

ABAPTERIN 2 mg TABLETY

58/710/11-C

DR: O RP: 58/712/92-A/C

D: POL-NIL S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Perindoprilum erbuminum 2 mg
(odp. Perindoprilum 1.669 mg)PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 6 mm.
PVC/PVC-ALU blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0161946

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Léčba arteriální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční, ke snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnesou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace koronárních tepen.

ABAPTERIN 4 mg TABLETY

58/711/11-C

DR: O RP: 58/712/92-B/C

D: POL-NIL S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 7 mm.
PVC/PVC-ALU blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0161947

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Léčba arteriální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční, ke snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnesou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace koronárních tepen.

ABAPTERIN 8 mg TABLETY

58/712/11-C

DR: O RP: 58/391/03-C

D: POL-NIL S.A., VARŠAVA, Polsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 9 mm.
PVC/PVC-ALU blistr, krabička

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0161948

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Léčba arteriální hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční, ke snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnesou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace koronárních tepen.

ANTOCILE 10 mg TABLETY

61/723/11-C

DR: L

D: FERRING PHARMACEUTICALS CZ S.R.O., JESENICE U PRAHY, Česká republika

S: Natrii picosulfas 10 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety o průměru 6 mm s vyraženým číslem 10
PVC/PE/PVDC/AL blistr

B: POR TBL NOB 2X10MG BLI kód SÚKL: 0171181

POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0187721

IS: Laxantia

ATC: A06AB08

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá úleva při funkční zácpě.

ANTOCILE 5 mg TABLETY

61/722/11-C

DR: L

D: FERRING PHARMACEUTICALS CZ S.R.O., JESENICE U PRAHY, Česká republika

S: Natrii picosulfas 5 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté tablety o průměru 6 mm s vyraženým číslem 5.
PVC/PE/PVDC/AL blistr

B: POR TBL NOB 2X5MG BLI kód SÚKL: 0171180

IS: Laxantia

ATC: A06AB08

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá úleva při funkční zácpě.

BUPAINX 0,4 mg

19/738/11-C

DR: O RP: 19/137/00-C

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

S: Buprenorphini hydrochloridum 0.432 mg
(odp. Buprenorphinum 0.4 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná tableta (8.0 x 4.0 mm).
PVC/PVDC-Al blistr

B: ORM TBL SLG 7X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160516

ORM TBL SLG 10X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160517

ORM TBL SLG 20X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160518

ORM TBL SLG 24X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160519

ORM TBL SLG 28X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160520

ORM TBL SLG 30X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160521

ORM TBL SLG 48X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160522

ORM TBL SLG 50X0.4MG BLI kód SÚKL: 0160523

IS: Antidota, detoxicantia

ATC: N07BC01

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Substituční léčba závislosti na opiátech v rámci lékařské, sociální a psychologické

léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

BUPAINX 2 mg

19/739/11-C

DR: O RP: 19/138/00-C

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

S: Buprenorphini hydrochloridum 2.16 mg
(odp. Buprenorphinum 2 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná tableta s dělicí rýhou na obou stranách (9.4 x 4.0 mm).
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC-Al blistr

B: ORM TBL SLG 7X2MG BLI kód SÚKL: 0160524
ORM TBL SLG 10X2MG BLI kód SÚKL: 0160525
ORM TBL SLG 20X2MG BLI kód SÚKL: 0160526
ORM TBL SLG 24X2MG BLI kód SÚKL: 0160527
ORM TBL SLG 28X2MG BLI kód SÚKL: 0160528
ORM TBL SLG 30X2MG BLI kód SÚKL: 0160529
ORM TBL SLG 48X2MG BLI kód SÚKL: 0160530
ORM TBL SLG 50X2MG BLI kód SÚKL: 0160531

IS: Antidota,detoxicantia

ATC:N07BC01

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Substituční léčba závislosti na opiátech v rámci lékařské, sociální a psychologické léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

BUPAINX 8 mg

19/740/11-C

DR: O RP: 19/139/00-C

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

S: Buprenorphini hydrochloridum 8.64 mg
(odp. Buprenorphinum 8 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná tableta s dělicí rýhou na obou stranách (13.5 mm x 6.6 mm).
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC-Al blistr

B: ORM TBL SLG 7X8MG BLI kód SÚKL: 0160532
ORM TBL SLG 10X8MG BLI kód SÚKL: 0160533
ORM TBL SLG 20X8MG BLI kód SÚKL: 0160534
ORM TBL SLG 24X8MG BLI kód SÚKL: 0160535
ORM TBL SLG 28X8MG BLI kód SÚKL: 0160536
ORM TBL SLG 30X8MG BLI kód SÚKL: 0160537
ORM TBL SLG 48X8MG BLI kód SÚKL: 0160538
ORM TBL SLG 50X8MG BLI kód SÚKL: 0160539

IS: Antidota,detoxicantia

ATC:N07BC01

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Substituční léčba závislosti na opiátech v rámci lékařské, sociální a psychologické

léčby.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu II-recept s modr.p. (příloha č.5 k zákonu č.167/1998 Sb.).

