

BISOPROLOL PFIZER 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

41/821/11-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 10 mg
(odp. Bisoprololum 8.48 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "I" a půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženou číslicí "13" na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Blistry - Polyamid/Al/PVC/Papír/Polyester/Al

2. HDPE lahvička (bílá, neprůhledná) s PP uzávěrem obsahující sáček silikagelu.

B: POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0170050

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0170051

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0170052

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0170053

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0170054

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0170055

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0170056

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0170057

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0170058

POR TBL FLM 500X10MG TBC kód SÚKL: 0170059

IS: Cardiac

ATC: C07AB07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris.

BISOPROLOL PFIZER 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

41/820/11-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

D: PFIZER, SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 5 mg
(odp. Bisoprololum 4.24 mg)

PP: Žluté, kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "I" a půlicí rýhou na jedné straně a s vyraženou číslicí "11" na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. Blistry - Polyamid/Al/PVC/Papír/Polyester/Al

2. HDPE lahvička (bílá, neprůhledná) s PP uzávěrem obsahující sáček silikagelu.

B: POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0170040

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0170041

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0170042

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0170043

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0170044

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0170045

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0170046

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0170047

POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0170048

POR TBL FLM 500X5MG TBC kód SÚKL: 0170049

IS: Cardiac

ATC: C07AB07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypertenze. Léčba chronické stabilní anginy pectoris.

CANDESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID +PHARMA 16 mg/12,5 mg 58/811/11-C

DR: O RP: 58/567/00-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

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

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0171597
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0171598
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0171599

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

CANDESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID +PHARMA 8 mg/12,5 mg 58/810/11-C

DR: O RP: 58/567/00-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

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

B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0171594
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0171595
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0171596

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA06

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

ETHINYLESTRADIOL/CHLORMADINON STADA 0,03 mg/2 mg POTAHOVANÉ TABLETY 17/809/11-C

DR: O RP: 17/101/02-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Chlormadinoni acetat 2 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Kulaté růžové potahované tablety.
PVC/Al blister

B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0182994
POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0182995
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0182996

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA15

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Hormonální antikoncepce.

FLUVASTATIN PHARMATEN 80 mg

31/808/11-C

DR: O RP: 31/127/01-C

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Fluvastatinum natricum 84.2 mg
(odp. Fluvastatinum 80 mg)

PP: Tmavě žluté, kulaté bikonvexní tablety o průměru 10,1 ± 0,1 mm a tloušťce 4,0 ± 0,2 mm.

Al//Al blistr

B: POR TBL PRO 28X80MG BLI kód SÚKL: 0147868

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA04

PE: 36

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba dyslipidemie a sekundární prevence ischemické choroby srdeční.

GALANTAMIN JENSON 16 mg

06/804/11-C

DR: O RP: 06/278/05-C

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Galantamini hydrobromidum 20.512 mg
(odp. Galantaminum 16 mg)

PP: Tvrdá tobolka s prodlouženým uvolňováním o velikosti 2 s bílým tělem a světle růžovým víčkem potištěna černým inkoustem "MYLAN" nad "GT16" přes tělo a víčko.

a) PVC/PE/PVdC//Al blistry

b) Al/Al blistry

c) PP obal na tablety s PE víčkem a vysoušedlem silikagelem

d) HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem a vysoušedlem silikagelem

