

ALVOMONT 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

14/420/11-C

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

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Montelukastum natricum 10.4 mg
(odp. Montelukastum 10 mg)PP: Světležluté až béžové, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "M9UT" a "10" na jedné straně
Al/Al blistrB: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0178815
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0178816
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0178817
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0178818
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0178819
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0178820
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0178821
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0178822
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0178823
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0178824

IS: Bronchodilantantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba.

ALVOMONT 4 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/418/11-C

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

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko

S: Montelukastum natricum 4.16 mg
(odp. Montelukastum 4 mg)PP: Ružové, bikonvexní tablety ve tvaru tobolky s vyražením "M9UT" a "4" na jedné straně
Al/Al blistrB: POR TBL MND 7X4MG BLI kód SÚKL: 0178795
POR TBL MND 10X4MG BLI kód SÚKL: 0178796
POR TBL MND 20X4MG BLI kód SÚKL: 0178797
POR TBL MND 28X4MG BLI kód SÚKL: 0178798
POR TBL MND 30X4MG BLI kód SÚKL: 0178799
POR TBL MND 50X4MG BLI kód SÚKL: 0178800
POR TBL MND 56X4MG BLI kód SÚKL: 0178801
POR TBL MND 90X4MG BLI kód SÚKL: 0178802
POR TBL MND 98X4MG BLI kód SÚKL: 0178803
POR TBL MND 100X4MG BLI kód SÚKL: 0178804

IS: Bronchodilantantia, antiasthmatica

ATC: R03DC03

PE: 24

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

ZI: Indikován k léčbě astmatu u pacientů ve věku 2 až 5 let s mírným až středně těžkým přetrvávajícím astmatem.

ALVOMONT 5 mg ŽVÝKACÍ TABLETY

14/419/11-C

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

D: ALVOGEN IPCO S.AR.L., LUXEMBOURG, Lucembursko
S: Montelukastum natricum 5.2 mg
(odp. Montelukastum 5 mg)
PP: Růžové, kulaté bikonvexní tablety s vyražením "M9UT" a "5" na jedné straně
Al/Al blistr
B: POR TBL MND 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178805
POR TBL MND 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178806
POR TBL MND 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178807
POR TBL MND 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178808
POR TBL MND 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178809
POR TBL MND 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178810
POR TBL MND 56X5MG BLI kód SÚKL: 0178811
POR TBL MND 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178812
POR TBL MND 98X5MG BLI kód SÚKL: 0178813
POR TBL MND 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178814
IS: Bronchodilatantia, antiasthmatica
ATC: R03DC03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Indikován k léčbě astmatu jako doplňková léčba (může rovněž být použit jako alternativní léčba k inhalačním kortikosteroidům).

AMIZOLMET 500 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK

07/495/11-C

DR: O RP: 07/448/00-C
D: SANITAS, AB, KAUNAS, Litva
S: Metamizolum natricum 1000 mg v 2 ml
PP: Čirý bezbarvý až slabě hnědo-žlutý roztok prakticky prostý částic
2 ml ampulka z hnědého skla třídy I v PVC přířezu a papírové krabičce
B: INJ SOL 10X2ML/1000MG AMP kód SÚKL: 0170608
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BB02
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C,
Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem
ZI: Silná akutní bolest. Horečka nereflektující na jinou léčbu. Přípravek je určen pro
dospělé pacienty a mladistvé starší 16 let.

AMLATOR 10 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/481/11-C

DR: OK
D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Atorvastatinum lysinicum 12.628 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
Amlodipini besilas 13.888 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "CE5", druhá
strana hladká.
Bílý neprůhledný PA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159816
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159817
IS: Hypotensiva

ATC: C10BX03

PE: 18

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

ZI: Přípravek je indikován k substituční terapii dospělých pacientů s hypertenzí, kteří jsou adekvátně kontrolováni současným podáváním amlodipinu a atorvastatinu ve stejné dávce, jaká je obsažena v kombinaci a mají současně jeden z následujících stavů:
-primární hypercholesterolemie (včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo kombinovaná (smíšená) hyperlipidemie (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona),
-homozygotní familiární hypercholesterolemie.