CANDESARTAN +PHARMA 16 mg

58/720/11-C

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

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

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 14X16MG BLI kód SÚKL: 0171588

POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0171589

POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0171590

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Candesartan +pharma se používá k:

- léčbě esenciální hypertenze u dospělých pacientů
- léčbě dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1).

CANDESARTAN +PHARMA 32 mg

58/721/11-C

DR: OE RP: GB

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

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 14X32MG BLI kód SÚKL: 0171591

POR TBL NOB 28X32MG BLI kód SÚKL: 0171592

POR TBL NOB 30X32MG BLI kód SÚKL: 0171593

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Candesartan +pharma se používá k:

- léčbě esenciální hypertenze u dospělých pacientů
- léčbě dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1).

CANDESARTAN +PHARMA 4 mg

58/718/11-C

DR: O RP: 58/407/99-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

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 14X4MG BLI kód SÚKL: 0171582
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0171583
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0171584
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Candesartan +pharma se používá k:

- léčbě esenciální hypertenze u dospělých pacientů
- léčbě dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1).

CANDESARTAN +PHARMA 8 mg

58/719/11-C

DR: O RP: 58/408/99-C
D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko
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 14X8MG BLI kód SÚKL: 0171585
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0171586
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0171587
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Candesartan +pharma se používá k:

- léčbě esenciální hypertenze u dospělých pacientů
- léčbě dospělých pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory menší nebo rovna 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů (viz část 5.1).

LEFJEN 10 mg

29/726/11-C

DR: OC RP: 99/118/001-EU1
D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Leflunomidum 10 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 5,7 mm s vyraženým "M" nad "L31" na jedné straně a bez označení na straně druhé.
1. PVC/Al//Al blistr
2. HDPE lahvička s béžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem
B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170108
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170109
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170110
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170111
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0170112
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0170113
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0187701

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0187702
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0187703
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0187704
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0187705

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po otevření: 90 dní

ZI: Leflunomid Jenson je indikován k léčbě dospělých pacientů:
s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum
(DMARD = disease-modifying antirheumatic drug).
s aktivní psoriatickou artritidou.

LEFJEN 20 mg

29/727/11-C

DR: OC RP: 99/118/005-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Leflunomidum 20 mg

PP: Běžové kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 8 mm s vyraženým "M" nad "L32" na jedné straně a bez označení na straně druhé.
1.PVC/Al//Al blistr

2. HDPE lahvička s běžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170114
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0170115
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170116
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0170117
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0170118
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0170119
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0187706
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0187707
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0187708
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0187709
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0187710

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po otevření: 90 dní

ZI: Leflunomid Jenson je indikován k léčbě dospělých pacientů:
s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum
(DMARD = disease-modifying antirheumatic drug).
s aktivní psoriatickou artritidou.

LEFLUNOMID JENSON 10 mg

29/724/11-C

DR: OC RP: 99/118/001-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Leflunomidum 10 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 5,7 mm s vyraženým "M" nad "L31" na jedné straně a bez označení na straně druhé.

- 1.PVC/Al//Al blistr.
2. HDPE lahvička s béžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem.
- B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0170068
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170069
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170070
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170071
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170072
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170073
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0170075
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170076
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0170077
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0170080
POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0170081
- IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: L04AA13
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
HDPE lahvička po otevření: 90 dní
- ZI: Leflunomid Jenson je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum (DMARD = disease-modifying antirheumatic drug) aktivní psoriatickou artritidou.
Nedávná nebo současná léčba hepatotoxickými nebo hematotoxickými DMARD (např. methotrexátem) může vést ke zvýšenému riziku výskytu závažných nežádoucích účinků; zahájení léčby leflunomidem je tedy nutno pečlivě zvážit s ohledem na míru očekávaného přínosu a možných rizik.
Navíc převedení z leflunomidu na jiné DMARD bez předchozí eliminace stávajícího DMARD z organismu (viz bod 4.4) může také zvýšit riziko závažných nežádoucích účinků, a to i na dlouhou dobu po převedení léčby.

