

ALZIL OROTAB 10 mg

06/535/10-C

DR: OW RP: 06/122/98-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým "10" na jedné straně a hladké na straně druhé.

I PVC/ Aclar/Al blistr

II Al/Al blistr

B: POR TBL DIS 7X10MG I BLI kód SÚKL: 0147435
POR TBL DIS 28X10MG I BLI kód SÚKL: 0147436
POR TBL DIS 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0147437
POR TBL DIS 50X10MG I BLI kód SÚKL: 0147438
POR TBL DIS 56X10MG I BLI kód SÚKL: 0147439
POR TBL DIS 60X10MG I BLI kód SÚKL: 0147440
POR TBL DIS 98X10MG I BLI kód SÚKL: 0147441
POR TBL DIS 120X10MG I BLI kód SÚKL: 0147442
POR TBL DIS 7X10MG II BLI kód SÚKL: 0147443
POR TBL DIS 28X10MG II BLI kód SÚKL: 0147444
POR TBL DIS 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0147445
POR TBL DIS 50X10MG II BLI kód SÚKL: 0147446
POR TBL DIS 56X10MG II BLI kód SÚKL: 0147447
POR TBL DIS 60X10MG II BLI kód SÚKL: 0147448
POR TBL DIS 98X10MG II BLI kód SÚKL: 0147449
POR TBL DIS 120X10MG II BLI kód SÚKL: 0147450

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

ALZIL OROTAB 5 mg

06/534/10-C

DR: OW RP: 06/121/98-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým "5" na jedné straně a hladké na straně druhé.

I PVC/ Aclar/Al blistr.

II Al/Al blistr.

B: POR TBL DIS 7X5MG I BLI kód SÚKL: 0147419
POR TBL DIS 28X5MG I BLI kód SÚKL: 0147420
POR TBL DIS 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0147421
POR TBL DIS 50X5MG I BLI kód SÚKL: 0147422
POR TBL DIS 56X5MG I BLI kód SÚKL: 0147423
POR TBL DIS 60X5MG I BLI kód SÚKL: 0147424
POR TBL DIS 98X5MG I BLI kód SÚKL: 0147425
POR TBL DIS 120X5MG I BLI kód SÚKL: 0147426
POR TBL DIS 7X5MG II BLI kód SÚKL: 0147427
POR TBL DIS 28X5MG II BLI kód SÚKL: 0147428

POR TBL DIS 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0147429
POR TBL DIS 50X5MG II BLI kód SÚKL: 0147430
POR TBL DIS 56X5MG II BLI kód SÚKL: 0147431
POR TBL DIS 60X5MG II BLI kód SÚKL: 0147432
POR TBL DIS 98X5MG II BLI kód SÚKL: 0147433
POR TBL DIS 120X5MG II BLI kód SÚKL: 0147434

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K symptomatické léčbě mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

BICALUTAMIDE MORNINGSIDE 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/570/10-C

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

D: MORNINGSIDE HEALTHCARE LIMITED, LEICESTER, Velká Británie

S: Bicalutamidum 150 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 10,5 mm, na jedné straně půlicí rýha.

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0128116
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0128117
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0128118
POR TBL FLM 40X150MG BLI kód SÚKL: 0128119
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0128120
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0128121
POR TBL FLM 150X150MG BLI kód SÚKL: 0128122
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0172028
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0172029
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0172030

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Bicalutamide Morningside 150 mg je indikován samostatně nebo jako adjuvans po radikální prostatektomii nebo radioterapii u pacientů s lokálně pokročilým karcinomem prostaty s vysokým rizikem progresu choroby.

BICALUTAMIDE MORNINGSIDE 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/569/10-C

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

D: MORNINGSIDE HEALTHCARE LIMITED, LEICESTER, Velká Británie

S: Bicalutamidum 50 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6,5 mm.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: PO TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0128109
PO TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0128110
PO TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0128111
PO TBL FLM 40X50MG BLI kód SÚKL: 0128112
PO TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0128113

PO TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0128114
PO TBL FLM 150X50MG BLI kód SÚKL: 0128115
PO TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0172031
PO TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0172032
PO TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0172033

IS: Cytostatica

ATC: L02BB03

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty v kombinaci s léčbou LHRH analogy nebo chirurgickou kastrací.

