobře kontrolovaní kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta 2-sympatomimetika. Chronická obstrukční plicní nemoc (CHOPN). Symptomatická léčba pacientů s těžkou chronickou obstrukční plicní nemocí (FEV1 50 % normální předpovědní hodnoty) a s anamnézou opakovaných exacerbací, u kterých přetrvávají významné klinické příznaky nemoci při pravidelné léčbě dlouhodobě působícími bronchodilatátory.

EDOFLO 100 MIKROGRAMŮ/6 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1012/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Budesonidum 9.6 mg

Formoteroli fumaras dihydricus 0.54 mg

PP: Bílý prášek.

Edoflo je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE, LDPE, LLDPE, PBT).

B: INH PLV 120DÁV IHL kód SÚKL: 0165778

INH PLV 2X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165779

INH PLV 3X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165780

INH PLV 10X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165781

INH PLV 18X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165782

INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165808

INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165809

INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165810

INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165811

INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165812

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Bronchiální astma Edoflo je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta2-sympatomimetiky nebo
- pacienti již dobře kontrolováni kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta2 sympatomimetika.

Poznámka: Budfor 100 mikrogramů/6 mikrogramů/inhalace není vhodný pro pacienty s těžkým astmatem.

EDOFLO 200 MIKROGRAMŮ/6 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1013/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Budesonidum 9.6 mg

Formoteroli fumaras dihydricus 0.27 mg

PP: Bílý prášek.

Edoflo je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE, LDPE, LLDPE, PBT).

B: INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165813

INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165814

INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165815

INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165816

INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165817

INH PLV 120DÁV IHL kód SÚKL: 0165818

INH PLV 2X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165819

INH PLV 3X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165820

INH PLV 10X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165821

INH PLV 18X120DÁV IHL kód SÚKL: 0165822

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Bronchiální astma Edoflo je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle

- potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta2-sympatomimetiky nebo
- pacienti již dobře kontrolovaní kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta2-sympatomimetika. Chronická obstrukční plicní nemoc (CHOPN) Symptomatická léčba pacientů s těžkou chronickou obstrukční plicní nemocí (FEV1 50 % normální předpovědní hodnoty) a s anamnézou opakovaných exacerbací, u kterých přetrvávají významné klinické příznaky nemoci při pravidelné léčbě dlouhodobě působícími bronchodilatátory.

EDOFLO 400 MIKROGRAMŮ/12 MIKROGRAMŮ INHALACE 14/1014/10-C

DR: OK

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Budesonidum 19.2 mg

Formoteroli fumaras dihydricus 0.54 mg

PP: Bílý prášek.

Edoflo je nádechem aktivovaný vícedávkový práškový inhalátor. Inhalátor je bílý s červenou otočnou rukojetí. Inhalátor je vyroben z různých plastů (PP, PC, HDPE, LDPE, LLDPE, PBT).

B: INH PLV 60DÁV IHL kód SÚKL: 0165823

INH PLV 2X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165824

INH PLV 3X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165825

INH PLV 10X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165826

INH PLV 18X60DÁV IHL kód SÚKL: 0165827

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03AK07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Inhalátor dobře uzavírejte, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Edoflo je indikován k pravidelné léčbě pacientů s bronchiálním astmatem, u kterých je vhodné použití kombinované léčby (inhalační kortikoid a dlouhodobě působící beta2-sympatomimetikum), tj.:

- pacienti, kteří nejsou adekvátně kontrolováni inhalačními kortikoidy a "podle potřeby" podávanými krátkodobě působícími beta2-sympatomimetiky nebo
- pacienti již dobře kontrolovaní kombinací inhalačního kortikoidu a dlouhodobě působícího beta2 sympatomimetika. Chronická obstrukční plicní nemoc (CHOPN) Symptomatická léčba pacientů s těžkou chronickou obstrukční plicní nemocí (FEV1 50 % normální předpovědní hodnoty) a s anamnézou opakovaných exacerbací, u kterých přetrvávají významné klinické příznaky nemoci při pravidelné léčbě dlouhodobě působícími bronchodilatátory.

