

ADELE

17/662/10-C

DR: O RP: 17/126/91-C
D: STRAGEN NORDIC A/S, STENLOSE, Dánsko
S: Desogestrelum 0.15 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Bílé bikonvexní kulaté tablety.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 1X21 BLI kód SÚKL: 0152138
POR TBL NOB 3X21 BLI kód SÚKL: 0152139
POR TBL NOB 6X21 BLI kód SÚKL: 0152140
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA09
PE: 12
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce.

ARULATAN 50 MIKROGRAMŮ/ml

64/672/10-C

DR: OW RP: 64/164/99-C
D: DR. GERHARD MANN, CHEM.- PHARM. FABRIK GMBH, BERLÍN, Německo
S: Latanoprostum 0.125 mg v 2,5 ml
PP: Bezbarvý nebo světle žlutý roztok.
LDPL lahvička (5 ml) s LDPL kapátkem, HDPL šroubovací uzávěr. Každá lahvička obsahuje 2,5 ml očních kapek, což odpovídá přibližně 80 kapkám roztoku.
B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0142910
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0142911
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0142912
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EE01
PE: 24
ZS: Uchovávejte a přepravujte v chladničce (2 °C - 8 °C). Lahvičku uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Po prvním otevření lahvičky uchovávejte při teplotě do 25 °C, doba použitelnosti 4 týdny.
ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí.

BICALUTAMIDE PHARMACENTER 150 mg

44/642/10-C

DR: O RP: 44/167/01-C
D: PHARMACENTER HUNGARY LTD., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Bicalutamidum 150 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156647
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156648
IS: Cytostatica
ATC: L02BB03
PE: 60
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Bicalutamide Pharmacenter 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.

BICALUTAMIDE PHARMACENTER 50 mg

44/641/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: PHARMACENTER HUNGARY LTD., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 50.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156645

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0156646

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamide Pharmacenter 50 mg, potahované tablety je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

BICALUTANORM 150 mg, POTAHOVANÉ TABLETY

44/644/10-C

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

D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0154782

POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0154783

POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0154784

POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0154785

POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0154786

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0154787

POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0154788

POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0154789

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0154790

POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0154791

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0154792

POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0154793

POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0154794

POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0154795

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0154796

POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0154797

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156651

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156652

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutanorm 150 mg, potahované tablety 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.

BICALUTANORM 50 mg, POTAHOVANÉ TABLETY

44/643/10-C

DR: O RP: 44/570/96-C

D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 50.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0154766
POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0154767
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0154768
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0154769
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0154770
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0154771
POR TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0154772
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0154773
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0154774
POR TBL FLM 80X50MG BLI kód SÚKL: 0154775
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0154776
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0154777
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0154778
POR TBL FLM 140X50MG BLI kód SÚKL: 0154779
POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0154780
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0154781
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156649
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0156650

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutanorm 50 mg, potahované tablety je indikován k léčbě pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou analogem hormonu uvolňujícího luteinizační hormon (LHRH) nebo chirurgickou kastrací.

BICALUTATAM 150 mg

44/645/10-C

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

D: GENTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo BCM 150.
PVC/PE/PVDC/Al blistr, krabička.B: POR TBL FLM 5X150MG BLI kód SÚKL: 0156689
POR TBL FLM 7X150MG BLI kód SÚKL: 0156690
POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0156691
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0156692
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0156693
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0156694
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0156695
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0156696
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0156697
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0156698
POR TBL FLM 80X150MG BLI kód SÚKL: 0156699

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0156700
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0156701
POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0156702
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0156703
POR TBL FLM 140X150MG BLI kód SÚKL: 0156704
POR TBL FLM 200X150MG BLI kód SÚKL: 0156705
POR TBL FLM 280X150MG BLI kód SÚKL: 0156706

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutam 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.

