

DIADEON MR 60 mg

18/709/11-C

DR: OA RP: 18/022/10-C

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Gliclazidum 60 mg

PP: Bílá podlouhlá tableta s půlící rýhou a s vyraženým značením 'DIA 60' na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny
Průhledné PVC/Al blistry balené v krabičkách.

B: POR TBL RET 7X60MG BLI kód SÚKL: 0170250
POR TBL RET 10X60MG BLI kód SÚKL: 0170251
POR TBL RET 14X60MG BLI kód SÚKL: 0170252
POR TBL RET 15X60MG BLI kód SÚKL: 0170253
POR TBL RET 20X60MG BLI kód SÚKL: 0170254
POR TBL RET 28X60MG BLI kód SÚKL: 0170255
POR TBL RET 30X60MG BLI kód SÚKL: 0170256
POR TBL RET 56X60MG BLI kód SÚKL: 0170257
POR TBL RET 60X60MG BLI kód SÚKL: 0170258
POR TBL RET 84X60MG BLI kód SÚKL: 0170259
POR TBL RET 90X60MG BLI kód SÚKL: 0170260
POR TBL RET 100X60MG BLI kód SÚKL: 0170261
POR TBL RET 112X60MG BLI kód SÚKL: 0170262
POR TBL RET 120X60MG BLI kód SÚKL: 0170263
POR TBL RET 180X60MG BLI kód SÚKL: 0170264
POR TBL RET 500X60MG BLI kód SÚKL: 0170265

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Diabetes mellitus 2. typu u dospělých.

DOCETAXEL ACCORD 20 mg

44/286/11-C

DR: OC RP: 95/002/001-EU1

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

S: Docetaxelum 20 mg

PP: Koncentrát - čirý, žlutý, viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý, bezbarvý roztok

Každé blistrové balení obsahuje:

jednu jednodávkovou lahvičku koncentrátu a

jednu jednodávkovou lahvičku rozpouštědla

Koncentrát - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, zátka fluorotec plus pryže, červené odtrhací víčko

Rozpouštědlo - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, zátka z chlorobutylové pryže, červené odtrhací víčko

B: INF CSL LQF 1X20MG + S VIA kód SÚKL: 0145851

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Chraňte před chladem a mrazem.

Roztok premixu: Roztok premixu obsahuje 10 mg docetaxelu v 1ml a má být použit okamžitě pro přípravě. Nicméně chemická a fyzikální stabilita roztoku premixu byla prokázána na dobu 8 hodin při 2 - 8°C a 20 - 25°C.

Infuzní roztok:

Chemická a fyzikální stabilita infuzního roztoku byla prokázána na dobu 24 hodin při 2 - 8°C a 20 - 25°C po naředění v 250ml infuzním vaku z jiného materiálu než PVC nebo v lahvi obsahující roztok glukosy 50 mg/ml (5 %) na injekci nebo roztok chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) na injekci. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Nepoužije-li se okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku před použitím jsou v zodpovědnosti uživatele a normálně by neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, žaludku a hlavy a krku.

DOCETAXEL ACCORD 80 mg

44/287/11-C

DR: OC RP: 95/002/002-EU1

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

S: Docetaxelum 80 mg

PP: Koncentrát - čirý, žlutý, viskózní roztok

Rozpouštědlo - čirý, bezbarvý roztok

Každé blistrové balení obsahuje:

jednu jednodávkovou lahvičku koncentrátu a

jednu jednodávkovou lahvičku rozpouštědla

Koncentrát - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, zátka fluorotec plus pryže, červené odtrhávací víčko

Rozpouštědlo - injekční lahvička o objemu 5 ml z čirého skla typu I, zátka z chlorobutylové pryže, červené odtrhávací víčko

B: INF CSL LQF 1X80MG + S VIA kód SÚKL: 0145852

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Chraňte před chladem a mrazem.