B: POR CPS PRO 7X16MG I BLI kód SÚKL: 0170148

POR CPS PRO 10X16MG I BLI kód SÚKL: 0170149

POR CPS PRO 28X16MG I BLI kód SÚKL: 0170150

POR CPS PRO 30X16MG I BLI kód SÚKL: 0170151

POR CPS PRO 56X16MG I BLI kód SÚKL: 0170152

POR CPS PRO 84X16MG I BLI kód SÚKL: 0170153

POR CPS PRO 98X16MG I BLI kód SÚKL: 0170154

POR CPS PRO 100X16MG I BLI kód SÚKL: 0170155

POR CPS PRO 7X16MG II BLI kód SÚKL: 0170156

POR CPS PRO 10X16MG II BLI kód SÚKL: 0170157

POR CPS PRO 28X16MG II BLI kód SÚKL: 0170158

POR CPS PRO 30X16MG II BLI kód SÚKL: 0170159

POR CPS PRO 56X16MG II BLI kód SÚKL: 0170160

POR CPS PRO 84X16MG II BLI kód SÚKL: 0170161

POR CPS PRO 98X16MG II BLI kód SÚKL: 0170162

POR CPS PRO 100X16MG II BLI kód SÚKL: 0170163

POR CPS PRO 500X16MG III TBC kód SÚKL: 0170164

POR CPS PRO 90X16MG IV TBC kód SÚKL: 0170165

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA04
PE: 24 – a), c), 36 – b), d)
ZS: a) při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
b) v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
c) při teplotě do 30 °C v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
d) v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
ZI: Galantamin Jenson je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

GALANTAMIN JENSON 24 mg

06/805/11-C

DR: O RP: 06/279/05-C
D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Galantamini hydrobromidum 30.768 mg
(odp. Galantaminum 24 mg)
PP: Tvrdá tobolka s prodlouženým uvolňováním o velikosti 1 s bílým tělem a růžovým víčkem potištěna černým inkoustem "MYLAN" nad "GT24" přes tělo a víčko.
a) PVC/PE/PVdC//Al blistry
b) Al/Al blistry
c) PP obal na tablety s PE víčkem a vysoušedlem silikagelem
d) HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem a vysoušedlem silikagelem
B: POR CPS PRO 7X24MG I BLI kód SÚKL: 0170166
POR CPS PRO 10X24MG I BLI kód SÚKL: 0170167
POR CPS PRO 28X24MG I BLI kód SÚKL: 0170168
POR CPS PRO 30X24MG I BLI kód SÚKL: 0170169
POR CPS PRO 56X24MG I BLI kód SÚKL: 0170170
POR CPS PRO 84X24MG I BLI kód SÚKL: 0170171
POR CPS PRO 98X24MG I BLI kód SÚKL: 0170172
POR CPS PRO 100X24MG I BLI kód SÚKL: 0170173
POR CPS PRO 7X24MG II BLI kód SÚKL: 0170174
POR CPS PRO 10X24MG II BLI kód SÚKL: 0170175
POR CPS PRO 28X24MG II BLI kód SÚKL: 0170176
POR CPS PRO 30X24MG II BLI kód SÚKL: 0170177
POR CPS PRO 56X24MG II BLI kód SÚKL: 0170178
POR CPS PRO 84X24MG II BLI kód SÚKL: 0170179
POR CPS PRO 98X24MG II BLI kód SÚKL: 0170180
POR CPS PRO 100X24MG II BLI kód SÚKL: 0170181
POR CPS PRO 500X24MG III TBC kód SÚKL: 0170182
POR CPS PRO 90X24MG IV TBC kód SÚKL: 0170183

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA04
PE: 24 – a), c), 36 – b), d)
ZS: a) při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
b) v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
c) při teplotě do 30 °C v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
d) v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
ZI: Galantamin Jenson je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

GALANTAMIN JENSON 8 mg

06/803/11-C

DR: O RP: 06/277/05-C

D: JENSON PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Galantamini hydrobromidum 10.256 mg
(odp. Galantaminum 8 mg)

PP: Tvrdá tobolka s prodlouženým uvolňováním o velikosti 2 s bílým tělem a růžovým víčkem potištěna černým inkoustem "MYLAN" nad "GT8" přes tělo a víčko.

a) PVC/PE/PVdC//Al blistry

b) Al/Al blistry

c) PP obal na tablety s PE víčkem a vysoušedlem silikagelem

d) HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním uzávěrem a vysoušedlem silikagelem