AMLATOR 10 mg/5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/480/11-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum lysinicum 12.628 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
Amlodipini besilas 6.944 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "CE3", druhá strana hladká.

Bílý neprůhledný PA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabice

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159814
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159815

IS: Hypotensiva

ATC: C10BX03

PE: 18

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

ZI: Přípravek je indikován k substituční terapii dospělých pacientů s hypertenzí, kteří jsou adekvátně kontrolováni současným podáváním amlodipinu a atorvastatinu ve stejné dávce, jaká je obsažena v kombinaci a mají současně jeden z následujících stavů:
-primární hypercholesterolemie (včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo kombinovaná (smíšená) hyperlipidemie (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona),
-homozygotní familiární hypercholesterolemie.

AMLATOR 20 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/483/11-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum lysinicum 25.256 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
Amlodipini besilas 13.888 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "CE6", druhá strana hladká.

Bílý neprůhledný PA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabice

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159820
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159821

IS: Hypotensiva

ATC: C10BX03

PE: 18

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

ZI: Přípravek je indikován k substituční terapii dospělých pacientů s hypertenzí, kteří jsou adekvátně kontrolováni současným podáváním amlodipinu a atorvastatinu ve stejné dávce, jaká je obsažena v kombinaci a mají současně jeden z následujících stavů:
-primární hypercholesterolemie (včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo kombinovaná (smíšená) hyperlipidemie (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona),
-homozygotní familiární hypercholesterolemie.

AMLATOR 20 mg/5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/482/11-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Atorvastatinum lysinicum 25.256 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)
Amlodipini besilas 6.944 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety. Na jedné straně vyraženo "CE4", druhá strana hladká.

Bílý neprůhledný PA/Al/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0159818
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0159819

IS: Hypotensiva

ATC: C10BX03

PE: 18

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

ZI: Přípravek je indikován k substituční terapii dospělých pacientů s hypertenzí, kteří jsou adekvátně kontrolováni současným podáváním amlodipinu a atorvastatinu ve stejné dávce, jaká je obsažena v kombinaci a mají současně jeden z následujících stavů:
-primární hypercholesterolemie (včetně familiární hypercholesterolemie (heterozygotní forma) nebo kombinovaná (smíšená) hyperlipidemie (odpovídající typu IIa nebo typu IIb podle Fredricksona),
++ -homozygotní familiární hypercholesterolemie.

DICUNO 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

29/496/11-C

DR: OW RP: 29/549/00-C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Diclofenacum kalicum 25 mg

PP: Světle červené, kulaté, konvexní tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Blistr (PVC/PVdC/Al).

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0157987
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0157988
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0157989
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0157990
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0157991

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AB05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (10, 20 a 30 tablet).

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné akutní bolesti. Symptomatická léčba akutních migrenózních bolestí hlavy. Přípravek je určen pouze pro dospělé pacienty.

DICUNO 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

29/497/11-C

DR: OW RP: 29/098/91-S/C

D: VITABALANS OY, HÄMEENLINNA, Finsko

S: Diclofenacum kalicum 50 mg

PP: Červeno-hnědé, kulaté, konvexní tablety o průměru 10 mm, s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Blistr (PVC/PVdC/Al)

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0157992

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0157993

POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0157994

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AB05

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné akutní bolesti. Symptomatická léčba akutních migrenózních bolestí hlavy. Přípravek je určen pouze pro dospělé pacienty.

IBANDRONIC ACID ZENTIVA 150 mg

87/466/11-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety.