CLINGOZAN 10 mg

68/566/10-C

DR: OC RP: 99/125/002-EU1

D: EXCALIBUR PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulatá bikonvexní žlutá tableta o průměru 8 mm, označená "O1" na jedné straně.

I. oPA-Al-PVC/Al blistry s protlačovací (push-through) folií

II. papír-PETP-Al/Al blistry s odlepovací (peel-to open) folií

B: POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0133626

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0133638

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0133639

POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0133640

POR TBL DIS 28X10MG BLI kód SÚKL: 0133641

POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0133642

POR TBL DIS 56X10MG BLI kód SÚKL: 0133643

POR TBL DIS 60X10MG BLI kód SÚKL: 0133644

POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0133645

POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0133646

POR TBL DIS 126X10MG BLI kód SÚKL: 0172018

POR TBL DIS 154X10MG BLI kód SÚKL: 0172019

POR TBL DIS 14X10MG BLI kód SÚKL: 0172020

POR TBL DIS 98X10MG BLI kód SÚKL: 0172021

POR TBL DIS 126X10MG BLI kód SÚKL: 0172022

POR TBL DIS 154X10MG BLI kód SÚKL: 0172023

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 36

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

ZI: Dospělí:

Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie.

Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.

Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.

Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

CLINGOZAN 5 mg

68/565/10-C

DR: OC RP: 99/125/001-EU1

D: EXCALIBUR PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Olanzapinum 5 mg
PP: Kulatá bikonvexní žlutá tableta o průměru 6 mm, označená "O" na jedné straně.
I. oPA-Al-PVC/Al blistry s protlačovací (push-through) folií
II. papír-PETP-Al/Al blistry s odlepovací (peel-to open) folií
B: POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0133625
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0133629
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0133630
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0133631
POR TBL DIS 14X5MG BLI kód SÚKL: 0133632
POR TBL DIS 28X5MG BLI kód SÚKL: 0133633
POR TBL DIS 30X5MG BLI kód SÚKL: 0133634
POR TBL DIS 56X5MG BLI kód SÚKL: 0133635
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0133636
POR TBL DIS 126X5MG TBC kód SÚKL: 0133637
POR TBL DIS 154X5MG BLI kód SÚKL: 0172024
POR TBL DIS 98X5MG BLI kód SÚKL: 0172025
POR TBL DIS 126X5MG BLI kód SÚKL: 0172026
POR TBL DIS 154X5MG BLI kód SÚKL: 0172027
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 36
ZS: Uchovávejte přípravek v původním obalu, aby byl chráněn před vlhkostí a světlem.
ZI: Dospělí:
Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie.
Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.
Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod.
Olanzapin je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých byla léčba manické epizody olanzapinem účinná (viz bod 5.1).

CYCLAID 100 mg/ml

59/581/10-C

DR: O RP: 59/665/95-C
D: MEDIS INTERNATIONAL A.S., PRAHA, Česká republika
S: Ciclosporinum 5 g v 50 ml
PP: Čirá a průhledná tekutina.
50 ml lahvička z hnědého skla typu III, s krytem z plastické hmoty a hliníkovým uzávěrem. Dávkovací soupravy pro děti a pro dospělé.
B: POR SOL 1X50ML/5GM LAG kód SÚKL: 0157503
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AD01
PE: 36, spotřebovat do 2 měsíců od prvního otevření lahvičky
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Transplantace
Transplantace parenchymatózních orgánů
Prevence rejekcí po transplantaci ledviny, jater, srdce, plic, pankreatu nebo kombinované transplantaci srdce a plic.
Léčba rejekce transplantátu u nemocných léčených dříve jinými imunosupresivy.
Transplantace kostní dřeně
Prevence rejekcí po transplantaci kostní dřeně.
Prevence a léčba reakce štěpu vůči hostiteli („graft-versus-host disease“, GVHD) .

