

BICALUTAMID STADA 150 mg

44/911/10-C

DR: O RP: 44/167/01-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety označené "BCM 150" na jedné straně.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0166966
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0166967
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0166968
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0166969
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0166970
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0166971
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0166972
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0166973
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0166974
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0166975
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0166976
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0166977
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0166978
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0166979
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0166980
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0166981
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0166982
POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0166983

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamid Stada 150 mg je indikován buď samostatně nebo jako adjuvantní léčba k radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresu nemoci (viz bod 5.1)

BISOGEN 10 mg

77/913/10-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

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

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Světle oranžové až naoranžovělé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety se zářezy po straně, s vyraženým "BL&6" a půlicí rýhou na straně jedné a "M" na straně druhé.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/PVDC/Al blistr

Blistr se skládá z čiré průhledné PVC folie a vnější vrstvy Al potažené tepelně zatavitelnou folií.

II Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným uzávěrem, lahvička obsahuje perforovaný zásobník se silikagelem a aktivním uhlím jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0158746
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0158747
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0158748
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158749
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0158750
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0158751

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0158752
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0158753
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158754
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0158755
POR TBL FLM 14X10MG TBC kód SÚKL: 0158756
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0158757
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0158758
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0158759
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0158760
POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0158761
POR TBL FLM 84X10MG TBC kód SÚKL: 0158762
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0158763
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0158764
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0158765

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistry: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Lahvičky: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Obsah lahvičky využívat do 30 dnů po otevření. Po prvním otevření lahvičky lahvičku dobře uzavírejte.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris.

BISOGEN 5 mg

77/912/10-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

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

S: Bisoprolol fumaras 5 mg

PP: Světle žluté, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety se zářezy po straně, s vyraženým "BL&4" a půlicí rýhou na straně jedné a "M" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/PVDC/Al blistr

Blistr se skládá z čiré průhledné PVC folie a vnější vrstvy Al potažené tepelně zatavitelnou folií.

II Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje perforovaný zásobník se silikagelem a aktivním uhlím jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0158726

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0158727

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0158728

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0158729

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0158730

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0158731

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0158732

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0158733

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0158734

POR TBL FLM 500X5MG BLI kód SÚKL: 0158735

POR TBL FLM 14X5MG TBC kód SÚKL: 0158736

POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0158737

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0158738

POR TBL FLM 50X5MG TBC kód SÚKL: 0158739

POR TBL FLM 56X5MG TBC kód SÚKL: 0158740
POR TBL FLM 60X5MG TBC kód SÚKL: 0158741
POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0158742
POR TBL FLM 98X5MG TBC kód SÚKL: 0158743
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0158744
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0158745

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistry: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Lahvičky: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Obsah lahvičky využívat do 30 dnů po otevření. Po prvním otevření lahvičky lahvičku dobře uzavírat.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris.

BISOPROLOL MYLAN 10 mg

77/916/10-C

DR: O RP: 77/028/01-C

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

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Světle oranžové až naoranžovělé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety se zářezy po straně, s vyraženým "BL&6" a půlicí rýhou na straně jedné a "M" na straně druhé. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/PVDC/Al blistr

Blistr se skládá z čiré průhledné PVC folie a vnější vrstvy Al potažené tepelně zatavitelnou folií

II Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje perforovaný zásobník se silikagelem a aktivním uhlím jako vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0158708
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0158709
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0158710
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0158711
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0158712
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0158713
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0158714
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0158715
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0158716
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0158717
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0158718
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0158719
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0158720
POR TBL FLM 84X10MG TBC kód SÚKL: 0158721
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0158722
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0158723
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0158724
POR TBL FLM 1000X10MG TBC kód SÚKL: 0158725
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0158768

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 21-blistr, 24-lahvička

- ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
- ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

BISOPROLOL MYLAN 2,5 mg

77/914/10-C

DR: O RP: 77/026/01-C

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

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg

PP: Šedé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety se zářezy po straně, s vyraženým "BL&2" a půlicí rýhou na straně jedné a "M" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/PVDC/Al blistr

Blistr se skládá z čiré průhledné PVC folie a vnější vrstvy Al potažené tepelně zatavitelnou folií.

II Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje perforovaný zásobník se silikagelem a aktivním uhlím jako vysoušedlo.

- B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158670
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158671
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158672
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158673
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158674
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158675
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158676
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158677
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0158678
POR TBL FLM 10X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158679
POR TBL FLM 28X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158680
POR TBL FLM 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158681
POR TBL FLM 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158682
POR TBL FLM 56X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158683
POR TBL FLM 84X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158684
POR TBL FLM 98X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158685
POR TBL FLM 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158686
POR TBL FLM 500X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158687
POR TBL FLM 1000X2.5MG TBC kód SÚKL: 0158688

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistry: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Lahvičky: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Obsah lahvičky využívat do 30 dnů po otevření. Po prvním otevření lahvičky lahvičku dobře uzavírat.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

BISOPROLOL MYLAN 5 mg

77/915/10-C

DR: O RP: 77/027/01-C

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

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Světle žluté, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety se zářezy po straně, s vyraženým "BL&4" a půlicí rýhou na straně jedné a "M" na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/PVDC/Al blistr

Blistr se skládá z čiré průhledné PVC folie a vnější vrstvy Al potažené tepelně zatavitelnou folií

II Bílá HDPE lahvička s bílým neprůhledným polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje perforovaný zásobník se silikagelem a aktivním uhlím jako vysoušedlo.

