

BROGALAS 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/834/10-C

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

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

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

PP: Běžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie, blistr v papírové krabičce.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0141906

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0141907

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0141908

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

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

ZI: Přídavná terapie k léčbě dospělých a dospívajících pacientů starších 15 let s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem, Pacientům, u nichž je přípravek indikován k léčbě astmatu, může také přinést úlevu od příznaků sezónní alergické rýmy. Profylaxe astmatu, pokud je rozhodující složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

BROGALAS 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/832/10-C

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

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

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

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie-blister v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0141900

POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0141901

POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0141902

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přídavná léčba pacientů ve věku od 2 do 5-ti let s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem. Alternativa k léčbě nízkou dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů od 2 do 5-ti let s lehkým persistujícím astmatem. Profylaxe astmatu u pacientů od 2 let do 5 let, pokud je rozhodující složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

BROGALAS 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/833/10-C

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

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Montelukastum natricum 5.188 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)

PP: Růžové, oválné, bikonvexní tablety.

PA/ALL/PVC hliníková fólie-blister v papírové krabičce.

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141903

POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0141904

POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0141905

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Přídavná léčba dětí a dospívajících ve věku od 6 do 14 let s lehkým až středně těžkým persistujícím astmatem. Alternativa k léčbě nízkou dávkovanými inhalačními kortikosteroidy u pacientů od 6 do 14 let s lehkým persistujícím astmatem. Profylaxe astmatu u pacientů od 6 do 14 let, pokud je rozhodující složkou bronchokonstrikce indukovaná tělesnou námahou.

DONEPEZIL-RATIOPHARM RAPID 10 mg

06/831/10-C

DR: O RP: 06/164/09-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní orodisperzní tablety s vyraženým "D" na jedné straně.
Blistr Al (skládající se z polyamidové vrstvy/Al folie/PVC vrstvy) /Al blistr.

B: POR TBL DIS 7X10MG BLI kód SÚKL: 0152076
POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0152077
POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0152078
POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0152079
POR TBL DIS 90X10MG BLI kód SÚKL: 0152080
POR TBL DIS 50X10MG BLI kód SÚKL: 0152081
POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0152082
POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0152083
POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0152084
POR TBL DIS 100X10MG BLI kód SÚKL: 0152085
POR TBL DIS 120X10MG BLI kód SÚKL: 0152086

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 30

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

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

DONEPEZIL-RATIOPHARM RAPID 5 mg

06/830/10-C

DR: O RP: 06/163/09-C

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní orodisperzní tablety s vyraženým "D" na jedné straně.
Blistr Al (skládající se z polyamidové vrstvy/Al folie/PVC vrstvy) /Al.

B: POR TBL DIS 7X5MG BLI kód SÚKL: 0159043
POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0159044
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159045
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159046
POR TBL DIS 90X5MG BLI kód SÚKL: 0159047
POR TBL DIS 50X5MG BLI kód SÚKL: 0159048

POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0159049
POR TBL DIS 60X5MG BLI kód SÚKL: 0159050
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0159051
POR TBL DIS 100X5MG BLI kód SÚKL: 0159052
POR TBL DIS 120X5MG BLI kód SÚKL: 0159053

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

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

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

IDARUBICIN EBEWE 1 mg/ml

44/825/10-C

DR: OW RP: 44/651/92-C

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

S: Idarubicini hydrochloridum 5 mg v 5 ml

PP: Čirý, červený až oranžový roztok.

5, 10, 20 ml injekční lahvička z čirého skla typu I s halobutylovou pryžovou zátkou potaženou fluorpolymerem s ochranným plastovým přebalem (ONCO-SAFE) nebo bez něj.

B: INF CNC SOL 1X5ML/5MG VIA kód SÚKL: 0156362

INF CNC SOL 1X10ML/10MG VIA kód SÚKL: 0156363

INF CNC SOL 1X20ML/20MG VIA kód SÚKL: 0156364

INF CNC SOL 5X5ML/5MG VIA kód SÚKL: 0156365

INF CNC SOL 5X10ML/10MG VIA kód SÚKL: 0156366

INF CNC SOL 5X20ML/20MG VIA kód SÚKL: 0156367

INF CNC SOL 10X5ML/5MG VIA kód SÚKL: 0156368

INF CNC SOL 10X10ML/10MG VIA kód SÚKL: 0156369

INF CNC SOL 10X20ML/20MG VIA kód SÚKL: 0156370

INF CNC SOL 1X5ML/5MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172142

INF CNC SOL 1X10ML/10MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172143

INF CNC SOL 1X20ML/20MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172144

INF CNC SOL 5X5ML/5MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172145

INF CNC SOL 5X10ML/10MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172146

INF CNC SOL 5X20ML/20MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172147

INF CNC SOL 10X5ML/5MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172148

INF CNC SOL 10X10ML/10MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172149

INF CNC SOL 10X20ML/20MG PŘEBAL VIA kód SÚKL: 0172150

IS: Cytostatica

ATC: L01DB06

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 až 8°C).

Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Idarubicin Ebewe je indikován u dospělých k léčbě akutní myelogenní leukémie, u dospělých a dětí k léčbě recidivy akutní lymfoblastické leukémie (ALL) jako lék druhé linie. Přípravek Idarubicin Ebewe se běžně používá v kombinačních chemoterapeutických režimech zahrnujících jiná cytotoxická léčiva.

NAXYL 10 mg VAGINÁLNÍ TABLETY

54/838/10-C

DR: S

D: FGK REPRESENTATIVE SERVICE GMBH, MUNICH, Německo

S: Dequalinii dichloridum 10 mg
PP: Vaginální tablety jsou bílé nebo téměř bílé, oválné, na obou stranách vypouklé.
Blistr PVC/PE/PVdC /Al folie.
B: VAG TBL 6X10MG BLI kód SÚKL: 0156099
IS: Gynaecologica
ATC: G01AC05
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Vaginální tablety Naxyl 10 jsou indikovány k léčbě bakteriální vaginózy (viz bod 4.4).
Je nutno vzít v úvahu oficiální doporučení pro používání antibakteriálních látek.

RILMENIDIN TEVA 1 mg TABLETY

58/836/10-C

DR: O RP: 58/477/97-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Rilmenidini phosphas 1.544 mg
(odp. Rilmenidinum 1 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety.
Alu/Alu blistr: hliníková folie CFF (folie tvarovaná za studena)/ hliníková folie zatavená za tepla lakem.
B: POR TBL NOB 28X1MG BLI kód SÚKL: 0166420
POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0166421
POR TBL NOB 60X1MG BLI kód SÚKL: 0166422
POR TBL NOB 90X1MG BLI kód SÚKL: 0166423
POR TBL NOB 100X1MG BLI kód SÚKL: 0166424
IS: Hypotensiva
ATC: C02AC06
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Arteriální hypertenze.

TACROLIMUS ACCORD 0,5 mg

59/839/10-C

DR: O RP: 59/130/03-C
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Tacrolimusum monohydricum 0.51 mg
(odp. Tacrolimusum 0.5 mg)
PP: Světle žluté/světle žluté tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "0,5" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr.
B: POR CPS DUR 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134706
POR CPS DUR 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134707
POR CPS DUR 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134708
POR CPS DUR 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134709
POR CPS DUR 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0134710
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD02
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního

alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

TACROLIMUS ACCORD 1 mg

59/840/10-C

DR: O RP: 59/758/99-C

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

S: Tacrolimusum monohydricum 1.02 mg
(odp. Tacrolimusum 1 mg)

PP: Bílé/bílé tvrdé želatinové tobolky, velikost "5", s potiskem "TCR" na víčku a "1" na těle tobolky, obsahující bílý nebo téměř bílý granulovaný prášek.
Al/Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X1MG BLI kód SÚKL: 0134711
POR CPS DUR 30X1MG BLI kód SÚKL: 0134712
POR CPS DUR 50X1MG BLI kód SÚKL: 0134713
POR CPS DUR 60X1MG BLI kód SÚKL: 0134714
POR CPS DUR 90X1MG BLI kód SÚKL: 0134715
POR CPS DUR 100X1MG BLI kód SÚKL: 0134716

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD02

PE: 24

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

ZI: Profylaxe rejekce transplantátu u příjemců jaterního, ledvinového nebo srdečního alogenního štěpu. Léčba rejekce alogenního štěpu resistantního na léčbu jinými imunosupresivy.

URSOFALK SUSPENZE

43/837/10-C

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo

S: Acidum ursodeoxycholicum 12.5 g v 250 ml

PP: Bílá homogenní perorální suspenze s malými vzduchovými bublinami a s citrónovou vůní.

Hnědá skleněná lahvička s dětským bezpečnostním plastickým šroubovacím uzávěrem (PP/PE).

B: POR SUS 1X250ML LAG kód SÚKL: 0130610
POR SUS 2X250ML LAG kód SÚKL: 0176102

IS: Choleretica,cholekinetica

ATC: A05AA02

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky pro uchování.

ZI: Symptomatická léčba primární biliární cirhózy (PBC) bez známek dekompenzace jaterní cirhózy. Disoluce cholesterolových žlučových konkrementů. Konkrementy nesmějí být větší než 15 mm a nesmějí být kontrastní na rentgenovém snímku. Funkční schopnost žlučníku musí být i přes jejich přítomnost zachována.