Netransplantační indikace

Nefrotický syndrom:

Steroid-resistentní a steroid-dependentní nefrotický syndrom u dospělých a u dětí vzniklý v důsledku poškození glomerulů nefropatií s minimálními změnami, ložiskovou segmentální glomerulosklerózou nebo membranózní glomerulonefritidou. Cycloaid lze použít k udržení remise dosažené steroidy, což dovozuje i jejich vysazení.

Revmatoidní artritida:

Léčba těžké aktivní revmatoidní artritidy u nemocných v případech, kdy konvenční léčba pomalu působícími antirevmatickými léky (DMARD - disease-modifying antirheumatic drug) je neúčinná nebo nevhodná.

Psoriáza:

Léčba pacientů s těžkou formou psoriázy, u nichž je konvenční léčba neúčinná nebo nevhodná.

Atopická dermatitida

Léčba těžké atopické dermatitidy u pacientů, u kterých je konvenční léčba neúčinná.

DOCETAXEL-RATIOPHARM 20 mg

44/563/10-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Docetaxelum 20 mg v 0,5 ml

PP: Koncentrát - čirý, žlutý roztok.

Rozpouštědlo - čirý, bezbarvý roztok.

Koncentrát - 8 ml lahvička z čirého skla typu I s šedou zátkou z bromobutylové pryže a zeleným flip-off krytem. Tato lahvička obsahuje 0,5 ml roztoku 40 mg/ml docetaxelu v kyselině citronové, polysorbátu 80 a ethanolu.

Rozpouštědlo - 8 ml lahvička z čirého skla typu I s šedou zátkou z bromobutylové pryže a průhledným flip-off krytem. Lahvička s rozpouštědlem obsahuje 1,5 ml 9,53% (w/w) roztoku ethanolu ve vodě na injekci.

B: INF CSL LQF 1X0.5ML/20MG VIA kód SÚKL: 0148718

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 18

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

ZI: Karcinom prsu Docetaxel-ratiopharm v monoterapii je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla obsahovat antracyklin nebo alkylační látku. Nermalobuněčný karcinom plic Docetaxel-ratiopharm je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nermalobuněčným karcinomem plic po selhání předchozí chemoterapie. Docetaxel-ratiopharm v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě nemocných s neresekovatelným, lokálně pokročilým nebo metastazujícím nermalobuněčným karcinomem plic, kteří dosud proto toto onemocnění nedostávali chemoterapii. Karcinom prostaty Docetaxel-ratiopharm v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem je indikován k léčbě nemocných s metastazujícím karcinomem prostaty, který neodpovídá na hormonální léčbu.

DOCETAXEL-RATIOPHARM 80 mg

44/564/10-C

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

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Docetaxelum 80 mg v 2 ml

- PP: Koncentrát - čirý, žlutý roztok.
Rozpouštědlo - čirý, bezbarvý roztok.
Koncentrát - 15 ml lahvička z čirého skla typu I s šedou zátkou z bromobutylové pryže a červeným flip-off krytem. Tato lahvička obsahuje 2 ml roztoku 40 mg/ml docetaxelu v kyselině citronové, polysorbátu 80 a ethanolu.
Rozpouštědlo - 15 ml lahvička z čirého skla typu I s šedou zátkou z bromobutylové pryže a průhledným flip-off krytem. Lahvička s rozpouštědlem obsahuje 6 ml 9,53% (w/w) roztoku ethanolu ve vodě na injekci.
- B: INF CSL LQF 1X2ML/80MG VIA kód SÚKL: 0148719
IS: Cytostatica
ATC: L01CD02
PE: 18
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Karcinom prsu Docetaxel-ratiopharm v monoterapii je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem prsu po selhání předchozí cytotoxické léčby. Předchozí léčba by měla obsahovat antracyklin nebo alkylační látku. Nermalobuněčný karcinom plic Docetaxel-ratiopharm je indikován k léčbě nemocných s lokálně pokročilým nebo metastazujícím nermalobuněčným karcinomem plic po selhání předchozí chemoterapie. Docetaxel-ratiopharm v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě nemocných s neresekovatelným, lokálně pokročilým nebo metastazujícím nermalobuněčným karcinomem plic, kteří dosud proto toto onemocnění nedostávali chemoterapii. Karcinom prostaty Docetaxel-ratiopharm v kombinaci s prednisonem nebo prednisolonem je indikován k léčbě nemocných s metastazujícím karcinomem prostaty, který neodpovídá na hormonální léčbu.