ESPROLAN 10 mg

30/1020/10-C

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

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg

(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé oválné (9x5 mm) bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVdC/Al blistr

2. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0157917

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0157918

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0157919
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0157920
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0157921
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0157922

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

ESPROLAN 20 mg

30/1021/10-C

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

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Escitaloprami oxalas 25.56 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé oválné (12x6,5 mm) bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/PE/PVdC/Al blistr

2. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0157923
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0157924
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0157925
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0157926
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0157927
POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0157928

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

ESPROLAN 5 mg

30/1019/10-C

DR: O RP: 30/275/02-C

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Escitaloprami oxalas 6.39 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

1. PVC/PE/PVdC/Al blistr

2. HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0157911
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0157912
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0157913
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0157914
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0157915

POR TBL FLM 200X5MG TBC kód SÚKL: 0157916

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 18-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií či bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsesivně kompulzivní poruchy.

FILDLATA 100 mg

83/1007/10-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

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

PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým nápisem "SL100" na jedné straně.
PVC-PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0166435
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0166436
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0166437
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0166438

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 Fildlata je nezbytné sexuální dráždění.

FILDLATA 25 mg

83/1005/10-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

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

PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým nápisem "SL25" na jedné straně.
PVC-PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0166427
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0166428
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0166429
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0166430

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 Fildlata je nezbytné sexuální dráždění.

FILDLATA 50 mg

83/1006/10-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

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

PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým nápisem "SL50" na jedné straně.

PVC-PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0166431

POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0166432

POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0166433

POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0166434

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 Fildlata je nezbytné sexuální dráždění.

GARION 2,5 mg

44/958/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C

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

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Tmavě žluté mírně bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "LZ 2.5" na jedné straně a "G" na druhé straně.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145718

IS: Cytostatica0

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

GASTRONORM 20 mg

09/1047/10-C

DR: OC RP: 09/517/001-EU1

D: M.R.PHARMA GMBH, ELMSHORN, Německo

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.575 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Žlutá oválná tableta.

1.OPA/Al/PVC - Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem s vysoušedlem

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158225

POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0158226

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158227
POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0158230
POR TBL ENT 10X20MG TBC kód SÚKL: 0158231
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0158232

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 48-blistr, 36-lahvička

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření lahvičky spotřebujte léčivý přípravek do 3 měsíců.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá léčba refluxních příznaků (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých

IRBEZYD COMBI 150 mg/12,5 mg

58/996/10-C

DR: OC RP: 98/086/011-015 EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Irbesartanum 150 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oválné bikonvexní potahované tablety světle růžové barvy o velikosti 13,5 mm x 6,5 mm.

PVC-PCTFE/Al blistry.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0156371

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0156372

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

IRBEZYD COMBI 300 mg/12,5 mg

58/997/10-C

DR: OC RP: 98/086/016-020 EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Irbesartanum 300 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oválné bikonvexní potahované tablety světle růžové barvy o velikosti 13,5 mm x 6,5 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

PVC-PCTFE/AL blistry.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0156373

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0156374

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

IRBEZYD COMBI 300 mg/25 mg

58/998/10-C

DR: OC RP: 98/086/023-028 EU1

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
PolskoS: Irbesartanum 300 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mgPP: Oválné bikonvexní potahované tablety tmavě růžové barvy o velikosti 17 mm x 8 mm s
půlicí rýhou na jedné straně.Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení
dávky.

PVC-PCTFE/Al blistry.

B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0156375

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0156376

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze

LEFLUNOMID SANDOZ 10 mg

29/1042/10-C

DR: OC RP: 99/118/001-EU1

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

S: Leflunomidum 10 mg

PP: Bílá až bělavě kulatá potahovaná tableta o průměru asi 6mm.

40ml lahvička se širokým hrdlem z HDPE s PP šroubovacím uzávěrem s vysoušedlem
(bílý silikagel) obsahující 10,15,20,28,30,42,50,56,60,90,98 nebo 100 potahovaných
tablet.

B: POR TBL FLM 15X10MG TBC kód SÚKL: 0122984

POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0158893

POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0158894

POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0158895

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0158896

POR TBL FLM 42X10MG TBC kód SÚKL: 0158897

POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0158898

POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0158899

POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0158900

POR TBL FLM 90X10MG TBC kód SÚKL: 0158901

POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0158902

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0158903

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

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

ZI: Přípravek Leflunomid Sandoz je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní
revmatoidní artritidou jako tzv. "chorobu-modifikující" antirevmatikum (disease
modifying antirheumatic drug - DMARD) a aktivní psoriatickou artritidou.**LEFLUNOMID SANDOZ 20 mg**