Blistry: 1. OPA/Al/PVC/Al, papírová skládáčka

2. PVC/PVDC/Al, papírová skládáčka

B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0166462

POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0166463

POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0166464

POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0166465

POR TBL FLM 6X150MG I BLI kód SÚKL: 0166466

POR TBL FLM 6X150MG II BLI kód SÚKL: 0166467

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin.

OSAGRAND 150 mg

87/467/11-C

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

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety.

Blistry: OPA/Al/PVC/Al nebo PVC/PVDC/Al, papírová skládačka
B: POR TBL FLM 1X150MG I BLI kód SÚKL: 0166414
POR TBL FLM 3X150MG I BLI kód SÚKL: 0166415
POR TBL FLM 6X150MG I BLI kód SÚKL: 0166416
POR TBL FLM 1X150MG II BLI kód SÚKL: 0166417
POR TBL FLM 3X150MG II BLI kód SÚKL: 0166418
POR TBL FLM 6X150MG II BLI kód SÚKL: 0166419
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin.

OSAGRAND 3 mg/3 ml

87/468/11-C

DR: OC RP: 03/265/005, 006-EU1
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Natrii ibandronas monohydricus 3.375 mg
(odp. Acidum ibandronicum 3 mg) v 3 ml
PP: Injekční roztok. Bezbarvý roztok bez přítomnosti částic.
Ampulky z bezbarvého skla obsahující 3 ml injekčního roztoku.
B: INJ SOL 1X3ML/3MG AMP kód SÚKL: 0166412
INJ SOL 4X3ML/3MG AMP kód SÚKL: 0166413
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin.

PARALGIL 500 mg

07/493/11-C

DR: O RP: 07/165/92-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Paracetamolum 500 mg
PP: Téměř bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, tloušťka tablety 3,9 mm a průměr 13 mm, na jedné straně s půlicí rýhou, na druhé straně hladké.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
a) průhledné PVC/Al blistry
b) HDPE lahvičky
B: POR TBL NOB 10X500MG BLI kód SÚKL: 0166764
POR TBL NOB 12X500MG BLI kód SÚKL: 0166765
POR TBL NOB 20X500MG BLI kód SÚKL: 0166766
POR TBL NOB 24X500MG BLI kód SÚKL: 0166767
POR TBL NOB 30X500MG BLI kód SÚKL: 0166768
POR TBL NOB 50X500MG TBC kód SÚKL: 0166769
POR TBL NOB 100X500MG TBC kód SÚKL: 0166770
POR TBL NOB 300X500MG TBC kód SÚKL: 0166771
POR TBL NOB 500X500MG TBC kód SÚKL: 0166772
IS: Analgetica, antipyretica
ATC: N02BE01
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu 10, 12, 20, 24, 30 tablet).
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky.

PARALGIL FORTE 1000 mg

07/494/11-C

DR: OE RP: DK

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Paracetamolum 1000 mg

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé tablety o rozměrech: délka 21,4 mm, šířka 9,0 mm, tloušťka 6,9 mm, na jedné straně s půlicí rýhou mezi "10" a "00", na druhé straně s půlicí rýhou mezi "PA" a "RA". Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) průhledné PVC/Al blistry

b) HDPE lahvičky

B: POR TBL NOB 9X1000MG BLI kód SÚKL: 0182029

POR TBL NOB 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0182030

POR TBL NOB 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0182031

POR TBL NOB 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0182032

POR TBL NOB 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0182033

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (9 tablet).

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti a/nebo horečky.

PRABEXOL 10 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/486/11-C

DR: OE RP: NL

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Rabeprazolum natricum 10 mg

(odp. Rabeprazolum 9.42 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 5,35 mm.

