

ESOMYLAN 40 mg

09/1051/10-C

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

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

S: Esomeprazolom magnesicum 44.504 mg
(odp. Esomeprazolom 40 mg)

PP: Bílé až krémové pelety naplněné v tvrdých želatinových tobolkách s hnědým víčkem a hnědým tělem, s černým potiskem "Mylan" a "EM 40" na víčku a těle.

1) OPA-ALU-PVC/ALU blistr

2) HDPE lahvička s bílým neprůhledným PP uzávěrem

B: POR CPS ETD 7X40MG BLI kód SÚKL: 0153565
POR CPS ETD 7X40MG TBC kód SÚKL: 0153566
POR CPS ETD 14X40MG BLI kód SÚKL: 0153567
POR CPS ETD 14X40MG TBC kód SÚKL: 0153568
POR CPS ETD 28X40MG BLI kód SÚKL: 0153569
POR CPS ETD 28X40MG TBC kód SÚKL: 0153570
POR CPS ETD 30X40MG BLI kód SÚKL: 0153571
POR CPS ETD 30X40MG TBC kód SÚKL: 0153572
POR CPS ETD 56X40MG BLI kód SÚKL: 0153573
POR CPS ETD 56X40MG TBC kód SÚKL: 0153574
POR CPS ETD 98X40MG BLI kód SÚKL: 0153575
POR CPS ETD 98X40MG TBC kód SÚKL: 0153576
POR CPS ETD 100X40MG BLI kód SÚKL: 0153577
POR CPS ETD 100X40MG TBC kód SÚKL: 0153578
POR CPS ETD 15X40MG BLI kód SÚKL: 0172218
POR CPS ETD 50X40MG BLI kód SÚKL: 0172219
POR CPS ETD 60X40MG BLI kód SÚKL: 0172220
POR CPS ETD 90X40MG BLI kód SÚKL: 0172221

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24, lahvička – po prvním otevření 3 měsíce

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Gastroezofageální refluxní choroba, eradikace H. pylori, prevence a léčba vředů souvisejících s léčbou NSAID, prevence opětovného krvácení z vředů jako pokračování i.v. léčby, Zollinger-Ellisonův syndrom.

GABAPENTIN AUROBINDO 100 mg TVRDÉ TOBOLKY 21/1055/10-C

DR: O RP: 21/461/97-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Gabapentinum 100 mg

PP: Tvrdé tobolky s vytištěným "D" na bílém víčku a s označením "02" na bílém těle, obsahující bílý až naředlý krystalický prášek.

a) blistr z polyamidu/hliníku/PVC a hliníkové fólie

b) lahvička z HDPE s polypropylenovým uzávěrem obsahující silikagel jako vysoušedlo

B: POR CPS DUR 10X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127576
POR CPS DUR 20X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127577
POR CPS DUR 30X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127578
POR CPS DUR 50X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127579
POR CPS DUR 60X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127580
POR CPS DUR 90X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127581

POR CPS DUR 100X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127582
POR CPS DUR 200X100MG BLI BLI kód SÚKL: 0127583
POR CPS DUR 100X100MG LAH TBC kód SÚKL: 0127584
POR CPS DUR 200X100MG LAH TBC kód SÚKL: 0127585
POR CPS DUR 1000X100MG LAH TBC kód SÚKL: 0127586

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

a) uchovávejte v původním obalu

b) uchovávejte v původním vnitřním obalu

Pro HDPE lahvičky: doba použitelnosti po prvním otevření 30 dní

ZI: Epilepsie, léčba periferní neuropatické bolesti.

GABAPENTIN AUROBINDO 300 mg TVRDÉ TOBOLKY 21/1056/10-C

DR: O RP: 21/462/97-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Gabapentinum 300 mg

PP: Tvrdé tobolky s vytištěným "D" na žlutém víčku a s označením "03" na žlutém těle, obsahující bílý až naředlý krystalický prášek.

a) blistr z polyamidu/hliníku/PVC a hliníkové fólie

b) lahvička z HDPE s polypropylenovým uzávěrem obsahující silikagel jako vysoušedlo

B: POR CPS DUR 10X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127587

POR CPS DUR 20X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127588

POR CPS DUR 30X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127589

POR CPS DUR 50X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127590

POR CPS DUR 60X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127591

POR CPS DUR 90X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127592

POR CPS DUR 100X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127593

POR CPS DUR 200X300MG BLI BLI kód SÚKL: 0127594

POR CPS DUR 100X300MG LAH TBC kód SÚKL: 0127595

POR CPS DUR 200X300MG LAH TBC kód SÚKL: 0127596

POR CPS DUR 1000X300MG LAH TBC kód SÚKL: 0127597

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

a) uchovávejte v původním obalu

b) uchovávejte v původním vnitřním obalu

Pro HDPE lahvičky: doba použitelnosti po prvním otevření 30 dní

ZI: Epilepsie, léčba periferní neuropatické bolesti.