29/1043/10-C

DR: OC RP: 99/118/005-EU1

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Leflunomidum 20 mg
PP: Bílá až bělavě kulatá potahovaná tableta o průměru asi 8mm a s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
40ml lahvička se širokým hrdlem z HDPE s PP šroubovacím uzávěrem s vysoušedlem (bílý silikagel) obsahující 10,15,20,28,30,42,50,56,60,90,98 nebo 100 potahovaných tablet.
B: POR TBL FLM 15X20MG TBC kód SÚKL: 0122985
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0158904
POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0158905
POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0158906
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0158907
POR TBL FLM 42X20MG TBC kód SÚKL: 0158908
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0158909
POR TBL FLM 56X20MG TBC kód SÚKL: 0158910
POR TBL FLM 60X20MG TBC kód SÚKL: 0158911
POR TBL FLM 90X20MG TBC kód SÚKL: 0158912
POR TBL FLM 98X20MG TBC kód SÚKL: 0158913
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0158914
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: L04AA13
PE: 24
ZS: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Přípravek Leflunomid Sandoz je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. "chorobu-modifikující" antirevmatikum (disease modifying antirheumatic drug - DMARD) a aktivní psoriatickou artritidou.

LETMYLAN 2,5 mg

44/959/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Tmavě žluté mírně bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "LZ 2.5" na jedné straně a "G" na druhé straně.
1. PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička
2. HDPE lahvička s PP víčkem
B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145684
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145685
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145686
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145687
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145688
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145689
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145690
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145691
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145692
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145693
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145694
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145695
POR TBL FLM 112X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145696
POR TBL FLM 120X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145697
POR TBL FLM 180X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145698

POR TBL FLM 200X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145699
POR TBL FLM 500X2.5MG BLI kód SÚKL: 0145700
POR TBL FLM 7X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145701
POR TBL FLM 10X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145702
POR TBL FLM 14X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145703
POR TBL FLM 20X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145704
POR TBL FLM 28X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145705
POR TBL FLM 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145706
POR TBL FLM 56X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145707
POR TBL FLM 60X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145708
POR TBL FLM 84X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145709
POR TBL FLM 90X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145710
POR TBL FLM 98X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145711
POR TBL FLM 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145712
POR TBL FLM 112X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145713
POR TBL FLM 120X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145714
POR TBL FLM 180X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145715
POR TBL FLM 200X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145716
POR TBL FLM 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0145717

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

LOXANTO 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/1017/10-C

DR: O RP: 09/380/00-C

D: M.R.PHARMA GMBH, ELMSHORN, Německo

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.575 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Žlutá oválná tableta.

1. OPA/Al/PVC - Al blistry obsahující 7 nebo 14 enterosolventních tablet
2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem s vysoušedlem obsahující 7 nebo 14 enterosolventních tablet

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158221

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158222

POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0158223

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0158224

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 48-blistr, 36-lahvička

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření lahvičky spotřebujte léčivý přípravek do 3 měsíců.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá léčba refluxních příznaků (např.pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých

MONTELUCAST HELM 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 14/1041/10-C

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

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Čtvercové bikonvexní béžové tablety s vyraženým MOK10 na jedné straně a PDH471 na straně druhé.

Polyamid/PVC/Al blistry v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0147767
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0147768
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147769
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147770
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147771
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147772
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0147773

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu jako přídatná terapie u pacientů s mírným až středně závažným přetrvávajícím astmatem. Profylaxe astmatu, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTELUCAST HELM 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY 14/1040/10-C

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

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s vyraženým MOK 4 na jedné straně a PHD471 na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistry v papírové krabičce

B: POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0147753
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0147754
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0147755
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0147756
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0147757
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0147758
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0147759

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu, jako přídatná léčba u dětí od 2 do 5 let s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním kortikosteroidům pro děti od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání

kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu u dětí od 2 let a starších, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTELUCAST HELM 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/1039/10-C

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

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety s vyraženým MOK 5 na jedné straně a PHD471 na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistry v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0147760
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0147761
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147762
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147763
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147764
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0147765
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0147766

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu jako přídavná terapie u pacientů s mírným až středně závažným přetrvávajícím astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním kortikosteroidům pro pacienty s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTEXAL 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/1038/10-C

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

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

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)

PP: Čtvercové bikonvexní béžové tablety s vyraženým MOK10 na jedné straně a PDH471 na straně druhé.