ALU/ALU blistr, papírová krabička

B: POR TBL ENT 1X10MG BLI kód SÚKL: 0170877

POR TBL ENT 5X10MG BLI kód SÚKL: 0170878

POR TBL ENT 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170879

POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170880

POR TBL ENT 15X10MG BLI kód SÚKL: 0170881

POR TBL ENT 25X10MG BLI kód SÚKL: 0170882

POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170883

POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170884

POR TBL ENT 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170885

POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170886

POR TBL ENT 75X10MG BLI kód SÚKL: 0170887

POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170888

POR TBL ENT 120X10MG BLI kód SÚKL: 0170889

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 36

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

ZI: Aktivní dvanáctníkový a benigní žaludeční vřed, symptomatická refluxní erozivní nebo

vředová choroba žaludku a jícnu, dlouhodobá udržovací léčba refluxní choroby žaludku a jícnu, léčba příznaků středně závažné až závažné refluxní choroby žaludku a jícnu, Zollinger-Ellisonův syndrom, v kombinaci s ATB eradikace H. pylori.

PRABEXOL 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/487/11-C

DR: OE RP: NL

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Rabeprazolum natricum 20 mg

(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7,3 mm.

ALU/ALU blistr, papírová krabička

B: POR TBL ENT 1X20MG BLI kód SÚKL: 0170890

POR TBL ENT 5X20MG BLI kód SÚKL: 0170891

POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0170892

POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0170893

POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0170894

POR TBL ENT 25X20MG BLI kód SÚKL: 0170895

POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0170896

POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170897

POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0170898

POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170899

POR TBL ENT 75X20MG BLI kód SÚKL: 0170900

POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0170901

POR TBL ENT 120X20MG BLI kód SÚKL: 0170902

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 36

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

ZI: Aktivní benigní žaludeční a dvanáctníkový vřed, symptomatická refluxní erozivní nebo vředová choroba žaludku a jícnu, dlouhodobá udržovací léčba refluxní choroby žaludku a jícnu, Zollinger-Ellisonův syndrom, v kombinaci s ATB eradikace H. pylori.

RABEPRAZOLE CHEMO IBERICA 10 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/488/11-C

DR: OE RP: NL

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Rabeprazolum natricum 10 mg

(odp. Rabeprazolum 9.42 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 5,35 mm.

ALU/ALU blistr, papírová krabička

B: POR TBL ENT 1X10MG BLI kód SÚKL: 0170851

POR TBL ENT 5X10MG BLI kód SÚKL: 0170852

POR TBL ENT 7X10MG BLI kód SÚKL: 0170853

POR TBL ENT 14X10MG BLI kód SÚKL: 0170854

POR TBL ENT 15X10MG BLI kód SÚKL: 0170855

POR TBL ENT 25X10MG BLI kód SÚKL: 0170856

POR TBL ENT 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170857

POR TBL ENT 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170858

POR TBL ENT 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170859

POR TBL ENT 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170860
POR TBL ENT 75X10MG BLI kód SÚKL: 0170861
POR TBL ENT 98X10MG BLI kód SÚKL: 0170862
POR TBL ENT 120X10MG BLI kód SÚKL: 0170863

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 36

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

ZI: Aktivní benigní žaludeční a dvanáctníkový vřed, symptomatická refluxní erozivní nebo vředová choroba žaludku a jícnu, dlouhodobá udržovací léčba refluxní choroby žaludku a jícnu, Zollinger Ellisonův syndrom, ve spojení s vhodnou ATB léčbou eradikace H. pylori.

RABEPRAZOLE CHEMO IBERICA 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/489/11-C

DR: OE RP: NL

D: CHEMO IBÉRICA, S.A., BARCELONA, Španělsko

S: Rabeprazolum natricum 20 mg
(odp. Rabeprazolum 18.85 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7,3 mm.
ALU/ALU blistr, papírová krabička

