

AMLODIPIN VITABALANS 10 mg

83/316/11-C

DR: O RP: 83/871/92-B/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Amlodipini besilas 13.88 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)PP: Bílé kulaté konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně s průměrem 9 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0160685
POR TBL NOB 60X10MG BLI kód SÚKL: 0160686
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0160687

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 18

ZS: Blistr uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

AMLODIPIN VITABALANS 5 mg

83/315/11-C

DR: O RP: 83/871/92-A/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Amlodipini besilas 6.94 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)PP: Bílé kulaté konvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně a symbolem "3" na druhé straně, s průměrem 9 mm.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistrB: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0160682
POR TBL NOB 60X5MG BLI kód SÚKL: 0160683
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0160684

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 18

ZS: Blistr uchovávejte v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

HARPAGOFYT LEŽATÝ ARKOPHARMA 435 mg

94/313/11-C

DR: T

D: LABORATOIRES ARKOPHARMA, CARROS, Francie

S: Harpagophyti radix 435 mg
(odp. Harpagosidum 5.2 mg)PP: Průhledná bezbarvá tobolka, uvnitř hnědožlutý prášek, prakticky bez zápachu, velmi hořké chuti.
Hnědý PVC kontejner s LDPE bezpečnostním uzávěremB: POR CPS DUR 45X435MG TBC kód SÚKL: 0140279
POR CPS DUR 150X435MG TBC kód SÚKL: 0140655

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: V11

PE: 60

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Tradiční rostlinný léčivý přípravek užívaný k úlevě mírných bolestí kloubů.

ROLIPEXA 0,25 mg

27/308/11-C

DR: O RP: 27/098/99-C

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou obsahující vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X0.25MG TBC kód SÚKL: 0130739

POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0130740

POR TBL FLM 126X0.25MG TBC kód SÚKL: 0134251

POR TBL FLM 210X0.25MG TBC kód SÚKL: 0134252

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí. Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

ROLIPEXA 0,5 mg

27/309/11-C

DR: OW RP: 27/098/99-C

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou obsahující vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X0.5MG TBC kód SÚKL: 0134253

POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0134254

POR TBL FLM 126X0.5MG TBC kód SÚKL: 0134255

POR TBL FLM 210X0.5MG TBC kód SÚKL: 0134256

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek: zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy, v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí. Symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

ROLIPEXA 1 mg

27/310/11-C

DR: O RP: 27/099/99-C

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)
PP: Zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou obsahující vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X1MG TBC kód SÚKL: 0134257
POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0134258
POR TBL FLM 126X1MG TBC kód SÚKL: 0134259
POR TBL FLM 210X1MG TBC kód SÚKL: 0134260
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy - v kombinaci s levodopou v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

ROLIPEXA 2 mg

27/311/11-C

DR: O RP: 27/100/99-C
D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)
PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou obsahující vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X2MG TBC kód SÚKL: 0134261
POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0134262
POR TBL FLM 126X2MG TBC kód SÚKL: 0134263
POR TBL FLM 210X2MG TBC kód SÚKL: 0134264
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby - zahajovací léčba v monoterapii, s cílem oddálit podávání levodopy - v kombinaci s levodopou v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí symptomatická léčba středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou.

ROLIPEXA 5 mg

27/312/11-C

DR: O RP: 27/101/99-C
D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)
PP: Modré podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lékovka s PP dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným vložkou obsahující vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X5MG TBC kód SÚKL: 0134265
POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0134266
POR TBL FLM 126X5MG TBC kód SÚKL: 0134267
POR TBL FLM 210X5MG TBC kód SÚKL: 0134268
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Léčba parkinsonovy choroby - zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit podávání levodopy -v kombinaci s levodopou v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí.

SILDENAFIL ACCORD 100 mg

83/319/11-C

DR: OC RP: 98/077/010-EU1
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Sildenafilu citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem "100" na jedné straně a hladké na druhé straně.
PVC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 2X100MG BLI kód SÚKL: 0160210
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0160211
POR TBL FLM 8X100MG BLI kód SÚKL: 0160212
POR TBL FLM 12X100MG BLI kód SÚKL: 0160213
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 30
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Sildenafil Accord je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL ACCORD 25 mg

83/317/11-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1
D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie
S: Sildenafilu citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)
PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem "25" na jedné straně a hladké na druhé straně.
PVC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 2X25MG BLI kód SÚKL: 0160202
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0160203
POR TBL FLM 8X25MG BLI kód SÚKL: 0160204
POR TBL FLM 12X25MG BLI kód SÚKL: 0160205
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 30
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Sildenafil Accord je nezbytné sexuální dráždění.

SILDENAFIL ACCORD 50 mg

83/318/11-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1

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

S: Sildenafilu citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)

PP: Modré eliptické bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem "50" na jedné straně a hladké na druhé straně.
PVC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 2X50MG BLI kód SÚKL: 0160206

POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0160207

POR TBL FLM 8X50MG BLI kód SÚKL: 0160208

POR TBL FLM 12X50MG BLI kód SÚKL: 0160209

IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 30

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku. Pro dosažení účinku přípravku Sildenafil Accord je nezbytné sexuální dráždění.

WERRCA 3 mg/0,03 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/301/11-C

DR: O RP: 17/606/00-C

D: IVOWEN LIMITED, CLONMEL, Irsko

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "G63", druhá strana bez značení.
PVC/PVDC/Al blistr, blistr je balen v krabičce společně s ochranným pouzdrzem.

B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0165446

POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0165447

POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0180541

POR TBL FLM 273 BLI kód SÚKL: 0180542

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

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

ZI: Perorální antikoncepce.