LEFLUNOMID JENSON 20 mg

29/725/11-C

- DR: OC RP: 99/118/005-EU1
D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Leflunomidum 20 mg
PP: Béžové kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 8 mm s vyraženým "M" nad "L32" na jedné straně a bez označení na straně druhé.
1.PVC/Al//Al blistr.
2. HDPE lahvička s béžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem.
- B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0170082
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170083
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0170084
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0170085
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0170086
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170087
POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0170089
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0170090
POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0170091
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0170094
POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0170095

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po otevření: 90 dní

ZI: Leflunomid Jenson je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum (DMARD = disease-modifying antirheumatic drug) aktivní psoriatickou artritidou.

Nedávná nebo současná léčba hepatotoxickými nebo hematotoxickými DMARD (např. methotrexátem) může vést ke zvýšenému riziku výskytu závažných nežádoucích účinků; zahájení léčby leflunomidem je tedy nutno pečlivě zvážit s ohledem na míru očekávaného přínosu a možných rizik.

Navíc převedení z leflunomidu na jiné DMARD bez předchozí eliminace stávajícího DMARD z organismu (viz bod 4.4) může také zvýšit riziko závažných nežádoucích účinků, a to i na dlouhou dobu po převedení léčby.

LEVETIRACETAM PHARMASWISS 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/735/11-C

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

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 1000 mg

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách tablety a s vyražením "L9TT" na jedné straně a "1000" na straně druhé.

Půlicí rýha je určena pouze k dělení tablety za účelem snazšího polknutí, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0175068

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0175069

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0175070

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0175071

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0175072

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0175073

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0175074

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0175075

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16ti let věku s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií. - při léčbě primárních generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PHARMASWISS 250 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/732/11-C

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

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levetiracetamum 250 mg
PP: Modré oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách tablety a s vyražením "L9TT/250" na jedné straně.
Půlicí rýha je určena pouze k dělení tablety za účelem snazšího polknutí, není určena k dělení dávky.
PVC/Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 10X250MG BLI kód SÚKL: 0175044
POR TBL FLM 20X250MG BLI kód SÚKL: 0175045
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0175046
POR TBL FLM 50X250MG BLI kód SÚKL: 0175047
POR TBL FLM 60X250MG BLI kód SÚKL: 0175048
POR TBL FLM 100X250MG BLI kód SÚKL: 0175049
POR TBL FLM 120X250MG BLI kód SÚKL: 0175050
POR TBL FLM 200X250MG BLI kód SÚKL: 0175051
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 30
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání
ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16ti let věku s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií. - při léčbě primárních generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PHARMASWISS 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/733/11-C

DR: OC RP: 00/146/006-EU1
D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levetiracetamum 500 mg
PP: Žluté oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách tablety a s vyražením "L9TT/500" na jedné straně.
Půlicí rýha je určena pouze k dělení tablety za účelem snazšího polknutí, není určena k dělení dávky.
PVC/Al blistr, papírová krabička
B: POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0175052
POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0175053
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0175054
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0175055
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0175056
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0175057
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0175058
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0175059
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX14
PE: 30
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16ti let věku s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií. - při léčbě primárních generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LEVETIRACETAM PHARMASWISS 750 mg POTAHOVANÉ TABLETY

21/734/11-C

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

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levetiracetamum 750 mg

PP: Oranžové oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou po obou stranách tablety a s vyražením "L9TT/750" na jedné straně.

Půlicí rýha je určena pouze k dělení tablety za účelem snazšího polknutí, není určena k dělení dávky.

PVC/Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 10X750MG BLI kód SÚKL: 0175060

POR TBL FLM 20X750MG BLI kód SÚKL: 0175061

POR TBL FLM 30X750MG BLI kód SÚKL: 0175062

POR TBL FLM 50X750MG BLI kód SÚKL: 0175063

POR TBL FLM 60X750MG BLI kód SÚKL: 0175064

POR TBL FLM 100X750MG BLI kód SÚKL: 0175065

POR TBL FLM 120X750MG BLI kód SÚKL: 0175066

POR TBL FLM 200X750MG BLI kód SÚKL: 0175067

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX14

PE: 30

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání

ZI: Levetiracetam je indikován jako monoterapie při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u pacientů od 16ti let věku s nově diagnostikovanou epilepsií. Levetiracetam je indikován jako přídatná terapie - při léčbě parciálních záchvatů s nebo bez sekundární generalizace u dospělých, dětí a kojenců od 1 měsíce věku s epilepsií. - při léčbě myoklonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s juvenilní myoklonickou epilepsií. - při léčbě primárních generalizovaných tonicko-klonických záchvatů u dospělých a mladistvých od 12 let věku s idiopatickou generalizovanou epilepsií.