**CETADOCURE 20 mg/0,5 ml KONC. A ROZPOUŠT. PRO PŘÍPR. INFUZ.
ROZTOKU 44/649/10-C**

DR: OC RP: EU/1/95/002/001

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Docetaxelum 20 mg 0,5 ml

PP: Koncentrát - čirý, světle žlutý až žlutohnědý mírně viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý, světle žlutý až žlutý roztok.

Koncentrát - 6 ml lahvička z čirého skla (typ I) s pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a zeleným flip-off krytem

Rozpouštědlo - 6 ml lahvička z čirého skla (typ I) s pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a průhledným, bezbarvým flip-off krytem.

B: INF CSL LQF 1X0.5ML/20MG+1.5ML VIA kód SÚKL: 0134672

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C a nad 2°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem

Podmínky uchovávání zředěného léčivého přípravku viz 6.3.

ZI: Karcinom prsu:

Cetadocure v kombinaci s doxorubicinem a cyklofosfamidem je indikován k adjuvantní léčbě nemocných s operabilním karcinomem prsu s pozitivními uzlinami.

Cetadocure v kombinaci s doxorubicinem je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu, kteří nebyli pro toto onemocnění dosud léčeni cytotoxickou léčbou.

Cetadocure v monoterapii je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla zahrnovat antracyklin nebo alkylační látku.

Cetadocure v kombinaci s trastuzumabem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým karcinomem prsu, u něhož je prokázána overexprese HER2 a kteří dosud nebyli léčeni chemoterapií pro metastatické onemocnění.

Cetadocure v kombinaci s capecitabinem je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla zahrnovat antracyklin.

Nemalobuněčný karcinom plic:

Cetadocure je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic po selhání předchozí chemoterapie. Cetadocure v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě nemocných s neresekovatelným, lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic, kteří dosud proto toto onemocnění nebyli léčeni chemoterapií.

Karcinom prostaty:

Cetadocure v kombinaci s prednizonem nebo prednizolonem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým karcinomem prostaty neodpovídajícím na hormonální léčbu.

Adenokarcinom žaludku:

Cetadocure v kombinaci s cisplatinou a 5-fluorouracilem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým adenokarcinomem žaludku včetně adenokarcinomu gastroesofageálního spojení, kteří dosud pro metastatické onemocnění nebyli léčeni chemoterapií.

Karcinom hlavy a krku:

Cetadocure je v kombinaci s cisplatinou a 5-fluorouracilem indikován k indukční léčbě pacientů s lokálně pokročilým dlaždicobuněčným karcinomem hlavy a krku.

CETADOCURE 80 mg/2 ml KONC. A ROZPOUŠT. PRO PŘÍPR. INFÚZ.

ROZTOKU 44/650/10-C

DR: OC RP: EU/1/95/002/002

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Docetaxelum 80 mg v 2 ml

PP: Koncentrát - čirý, světle žlutý až žlutohnědý mírně viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý, světle žlutý až žlutý roztok.

Koncentrát - 15 ml lahvička z čirého skla (typ I) s pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a červeným flip-off krytem

Rozpouštědlo - 15 ml lahvička z čirého skla (typ I) s pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a průhledným, bezbarvým flip-off krytem.

B: INF CSL LQF 1X2ML/80MG+6ML VIA kód SÚKL: 0134673

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C a nad 2°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem

Podmínky uchovávání zředěného léčivého přípravku viz. doba použitelnosti.

ZI: Karcinom prsu:

Cetadocure v kombinaci s doxorubicinem a cyklofosfamidem je indikován k adjuvantní léčbě nemocných s operabilním karcinomem prsu s pozitivními uzlinami.

Cetadocure v kombinaci s doxorubicinem je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu, kteří nebyli pro toto onemocnění dosud léčeni cytotoxickou léčbou.

Cetadocure v monoterapii je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla zahrnovat antracyklin nebo alkylační látku.