Roztok premixu: Roztok premixu obsahuje 10 mg docetaxelu v 1ml a má být použit okamžitě pro přípravě. Nicméně chemická a fyzikální stabilita roztoku premixu byla prokázána na dobu 8 hodin při 2 - 8°C a 20 - 25°C.

Infuzní roztok:

Chemická a fyzikální stabilita infuzního roztoku byla prokázána na dobu 24 hodin při 2 - 8°C a 20 - 25°C po naředění v 250ml infuzním vaku z jiného materiálu než PVC nebo v lahvi obsahující roztok glukosy 50 mg/ml (5 %) na injekci nebo roztok chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) na injekci. Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Nepoužije-li se okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku před použitím jsou v zodpovědnosti uživatele a normálně by neměla být delší než 24 hodin při 2 až 8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, žaludku a hlavy a krku.

DOZOTENS 20 mg/ml

64/705/11-C

DR: OW RP: 64/567/97-C

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

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg) v 5 ml

PP: Isotonický, pufrovaný, lehce viskózní, čirý, bezbarvý vodný roztok.
Bílá neprůhledná lahvička ze středně denzitního polyethylenu se zataveným kapacím koncem a dvojdílným šroubovacím uzávěrem. Lahvička obsahuje 5 ml roztoku.

B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0156763
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0156764
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0156765

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EC03

PE: 24

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

Po prvním otevření použitelnost: 28 dní

ZI: Dozotens je indikován:

- jako přídatná terapie k beta blokátorům,
 - jako monoterapie u pacientů nereagujících na léčbu beta blokátory nebo u nichž jsou beta blokátory kontraindikovány
- při léčbě zvýšeného nitroočního tlaku u:
- oční hypertenze,
 - glaukomu s otevřeným úhlem,
 - pseudoexfoliativního glaukomu.

IBUBERL PRO DĚTI 100mg/5ml PERORÁLNÍ SUSPENZE 29/706/11-C

DR: O RP: D

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

S: Ibuprofenum 2 g v 100 ml

PP: Bílá až téměř bílá viskózní suspenze.
Hnědá PET lahvička v barvě topazu s HDPE šroubovacím uzávěrem a LDPE zátkou, papírová krabička. Balení obsahuje stříkačku pro perorální podání s ryskami odstupňovanými po půl mililitru až do objemu 5 ml.

B: POR SUS 1X100ML/2GM LAG kód SÚKL: 0160514
POR SUS 1X200ML/4GM LAG kód SÚKL: 0160515

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba horečky a mírné až středně silné bolesti. Pro děti s hmotností 5 kg (6 měsíců) až 29 kg (9 let).

VALSARTAN BLUEPHARMA 160 mg

58/704/11-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: BLUEPHARMA INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A., COIMBRA, Portugalsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Tmavě žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a označením "160"

na jedné straně a označením "VLS" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Aluminium blistr

- B: POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0148807
POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0148808
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0148809
POR TBL FLM 20X160MG BLI kód SÚKL: 0148810
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0148811
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0148812
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0148813
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0148814
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0148815
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0148816
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0148817

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze. Recentní infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání - Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

VALSARTAN BLUEPHARMA 40 mg

58/702/11-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: BLUEPHARMA INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A., COIMBRA, Portugalsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a označením "40" na jedné straně a označením "VLS" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Aluminium blistr

- B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0148785
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0148786
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0148787
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0148788
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0148789
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0148790
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0148791
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0148792
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0148793
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0148794
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0148795

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Recentní infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po

recentním (12 hodin 10 dní) infarktu myokardu.

Srdeční selhání - Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.

VALSARTAN BLUEPHARMA 80 mg

58/703/11-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: BLUEPHARMA INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A., COIMBRA, Portugalsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou a označením "80" na jedné straně a označením "VLS" na straně druhé. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Aluminium blistr

B: POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0148796
POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0148797
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0148798
POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0148799
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0148800
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0148801
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0148802
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0148803
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0148804
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0148805
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0148806

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Hypertenze - Léčba esenciální hypertenze. Recentní infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin 10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání - Léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné použít inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být použity beta blokátory.
