

BELAKNE 0,1% GEL

46/428/11-C

DR: L

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Adapalenum 30 mg

PP: Bílý poloprůhledný gel

Polyethylenová (PE) tuba s polypropylenovým (PP) uzávěrem

B: DRM GEL 1X30GM/30MG TUB kód SÚKL: 0148010

IS: Dermatologica

ATC: D10AD03

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Zevní terapie mírného až středně závažného acne vulgaris.

BELAKNE 0,1% KRÉM

46/429/11-C

DR: L

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Adapalenum 30 mg

PP: Bílý krém

Hliníková tuba s vnitřní ochrannou vrstvou a plastovým (PE)uzávěrem.

B: DRM CRM 1X30GM/30MG TUB kód SÚKL: 0148011

IS: Dermatologica

ATC: D10AD03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Zevní terapie mírného až středně závažného acne vulgaris.

BELOHAIR 2%

46/426/11-C

DR: L

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Minoxidilum 1.2 g v 60 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s alkoholovým aroma.

Bílá HDPE lahvička s bílým PP uzávěrem, dávkovací bombička s tlačítkem

B: DRM SOL 1X60ML LAG kód SÚKL: 0134863

IS: Dermatologica

ATC: D11AX01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Léčba androgenně podmíněné alopecie u mužů i žen ve věku 18 až 65 let.

BELOHAIR 5%

46/427/11-C

DR: L

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Minoxidilum 3 g v 60 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s alkoholovým aroma

Bílá HDPE lahvička s bílým PP uzávěrem, dávkovací bombička s tlačítkem

B: DRM SOL 1X60ML LAG kód SÚKL: 0134864

IS: Dermatologica

ATC: D11AX01

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Léčba androgenně podmíněné alopecie u mužů ve věku 18 až 65 let.

ESCIRDEC NEO 10 mg

30/436/11-C

DR: O RP: 30/276/02-C
D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)
PP: Bílé oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/Al/PVC/Al blistr

2. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170309
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170311
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170312
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170313
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170314
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170315
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170316
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170317
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170318
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170319
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170320
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170321
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170322
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170323
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170324
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170325
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0170326
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0170327
POR TBL FLM 28X10MG TBC kód SÚKL: 0170328
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170329
POR TBL FLM 56X10MG TBC kód SÚKL: 0170330
POR TBL FLM 60X10MG TBC kód SÚKL: 0170331
POR TBL FLM 98X10MG TBC kód SÚKL: 0170332
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0170333
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0170334

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička: Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25°C -
6 měsíců po prvním otevření

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné
poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCIRDEC NEO 20 mg

30/437/11-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Escitaloprami oxalas 25.54 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)
PP: Bílé kulaté potahované tablety s čtvrticí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na stejné čtvrtiny nebo poloviny.
1. OPA/Al/PVC/Al blistr
2. HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlem
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0170310
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0170335
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0170336
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0170337
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0170338
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170339
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0170340
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170341
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170342
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170343
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170344
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0170345
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0170346
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0170347
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170348
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170349
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0170350
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0170351
POR TBL FLM 28X20MG TBC kód SÚKL: 0170352
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0170353
POR TBL FLM 56X20MG TBC kód SÚKL: 0170354
POR TBL FLM 60X20MG TBC kód SÚKL: 0170355
POR TBL FLM 98X20MG TBC kód SÚKL: 0170356
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0170357
POR TBL FLM 250X20MG TBC kód SÚKL: 0170358
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
HDPE lahvička: Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25°C - doba použitelnosti 6 měsíců.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez ní.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

GLAUCOTIMA 0,05 mg/ml + 5,0 mg/ml

64/423/11-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Latanoprostum 0.125 mg

Timololi maleas 17.075 mg

(odp. Timololum 12.5 mg)

PP: Oční kapky, roztok je čirý a bezbarvý
osmolalita 280 - 330 mOsm/kg, pH: 5,0 - 7,0

Lahvička LDPE o objemu 5 ml, kapací aplikátor (se zašpičatěným kapátkem), šroubovací víčko HDPE a vrchní ochranný kryt LDPE.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160188
OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160189
OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0160190

IS: Ophthalmologica
ATC: S01ED51

PE: 24, po prvním otevření 28 dní

ZS: Uchovávejte a přepravujte v chladu (2- 8°C).
Podmínky uchovávání po prvním otevření: Uchovávejte při teplotě do 25°C, 28.
Lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Snížení nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí a kteří nedostatečně odpovídají na léčbu lokálními beta-blokátory nebo analogy prostaglandinů.

IBANDRONIC ACID SYNTHON 150 mg

87/380/11-C

DR: OC RP: 03/265/003, 004-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Acidum ibandronicum 150 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 14mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "150" na druhé straně.
1. OPA/Al/PVC blistr, krabička
2. PVC/PVdC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0160424
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0160425
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0160426
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0160427
POR TBL FLM 7X150MG I BLI kód SÚKL: 0160428
POR TBL FLM 7X150MG II BLI kód SÚKL: 0160429
POR TBL FLM 10X150MG II BLI kód SÚKL: 0160430
POR TBL FLM 10X150MG I BLI kód SÚKL: 0160431
POR TBL FLM 14X150MG I BLI kód SÚKL: 0160432
POR TBL FLM 14X150MG II BLI kód SÚKL: 0160433

IS: Varia
ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento 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.