EPOPROSTENOL SANDOZ 0,5 mg

83/567/10-C

- DR: O RP: 83/383/01-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Epoprostenolum natricum 0.531 mg
(odp. Epoprostenolum 0.5 mg)
- PP: Bílý až téměř bílý, mrazem sušený prášek.
Čirý roztok (pH 10,3 - 10,8).
Prášek pro přípravu infuzního roztoku: 15 ml lahvičky z bezbarvého skla typu I uzavřené gumovou zátkou a aluminiovým/polypropylenovým krytem.
Rozpouštědlo: 55 ml lahvičky z bezbarvého skla typu I uzavřené gumovou zátkou a aluminiovým/polypropylenovým krytem. Filtr.
- B: INF PSO LQF 1X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138614
INF PSO LQF 2X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138615
INF PSO LQF 3X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138616
INF PSO LQF 4X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138617
INF PSO LQF 5X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138618
INF PSO LQF 6X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138619
INF PSO LQF 10X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138620
INF PSO LQF 1X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138621
INF PSO LQF 2X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138622
INF PSO LQF 3X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138623
INF PSO LQF 4X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138624
INF PSO LQF 5X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138625
INF PSO LQF 6X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138626

INF PSO LQF 10X0.5MG VIA kód SÚKL: 0138627

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC09

PE: 24

ZS: Prášek pro přípravu infuzního roztoku: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Rozpouštědlo: Nezmrazujte.

ZI: Přípravek Epoprostenol Sandoz 0,5 mg je indikován u hemodialýzy, kdy podání heparinu může vést k vysokému riziku krvácení nebo k jeho exacerbací, nebo u případů, kdy je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.

EPOPROSTENOL SANDOZ 1,5 mg

83/568/10-C

DR: O RP: 83/384/01-C

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

S: Epoprostenolum natricum 1.594 mg
(odp. Epoprostenolum 1.5 mg)

PP: Bílý až téměř bílý, mrazem sušený prášek.

Čirý roztok (pH 10,3 - 10,8).

Prášek pro přípravu infuzního roztoku: 15 ml lahvičky z bezbarvého skla typu I uzavřené gumovou zátkou a aluminiovým/polypropylenovým krytem.

Rozpouštědlo: 55 ml lahvičky z bezbarvého skla typu I uzavřené gumovou zátkou a aluminiovým/polypropylenovým krytem. Filtr.

B: INF PSO LQF 1X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138635

INF PSO LQF 2X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138636

INF PSO LQF 3X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138637

INF PSO LQF 4X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138638

INF PSO LQF 5X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138639

INF PSO LQF 6X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138640

INF PSO LQF 10X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138641

INF PSO LQF 1X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138642

INF PSO LQF 2X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138643

INF PSO LQF 3X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138644

INF PSO LQF 4X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138645

INF PSO LQF 5X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138646

INF PSO LQF 6X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138647

INF PSO LQF 10X1.5MG VIA kód SÚKL: 0138648

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC09

PE: 24

ZS: Prášek pro přípravu infuzního roztoku: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Rozpouštědlo: Nezmrazujte.

ZI: Přípravek Epoprostenol Sandoz 0,5 mg je indikován u hemodialýzy, kdy podání heparinu může vést k vysokému riziku krvácení nebo k jeho exacerbací, nebo u případů, kdy je podání heparinu kontraindikováno z jiných důvodů.

ESPUMISAN KAPKY 100 mg/ml

49/557/10-C

DR: L

D: BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), BERLÍN, Německo

S: Simeticonum 5 g v 50 ml

PP: Mléčně bílá slabě viskózní emulze.
Lahvička z hnědého skla s kapací vložkou, šroubovací uzávěr a odměrné víčko.
B: POR GTT EML 1X30ML LGT kód SÚKL: 0130719
POR GTT EML 1X50ML LGT kód SÚKL: 0130720
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A03AX13
PE: 36, po prvním otevření je přípravek Espumisan kapky 100 mg/ml stabilní po dobu 3 následujících měsíců
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: K symptomatické léčbě gastrointestinálních obtíží způsobených plynem, například meteorismu nebo při zvýšené tvorbě plynů po operacích, jako diagnostická pomůcka při vyšetření dutiny břišní (např. ke snížení stínů způsobených plynem při rentgenologickém vyšetření, sonografii, endoskopických vyšetřeních, jako doplněk suspenzí kontrastních látek).

