

AMEDO 10 mg

31/288/11-C

DR: O RP: 31/233/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety označené "10" na jedné straně a "A" na druhé straně.
Al/Al blistr.B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0145783
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0145784
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0145785
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0145786
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0145787
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0145788
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0145789
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0145790
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0145791
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0145792

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

AMEDO 20 mg

31/289/11-C

DR: O RP: 31/234/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety označené "20" na jedné straně a "A" na druhé straně.
Al/Al blistr.B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0145793
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0145794
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0145795
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0145796
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0145797
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0145798
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0145799
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0145800
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0145801
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0145802

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

AMEDO 40 mg

31/290/11-C

DR: O RP: 31/235/99-C

D: MEDOPHARM, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety označené "10" na jedné straně a "A" na druhé straně.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0145803
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0145804
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0145805
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0145806
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0145807
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0145808
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0145809
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0145810
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0145811
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0145812
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních onemocnění.

FLUVASTATIN TEVA 80 mg

31/294/11-C

DR: O RP: 31/127/01-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Fluvastatinum natricum 84.24 mg
(odp. Fluvastatinum 80 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety s vyraženým "93" na jedné straně a "7446" na druhé straně tablety.
Al/Al blistr.
B: POR TBL FPR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0153011
POR TBL FPR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0153012
POR TBL FPR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0153013
POR TBL FPR 98X80MG BLI kód SÚKL: 0153014
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA04
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba dyslipidemie a sekundární prevence ischemické choroby srdeční.

LOSTANORM 100 mg

58/293/11-C

DR: O RP: 58/608/08-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
S: Losartanum kalicum 100 mg
PP: Bílé kulaté potahované tablety.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0166744
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0166745
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0166746

POR TBL FLM 15X100MG BLI kód SÚKL: 0166747
POR TBL FLM 21X100MG BLI kód SÚKL: 0166748
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0166749
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0166750
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0166751
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0166752
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0166753
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0166754
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0166755
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0166756
POR TBL FLM 210X100MG BLI kód SÚKL: 0166757
POR TBL FLM 280X100MG BLI kód SÚKL: 0166758

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií větší nebo rovna 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů 60 let nebo starších), pokud se léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nepovažuje za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnu 40 % a musí být klinicky stabilní při léčbě chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSTANORM 12,5 mg

58/291/11-C

DR: O RP: 58/606/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Losartanum kalicum 12.5 mg

PP: Modré kulaté potahované tablety.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166714
POR TBL FLM 10X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166715
POR TBL FLM 14X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166716
POR TBL FLM 15X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166717
POR TBL FLM 21X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166718
POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166719
POR TBL FLM 30X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166720
POR TBL FLM 50X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166721
POR TBL FLM 56X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166722
POR TBL FLM 60X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166723
POR TBL FLM 90X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166724
POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166725
POR TBL FLM 100X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166726
POR TBL FLM 210X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166727
POR TBL FLM 280X12.5MG BLI kód SÚKL: 0166728

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií větší nebo rovna 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů 60 let nebo starších), pokud se léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nepovažuje za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnu 40 % a musí být klinicky stabilní při léčbě chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

LOSTANORM 50 mg

58/292/11-C

DR: O RP: 58/607/08-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0166729
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0166730
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0166731
POR TBL FLM 15X50MG BLI kód SÚKL: 0166732
POR TBL FLM 21X50MG BLI kód SÚKL: 0166733
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0166734
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0166735
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0166736
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0166737
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0166738
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0166739
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0166740
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0166741
POR TBL FLM 210X50MG BLI kód SÚKL: 0166742
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0166743

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií větší nebo rovna 0,5 g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů 60 let nebo starších), pokud se léčba inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE) nepovažuje za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byli stabilizováni pomocí ACE inhibitoru, nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory menší nebo rovnu 40 % a musí být klinicky stabilní při léčbě chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u dospělých hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG (viz bod 5.1 studie LIFE, Rasa).

MONTELUKAST ORION 10 mg TABLETY

14/274/11-C

DR: O RP: 14/351/99-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)
PP: Světle hnědá kulatá bikonvexní nepotahovaná tableta s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr, krabička.
B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0156103
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0156104
POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0156105
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Přípravek Montelukast Orion 10 mg tablety je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u dospělých a dospívajících pacientů od 15 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících betamimetik "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem. U astmatických pacientů, u kterých je přípravek Montelukast Orion 10 mg tablety indikován na léčbu astmatu, může také přinést symptomatickou úlevu od sezónní alergické rinitidy. Přípravek Montelukast Orion 10 mg tablety je rovněž indikován k profylaxi astmatu pro pacienty, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST ORION 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/272/11-C

DR: O RP: 14/190/01-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)
PP: Růžová oválná bikonvexní nepotahovaná tableta s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr, krabička.
B: POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0156106
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0156107
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0156108
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Přípravek Montelukast Orion je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně závažným přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládána inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících betamimetik "podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem. Přípravek Montelukast Orion může být rovněž použit jako alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 2 do 5 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).

Přípravek Montelukast Orion je rovněž indikován k profylaxi astmatu, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

MONTELUKAST ORION 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/273/11-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)PP: Růžová kulatá bikonvexní nepotahovaná tableta s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr, krabička.

B: POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0156109

POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0156110

POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0156111

IS: Bronchodilantantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

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

ZI: Přípravek Montelukast Orion je indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba u těch pacientů ve věku 6 až 14 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem, jejichž nemoc není dostatečně zvládnuta inhalačními kortikosteroidy a jimž podávání krátkodobě působících betamimetik podle potřeby" neposkytuje odpovídající klinickou kontrolu nad astmatem. Přípravek Montelukast Orion může být rovněž použit jako alternativní léčba k nízkým dávkám inhalačních kortikosteroidů u pacientů ve věku od 6 do 14 let s mírným přetrvávajícím astmatem bez závažných astmatických záchvatů v nedávné anamnéze, které by vyžadovaly použití perorálních kortikosteroidů, a u kterých se prokázalo, že nejsou schopni užívat inhalační kortikosteroidy (viz bod 4.2).
Přípravek Montelukast Orion je rovněž indikován k profylaxi astmatu, kde je převládající složkou námahou indukovaná bronchokonstrikce.

SUPRACID

09/285/11-C

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

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

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

PP: Žlutá oválná tableta.

1. OPA/Al/PVC-Al blistry

2. HDPE lahvičky s bezpečnostním PP uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0159961

POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0159962

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0159963

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0159964

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0180450

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0180451

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření lahvičky spotřebujte léčivý přípravek do 3 měsíců.

ZI: Dospělí a mladiství od 12 let: symptomatická léčba gastro-ezofageální refluxní nemoci a dlouhodobá léčba a profylaxe jejich recidiv Dopsělí prevence gastroduodenálních vředů spojených s užíváním neselektivních nesteroidních antiflogistik u pacientů, kteří jsou ve zvýšeném riziku vzhledem k potřebě pokračování v léčbě NSAID.