IBANDRONIC ACID SYNTHON 50 mg

87/379/11-C

DR: OC RP: 96/012/009, 010-EU1

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Acidum ibandronicum 50 mg
(odp. Natrii ibandronas monohydricus 56.25 mg)

PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 9mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "50" na druhé straně.
1. OPA/Al/PVC blistr, krabička

2.PVC/PVdC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 7X50MG I BLI kód SÚKL: 0158478
POR TBL FLM 7X50MG II BLI kód SÚKL: 0158479
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0158480
POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0158481
POR TBL FLM 14X50MG I BLI kód SÚKL: 0158482
POR TBL FLM 14X50MG II BLI kód SÚKL: 0158483
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0158484
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0158485
POR TBL FLM 21X50MG I BLI kód SÚKL: 0158486
POR TBL FLM 21X50MG II BLI kód SÚKL: 0158487
POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0158488
POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0158489
POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0158490
POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0158491
POR TBL FLM 42X50MG II BLI kód SÚKL: 0158492
POR TBL FLM 42X50MG I BLI kód SÚKL: 0158493
POR TBL FLM 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0158494
POR TBL FLM 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0158495
POR TBL FLM 56X50MG II BLI kód SÚKL: 0158496
POR TBL FLM 56X50MG I BLI kód SÚKL: 0158497
POR TBL FLM 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0158498
POR TBL FLM 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0158499
POR TBL FLM 84X50MG II BLI kód SÚKL: 0158500
POR TBL FLM 84X50MG I BLI kód SÚKL: 0158501
POR TBL FLM 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0158502
POR TBL FLM 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0158503
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0158504
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0158505
POR TBL FLM 126X50MG I BLI kód SÚKL: 0158506
POR TBL FLM 126X50MG II BLI kód SÚKL: 0158507
POR TBL FLM 168X50MG II BLI kód SÚKL: 0158508
POR TBL FLM 168X50MG I BLI kód SÚKL: 0158509
POR TBL FLM 210X50MG I BLI kód SÚKL: 0158510
POR TBL FLM 210X50MG II BLI kód SÚKL: 0158511
POR TBL FLM 1X50MG I BLI kód SÚKL: 0184225
POR TBL FLM 1X50MG II BLI kód SÚKL: 0184226

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ibandronic acid Synthon 50 mg je indikován pro prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s rakovinou prsu a kostními metastázami.

IBANDRONIC ACID SYNTHON HISPANIA 150 mg

87/417/11-C

DR: OC RP: 03/265/003, 004-EU1

D: SYNTHON HISPANIA S.L., SANT BOI DE LLOBREGAT, (BARCELONA),
Španělsko

S: Acidum ibandronicum 150 mg

(odp. Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg)
PP: Bílé až téměř bílé oválné (délka 14mm) bikonvexní potahované tablety označené "19BE" na jedné straně a "150" na druhé straně.
1. OPA/Al/PVC blistr, krabička
2. PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0158592
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0158593
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0158594
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0158595
POR TBL FLM 6X150MG I BLI kód SÚKL: 0158596
POR TBL FLM 6X150MG II BLI kód SÚKL: 0158597
POR TBL FLM 9X150MG II BLI kód SÚKL: 0158598
POR TBL FLM 9X150MG I BLI kód SÚKL: 0158599
POR TBL FLM 12X150MG I BLI kód SÚKL: 0158600
POR TBL FLM 12X150MG II BLI kód SÚKL: 0158601
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento 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.

SOLASFERA 10 mg

73/425/11-C

DR: O RP: 73/067/05-C
D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika
S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)
PP: Narůžovělé, kulaté, mírně konvexní potahované tablety se zkosenými hranami.
1. PVC/PVDC/Al blistr
2. HDPE lahvička s PP uzávěrem
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0165733
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165734
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0165735
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165736
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165737
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165738
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0184221
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 24, HDPE lahvička: Doba použitelnosti po prvním otevření: 3 měsíce
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SOLASFERA 5 mg

73/424/11-C

DR: O RP: 73/066/05-C
D: ARDEZ PHARMA SPOL. S R.O., KOSOŘ, Česká republika
S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Bílé, kulaté, mírně konvexní potahované tablety se zkosenými hranami.
1. PVC/PVDC/Al blistr
2. HDPE lahvička s PP uzávěrem
B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0165727
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0165728
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0165729
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0165730
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0165731
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0165732
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0184222
IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 24, HDPE lahvička: Doba použitelnosti po prvním otevření: 3 měsíce
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TELMISARTAN +PHARMA 40 mg