GABAPENTIN AUROBINDO 400 mg TVRDÉ TOBOLKY 21/1057/10-C

DR: O RP: 21/463/97-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Gabapentinum 400 mg

PP: Tvrdé tobolky s vytištěným "D" na oranžovém víčku a s označením "04" na oranžovém těle, obsahující bílý až naředlý krystalický prášek.

a) blistr z polyamidu/hliníku/PVC a hliníkové fólie

b) lahvička z HDPE s polypropylenovým uzávěrem obsahující silikagel jako vysoušedlo

- B: POR CPS DUR 10X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127598
POR CPS DUR 20X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127599
POR CPS DUR 30X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127600
POR CPS DUR 50X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127601
POR CPS DUR 60X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127602
POR CPS DUR 90X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127603
POR CPS DUR 100X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127604
POR CPS DUR 200X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127605
POR CPS DUR 300X400MG BLI BLI kód SÚKL: 0127606
POR CPS DUR 100X400MG LAH TBC kód SÚKL: 0127607
POR CPS DUR 200X400MG LAH TBC kód SÚKL: 0127608
POR CPS DUR 300X400MG LAH TBC kód SÚKL: 0127609
POR CPS DUR 500X400MG LAH TBC kód SÚKL: 0127610

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

a) uchovávejte v původním obalu

b) uchovávejte v původním vnitřním obalu

Pro HDPE lahvičky: doba použitelnosti po prvním otevření 30 dní

ZI: Epilepsie, léčba periferní neuropatické bolesti.

GAVISCON DUO EFEKT SUSPENZE

09/1052/10-C

DR: L

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD., HULL, Velká Británie

S: Natrii alginas 30 g
Natrii hydrogenocarbonas 12.78 g
Calcii carbonas 19.5 g

PP: Téměř bílá suspenze s peprmintovou vůní a příchutí.

Lahvička z hnědého skla s polypropylenovým víčkem a polyethylenovým páskem originality a s odměrkou (přírodní polypropylen) s ryskami na 5 ml, 10 ml, 15 ml a 20 ml nebo odměrnou lžičkou (krystalový polystyren) s ryskami na 2,5 ml a 5 ml.

- B: POR SUS 1X150ML ODMĚRKA LAG kód SÚKL: 0158889
POR SUS 1X200ML ODMĚRKA LAG kód SÚKL: 0158890
POR SUS 1X300ML ODMĚRKA LAG kód SÚKL: 0158891
POR SUS 1X600ML ODMĚRKA LAG kód SÚKL: 0158892
POR SUS 1X150ML LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0172222
POR SUS 1X200ML LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0172223
POR SUS 1X300ML LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0172224
POR SUS 1X600ML LŽIČKA LAG kód SÚKL: 1722225

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BX

PE: 24, spotřebujte do 6 měsíců po otevření

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před chladem a mrazem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčení příznaků souvisejících s kyselinou při gastroezofageálním refluxu, například při regurgitaci kyseliny, pálení žáhy a zažívacích poruchách, například po jídle nebo v průběhu těhotenství.

GAVISCON DUO EFEKT ŽVÝKACÍ TABLETY

09/1053/10-C

DR: L

D: RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (UK) LTD., HULL, Velká Británie

S: Natrii alginas 250 mg
Natrii hydrogenocarbonas 106.5 mg
Calcii carbonas 187.5 mg

PP: Ploché kulaté dvouvrstvé tablety se zkosenými hranami. Jedna vrstva tablet je růžová a slabě skvrnitá, druhá vrstva je bílá.

Průhledný blistr z uPVC/PE/PVdC/ Al fólie, krabička.

Barevný, neprůhledný polypropylenový obal na tablety s víčkem.