Cetadocure v kombinaci s trastuzumabem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým karcinomem prsu, u něhož je prokázána overexprese HER2 a kteří dosud nebyli léčeni chemoterapií pro metastatické onemocnění.

Cetadocure v kombinaci s capecitabinem je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla zahrnovat antracyklin.

Nemalobuněčný karcinom plic:

Cetadocure je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic po selhání předchozí chemoterapie.

Cetadocure v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě nemocných s neresekovatelným, lokálně pokročilým nebo metastazujícím nemalobuněčným karcinomem plic, kteří dosud proto toto onemocnění nebyli léčeni chemoterapií.

Karcinom prostaty:

Cetadocure v kombinaci s prednizonem nebo prednizolonem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým karcinomem prostaty neodpovídajícím na hormonální léčbu.

Adenokarcinom žaludku:

Cetadocure v kombinaci s cisplatinou a 5-fluorouracilem je indikován k léčbě nemocných s metastatickým adenokarcinomem žaludku včetně adenokarcinomu gastroesofageálního spojení, kteří dosud pro metastatické onemocnění nebyli léčeni chemoterapií.

Karcinom hlavy a krku:

Cetadocure je v kombinaci s cisplatinou a 5-fluorouracilem indikován k indukční léčbě pacientů s lokálně pokročilým dlaždicobuněčným karcinomem hlavy a krku.

DOCETAXEL ACTAVIS 20 mg/ml

44/626/10-C

DR: OC RP: 95/002/001-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Docetaxelum 20 mg v 1 ml

PP: Čirý světle žlutý roztok.

Lahvička z bezbarvého skla (typ I) uzavřená zátkou z bromobutylové pryže (typ I) utěsněnou hliníkovým krytem s polypropylenovým diskem. Lahvičky jsou přebalené ochranným plastovým přebalem nebo jsou bez něj.

B: INF CNC SOL 1X1ML/20MG VIA kód SÚKL: 0156713

INF CNC SOL 1X4ML/80MG VIA kód SÚKL: 0156714

INF CNC SOL 1X7ML/140MG VIA kód SÚKL: 0156715

INF CNC SOL 1X1ML/20MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0169438

INF CNC SOL 1X4ML/80MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0169439

INF CNC SOL 1X7ML/140MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0169440

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

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

Po naředění má být roztok použit okamžitě po přípravě (chemická a fyzikální stabilita naředěného roztoku 0,74 mg/ml v doporučených roztocích pro infúzi byla prokázána na dobu 8 hodin při 25 °C a normálních světelných podmínkách).

ZI: Karcinom prsu. Nemalobuněčný karcinom plic. Karcinom prostaty. Adenokarcinom žaludku. Karcinom hlavy a krku.

DOLOCODON 10 mg

65/674/10-C

DR: O RP: 65/257/00-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

- S: Oxycodoni hydrochloridum 10 mg
(odp. Oxycodonum 9 mg)
- PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. PVC/PE/PVDC-Al blistr zabezpečený proti dětem, skládající se z bílé neprůhledné laminované fólie PVC/PE/PVDC a hliníkové fólie.
2. HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním PE šroubovacím uzávěrem.
- B: POR TBL PRO 10X10MG BLI kód SÚKL: 0156282
POR TBL PRO 20X10MG BLI kód SÚKL: 0156283
POR TBL PRO 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156284
POR TBL PRO 30X10MG BLI kód SÚKL: 0156285
POR TBL PRO 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156286
POR TBL PRO 60X10MG BLI kód SÚKL: 0156287
POR TBL PRO 90X10MG BLI kód SÚKL: 0156288
POR TBL PRO 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156289
POR TBL PRO 112X10MG BLI kód SÚKL: 0156290
POR TBL PRO 120X10MG BLI kód SÚKL: 0156291
POR TBL PRO 10X10MG TBC kód SÚKL: 0156292
POR TBL PRO 20X10MG TBC kód SÚKL: 0156293
POR TBL PRO 28X10MG TBC kód SÚKL: 0156294
POR TBL PRO 30X10MG TBC kód SÚKL: 0156295
POR TBL PRO 56X10MG TBC kód SÚKL: 0156296
POR TBL PRO 60X10MG TBC kód SÚKL: 0156297
POR TBL PRO 90X10MG TBC kód SÚKL: 0156298
POR TBL PRO 98X10MG TBC kód SÚKL: 0156299
POR TBL PRO 112X10MG TBC kód SÚKL: 0156300
POR TBL PRO 120X10MG TBC kód SÚKL: 0156301
- IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AA05
- PE: 24, HDPE lahvičky: přípravek může být užíván 4 týdny po prvním otevření, pokud je uchovávan v pevně uzavřeném vnitřním obalu.
- ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
HDPE lahvička: Uchovávejte v pevně uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
- Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