- B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0158689
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0158690
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0158691
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0158692
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0158693
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0158694
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0158695
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0158696
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0158697
POR TBL FLM 10X5MG TBC kód SÚKL: 0158698
POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0158699
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0158700
POR TBL FLM 50X5MG TBC kód SÚKL: 0158701
POR TBL FLM 56X5MG TBC kód SÚKL: 0158702
POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0158703
POR TBL FLM 98X5MG TBC kód SÚKL: 0158704
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0158705
POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0158706
POR TBL FLM 1000X5MG TBC kód SÚKL: 0158707

IS: Sympatholytica

ATC: C07AB07

PE: 21-blistr, 24-lahvička

ZS: Blistry: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Lahvičky: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Obsah lahvičky využívat do 30 dnů po otevření. Po prvním otevření lahvičky lahvičku dobře uzavírat.

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

GEMALATA 40 mg/ml

44/904/10-C

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

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý nebo světle žlutý roztok.
Injekční lahvička z bezbarvého skla (typ I) s brombutylovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a polypropylenovým krytem. Lahvičky jsou baleny s nebo bez ochranného plastového krytu.

B: INF CNC SOL 1X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0147351
INF CNC SOL 1X25ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0147352
INF CNC SOL 1X50ML/2000MG VIA kód SÚKL: 0147353
INF CNC SOL 1X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172181
INF CNC SOL 1X25ML/1000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172182
INF CNC SOL 1X50ML/2000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172183

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 30

ZS: Chraňte před chladem a mrazem.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu. Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován v první linii k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být zvážena u starších pacientů nebo u pacientů se stavem tělesné aktivity (performance status) 2. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou. Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní/neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

GETMISI 40 mg/ml

44/906/10-C

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

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý nebo světle žlutý roztok.
Injekční lahvička z bezbarvého skla (typ I) s brombutylovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a polypropylenovým krytem. Lahvičky jsou baleny s nebo bez ochranného plastového krytu.

B: INF CNC SOL 1X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0147354
INF CNC SOL 1X25ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0147355
INF CNC SOL 1X50ML/2000MG VIA kód SÚKL: 0147356
INF CNC SOL 1X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172184
INF CNC SOL 1X25ML/1000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172185
INF CNC SOL 1X50ML/2000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172186

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 30

ZS: Chraňte před chladem a mrazem.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je

indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu. Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován v první linii k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být zvážena u starších pacientů nebo u pacientů se stavem tělesné aktivity (performance status) 2. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou. Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní/neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

GITRABIN 40 mg/ml

44/905/10-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý nebo světle žlutý roztok.

Injekční lahvička z bezbarvého skla (typ I) s brombutylovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a polypropylenovým krytem. Lahvičky jsou baleny s nebo bez ochranného plastového krytu.

B: INF CNC SOL 1X5ML/200MG VIA kód SÚKL: 0147348

INF CNC SOL 1X25ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0147349

INF CNC SOL 1X50ML/2000MG VIA kód SÚKL: 0147350

INF CNC SOL 1X5ML/200MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172178

INF CNC SOL 1X25ML/1000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172179

INF CNC SOL 1X50ML/2000MG PŘEB VIA kód SÚKL: 0172180

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 30

ZS: Chraňte před chladem a mrazem.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu. Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován v první linii k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC). Monoterapie gemcitabinem může být zvážena u starších pacientů nebo u pacientů se stavem tělesné aktivity (performance status) 2. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientek s lokálně pokročilým nebo metastatickým epiteliálním karcinomem ovaria. V kombinaci s karboplatinou se podává pacientkám, u nichž došlo k relapsu onemocnění po období bez recidivy trvajícím nejméně 6 měsíců po léčbě první linie s platinou. Gemcitabin, v kombinaci s paklitaxelem, je indikován k léčbě pacientů s inoperabilním, lokálně recidivujícím nebo metastazujícím karcinomem prsu, u nichž došlo k relapsu po adjuvantní/neoadjuvantní chemoterapii. Předchozí chemoterapie by měla zahrnovat antracyklin, pokud není klinicky kontraindikován.

OXALIQUID 5 mg/ml

44/926/10-C

DR: O RP: 44/033/06-C

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

S: Oxaliplatinum 50 mg v 10 ml

PP: Čirá bezbarvá tekutina.

Bezbarvá skleněná lahvička s šedou halobutylovou pryžovou zátkou a aluminiovým krytem s plastovým odtrhávacím uzávěrem s nebo bez průhledného plastového kontejneru (Onco-Save).

B: INF CNC SOL 1X10ML/50MG ONCO S VIA kód SÚKL: 0154830

INF CNC SOL 5X10ML/50MG ONCO S VIA kód SÚKL: 0154831

INF CNC SOL 10X10ML/50MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154832

INF CNC SOL 1X20ML/100MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154833

INF CNC SOL 1X40ML/200MG ONCO VIA kód SÚKL: 0154834

INF CNC SOL 1X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0158117

INF CNC SOL 5X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0158118

INF CNC SOL 10X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0158119

INF CNC SOL 1X20ML/100MG VIA kód SÚKL: 0158120

INF CNC SOL 1X40ML/200MG VIA kód SÚKL: 0158121

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 18

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

ZI: Oxaliplatina v kombinaci s 5-fluorouracilem (5-FU) a kyselinou folinovou (FA) je indikována k:

- Adjuvantní léčbě III. stadia (Duke C) karcinomu tlustého střeva po úplné resekcii primárního nádoru

- K léčbě metastazujícího kolorektálního karcinomu.