LOSARTAN MORNINGSIDE 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/730/11-C

DR: OE RP: GB

D: MORNINGSIDE HEALTHCARE LIMITED, LEICESTER, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 25 mg
(odp. Losartanum 22.9 mg)

PP: Bílá nebo téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "25" na druhé straně.

1. Bílý neprůhledný blistr: Al/ PVC/PVdC/PE

2. PE lahvička s PE pojistným uzávěrem

B: POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0129750

POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0129751
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0129752
POR TBL FLM 72X25MG BLI kód SÚKL: 0129753
POR TBL FLM 96X25MG BLI kód SÚKL: 0129754
POR TBL FLM 140X25MG BLI kód SÚKL: 0129755
POR TBL FLM 168X25MG BLI kód SÚKL: 0129756
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0129757

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 6-18 let.

Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus 2. typu s proteinurií 0,5 g/den a větší jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů 60 let a starších), když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility, zejména kašle, či kontraindikací. Převádění pacientů se srdečním selháním, kteří jsou stabilní na ACE inhibitoru, na losartan se nedoporučuje. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory 40 % a menší a musí být klinicky stabilní a musí mít stanovený léčebný režim pro chronické srdeční selhání.

Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentovanou na EKG (viz bod 5.1).

LOSARTAN MORNINGSIDE 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/731/11-C

DR: OE RP: GB

D: MORNINGSIDE HEALTHCARE LIMITED, LEICESTER, Velká Británie

S: Losartanum kalicum 50 mg
(odp. Losartanum 48.5 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A50" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý neprůhledný blistr Al/ PVC/PVdC/PE

PE lahvička s PE pojistným uzávěrem

B: POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0129758
POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0129759
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0129760
POR TBL FLM 72X50MG BLI kód SÚKL: 0129761
POR TBL FLM 96X50MG BLI kód SÚKL: 0129762
POR TBL FLM 140X50MG BLI kód SÚKL: 0129763
POR TBL FLM 168X50MG BLI kód SÚKL: 0129764
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0129765

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 6-18 let.

Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus 2. typu s proteinurií 0,5 g/den a větší jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů 60 let a starších), když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility, zejména kašle, či kontraindikací. Převádění pacientů se srdečním selháním, kteří jsou stabilní na ACE inhibitoru, na losartan se

nedoporučuje. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory 40 % a menší a musí být klinicky stabilní a musí mít stanovený léčebný režim pro chronické srdeční selhání. Snižování rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentovanou na EKG (viz bod 5.1).

NILOCUR 10 mg

29/728/11-C

DR: OC RP: 99/118/001-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Leflunomidum 10 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 5,7 mm s vyraženým "M" nad "L31" na jedné straně a bez označení na straně druhé.

1.PVC/Al//Al blistr

2. HDPE lahvička s béžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170096

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170097

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170098

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170099

POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0170100

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0170101

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0187711

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0187712

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0187713

POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0187714

POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0187715

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po otevření: 90 dní

ZI: Nilocur je indikován k léčbě dospělých pacientů s aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum (DMARD = disease-modifying antirheumatic drug).

S aktivní psoriatickou artritidou.

NILOCUR 20 mg

29/729/11-C

DR: OC RP: 98/118/005-EU1

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Leflunomidum 20 mg

PP: Béžové kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami o průměru asi 8 mm s vyraženým "M" nad "L32" na jedné straně a bez označení na straně druhé.

1.PVC/Al//Al blistr

2. HDPE lahvička s béžovým PP bezpečnostním uzávěrem s dětskou pojistkou a vysoušedlem

B: POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0170102

POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0170103

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0170104

POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0170105

POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0170106

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0170107

POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0187716

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0187717

POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0187718

POR TBL FLM 500X20MG TBC kód SÚKL: 0187719

POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0187720

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L04AA13

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

HDPE lahvička po otevření: 90 dní

ZI: Nilocur je indikován k léčbě dospělých pacientů s

aktivní revmatoidní artritidou jako tzv. „chorobu modifikující“ antirevmatikum
(DMARD = disease-modifying antirheumatic drug).

S aktivní psoriatickou artritidou.