DOLOCODON 20 mg

65/675/10-C

- DR: O RP: 65/258/00-C
- D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
- S: Oxycodoni hydrochloridum 20 mg
(odp. Oxycodonum 17.9 mg)
- PP: Bílé nebo téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. PVC/PE/PVDC-Al blistr zabezpečený proti dětem, skládající se z bílé neprůhledné laminované fólie PVC/PE/PVDC a hliníkové fólie.
2. HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním PE šroubovacím uzávěrem.
- B: POR TBL PRO 10X20MG BLI kód SÚKL: 0156302
POR TBL PRO 20X20MG BLI kód SÚKL: 0156303
POR TBL PRO 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156304

POR TBL PRO 30X20MG BLI kód SÚKL: 0156305
POR TBL PRO 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156306
POR TBL PRO 60X20MG BLI kód SÚKL: 0156307
POR TBL PRO 90X20MG BLI kód SÚKL: 0156308
POR TBL PRO 98X20MG BLI kód SÚKL: 0156309
POR TBL PRO 112X20MG BLI kód SÚKL: 0156310
POR TBL PRO 120X20MG BLI kód SÚKL: 0156311
POR TBL PRO 10X20MG TBC kód SÚKL: 0156312
POR TBL PRO 20X20MG TBC kód SÚKL: 0156313
POR TBL PRO 28X20MG TBC kód SÚKL: 0156314
POR TBL PRO 30X20MG TBC kód SÚKL: 0156315
POR TBL PRO 56X20MG TBC kód SÚKL: 0156316
POR TBL PRO 60X20MG TBC kód SÚKL: 0156317
POR TBL PRO 90X20MG TBC kód SÚKL: 0156318
POR TBL PRO 98X20MG TBC kód SÚKL: 0156319
POR TBL PRO 112X20MG TBC kód SÚKL: 0156320
POR TBL PRO 120X20MG TBC kód SÚKL: 0156321

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24, HDPE lahvičky: přípravek může být užíván 4 týdny po prvním otevření, pokud je uchováván v pevně uzavřeném vnitřním obalu.

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

HDPE lahvička: Uchovávejte v pevně uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

DOLOCODON 40 mg

65/676/10-C

DR: O RP: 65/259/00-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Oxycodoni hydrochloridum 40 mg
(odp. Oxycodonum 36 mg)

PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1.PVC/PE/PVDC-Al blistr zabezpečený proti dětem, skládající se z bílé neprůhledné laminované fólie PVC/PE/PVDC a hliníkové fólie.

2. HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním PE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X40MG BLI kód SÚKL: 0156322
POR TBL PRO 20X40MG BLI kód SÚKL: 0156323
POR TBL PRO 28X40MG BLI kód SÚKL: 0156324
POR TBL PRO 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156325
POR TBL PRO 56X40MG BLI kód SÚKL: 0156326
POR TBL PRO 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156327
POR TBL PRO 90X40MG BLI kód SÚKL: 0156328
POR TBL PRO 98X40MG BLI kód SÚKL: 0156329
POR TBL PRO 112X40MG BLI kód SÚKL: 0156330
POR TBL PRO 120X40MG BLI kód SÚKL: 0156331
POR TBL PRO 10X40MG TBC kód SÚKL: 0156332
POR TBL PRO 20X40MG TBC kód SÚKL: 0156333
POR TBL PRO 28X40MG TBC kód SÚKL: 0156334