B: POR TBL MND 4 BLI kód SÚKL: 0160161
POR TBL MND 6 BLI kód SÚKL: 0160162
POR TBL MND 8 BLI kód SÚKL: 0160163
POR TBL MND 16 BLI kód SÚKL: 0160164
POR TBL MND 24 BLI kód SÚKL: 0160165
POR TBL MND 32 BLI kód SÚKL: 0160166
POR TBL MND 48 BLI kód SÚKL: 0160167
POR TBL MND 60 BLI kód SÚKL: 0160168
POR TBL MND 62 BLI kód SÚKL: 0160169
POR TBL MND 64 BLI kód SÚKL: 0160170
POR TBL MND 80 BLI kód SÚKL: 0160171
POR TBL MND 8 TBC kód SÚKL: 0160172
POR TBL MND 10 TBC kód SÚKL: 0160173
POR TBL MND 12 TBC kód SÚKL: 0160174
POR TBL MND 16 TBC kód SÚKL: 0160175

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BX

PE: 24, obal na tablety: spotřebujte do 3 měsíců po otevření

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

Obal na tablety: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba příznaků souvisejících s kyselinou při gastroezofageálním refluxu, například při regurgitaci kyseliny, pálení žáhy a zažívacích poruchách, například po jídle nebo v průběhu těhotenství.

MONKASTA 10 mg

14/1026/10-C

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

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

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

PP: Meruňkově zbarvené kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami.

OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0165627
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0165628
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165629
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0165630
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165631

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165632
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0165633
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0165634
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165635
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0165636
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165637
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0165638
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165639
POR TBL FLM 140X10MG BLI kód SÚKL: 0165640
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0165641

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: V původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

MONKASTA 4 mg

14/1024/10-C

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

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

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

PP: Růžové mramorované, kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami a s označením 4 na jedné straně.

OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička.

B: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0165597
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0165598
POR TBL MND 14X4MG BLI kód SÚKL: 0165599
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0165600
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0165601
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0165602
POR TBL MND 49X4MG BLI kód SÚKL: 0165603
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0165604
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0165605
POR TBL MND 84X4MG BLI kód SÚKL: 0165606
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0165607
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0165608
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0165609
POR TBL MND 140X4MG BLI kód SÚKL: 0165610
POR TBL MND 200X4MG BLI kód SÚKL: 0165611

IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: V původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba astmatu jako přídatná 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.

MONKASTA 5 mg

14/1025/10-C

- DR: O RP: 14/350/99-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)
PP: Růžové mramorované, kulaté mírně bikonvexní tablety se zkosenými hranami a s označením 5 na jedné straně.
OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0165612
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165613
POR TBL MND 14X5MG BLI kód SÚKL: 0165614
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0165615
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0165616
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165617
POR TBL MND 49X5MG BLI kód SÚKL: 0165618
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165619
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0165620
POR TBL MND 84X5MG BLI kód SÚKL: 0165621
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165622
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0165623
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165624
POR TBL MND 140X5MG BLI kód SÚKL: 0165625
POR TBL MND 200X5MG BLI kód SÚKL: 0165626
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 24
ZS: V původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba astmatu jako přídatná 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.

OFTIDOR 2% OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/1054/10-C

- DR: OW RP: 64/567/97-C
D: JELFA SA, JELENIA GÓRA, Polsko
S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg) v 5 ml
PP: Čirý, bezbarvý, mírně viskózní vodný roztok, pH 5,3-5,7, osmolalita 270 - 300 mOsmol/kg.
Bílé LDPE lahvičky s bílým HDPE šroubovacím uzávěrem a vloženým bílým LDPE kapátkem.
B: OPH GTT SOL 1X5MLX100MG LGT kód SÚKL: 0134467
OPH GTT SOL 3X5MLX100MG LGT kód SÚKL: 0134468

OPH GTT SOL 6X5MLX100MG LGT kód SÚKL: 0134469

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EC03

PE: 24, po prvním otevření: 1 měsíc

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

Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní terapie k beta blokátorům, jako monoterapie u pacientů nereagujících na léčbu beta blokátory nebo u pacientů, u nichž jsou beta blokátory při léčbě zvýšeného nitroočního tlaku kontraindikovány v následujících případech: při oční hypertenzi, při glaukomu s otevřeným úhlem, při pseudoexfoliativním glaukomu.

PANTOPRAZOLE VALE 20 mg

09/1048/10-C

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

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

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

PP: Žlutá oválná tableta.

1. Nylon/Al/PVC- Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0156421

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0156422

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0156423

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0156424

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24 – lahvička (po prvním otevření spotřebujte do 3 měsíců)
36 - blister

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Gastroezofageální refluxní nemoc, refluxní ezofagitida, prevence gastroduodenálních vředů u rizikových pacientů užívajících dlouhodobě NSAID.