Polyamid/PVC/Al blistry v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0147830
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0147831
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147832
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147833
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147834
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147835
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0147836

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba astmatu jako přídatná terapie u pacientů s mírným až středně závažným přetrvávajícím astmatem. Profylaxe astmatu, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTEXAL 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/1036/10-C

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

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

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s vyraženým MOK 4 na jedné straně a PHD471 na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistry v papírové krabičce

B: POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0147816
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0147817
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0147818
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0147819
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0147820
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0147821
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0147822

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu, jako přídatná léčba u dětí od 2 do 5 let s mírným až středně těžkým perzistentním astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním kortikosteroidům pro děti od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu u dětí od 2 let a starších, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTEXAL 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/1037/10-C

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

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

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety s vyraženým MOK 5 na jedné straně a PHD471 na straně druhé.

OPA/Al/PVC/Al blistry v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0147823
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0147824
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147825
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147826
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147827
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0147828
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0147829

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba astmatu jako přídavná terapie u pacientů s mírným až středně závažným přetrvávajícím astmatem. Alternativní léčba k nízkodávkovým inhalačním kortikosteroidům pro pacienty s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v anamnéze, kteří by vyžadovali perorální užívání kortikosteroidů, a u kterých bylo zjištěno, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu, při kterém je převažující složkou bronchokonstrikce vyvolaná tělesnou námahou.

MONTULIND

14/1004/10-C

- DR: O RP: 14/351/99-C
D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Běžové čtvercové bikonvexní tablety s vyraženým M na jedné straně.
Blistr (OPA-AL-PVC/AL)
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147007
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147008
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0147009
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0147010
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0147011
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0147012
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0147013
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0147014
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0147015
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03

PE: 36

- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba astmatu jako doplňková léčba u pacientů ve věku 15 let a starších s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem. Profylaxe astmatu u pacientů ve věku 15 let a starších, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MOPROC 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TVRDÉ TOBOLKY 09/1015/10-C

- DR: OW RP: 09/077/01-C
D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie
S: Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21.69 mg
(odp. Esomeprazolom 20 mg)
PP: Tobolka s neprůhledným žlutým víčkem a neprůhledným bílým tělem, s černým potiskem "20 mg" jak na víčku, tak na těle.
Tobolka obsahuje téměř bílé až šedavé kulaté mikrogranule.
1) PA-ALU-PVC/ALU blistr
2) HDPE lahvička obsahující silikagel, uzavřená bílým PP uzávěrem. Otevření lahvičky je indikováno porušením ALU těsnicí fólie.
B: POR CPS ETD 3X20MG BLI kód SÚKL: 0166044
POR CPS ETD 7X20MG BLI kód SÚKL: 0166045
POR CPS ETD 14X20MG BLI kód SÚKL: 0166046
POR CPS ETD 15X20MG BLI kód SÚKL: 0166047
POR CPS ETD 25X20MG BLI kód SÚKL: 0166048
POR CPS ETD 28X20MG BLI kód SÚKL: 0166049

POR CPS ETD 30X20MG BLI kód SÚKL: 0166050
POR CPS ETD 50X20MG BLI kód SÚKL: 0166051
POR CPS ETD 56X20MG BLI kód SÚKL: 0166052
POR CPS ETD 60X20MG BLI kód SÚKL: 0166053
POR CPS ETD 90X20MG BLI kód SÚKL: 0166054
POR CPS ETD 98X20MG BLI kód SÚKL: 0166055
POR CPS ETD 100X20MG BLI kód SÚKL: 0166056
POR CPS ETD 140X20MG BLI kód SÚKL: 0166057
POR CPS ETD 28X20MG TBC kód SÚKL: 0166058
POR CPS ETD 30X20MG TBC kód SÚKL: 0166059
POR CPS ETD 90X20MG TBC kód SÚKL: 0166060
POR CPS ETD 98X20MG TBC kód SÚKL: 0166061

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

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

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

ZI: Refluxní choroba jícnu, eradikace *H. pylori*, prevence a léčba vředů v souvislosti s dlouhodobým podáváním NSAID, prevence opětovného krvácení z žaludečních vředů jako pokračování i.v. léčby, Zollinger-Ellisonův syndrom.

MOPROC 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TVRDÉ TOBOLKY 09/1016/10-C

DR: OW RP: 09/078/01-C

D: ETHYPHARM, SAINT-CLOUD CEDEX, Francie

S: Esomeprazolium magnesicum dihydricum 43.37 mg
(odp. Esomeprazolium 40 mg)

PP: Tobolka s neprůhledným žlutým víčkem a neprůhledným žlutým tělem, s černým potiskem "40 mg" jak na víčku, tak na těle.

