

CARZAP 16 mg

58/746/11-C

DR: O RP: 58/409/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "C/16" na stejné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC// Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0171545
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0171546
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0171547
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0171548
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0171549
POR TBL NOB 70X16MG BLI kód SÚKL: 0171550
POR TBL NOB 90X16MG BLI kód SÚKL: 0171551
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0171552

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: léčba esenciální hypertenze léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a nedostatečnou systolickou funkcí levé komory jako doplněk terapie ACE nebo pokud ACE nejsou tolerovány

CARZAP 32 mg

58/747/11-C

DR: OE RP: GB

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

S: Candesartanum cilexetilum 32 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 10 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "C/32" na stejné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC// Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7X32MG BLI kód SÚKL: 0171553
POR TBL NOB 14X32MG BLI kód SÚKL: 0171554
POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0171555
POR TBL NOB 30X32MG BLI kód SÚKL: 0171556
POR TBL NOB 56X32MG BLI kód SÚKL: 0171557
POR TBL NOB 70X32MG BLI kód SÚKL: 0171558
POR TBL NOB 90X32MG BLI kód SÚKL: 0171559
POR TBL NOB 98X32MG BLI kód SÚKL: 0171560

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a nedostatečnou systolickou funkcí levé komory jako doplněk ACE nebo pokud ACE nejsou tolerovány

CARZAP 4 mg

58/744/11-C

DR: RP: 58/407/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "C/4" na stejné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC// Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0171529
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0171530
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0171531
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0171532
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0171533
POR TBL NOB 70X4MG BLI kód SÚKL: 0171534
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0171535
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0171536

IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a nedostatečnou systolickou funkcí levé komory jako doplněk terapie ACE nebo pokud ACE nejsou tolerovány.

CARZAP 8 mg

58/745/11-C

DR: O RP: 58/408/99-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým "C/8" na stejné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC// Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0171537
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0171538
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0171539
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0171540
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0171541
POR TBL NOB 70X8MG BLI kód SÚKL: 0171542
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0171543
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0171544

IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze léčba dospělých pacientů se srdečním selháním a nedostatečnou systolickou funkcí levé komory jako doplněk terapie ACE nebo pokud ACE nejsou tolerovány

CARZAP HCT 16 mg/12,5 mg TABLETY

58/772/11-C

DR: O RP: 58/567/00-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým CH/16 na téže straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC//AL blistry, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0171569
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0171570
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0171571
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0171572
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0171573
POR TBL NOB 70 BLI kód SÚKL: 0171574
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0171575
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0171576

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u kterých není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

CARZAP HCT 8 mg/12,5 mg TABLETY

58/771/11-C

DR: O RP: 58/511/00-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Kulaté, bikonvexní, bílé až téměř bílé tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženým CH/8 na téže straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC//AL blistry, papírová krabička

B: POR TBL NOB 7 BLI kód SÚKL: 0171561
POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0171562
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0171563
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0171564
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0171565
POR TBL NOB 70 BLI kód SÚKL: 0171566
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0171567
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0171568

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých, u kterých není monoterapie kandesartan-cilexetilem nebo hydrochlorothiazidem dostatečně účinná.

DEPALONG 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/769/11-C

DR: OC RP: 97/046/021-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o velikosti přibližně 14 mm x 7 mm;

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

blistry Al/PVC/PCTFE

B: POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0161494

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba esenciální hypertenze Léčba ledvinových onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást medikamentózního režimu při hypertenzi (viz bod 5.1).

DEPALONG 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/770/11-C

DR: OC RP: 97/046/026-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o velikosti přibližně 17 mm x 8 mm;

Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

blistry Al/PVC/PCTFE

B: POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0161495

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba esenciální hypertenze Léčba ledvinových onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást medikamentózního režimu při hypertenzi (viz bod 5.1).

DEPALONG 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/768/11-C

DR: OC RP: 97/046/016-EU1

D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o velikosti asi 12 mm x 6 mm;

blistry Al/PVC/PCTFE

B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0161493

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 36

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze Léčba ledvinových onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 jako součást medikamentózního režimu při hypertenzi (viz bod 5.1).

DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE MIBE 1,0 mg/ml 64/763/11-C

DR: OWE RP: D

D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, Německo

S: Dexamethasoni natrii phosphas 5 mg
(odp. Dexamethasonum 3.8 mg) v 5 ml

PP: Čirý bezbarvý až světle žlutý roztok.

Bílá LDPE kapací lahvička s průhledným LDPE kapátkem a bílým HDPE víčkem
kapátka

B: OPH GTT SOL 1X5ML/5MG LGT kód SÚKL: 0166761
OPH GTT SOL 3X5ML/5MG LGT kód SÚKL: 0166762
OPH GTT SOL 6X5ML/5MG LGT kód SÚKL: 0166763
IS: Ophthalmologica
ATC: S01BA01
PE: 24
ZS: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Po prvním otevření 4 týdny.
ZI: Steroidní léčba neinfekčního zánětlivého onemocnění spojivky, rohovky a předního segmentu oka.

DOCEFIM 20 mg/1 ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFÚZNÍHO ROZTOKU
44/761/11-C

DR: OC RP: 95/002/003-EU1
D: ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo
S: Docetaxelum 20 mg v 1 ml
PP: Čirý, viskózní, bezbarvý až hnědavě žlutý sterilní roztok
2 ml lahvička z bezbarvého skla I třídy, uzavřená 13 mm zátkou z šedé chlorobutylové pryže a zeleným odtrhávacím uzávěrem sestávajícím z hliníkového uzávěru a zeleného plastového odtrhávacího disku. Pryžová zátka je potažená ochrannou teflonovou vrstvou.
B: INF CNC SOL 1X1ML/20MG VIA kód SÚKL: 0171493
IS: Cytostatica
ATC: L01CD02
PE: 24
ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Po otevření:
Lahvičky jsou určeny k jednorázovému použití. Pokud nejsou použity okamžitě, jsou způsob a podmínky uchování po otevření v odpovědnosti uživatele.
Po naředění:
Infuzní roztok docetaxelu po přidání do doporučeného infuzního vaku (PP) nebo lahve (PE) je stabilní po dobu 8 hodin v infuzní lahvi nebo po dobu 6 hodin v infuzním vaku, pokud je uchováván při teplotě do 25°C. Infuzní roztok má být použit do 6 - 8 hodin (včetně 1 hodiny IV aplikace).
Fyzikální a chemická stabilita infuzního roztoku připraveného doporučeným způsobem a uchovávaného ve vacích vyrobených z jiného materiálu než je PVC byla prokázána na dobu 48 hodin při uchovávání při teplotě 2 - 8°C.
Infuzní roztok docetaxelu je přesycený, proto může časem krystalizovat. Pokud se objeví krystaly, nelze roztok dále používat a musí být zlikvidován.
ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, žaludku a hlavy a krku.

DOCEFIM 80 mg/4 ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFÚZNÍHO ROZTOKU
44/762/11-C

DR: OC RP: 95/002/004-EU1
D: ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH & CO. KG, HAMBURG, Německo
S: Docetaxelum 80 mg v 4 ml
PP: Čirý, viskózní, bezbarvý až hnědavě žlutý sterilní roztok

4 ml lahvička z bezbarvého skla I třídy, uzavřená 13 mm zátkou z šedé chlorobutylové pryže a červeným odtrhávacím uzávěrem sestávajícím z hliníkového uzávěru a červeného plastového odtrhávacího disku. Pryžová zátka je potažená ochrannou teflonovou vrstvou.

B: INF CNC SOL 1X4ML/80MG VIA kód SÚKL: 0171494

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po otevření:

Lahvičky jsou určeny k jednorázovému použití. Pokud nejsou použity okamžitě, jsou způsob a podmínky uchování po otevření v odpovědnosti uživatele.

Po naředění:

Infuzní roztok docetaxelu po přidání do doporučeného infuzního vaku (PP) nebo lahve (PE) je stabilní po dobu 8 hodin v infuzní lahvi nebo po dobu 6 hodin v infuzním vaku, pokud je uchováván při teplotě do 25°C. Infuzní roztok má být použit do 6 - 8 hodin (včetně 1 hodiny IV aplikace).

Fyzikální a chemická stabilita infuzního roztoku připraveného doporučeným způsobem a uchovávaného ve vacích vyrobených z jiného materiálu než je PVC byla prokázána na dobu 48 hodin při uchovávání při teplotě 2 - 8°C.