PANTOPRAZOLE VALE 40 mg

09/1049/10-C

DR: O RP: 09/714/95-C

D: VALE PHARMACEUTICALS LTD., CLONMEL, Irsko

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 41.15 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Žlutá oválná tableta.

1. Nylon/Al/PVC- Al blistry

2. HDPE lahvičky s PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0156425

POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0156426

POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0156427

POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0156428

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24 – lahvička (po prvním otevření spotřebujte do 3 měsíců)
36 - blister

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Refluxní ezofagitida, eradikace H. pylori, žaludeční a duodenální vředy, Zollinger-Ellisonův syndrom.

PREVIFECT 20 mg

09/1050/10-C

DR: O RP: 09/380/00-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Pantoprazolum natriicum sesquihydricum 22.55 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)
PP: Žlutá oválná potahovaná tableta s černě vytisknutým značením "20".
1. Al-OPA/Al/PVC blistr
2. HDPE lahvička s PP šroubovacím víčkem obsahujícím vložku s vysoušedlem
B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158128
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158129
POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0158130
POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0158131
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC02
PE: 36 – lahvička (po prvním otevření spotřebujte do 6 měsíců)
36 - blistr
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní způsoby uchovávání.
ZI: Krátkodobá léčba symptomů refluxních příznaků (např. pálení žáhy, kyselá
regurgitace) u dospělých

TELMISARTAN SANDOZ 20 mg

58/1044/10-C

DR: OC RP: 98/090/009-EU1
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Telmisartanum 20 mg
PP: Bílé, kulaté, hladké tablety s vyrytým označením "20" na jedné straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL NOB 7X20MG BLI kód SÚKL: 0158155
POR TBL NOB 10X20MG BLI kód SÚKL: 0158156
POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158157
POR TBL NOB 20X20MG BLI kód SÚKL: 0158158
POR TBL NOB 21X20MG BLI kód SÚKL: 0158159
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0158160
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0158161
POR TBL NOB 50X20MG BLI kód SÚKL: 0158162
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0158163
POR TBL NOB 60X20MG BLI kód SÚKL: 0158164
POR TBL NOB 84X20MG BLI kód SÚKL: 0158165
POR TBL NOB 90X20MG BLI kód SÚKL: 0158166
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0158167
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0158168
POR TBL NOB 28X1X20MG BLI kód SÚKL: 0176508
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA07
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiiovaskulární
prevence: Snížení kardiiovaskulární morbiditity u pacientů: s manifestním
aterotrombotickým kardiiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby
srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) s diabetes

mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

TELMISARTAN SANDOZ 40 mg

58/1045/10-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

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

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé, oválné, hladké tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytým označením "40" na druhé straně.

Tabletu je možno dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr.

- B: POR TBL NOB 7X40MG BLI kód SÚKL: 0158169
POR TBL NOB 10X40MG BLI kód SÚKL: 0158170
POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0158171
POR TBL NOB 20X40MG BLI kód SÚKL: 0158172
POR TBL NOB 21X40MG BLI kód SÚKL: 0158173
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0158174
POR TBL NOB 28X1X40MG BLI kód SÚKL: 0158175
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0158176
POR TBL NOB 50X40MG BLI kód SÚKL: 0158177
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0158178
POR TBL NOB 60X40MG BLI kód SÚKL: 0158179
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0158180
POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0158181
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0158182
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0158183

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

TELMISARTAN SANDOZ 80 mg

58/1046/10-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

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

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé, oválné, hladké tablety s půlicí rýhou na jedné straně a vyrytým označením "80" na druhé straně.

Tabletu je možno dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr.

- B: POR TBL NOB 7X80MG BLI kód SÚKL: 0158184
POR TBL NOB 10X80MG BLI kód SÚKL: 0158185
POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0158186
POR TBL NOB 20X80MG BLI kód SÚKL: 0158187
POR TBL NOB 21X80MG BLI kód SÚKL: 0158188
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0158189
POR TBL NOB 28X1X80MG BLI kód SÚKL: 0158190

POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0158191
POR TBL NOB 50X80MG BLI kód SÚKL: 0158192
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0158193
POR TBL NOB 60X80MG BLI kód SÚKL: 0158194
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0158195
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0158196
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0158197
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0158198

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Kardiovaskulární prevence: Snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů: s manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) s diabetes mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.