58/434/11-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1
D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie
S: Telmisartanum 40 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety s půlicí rýhou a logem T na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistry
HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a vysoušedlem
B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0158097
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0158098
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0158099
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0158100
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0158101
POR TBL NOB 20X40MG BLI kód SÚKL: 0158102
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0158103
POR TBL NOB 60X40MG BLI kód SÚKL: 0158104
POR TBL NOB 30X40MG TBC kód SÚKL: 0158105
POR TBL NOB 250X40MG TBC kód SÚKL: 0158106
POR TBL NOB 10X40MG BLI kód SÚKL: 0184199
POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0184200
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0184201
POR TBL NOB 100X40MG TBC kód SÚKL: 0184202
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA07
PE: 24
ZS: Al/Al blistry: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
HDPE lahvička s LDPE uzávěrem: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.
Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:
- s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen)

- s diabetem mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

TELMISARTAN +PHARMA 80 mg

58/435/11-C

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

D: SIGILLATA LTD., LONDON, Velká Británie

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety s logem T1 na jedné straně.

1. Al/Al blistry

2. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0158107

POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0158108

POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0158109

POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0158110

POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0158111

POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0158112

POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0158113

POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0158114

POR TBL NOB 30X80MG TBC kód SÚKL: 0158115

POR TBL NOB 250X80MG TBC kód SÚKL: 0158116

POR TBL NOB 10X80MG BLI kód SÚKL: 0184195

POR TBL NOB 20X80MG BLI kód SÚKL: 0184196

POR TBL NOB 60X80MG BLI kód SÚKL: 0184197

POR TBL NOB 100X80MG TBC kód SÚKL: 0184198

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Al/Al blistry: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

HDPE lahvička s LDPE uzávěrem: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity u pacientů:

- s manifestním aterosklerotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza

ischemické choroby srdeční nebo cévní mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen)

- s diabetem mellitus typu 2 s prokázaným orgánovým postižením.

VALMED/HCT 160 mg/12,5 mg

58/431/11-C

DR: O RP: 58/021/02-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Tmavě červené oválné bikonvexní tablety s vyražením "VLS" na jedné straně a "161" na straně druhé.

PVC/PVDC//Al blistr

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0158873

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0158874

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0158875

POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0158876

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0158877

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0158878

POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0158879
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0158880
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 24
ZS: Do 30°C
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace Valmed HCT je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALMED/HCT 160 mg/25 mg

58/432/11-C

DR: O RP: 58/295/02-C
D: HELM AG, HAMBURG, Německo
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Hnědé oválné bikonvexní tablety s vyraženým "VLS" na jedné straně a "162" na straně druhé.
PVC/PVDC//Al blistr,
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0158881
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0158882
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0158883
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0158884
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0158885
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0158886
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0158887
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0158888
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 30
ZS: Do 30°C
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace Valmed HCT je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALMED/HCT 80 mg/12,5 mg

58/430/11-C

DR: O RP: 58/573/99-C
D: HELM AG, HAMBURG, Německo
S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Růžové oválné bikonvexní tablety s vyražením "VLS" na jedné straně a "81" na straně druhé.
PVC/PVDC//Al blistr
B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0158864
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0158865
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0158866
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0158867
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0158868
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0158869
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0158870
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0158871

POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0158872
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 30
ZS: Do 30°C
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých pacientů. Fixní kombinace Valmed HCT je indikována u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VANCOMYCIN KABI 1000 mg

15/374/11-C

DR: OE RP: GB
D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Vancomycini hydrochloridum 1050 mg
(odp. Vancomycinum 1000 mg)
PP: Bílý až krémový porézní koláč.
Přibližná hodnota pH roztoku po rekonstituci je 3
20 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička (typ I), uzavřená chlorobutylovou pryžovou zátkou a zeleným hliníkovým/propylenovým flip-off uzávěrem.
B: INF PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0156259
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01XA01
PE: 24 (prášek zabalen k prodeji)
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Rekonstituovaný koncentrát:
Rekonstituovaný koncentrát se má ředit bezprostředně po přípravě.
Naředěný roztok:
Z mikrobiologického a fyzikálně-chemického hlediska má být přípravek použit okamžitě.
ZI: Léčba endokarditidy, osteomyelitidy, pneumonie, infekce měkkých tkání.

VANCOMYCIN KABI 500 mg

15/373/11-C

DR: O RP: 15/507/70-C
D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Vancomycini hydrochloridum 525 mg
(odp. Vancomycinum 500 mg)
PP: Bílý až krémový porézní koláč.
Přibližná hodnota pH roztoku po rekonstituci je 3.
10 ml bezbarvá skleněná injekční lahvička (typ I), uzavřená chlorobutolovou pryžovou zátkou a šedým hliníkovým/polypropylenovým flip-off uzávěrem.
B: INF PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0156258
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01XA01
PE: 24 (prášek zabalen k prodeji)
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Rekonstituovaný koncentrát:
Rekonstituovaný koncentrát se má ředit bezprostředně po přípravě.
Naředěný roztok:
Z mikrobiologického a fyzikálně-chemického hlediska má být přípravek použit

okamžitě.

ZI: Léčba endokarditidy, osteomyelitidy, pneumonie, infekce měkkých tkání.