Tobolka obsahuje téměř bílé až šedavé kulaté mikrogranule.

1) PA-ALU-PVC/ALU blistr

2) HDPE lahvička obsahující silikagel, uzavřená bílým PP uzávěrem. Otevření lahvičky je indikováno porušením ALU těsnící fólie.

B: POR CPS ETD 3X40MG BLI kód SÚKL: 0166062
POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0166063
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0166064
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0166065
POR CPS ETD 25X40MG BLI kód SÚKL: 0166066
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0166067
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166068
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0166069
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166070
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166071
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0166072
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0166073
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166074
POR CPS ETD 140X40MG BLI kód SÚKL: 0166075
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0166076
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0166077

POR CPS ETD 90X40MG TBC kód SÚKL: 0166078

POR CPS ETD 98X40MG TBC kód SÚKL: 0166079

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

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

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

ZI: Refluxní choroba jícnu, eradikace H. pylori, prevence a léčba vředů v souvislosti s dlouhodobým podáváním NSAID, prevence opětovného krvácení z žaludečních vředů jako pokračování i.v. léčby, Zollinger-Ellisonův syndrom.

MYCOPHENOLATE MOFETIL MYLAN 500 mg

59/1023/10-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1

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

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Světle růžové, oválné, bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami s vyraženým "MYLAN" na jedné straně a "472" na druhé straně tablety.

- 1) kulatá neprůhledná HDPE láhev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem, obsahující sáček s bílým vysoušedlem silikagel ve formě granulí
- 2) kulatá neprůhledná HDPE láhev s PP jemně žebrovaným uzávěrem, obsahující sáček s bílým vysoušedlem silikagel ve formě granulí
- 3) podlouhlá neprůhledná HDPE láhev s jemně žebrovaným uzávěrem, obsahující sáček s bílým vysoušedlem silikagel ve formě granulí
- 4) jantarově žlutý Aclar-PVC/Al-LDPE-papír odlupovací dávkovací blistr. Blistr sestává z průhledného jantarově žlutého Aclar PVC filmu pokrytého odlupovací papír/LDPE/Al folií potaženou tepelně spojeným lakem.

B: POR TBL FLM 20X500MG I TBC kód SÚKL: 0158396

POR TBL FLM 20X500MG II TBC kód SÚKL: 0158397

POR TBL FLM 20X500MG III TBC kód SÚKL: 0158398

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0158399

POR TBL FLM 50X500MG I TBC kód SÚKL: 0158401

POR TBL FLM 50X500MG II TBC kód SÚKL: 0158402

POR TBL FLM 50X500MG III TBC kód SÚKL: 0158403

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0158404

POR TBL FLM 60X500MG I TBC kód SÚKL: 0158406

POR TBL FLM 60X500MG II TBC kód SÚKL: 0158407

POR TBL FLM 60X500MG III TBC kód SÚKL: 0158408

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0158409

POR TBL FLM 120X500MG I TBC kód SÚKL: 0158411

POR TBL FLM 120X500MG II TBC kód SÚKL: 0158412

POR TBL FLM 120X500MG III TBC kód SÚKL: 0158413

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0158414

POR TBL FLM 150X500MG I TBC kód SÚKL: 0158416

POR TBL FLM 150X500MG II TBC kód SÚKL: 0158417

POR TBL FLM 150X500MG III TBC kód SÚKL: 0158418

POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0158419

POR TBL FLM 180X500MG I TBC kód SÚKL: 0158421

POR TBL FLM 180X500MG II TBC kód SÚKL: 0158422

POR TBL FLM 180X500MG III TBC kód SÚKL: 0158423
POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0158424
POR TBL FLM 300X500MG I TBC kód SÚKL: 0158426
POR TBL FLM 300X500MG II TBC kód SÚKL: 0158427
POR TBL FLM 300X500MG III TBC kód SÚKL: 0158428
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0158429
POR TBL FLM 450X500MG I TBC kód SÚKL: 0158431
POR TBL FLM 450X500MG II TBC kód SÚKL: 0158432
POR TBL FLM 450X500MG III TBC kód SÚKL: 0158433
POR TBL FLM 450X500MG BLI kód SÚKL: 0158434
POR TBL FLM 500X500MG I TBC kód SÚKL: 0158436
POR TBL FLM 500X500MG II TBC kód SÚKL: 0158437
POR TBL FLM 500X500MG III TBC kód SÚKL: 0158438
POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0158439

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 12-blistr, 24-lahvička

ZS: Ad 1 - 3) Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí. Po otevření má být přípravek spotřebován do 90 dnů při skladování v dobře uzavřené lahvi.