ETANORDEN 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/548/10-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.81 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "M24" na jedné straně.
PVC/PE/PVDC/Alu blistry obsahující 1 tabletu.
B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0143408
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0143409
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena.

GAVISCON ŽVÝKACÍ TABLETY

09/574/10-C

DR: L
D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD., HULL, Velká Británie
S: Natrii alginas 250 mg
Natrii hydrogenocarbonas 133.5 mg
Calcii carbonas 80 mg
PP: Téměř bílé až krémové slabě skvrnitě tablety.
Průhledný blistr z uPVC/PE/PVdC/ Al fólie, krabička.
Polypropylenový obal na tablety.
B: POR TBL MND 4 BLI kód SÚKL: 0158441
POR TBL MND 6 BLI kód SÚKL: 0158442
POR TBL MND 8 BLI kód SÚKL: 0158443
POR TBL MND 16 BLI kód SÚKL: 0158444
POR TBL MND 24 BLI kód SÚKL: 0158445
POR TBL MND 32 BLI kód SÚKL: 0158446
POR TBL MND 48 BLI kód SÚKL: 0158447

POR TBL MND 64 BLI kód SÚKL: 0158448
POR TBL MND 8 TBC kód SÚKL: 0158449
POR TBL MND 12 TBC kód SÚKL: 0158450
POR TBL MND 16 TBC kód SÚKL: 0158451
POR TBL MND 18 TBC kód SÚKL: 0158452
POR TBL MND 20 TBC kód SÚKL: 0158453
POR TBL MND 22 TBC kód SÚKL: 0158454
POR TBL MND 24 TBC kód SÚKL: 0158455
POR TBL MND 32 TBC kód SÚKL: 0158456
POR TBL MND 36 TBC kód SÚKL: 0158457
POR TBL MND 40 TBC kód SÚKL: 0158458
POR TBL MND 44 TBC kód SÚKL: 0158459
POR TBL MND 48 TBC kód SÚKL: 0158460

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BX

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba příznaků gastroezofageálního refluxu, jako jsou regurgitace žaludeční kyseliny, pálení žáhy a poruchy trávení (spojené s refluxem), například po jídle nebo během těhotenství, nebo u nemocných s příznaky spojenými s refluxním zánětem jícnu.

OSSICA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/547/10-C

DR: OC RP: 03/265/003-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 168.81 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "M24" na jedné straně.

PVC/PE/PVDC/Alu blistry obsahující 1 tabletu.

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0143412

POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0143413

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny krčku proximálního femuru nebyla stanovena

OSSICA 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/546/10-C

DR: OC RP: 96/012/009-EU1

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Natrii ibandronas monohydricus 56.27 mg
(odp. Acidum ibandronicum 50 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety označené "M23" na jedné straně.

PVC/PE/PVDC/Alu blistry obsahující 14 potahovaných tablet.

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0143410

POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0143411

IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek Ossica 50 mg potahované tablety je určen jako prevence kostních příhod (patologické fraktury, kostní komplikace vyžadující radioterapii nebo chirurgický zákrok) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami.

TRALGIT OROTAB 50 mg

65/575/10-C

DR: L
D: ZENTIVA A.S., HLOHOVEC, Slovenská republika
S: Tramadoli hydrochloridum 50 mg
PP: Růžové, mramorované, kulaté, ploché tablety.
1. Blistr OPA/Al/PVC - Al.
2. Bílý neprůhledný blistr PVC/PVDC - Al.
B: POR TBL DIS 10X50MG BLI kód SÚKL: 0156716
POR TBL DIS 10X50MG BLI kód SÚKL: 0156717
POR TBL DIS 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156718
POR TBL DIS 30X50MG BLI kód SÚKL: 0156719
POR TBL DIS 60X50MG BLI kód SÚKL: 0172016
POR TBL DIS 60X50MG BLI kód SÚKL: 0172017

IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX02
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba středně silné až silné bolesti. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé od 12 let.