B: POR CPS PRO 7X8MG I BLI kód SÚKL: 0170130

POR CPS PRO 10X8MG I BLI kód SÚKL: 0170131

POR CPS PRO 28X8MG I BLI kód SÚKL: 0170132

POR CPS PRO 30X8MG I BLI kód SÚKL: 0170133

POR CPS PRO 56X8MG I BLI kód SÚKL: 0170134

POR CPS PRO 84X8MG I BLI kód SÚKL: 0170135

POR CPS PRO 98X8MG I BLI kód SÚKL: 0170136

POR CPS PRO 100X8MG I BLI kód SÚKL: 0170137

POR CPS PRO 7X8MG II BLI kód SÚKL: 0170138

POR CPS PRO 10X8MG II BLI kód SÚKL: 0170139

POR CPS PRO 28X8MG II BLI kód SÚKL: 0170140

POR CPS PRO 30X8MG II BLI kód SÚKL: 0170141

POR CPS PRO 56X8MG II BLI kód SÚKL: 0170142

POR CPS PRO 84X8MG II BLI kód SÚKL: 0170143

POR CPS PRO 98X8MG II BLI kód SÚKL: 0170144

POR CPS PRO 100X8MG II BLI kód SÚKL: 0170145

POR CPS PRO 500X8MG III TBC kód SÚKL: 0170146

POR CPS PRO 90X8MG IV TBC kód SÚKL: 0170147

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: 24 – a), c), 36 – b), d)

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

b) v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

c) při teplotě do 30 °C v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

d) v původním dobře uzavřeném obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

ZI: Galantamin Jenson je určen k symptomatické léčbě mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

HIDRASEC 100 mg TVRDÉ TOBOLKY

49/556/11-C

DR: S

D: BIOPROJET EUROPE LTD., DUBLIN 2, Irsko

S: Racecadotrilum 100 mg

PP: Tobolky barvy slonové kosti.

PVC-PVDC/Aluminium blistr.

B: POR CPS DUR 6X100MG BLI kód SÚKL: 0179716

POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0179717

POR CPS DUR 100X100MG BLI kód SÚKL: 0179718

POR CPS DUR 500X100MG BLI kód SÚKL: 0179719
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A07XA04
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba akutního průjmu u dospělých

HIDRASEC PRO DĚTI 30 mg ZRNĚNÝ PRÁŠEK

49/555/11-C

DR: S
D: BIOPROJET EUROPE LTD., DUBLIN 2, Irsko
S: Racecadotrilum 30 mg
PP: Bílý prášek s charakteristickou meruňkovou vůní.
Sáčky z papíru/aluminia/polyethylenu svařované za tepla.
B: POR GRA SUS 10X30MG SCC kód SÚKL: 0179726
POR GRA SUS 16X30MG SCC kód SÚKL: 0179727
POR GRA SUS 20X30MG SCC kód SÚKL: 0179728
POR GRA SUS 30X30MG SCC kód SÚKL: 0179729
POR GRA SUS 50X30MG SCC kód SÚKL: 0179730
POR GRA SUS 100X30MG SCC kód SÚKL: 0179731
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A07XA04
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Doplnková symptomatická léčba akutního průjmu u kojenců (starších 3 měsíců) a u dětí spolu s perorální rehydratací a s obvyklými podpůrnými opatřeními.

HIDRASEC PRO KOJENCE 10 mg ZRNĚNÝ PRÁŠEK

49/554/11-C

DR: S
D: BIOPROJET EUROPE LTD., DUBLIN 2, Irsko
S: Racecadotrilum 10 mg
PP: Bílý prášek s charakteristickou meruňkovou vůní.
Sáčky z papíru/aluminia/polyethylenu svařované za tepla.
B: POR GRA SUS 10X10MG SCC kód SÚKL: 0179720
POR GRA SUS 16X10MG SCC kód SÚKL: 0179721
POR GRA SUS 20X10MG SCC kód SÚKL: 0179722
POR GRA SUS 30X10MG SCC kód SÚKL: 0179723
POR GRA SUS 50X10MG SCC kód SÚKL: 0179724
POR GRA SUS 100X10MG SCC kód SÚKL: 0179725
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A07XA04
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Doplnková symptomatická léčba akutního průjmu u kojenců (starších 3 měsíců) a u dětí spolu s perorální rehydratací a obvyklými podpůrnými opatřeními