Ad 4) Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 25 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: V kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali alogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

PRAMIPEXOL ARROW 0,088 mg

27/1031/10-C

DR: OC RP: 97/050/001-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché na okraji zkosené tablety, na jedné straně vyraženo "PM1", na druhé straně ">".

Al/Al blistr

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0159562

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0159563

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 18

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

ZI: Pramipexol Arrow je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL ARROW 0,18 mg

27/1032/10-C

DR: OC RP: 97/050/003-EU1

D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg

(odp. Pramipexolum 0.18 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné ploché na okraji zkosené tablety, na jedné straně vyraženo "PM2/PM2", na druhé straně ">*>". Tabletu lze dělit na dvě poloviny.
Al/Al blistr
B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0159564
POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0159565
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Pramipexol Arrow je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL ARROW 0,35 mg

27/1033/10-C

DR: OC RP: 97/050/011-EU1
D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg
(odp. Pramipexolum 0.35 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné ploché na okraji zkosené tablety, na jedné straně vyraženo "PM3/PM3", na druhé straně ">*>". Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr
B: POR TBL NOB 30X0.35MG BLI kód SÚKL: 0159566
POR TBL NOB 100X0.35MG BLI kód SÚKL: 0159567
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Pramipexol Arrow je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL ARROW 0,7 mg

27/1034/10-C

DR: OC RP: 97/050/005-EU1
D: ARROW APS, HOERSHOLM, Dánsko
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché na okraji zkosené tablety, na jedné straně vyraženo "PM4/PM4", na druhé straně podtržené ">".
Tabletu lze dělit na dvě poloviny.
Al/Al blistr
B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0159568
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0159569
IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

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

ZI: Pramipexol Arrow je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

QUETIAPINE ACCORD 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/992/10-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0157297
POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0157298
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0157299
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0157300
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0157301
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0157302
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0157303
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0157304
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0157305
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0157306
POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0157307
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0157308
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0157309
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0157310

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

Bipolární poruchy, včetně:

- středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
- velkých depresivních epizod u bipolární poruchy.
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem.

QUETIAPINE ACCORD 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/993/10-C

DR: OW RP: 68/454/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 172.68 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.

PVC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 6X150MG BLI kód SÚKL: 0157311
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0157312
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0157313
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0157314
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0157315
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0157316
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0157317
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0157318
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0157319
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0157320
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0157321
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0157322
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0157323
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0157324

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

Bipolární poruchy, včetně:

- středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
- velkých depresivních epizod u bipolární poruchy.
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapiinem.

QUETIAPINE ACCORD 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/994/10-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 230.24 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.
PVC/Al blistr.

- B: POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0157325
POR TBL FLM 7X200MG BLI kód SÚKL: 0157326
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0157327
POR TBL FLM 14X200MG BLI kód SÚKL: 0157328
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0157329
POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0157330
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0157331
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0157332
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0157333
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0157334
POR TBL FLM 84X200MG BLI kód SÚKL: 0157335
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0157336
POR TBL FLM 98X200MG BLI kód SÚKL: 0157337
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0157338

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

Bipolární poruchy, včetně:

- středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
- velkých depresivních epizod u bipolární poruchy.
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem.

QUETIAPINE ACCORD 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/991/10-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety, hladké na obou stranách.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0157283
POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0157284
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0157285
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0157286
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0157287
POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0157288
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0157289
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0157290
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0157291
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0157292
POR TBL FLM 84X25MG BLI kód SÚKL: 0157293
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0157294
POR TBL FLM 98X25MG BLI kód SÚKL: 0157295
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0157296

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie.

Bipolární poruchy, včetně:

- středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
- velkých depresivních epizod u bipolární poruchy.
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapinem.

