

DIOVAN 3 mg/ml

58/550/10-C

DR: S

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

S: Valsartanum 480 mg v 160 ml

PP: Čirý bezbarvý až nažloutlý roztok.

Lahvička z hnědého skla typ III uzavřená bílým PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem s PE těsnícím kroužkem a se žlutým pojistným kroužkem.

Balení dále obsahuje jednu dávkovací sadu s jednou 5 ml perorální polypropylenovou stříkačkou, jeden odběrný adaptér a jednu 30 ml polypropylenovou odměrku.

B: POR SOL 1X160ML/480MG LAG kód SÚKL: 0166803

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Léčba hypertenze u dětí a dospívajících od 6 do 18 let věku.

FLAVAMED EFFERVESCENT TABLET 60 mg

52/540/10-C

DR: OE RP: Německo

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

S: Ambroxoli hydrochloridum 60 mg

PP: Bílá kulatá tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Hliníková nebo polypropylenová tuba s PE uzávěrem obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL EFF 10X60MG TUB kód SÚKL: 0137716

POR TBL EFF 20X60MG TUB kód SÚKL: 0137717

IS: Expectorantia, mucolytica

ATC: R05CB06

PE: 36

ZS: Do 30°C, v pevně uzavřeném obalu (tubě), aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkem.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mukolytická léčba produktivního kašle při akutních nebo chronických bronchopulmonálních onemocněních.

MYCOPHENOLATE MOFETIL STADA 250 mg TVRDÁ TOBOLKA 59/529/10-C

DR: OC RP: 96/005/001-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka velikosti 1 s neprůhlednou modrou horní částí a neprůhlednou růžovou spodní částí, potištěná černým inkoustem M250 a APO, obsahující bílý až téměř bílý prášek.

1) PVC/PVdC/Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP uzávěrem.

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0158817

POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0158818

POR CPS DUR 100X250MG TBC kód SÚKL: 0158819

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Mycophenolate mofetil Stada 250mg tvrdá tobolka je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogení transplantát ledvin, srdce nebo jater.

MYCOPHENOLATE MOFETIL STADA 500 mg POTAHOVANÁ TABLETA

59/530/10-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Levandulově modrá potahovaná tableta ve tvaru tobolky s vyraženým APO na jedné straně a MYC500 na druhé straně.

1) PVC/PVdC/Al blistr.

2) HDPE lahvička s PP uzávěrem

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0158820

POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0158821

POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0158822

POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0158823

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Mycophenolate mofetil Stada 500 mg potahovaná tableta je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogení transplantát ledvin, srdce nebo jater.

MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 250 mg

59/521/10-C

DR: OC RP: 96/005/001-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 1 světle modré/broskvové barvy s potiskem MMF na horní části a 250 na dolní části tobolky. Obsahují bílý až téměř bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X250MG BLI kód SÚKL: 0152148

POR CPS DUR 50X250MG BLI kód SÚKL: 0152149

POR CPS DUR 60X250MG BLI kód SÚKL: 0152150

POR CPS DUR 90X250MG BLI kód SÚKL: 0152151

POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0152152

POR CPS DUR 150X250MG BLI kód SÚKL: 0152153

POR CPS DUR 250X250MG BLI kód SÚKL: 0152154

POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0152155

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 30°C.

ZI: Mycophenolate mofetil-ratiopharm je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali alogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

MYCOPHENOLATE MOFETIL-RATIOPHARM 500 mg

59/522/10-C

DR: OC RP: 96/005/002-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Mofetilis mycophenolas 500 mg
PP: Purpurově zbarvené bikonvexní potahované tablety tvaru tobolky, s vyraženým AHI na jedné straně a 500 na druhé straně.
PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0152156
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0152157
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0152158
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0152159
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0152160
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0152161
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0152162
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0152163
POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0152164
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0152165
IS: Immunopraeparata
ATC: L04AA06
PE: 36
ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 25°C.
ZI: Mycophenolate mofetil-ratiopharm je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali alogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

PARTRAMEC 37,5 mg/325 mg

65/494/10-C

DR: O RP: 65/237/02-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Paracetamolum 325 mg
Tramadolum 37.5 mg
PP: Světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety (délka 16,5 mm).
Al/PVC blistry v papírové krabičce.
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0145961
POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0145962
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0145963
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0145964
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AX52
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba bolesti střední až silné intenzity. Vyhrazeno pro pacienty, u nichž léčba bolesti střední až silné intenzity vyžaduje kombinaci paracetamolu s tramadolem.

PASSIT TEA

94/498/10-C

DR: TR
D: MEGAFYT - R SPOL. S R.O., VRANÉ NAD VLTAVOU, Česká republika
S: Valerianae radix 1 g
Melissae herba 600 mg
Passiflorae herba 400 mg
PP: Směs rozdrobněných drog hnědé a tmavě zelené barvy a tmavě zeleného komprimátu, charakteristický aromatický pach.

Sáček z filtračního papíru s visačkou, PP přebal, papírová skládačka, PP fólie.
B: POR SPC 20X2.1GM SCC kód SÚKL: 0024356
IS: Phytopharmaca
ATC: V11
PE: 24
ZS: Uchovávejte v suchu při teplotě do 25°C.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu a jde o vyhrazené léčivo.
ZI: Tradiční rostlinný léčivý přípravek užívaný při stavech celkového neklidu a předrážděnosti, při lehčích poruchách usínání a spánku a mírných poruchách zažívání spojených se stresem.
Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výhradně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

PROCARD 20 mg/ml PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

87/507/10-C

DR: O RP: 87/720/92-C

D: CYATHUS EXQUIRERE PHARMAFORSCHUNGS GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Dexrazoxani hydrochloridum qs
(odp. Dexrazoxanum 250 mg)

PP: Bílý nebo téměř bílý lyofilizovaný prášek.
Lahvičky z hnědého skla typu I, obsahující 500 mg (250 mg) prášku, uzavřené brombutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem typu "flip off" s barevným PP terčem (500 mg lahvičky: bílý terč; 250mg lahvičky: žlutý terč). Přípravek je dále uzavřen v papírové krabičce.

B: INF PLV SOL 1X250MG VIA kód SÚKL: 0141974

INF PLV SOL 4X250MG VIA kód SÚKL: 0141975

INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0141976

INF PLV SOL 4X500MG VIA kód SÚKL: 0141977

IS: Varia

ATC: V03AF02

PE: 24, Po rekonstituci a naředění: Chemická a fyzikální stabilita je prokázána po dobu 8 hodin při 4° C. Z mikrobiologického hlediska musí být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, jsou doba a podmínky uchovávání před jeho použitím na odpovědnosti uživatele a doba uchovávání by neměla být delší než 4 hodiny při teplotě 2 - 8° C (v chladničce) a přípravek musí být chráněn před světlem.

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

ZI: Prevence chronické kumulativní kardiotoxicity způsobené doxorubicinem nebo epirubicinem užívanými u pacientů s pokročilým a/nebo metastazujícím karcinomem po předchozí léčbě antracykliny.