POR TBL PRO 30X40MG TBC kód SÚKL: 0156335
POR TBL PRO 56X40MG TBC kód SÚKL: 0156336
POR TBL PRO 60X40MG TBC kód SÚKL: 0156337
POR TBL PRO 90X40MG TBC kód SÚKL: 0156338
POR TBL PRO 98X40MG TBC kód SÚKL: 0156339
POR TBL PRO 112X40MG TBC kód SÚKL: 0156340
POR TBL PRO 120X40MG TBC kód SÚKL: 0156341

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24, HDPE lahvičky: přípravek může být užíván 4 týdny po prvním otevření, pokud je uchovávan v pevně uzavřeném vnitřním obalu.

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
HDPE lahvička: Uchovávejte v pevně uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. Přípravek může být užíván 4 týdny po prvním otevření, pokud je uchovávan v pevně uzavřeném vnitřním obalu.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

DOLOCODON 5 mg

65/673/10-C

DR: OE RP: GB

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Oxycodoni hydrochloridum 5 mg
(odp. Oxycodonum 4.5 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

1. PVC/PE/PVDC-Al blistr zabezpečený proti dětem, skládající se z bílé neprůhledné laminované fólie PVC/PE/PVDC a hliníkové fólie.

2. HDPE lahvičky s dětským bezpečnostním PE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL PRO 10X5MG BLI kód SÚKL: 0156262
POR TBL PRO 20X5MG BLI kód SÚKL: 0156263
POR TBL PRO 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156264
POR TBL PRO 30X5MG BLI kód SÚKL: 0156265
POR TBL PRO 56X5MG BLI kód SÚKL: 0156266
POR TBL PRO 60X5MG BLI kód SÚKL: 0156267
POR TBL PRO 90X5MG BLI kód SÚKL: 0156268
POR TBL PRO 98X5MG BLI kód SÚKL: 0156269
POR TBL PRO 112X5MG BLI kód SÚKL: 0156270
POR TBL PRO 120X5MG BLI kód SÚKL: 0156271
POR TBL PRO 10X5MG TBC kód SÚKL: 0156272
POR TBL PRO 20X5MG TBC kód SÚKL: 0156273
POR TBL PRO 28X5MG TBC kód SÚKL: 0156274
POR TBL PRO 30X5MG TBC kód SÚKL: 0156275
POR TBL PRO 56X5MG TBC kód SÚKL: 0156276
POR TBL PRO 60X5MG TBC kód SÚKL: 0156277
POR TBL PRO 90X5MG TBC kód SÚKL: 0156278
POR TBL PRO 98X5MG TBC kód SÚKL: 0156279
POR TBL PRO 112X5MG TBC kód SÚKL: 0156280
POR TBL PRO 120X5MG TBC kód SÚKL: 0156281

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA05

PE: 24, HDPE lahvičky: přípravek může být užíván 4 týdny po prvním otevření, pokud je

uchováván v pevně uzavřeném vnitřním obalu.

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
HDPE lahvička: Uchovávejte v pevně uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

ECRITEN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/654/10-C

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

D: JELFA PHARMACEUTICAL COMPANY SA, JELENIA GÓRA, Polsko

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

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0157372

POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0157373

POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0157374

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0157375

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

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

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

Pro dosažení účinku přípravku ECRITEN je nezbytné sexuální dráždění.

ECRITEN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/652/10-C

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

D: JELFA PHARMACEUTICAL COMPANY SA, JELENIA GÓRA, Polsko

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

PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety.

Průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0157364

POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0157365

POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0157366

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0157367

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 36

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

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

Pro dosažení účinku přípravku ECRITEN je nezbytné sexuální dráždění.