QUETIAPINE ACCORD 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/995/10-C

DR: OW RP: 68/454/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, s vyraženým "300" na jedné straně a hladké na straně druhé.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X300MG BLI kód SÚKL: 0157339
POR TBL FLM 7X300MG BLI kód SÚKL: 0157340
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0157341
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0157342
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0157343
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0157344
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0157345
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0157346
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0157347
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0157348
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0157349
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0157350
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0157351
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0157352

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie.
Bipolární poruchy, včetně:
- středně těžké až těžké manické epizody u bipolární poruchy.
- velkých depresivních epizod u bipolární poruchy.
- prevence rekurence u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manická nebo depresivní epizoda odpovídala na léčbu kvetiapiinem.

RABEBIR 10 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETA

09/1029/10-C

DR: OE RP: GB

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

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: 0153376
POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153377
POR TBL ENT 20X10MG BLI kód SÚKL: 0153378
POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153379
POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153380
POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153381
POR TBL ENT 60X10MG BLI kód SÚKL: 0153382
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153383
POR TBL ENT 100X10MG BLI kód SÚKL: 0153384
POR TBL ENT 30X10MG TBC kód SÚKL: 0153385
POR TBL ENT 100X10MG TBC kód SÚKL: 0153386
POR TBL ENT 250X10MG TBC kód SÚKL: 0153387

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: Aktivní duodenální vřed, aktivní benigní žaludeční vřed, gastroezofageální refluxní nemoc, Zollinger-Ellisonův syndrom, eradikace *H. pylori*.

RABEBIR 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETA

09/1030/10-C

DR: OE RP: GB

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

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: 0153388
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153389
POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0153390
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153391
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153392
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153393
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0153394
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153395
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0153396
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0153397
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0153398
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0153399

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: Aktivní duodenální vřed, aktivní benigní žaludeční vřed, gastroezofageální refluxní nemoc, Zollinger-Ellisonův syndrom, eradikace *H. pylori*.

RABECOLE 10 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETA

09/1027/10-C

DR: OE RP: GB

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

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: 0153352
POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0153353
POR TBL ENT 20X10MG BLI kód SÚKL: 0153354
POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0153355
POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0153356
POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0153357

POR TBL ENT 60X10MG BLI kód SÚKL: 0153358
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0153359
POR TBL ENT 100X10MG BLI kód SÚKL: 0153360
POR TBL ENT 30X10MG TBC kód SÚKL: 0153361
POR TBL ENT 100X10MG TBC kód SÚKL: 0153362
POR TBL ENT 250X10MG TBC kód SÚKL: 0153363

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: Aktivní duodenální vřed, aktivní benigní žaludeční vřed, gastroezofageální refluxní nemoc, Zollinger-Ellisonův syndrom, eradikace H. pylori.

RABECOLE 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETA

09/1028/10-C

DR: OE RP: GB

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Rabeprazolum natricum 20 mg
(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)

PP: Žluté elipsovité bikonvexní potahované tablety.

1. Al - OPA - PVC/Al blister

2. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem obsahujícím vysoušedlo

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0153364
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0153365
POR TBL ENT 20X20MG BLI kód SÚKL: 0153366
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0153367
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0153368
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0153369
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0153370
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0153371
POR TBL ENT 100X20MG BLI kód SÚKL: 0153372
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0153373
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0153374
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0153375

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: Aktivní duodenální vřed, aktivní benigní žaludeční vřed, gastroezofageální refluxní nemoc, Zollinger-Ellisonův syndrom, eradikace H. pylori.

SKOPRYL PLUS H 20 mg/12,5 mg

58/1008/10-C

DR: OE RP: F

D: ALKALOID D.O.O. LJUBLJANA, LJUBLJANA, Slovinsko

S: Lisinoprilum dihydricum 21.78 mg

(odp. Lisinoprilum 20 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Hnědobéžové kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.
Půlicí rýha má pouze dělení tablety usnadnit její polykání, není určena k dělení dávky.
Průhledný PVC/ALU blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0158951

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA03

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba lehké až střední hypertenze u pacientů, kteří byli stabilizováni jednotlivými složkami ve stejných poměrech.

TELUMANTES 4 mg

14/1002/10-C

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

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)

PP: Růžová skvrnitá oválná bikonvexní tableta s vyraženým M4 na jedné straně.
OPA-Al-PVC/Al blistr.

B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0147038
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0147039
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0147040
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0147041
POR TBL MND 60X4MG BLI kód SÚKL: 0147042
POR TBL MND 84X4MG BLI kód SÚKL: 0147043
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0147044
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0147045
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0147046

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu jako doplňková léčba u pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem. Alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu pro pacienty od 2 let a starších, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

TELUMANTES 5 mg

14/1003/10-C

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

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžová skvrnitá kulatá bikonvexní tableta s vyraženým M5 na jedné straně.
OPA-Al-PVC/Al blistr.