Infuzní roztok docetaxelu je přesycený, proto může časem krystalizovat. Pokud se objeví krystaly, nelze roztok dále používat a musí být zlikvidován.

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

DOCETAXEL GSK 20 mg/1 ml

44/750/11-C

DR: OC RP: 95/002/003-EU1

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

S: Docetaxelum 20 mg v 1 ml

PP: Čirý, viskózní, bezbarvý až hnědavě žlutý sterilní roztok

2 ml lahvička z bezbarvého skla I třídy, uzavřená 13 mm zátkou z šedé chlorobutylové pryže a zeleným odtrhávacím uzávěrem sestávajícím z hliníkového uzávěru a zeleného plastového odtrhávacího disku.

Pryžová zátka je potažená ochrannou teflonovou vrstvou.

B: INF CNC SOL 1X1ML/20MG VIA kód SÚKL: 0166407

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po otevření:

Lahvičky jsou určeny k jednorázovému použití. Pokud nejsou použity okamžitě, jsou způsob a podmínky uchování po otevření v odpovědnosti uživatele.

Po naředění:

Infuzní roztok docetaxelu je po přidání do doporučeného infuzního vaku (PP) nebo lahve (PE) stabilní po dobu 8 hodin v infuzní lahvi nebo po dobu 6 hodin v infuzním vaku, pokud je uchováván při teplotě do 25°C. Infuzní roztok má být použit do 6 - 8 hodin (včetně 1 hodiny IV aplikace).

Fyzikální a chemická stabilita infuzního roztoku připraveného doporučeným způsobem

a uchovávaného ve vacích vyrobených z jiného materiálu než je PVC byla prokázána na dobu 48 hodin při uchovávání při teplotě 2 - 8°C.

Infuzní roztok docetaxelu je přesycený, proto může časem krystalizovat. Pokud se objeví krystaly, nelze roztok dále používat a musí být zlikvidován.

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

DOCETAXEL GSK 80 mg/4 ml

44/751/11-C

DR: OC RP: 95/002/004-EU1

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

S: Docetaxelum 80 mg v 4 ml

PP: Čirý, viskózní, bezbarvý až hnědavě žlutý sterilní roztok
4 ml lahvička z bezbarvého skla I třídy, uzavřená 13 mm zátkou z šedé chlorobutylové pryže a červeným odtrhovacím uzávěrem sestávajícím z hliníkového uzávěru a červeného plastového odtrhovacího disku. Pryžová zátka je potažená ochrannou teflonovou vrstvou.

B: INF CNC SOL 1X4ML/80MG VIA kód SÚKL: 0166408

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C). Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po otevření:

Lahvičky jsou určeny k jednorázovému použití. Pokud nejsou použity okamžitě, jsou způsob a podmínky uchování po otevření v odpovědnosti uživatele.

Po naředění:

Infuzní roztok docetaxelu je po přidání do doporučeného infuzního vaku (PP) nebo lahve (PE) stabilní po dobu 8 hodin v infuzní lahvi nebo po dobu 6 hodin v infuzním vaku, pokud je uchováván při teplotě do 25°C. Infuzní roztok má být použit do 6 - 8 hodin (včetně 1 hodiny IV aplikace).

Fyzikální a chemická stabilita infuzního roztoku připraveného doporučeným způsobem a uchovávaného ve vacích vyrobených z jiného materiálu než je PVC byla prokázána na dobu 48 hodin při uchovávání při teplotě 2 - 8°C.

Infuzní roztok docetaxelu je přesycený, proto může časem krystalizovat. Pokud se objeví krystaly, nelze roztok dále používat a musí být zlikvidován.

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

EPLERENON +PHARMA 50 mg

34/780/11-C

DR: O RP: 34/012/06-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Eplerenonum 50 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "50" na druhé straně tablety.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0174509

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0174510

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0174511

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0174512

POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0174513

POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0174514

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory, pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

EPLERENON +PHARMA 25 mg

34/779/11-C

DR: O RP: 34/011/06-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Eplerenonum 25 mg

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "E9RN" na jedné straně a "25" na druhé straně tablety.

PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0174503

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0174504

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0174505

POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0174506

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0174507

POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0174508

IS: Antihormona

ATC: C03DA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Eplerenon je indikován jako doplněk standardní terapie, včetně terapie beta blokátory, pro snížení rizika kardiovaskulární mortality a morbidity u stabilizovaných pacientů s dysfunkcí levé komory (LVEF menší nebo rovna 40%) a s klinickými známkami srdečního selhání po nedávno prodělaném infarktu myokardu.

LEVETIRACETAM-LUPIN 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/767/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-EU1

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé až šedobílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyražením "1000" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Půlicí rýha je určena pouze pro usnadnění polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175146

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175147

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175148

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175149

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175150

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175151

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175346

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie v léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná terapie - u parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých a dětí od 1 měsíce s epilepsií, -při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií, -při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM-LUPIN 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/764/11-C

DR: OC RP: 00/146/001-EU1

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modré podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyražením "250" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Půlicí rýha je určena pouze pro usnadnění polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0175127

POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175128

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175129

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175130

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175131

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175132

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175343

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie v léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná terapie - u parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých a dětí od 1 měsíce s epilepsií, -při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií, -při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM-LUPIN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/765/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyražením "500" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Půlicí rýha je určena pouze pro usnadnění polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175133

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175134

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175135

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175136

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175137

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175139

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175344

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie v léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná terapie - u parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých a dětí od 1 měsíce s epilepsií, -při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií, -při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM-LUPIN 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/766/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-EU1

D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Broskvově zbarvené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyražením "750" na jedné straně a půlicí rýhou na straně druhé. Půlicí rýha je určena pouze pro usnadnění polykání, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0175140

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0175141

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175142

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175143

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175144

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175145

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175345

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Monoterapie v léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přídavná terapie - u parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých a dětí od 1 měsíce s epilepsií, -při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s juvenilní myoklonickou epilepsií, -při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

OXALIPLATIN ACTAVIS 5 mg/ml

44/749/11-C

DR: O RP: 44/033/06-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Oxaliplatinum 50 mg v 10 ml

PP: Čirý bezbarvý až lehce nažloutlý roztok bez přítomnosti viditelných částic a s pH mezi 4,0 až 7,0

Bezbarvá skleněná lahvička (typ I), bromobutylová zátka, Al víčko s PP diskem.

Lahvičky mohou nebo nemusí být opatřeny ochranným obalem.

Papírová krabička.

B: INF CNC SOL 1X10ML/50MG VIA kód SÚKL: 0166697

INF CNC SOL 1X20ML/100MG VIA kód SÚKL: 0166698

INF CNC SOL 1X40ML/200MG VIA kód SÚKL: 0166699

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před mrazem.

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

Chemická a fyzikální stabilita po naředění v 5% roztoku glukosy byla prokázána na 24 hodin při teplotě 2-8°C a na 6 hodin při teplotě 25°C. Z mikrobiologického hlediska se má přípravek pro infuzi použít okamžitě. Nepoužije-li se okamžitě, za dobu a podmínky uchovávání přípravku před použitím zodpovídá uživatel a obvyčejně by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2-8°C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

ZI: Oxaliplatin v kombinaci s 5-fluorouracilem (5-FU) a kyselinou folinovou (FA) je indikována: - k adjuvantní léčbě stupně III (Duke C) karcinomu tlustého střeva po kompletní resekci primárního tumoru
- k léčbě metastazujícího kolorektálního karcinomu.

SERTRALIN KRKA 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/743/11-C

DR: O RP: 30/1093/94-B/C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Sertralini hydrochloridum 111.9 mg
(odp. Sertralinum 100 mg)

PP: Bílé, kulaté, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/Al blistr

II Polyethylenová (HDPE) lahvička s polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje jako desikant toboleku se 2 g silikagelu

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0179203
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0179204
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0179205
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0179206
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0179207
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0179208
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0179209
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0179210
POR TBL FLM 250X100MG TBC kód SÚKL: 0179211

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB06

PE: 60 – blistr, 48 - lahvička

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody velké deprese. Prevence opakování nebo návratu epizod velké deprese. Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní poruchy (obsessive-compulsive disorder - OCD) u dospělých a u dětí a dospívajících ve věku 6-17 let. Sociální úzkostné poruchy. Posttraumatické stresové poruchy (post-traumatic stress disorder - PTSD).