ECRITEN 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

83/653/10-C

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

D: JELFA PHARMACEUTICAL COMPANY SA, JELENIA GÓRA, Polsko

S: Sildenafil citras 70.24 mg

(odp. Sildenafilum 50 mg)
PP: Modré, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0157368
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0157369
POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0157370
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0157371
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZS: Uchovávejte blistr v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.
Pro dosažení účinku přípravku ECRITEN je nezbytné sexuální dráždění.

LACTORIN

61/661/10-C

DR: O RP: 80/141/92-S/C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Lactulosi solutio 250 ml
(odp. Lactulosum 166.75 g)
PP: Bezbarvý až nahnědle žlutý roztok.
PET plastová lahev s PE plastovým šroubovacím uzávěrem.
B: POR SOL 1X250ML/166.75GM LAG kód SÚKL: 0161994
POR SOL 1X500ML/333.5GM LAG kód SÚKL: 0161995
POR SOL 1X1000ML/667GM LAG kód SÚKL: 0161996
IS: Laxantia
ATC: A06AD11
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
P: Pro velikost balení 250, 500 ml je možný výdej léčivého přípravku i bez lékařského předpisu.
Pro velikost balení 1000 ml je výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.
ZI: Funkční zácpa, hepatická encephalopatie (portosystémová encephalopatie).

MYCOFENOR 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

59/660/10-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Mofetilis mycophenolas 500 mg
PP: Levandulově zbarvené potahované tablety tvaru tobolky s vyraženým "RDY" na jedné straně a "585" na druhé straně.
PVC/PVdC//Al blistr
B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0165496
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0165497
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0165498
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AA06
PE: 24
ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C. Blistr má být uložen ve vnějším obalu z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Mykofenolát je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogení transplantát ledvin, srdce nebo jater.

NATALYA

17/663/10-C

DR: O RP: 17/875/92-C
D: STRAGEN NORDIC A/S, STENLOSE, Dánsko
S: Desogestrelum 0.15 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Bílé bikonvexní kulaté tablety.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL NOB 1X21 BLI kód SÚKL: 0152135
POR TBL NOB 3X21 BLI kód SÚKL: 0152136
POR TBL NOB 6X21 BLI kód SÚKL: 0152137
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA09
PE: 12
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

ORIEG 12 g

61/659/10-C

DR: L
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Macrogolum 4000 12 g
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
Sáčky vrstvené papír/plast/Al/plast, papírová skládačka.
B: POR PLV SOL 10X12GM SCC kód SÚKL: 0161991
POR PLV SOL 20X12GM SCC kód SÚKL: 0161992
POR PLV SOL 50X12GM SCC kód SÚKL: 0161993
IS: Laxantia
ATC: A06AD15
PE: 24, připravený roztok lze uchovávat 24 hodin při pokojové teplotě (15-25 °C)
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba chronické zácpy.

ORIEG 6 g

61/658/10-C

DR: L
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Macrogolum 4000 6 g
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
Sáčky vrstvené papír/plast/Al/plast, papírová skládačka.
B: POR PLV SOL 10X6GM SCC kód SÚKL: 0161988
POR PLV SOL 20X6GM SCC kód SÚKL: 0161989
POR PLV SOL 50X6GM SCC kód SÚKL: 0161990
IS: Laxantia
ATC: A06AD15
PE: 24, připravený roztok lze uchovávat 24 hodin při pokojové teplotě (15-25 °C)
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba chronické zácpy.

VANATEX 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/583/10-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Světle hnědé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou.

Tablety lze dělit na stejné poloviny.

ALU/PVC/PCTFE blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0143113

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze.

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

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

VANATEX 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/582/10-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové, kulaté ploché potahované tablety s půlicí rýhou.

Tablety lze dělit na stejné poloviny.

ALU/PVC/PCTFE blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0143112

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

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

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze.

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

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