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147047
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147048

POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0147049
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0147050
POR TBL MND 60X5MG BLI kód SÚKL: 0147051
POR TBL MND 84X5MG BLI kód SÚKL: 0147052
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0147053
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0147054
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0147055

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Léčba astmatu jako doplňková léčba u pacientů ve věku 6 až 14 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem. Alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 6 do 14 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy. Profylaxe astmatu pro pacienty od 6 do 15 let, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

TRAMADOL/PARACETAMOL DISPHAR 37,5 mg/325 mg 65/1018/10-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: DISPHAR INTERNATIONAL BV, HENGELO (GLD), Nizozemsko

S: Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg
Paracetamol 325 mg

PP: Potahované tablety tvaru tobolky broskvové barvy, z jedné strany vyryto T37.5 a z druhé strany vyryto A325.

1. blistr (průhledný PVC/Al), krabička

2. bílá kulatá 60 ml HDPE lahvička se zeleným PP uzávěrem (10 tablet)

bílá kulatá 75 ml HDPE lahvička se zeleným PP uzávěrem (100 tablet)

B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0161780

POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161781

POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0161782

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0161783

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161784

POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0161785

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161786

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161787

POR TBL FLM 10 TBC kód SÚKL: 0161788

POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0161789

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AX52

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po otevření lahvičky použitelnost 50 dní při teplotě 15 - 30 °C.

ZI: Symptomatická léčba bolestí střední až silné intenzity. Použití přípravku by mělo být vyhrazeno pro pacienty, u nichž léčba bolesti střední až silné intenzity vyžaduje kombinaci paracetamolu s tramadolem.

TRAPARAC 37,5 mg/325 mg

65/1022/10-C

DR: O RP: 65/237/02-C

D: NORDIC PHARMA B.V., BAARN, Nizozemsko
S: Tramadoli hydrochloridum 37.5 mg
Paracetamolum 325 mg
PP: Potahované tablety tvaru tobolky broskvové barvy, z jedné strany vyryto T37.5 a z druhé strany vyryto A325
1. blistr (průhledný PVC/Al), krabička
2. bílá kulatá 60 ml HDPE lahvička se zeleným PP uzávěrem (10 tablet)
bílá kulatá 75 ml HDPE lahvička se zeleným PP uzávěrem (100 tablet)
B: POR TBL FLM 2 BLI kód SÚKL: 0161770
POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0161771
POR TBL FLM 15 BLI kód SÚKL: 0161772
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0161773
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0161774
POR TBL FLM 40 BLI kód SÚKL: 0161775
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0161776
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0161777
POR TBL FLM 10 TBC kód SÚKL: 0161778
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0161779
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX52
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po otevření lahvičky použitelnost 50 dní při teplotě 15 - 30 °C.
ZI: Symptomatická léčba bolestí střední až silné intenzity. Použití přípravku by mělo být vyhrazeno pro pacienty, u nichž léčba bolesti střední až silné intenzity vyžaduje kombinaci paracetamolu s tramadolem.

VALSARTAN-RATIOPHARM 320 mg

58/1001/10-C

DR: OW RP: 58/282/01-C
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Valsartanum 320 mg
PP: Běžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou (rozměry 8.1x17.7mm). Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. PVC-PE-PVDC/Alu blistr.
2. Lahvička (HDPE) s bílým uzávěrem (PP).
B: POR TBL FLM 100X320MG TBC kód SÚKL: 0122994
POR TBL FLM 10X320MG BLI kód SÚKL: 0158212
POR TBL FLM 14X320MG BLI kód SÚKL: 0158213
POR TBL FLM 28X320MG BLI kód SÚKL: 0158214
POR TBL FLM 30X320MG BLI kód SÚKL: 0158215
POR TBL FLM 56X320MG BLI kód SÚKL: 0158216
POR TBL FLM 60X320MG BLI kód SÚKL: 0158217
POR TBL FLM 90X320MG BLI kód SÚKL: 0158218
POR TBL FLM 98X320MG BLI kód SÚKL: 0158219
POR TBL FLM 100X320MG BLI kód SÚKL: 0158220
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 24-lahvička, 12-blistr
ZS: Blistr: Uchovávat při teplotě do 30°C.
Lahvička: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze Léčba esenciální hypertenze u dospělých a léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let.