TRIMETAZIDIN ACTAVIS 35 mg

83/578/10-C

DR: O RP: 83/328/01-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Trimetazidini dihydrochloridum 35 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké a s malým otvorem na jedné straně.
Průhledný PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL RET 60X35MG BLI kód SÚKL: 0152134
IS: Vasodilatantia
ATC: C01EB15
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Prevence záchvatů anginy pectoris v kombinaci s jinými léčivými přípravky.

TRIXIN

59/571/10-C

DR: OE RP: 96/005/002-EU1
D: PLIVA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Mofetilis mycophenolas 500 mg
PP: Nachově zbarvené, oválné, bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "AHI" a na druhé straně "500".
Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 1X500MG BLI kód SÚKL: 0119164

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0119165
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0119166

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C v originálním obale z důvodu ochrany před světlem.

ZI: TRIXIN je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce u pacientů po transplantaci allogenní ledviny, transplantaci srdce nebo transplantaci jater.

XAFLON 5 mg/ml

42/453/10-C

DR: O RP: 42/176/01-C

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Levofloxacinum hemihydricum 256.23 mg
(odp. Levofloxacinum 250 mg) v 50 ml

PP: Čirý zelenavě žlutý roztok bez cizích částic.

50 ml (100 ml) čirá skleněná injekční lahvička typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým krytem.

B: INF SOL 1X50ML VIA kód SÚKL: 0139254

INF SOL 5X50ML VIA kód SÚKL: 0139255

INF SOL 20X50ML VIA kód SÚKL: 0139256

INF SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0139257

INF SOL 5X100ML VIA kód SÚKL: 0139258

INF SOL 20X100ML VIA kód SÚKL: 0139259

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J01MA12

PE: 36, po odstranění vnějšího obalu 3 dny (vnější osvětlení)

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

ZI: Léčba komunitní pneumonie, komplikované infekce močového ústrojí včetně pyelonefritidy, chronické bakteriální prostatitidy a infekce kůže a měkkých tkání .

ZIPRASIDON TEVA 20 mg

68/559/10-C

DR: O RP: 68/171/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ziprasidoni hydrochloridum 22.64 mg
(odp. Ziprasidonum 20 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky č. 4 obsahující růžový homogenní prášek. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůhledné a tělo tobolky je bílé, neprůhledné s vytištěným "Z20" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC Al blistry

B: POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156441

POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0156442

POR CPS DUR 56X20MG BLI kód SÚKL: 0156443

POR CPS DUR 60X20MG BLI kód SÚKL: 0156444

POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0156445

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: K léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u

bipolární afektivní poruchy.

ZIPRASIDON TEVA 40 mg

68/560/10-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ziprasidoni hydrochloridum 45.28 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky č. 2 obsahující růžový homogenní prášek. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůhledné a tělo tobolky je tmavě modré, neprůhledné s vytištěným "Z40" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC-Al blistry.

B: POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0156446

POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0156447

POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0156448

POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0156449

POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0156450

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: K léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy.

ZIPRASIDON TEVA 60 mg

68/561/10-C

DR: O RP: 68/173/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ziprasidoni hydrochloridum 67.92 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky č. 0el obsahující růžový homogenní prášek. Víčko tobolky je bílé, neprůhledné a tělo tobolky je bílé, neprůhledné s vytištěným "Z60" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC Al blistry.

B: POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0156451

POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0156452

POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0156453

POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0156454

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: K léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy.

ZIPRASIDON TEVA 80 mg

68/562/10-C

DR: O RP: 68/174/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ziprasidoni hydrochloridum 90.56 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky č. 00 obsahující růžový homogenní prášek. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůhledné a tělo tobolky je bílé, neprůhledné s vytištěným "Z80"

černým inkoustem.

OPA/Al/PVC Al blistry.

B: POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0156455
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0156456
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0156457
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0156458

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: K léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených středně závažných epizod u bipolární afektivní poruchy.