B: POR TBL ENT 1X20MG BLI kód SÚKL: 0170864
POR TBL ENT 5X20MG BLI kód SÚKL: 0170865
POR TBL ENT 7X20MG BLI kód SÚKL: 0170866
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0170867
POR TBL ENT 15X20MG BLI kód SÚKL: 0170868
POR TBL ENT 25X20MG BLI kód SÚKL: 0170869
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0170870
POR TBL ENT 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170871
POR TBL ENT 50X20MG BLI kód SÚKL: 0170872
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0170873
POR TBL ENT 75X20MG BLI kód SÚKL: 0170874
POR TBL ENT 98X20MG BLI kód SÚKL: 0170875
POR TBL ENT 120X20MG BLI kód SÚKL: 0170876

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC04

PE: 36

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

ZI: Aktivní benigní žaludeční a dvanáctníkový vřed, symptomatická refluxní erozivní nebo vředová choroba žaludku a jícnu, dlouhodobá udržovací léčba refluxní choroby žaludku a jícnu, Zollinger-Ellisonův syndrom, v kombinaci s ATB léčbou eradikace H. pylori.

TELMIZEK 20 mg

58/472/11-C

DR: OC RP: 98/090/009-EU1

D: ADAMED SP. Z O.O., CZOSNÓW, Polsko

S: Telmisartanum 20 mg

PP: Bílé, kulaté, ploché tablety s písmenem T na jedné straně.
1. Al/Al blistry

2. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a vysoušedlem
- B: POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0158057
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0158058
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0158059
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0158060
POR TBL NOB 84X20MG BLI kód SÚKL: 0158061
POR TBL NOB 90X20MG BLI kód SÚKL: 0158062
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0158063
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0158064
POR TBL NOB 30X20MG TBC kód SÚKL: 0158065
POR TBL NOB 250X20MG TBC kód SÚKL: 0158066
- 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 aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo
- s diabetem mellitus 2. typu s prokázaným orgánovým postižením.

TELMIZEK 40 mg

58/473/11-C

- DR: OC RP: 98/090/001-EU1
D: ADAMED SP. Z O.O., CZOSNÓW, Polsko
S: Telmisartanum 40 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety s půlicí rýhou a písmenem T na jedné straně. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
1. Al/Al blistry
2. HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a vysoušedlem
- B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0158067
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0158068
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0158069
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0158070
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0158071
POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0158072
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0158073
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0158074
POR TBL NOB 30X40MG TBC kód SÚKL: 0158075
POR TBL NOB 250X40MG TBC kód SÚKL: 0158076
- 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 aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo
- s diabetem mellitus 2. typu s prokázaným orgánovým postižením.

TELMIZEK 80 mg

58/474/11-C

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

D: ADAMED SP. Z O.O., CZOSNÓW, Polsko

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé, oválné, bikonvexní tablety označené T1 na jedné straně
Al/Al blistry

HDPE lahvička s LDPE uzávěrem a vysoušedlem

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0158077
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0158078
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0158079
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0158080
POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0158081
POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0158082
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0158083
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0158084
POR TBL NOB 30X80MG TBC kód SÚKL: 0158085
POR TBL NOB 250X80MG TBC kód SÚKL: 0158086

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 aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (anamnéza ischemické choroby srdeční nebo mozkové příhody nebo onemocnění periferních tepen) nebo
- s diabetem mellitus 2. typu s prokázaným orgánovým postižením.

ZOLAFREN 10 mg TABLETY

68/491/11-C

DR: OC RP: 96/022/009-EU1

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Olanzapinum 10 mg

PP: Kulaté, žluté, bikonvexní tablety.
PA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0171680
POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0171681

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých

manických epizod. Olanzapin je indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).

ZOLAFREN 5 mg TABLETY

68/490/11-C

DR: OC RP: 96/022/004-EU1

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

S: Olanzapinum 5 mg

PP: Kulaté, žluté, bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0171678

POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0171679

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH03

PE: 24

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

ZI: Dospělí Olanzapin je indikován k léčbě schizofrenie. Olanzapin je účinný při udržení klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Olanzapin je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olanzapin je indikovaný k prevenci recidivy u pacientů s bipolární afektivní poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná (viz bod 5.1).