SERTRALIN KRKA 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

30/742/11-C

DR: O RP: 30/1093/94-A/C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Sertralini hydrochloridum 55.95 mg
(odp. Sertralinum 50 mg)

PP: Bílé, oválné, slabě bikonvexní, potahované tablety na jedné straně s půlicí rýhou a na

druhé straně s označením "S3"

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I PVC/Al blistr

II Polyethylenová (HDPE) lahvička s polypropylenovým uzávěrem, lahvička obsahuje jako desikant tobolečku se 2 g silikagelu

- B: POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0179194
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0179195
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0179196
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0179197
POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0179198
POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0179199
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0179200
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0179201
POR TBL FLM 250X50MG TBC kód SÚKL: 0179202

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB06

PE: 60 – blistr, 48 - lahvička

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epizody velké deprese. Prevence opakování nebo návratu epizod velké deprese. Panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní poruchy (obsessive-compulsive disorder - OCD) u dospělých a u dětí a dospívajících ve věku 6-17 let. Sociální úzkostné poruchy. Posttraumatické stresové poruchy (post-traumatic stress disorder - PTSD).

TRUND 100 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

21/777/11-C

DR: OC RP: 00/146/031-032-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 15 g v 150 ml

PP: Čirá kapalina.

- 1) 150 ml žluto-hnědá lahvička ze skla typu III s PP bílým dětským bezpečnostním uzávěrem v papírové krabičce s 3 ml kalibrovanou PP/PE perorální stříkačkou, PE adaptérem na stříkačku a příbalovou informací.
- 2) 150 ml žluto-hnědá lahvička ze skla typu III s PP bílým dětským bezpečnostním uzávěrem v papírové krabičce s 1 ml kalibrovanou PP/PE perorální stříkačkou, PE adaptérem na stříkačku a příbalovou informací.
- 3) 300 ml žluto-hnědá lahvička ze skla typu III s PP bílým dětským bezpečnostním uzávěrem v papírové krabičce s 10 ml kalibrovanou PP/PE perorální stříkačkou, PE adaptérem na stříkačku a příbalovou informací.

- B: POR SOL 1X150ML/15GM+1ML ST LAG kód SÚKL: 0174733
POR SOL 1X150ML/15GM+3ML ST LAG kód SÚKL: 0174734
POR SOL 1X300ML/30GM+10ML ST LAG kód SÚKL: 0174735

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 18

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v původním vnitřním obalu, aby byl chráněn před světlem. Po prvním otevření 4 měsíce.

ZI: Přípravek TRUND je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek TRUND je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při

léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

TRUND 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/776/11-C

DR: OC RP: 00/146/020-026-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 19,2 x 10,2 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0174719

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0174722

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0174723

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0174726

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0174727

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0174730

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0174731

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek TRUND je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Přípravek TRUND je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

TRUND 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/773/11-C

DR: OC RP: 00/146/001, 029-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 250 mg

PP: Modrá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 12,9 x 6,1 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0174677

POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0174680

POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0174681

POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0174684

POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0174685

POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0174688

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek TRUND je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií.

Přípravek TRUND je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s

nebo bez sekundární generalizace dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

TRUND 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/774/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-013-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 500 mg

PP: Žlutá oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 16,5 x 7,7 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0174689

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0174692

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0174693

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0174696

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0174697

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0174700

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0174701

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0174704

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek TRUND je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek TRUND je indikován jako přídavná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

TRUND 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/775/11-C

DR: OC RP: 00/146/014-019-EU1

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžová oválná potahovaná tableta s půlicí rýhou na jedné straně, s rozměry 18,8 x 8,9 mm. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVC//Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0174705

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0174708

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0174709

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0174712

POR TBL FLM 80X750MG BLI kód SÚKL: 0174713

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0174716

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0174717

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek TRUND je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16 let s nově diagnostikovanou epilepsií. Přípravek TRUND je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u juvenilní myoklonické epilepsie u dospělých a dospívajících od 12 let. - při léčbě primárně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a dospívajících od 12 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií.