INDROFAR 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/807/11-C

DR: OC RP: 03/265/003-004-EU1
D: VAIA S.A., AG. VARVARA, ATHENS, Řecko
S: Natrii ibandronas monohydricus 168.75 mg
(odp. Acidum ibandronicum 150 mg)

PP: Indrofar tablety jsou bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, s rozměrem přibližně 15,3 x 6,6 mm
Indrofar tablety jsou bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, s rozměrem přibližně 15,3 x 6,6 mm
OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0170361
POR TBL FLM 3X150MG BLI kód SÚKL: 0170362

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u postmenopauzálních žen se zvýšeným rizikem zlomenin (viz bod 5.1). Bylo prokázáno snížení rizika zlomenin obratlů, účinnost na zlomeniny celkového proximálního femuru nebyla stanovena.

INDROFAR 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY

87/806/11-C

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

D: VAIA S.A., AG. VARVARA, ATHENS, Řecko

S: Natrii ibandronas monohydricus 56.26 mg
(odp. Acidum ibandronicum 50 mg)

PP: Indrofar tablety jsou bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, s rozměrem přibližně 11,5 x 5,6 mm
OPA/Al/PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0170359
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0170360

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami.

ISOLFASAN 10 mg

73/814/11-C

DR: O RP: 73/067/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)

PP: Kulaté světle-růžové tablety o průměru přibližně 8 mm a s označením "391" na jedné straně tablety.
1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička
2) OPA/ALU/PVC-ALU blistr, krabička
3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X10MG I BLI kód SÚKL: 0171841
POR TBL FLM 30X10MG I BLI kód SÚKL: 0171842
POR TBL FLM 100X10MG I BLI kód SÚKL: 0171843
POR TBL FLM 10X10MG II BLI kód SÚKL: 0171844
POR TBL FLM 30X10MG II BLI kód SÚKL: 0171845
POR TBL FLM 100X10MG II BLI kód SÚKL: 0171846
POR TBL FLM 10X10MG III BLI kód SÚKL: 0171847
POR TBL FLM 30X10MG III BLI kód SÚKL: 0171848

POR TBL FLM 100X10MG III BLI kód SÚKL: 0171849

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - blistry 1)2), 15 – blistr 3)

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání:

PVC/ACLAR-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

ISOLFASAN 5 mg

73/813/11-C

DR: O RP: 73/066/05-C

D: HELM AG, HAMBURG, Německo

S: Solifenacin succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Kulaté světle-žluté tablety o průměru přibližně 8 mm a s kódem "390" na jedné straně tablety.

1) PVC/PVDC-ALU blistr, krabička

2) OPA/ALU/PVC-ALU blistr, krabička

3) PVC/ACLAR-ALU blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X5MG I BLI kód SÚKL: 0171832

POR TBL FLM 30X5MG I BLI kód SÚKL: 0171833

POR TBL FLM 100X5MG I BLI kód SÚKL: 0171834

POR TBL FLM 10X5MG II BLI kód SÚKL: 0171835

POR TBL FLM 30X5MG II BLI kód SÚKL: 0171836

POR TBL FLM 100X5MG II BLI kód SÚKL: 0171837

POR TBL FLM 10X5MG III BLI kód SÚKL: 0171838

POR TBL FLM 30X5MG III BLI kód SÚKL: 0171839

POR TBL FLM 100X5MG III BLI kód SÚKL: 0171840

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD08

PE: 18 - blistry 1)2), 15 – blistr 3)

ZS: PVC/PVDC-ALU a OPA/ALU/PVC-ALU blistry: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání:

PVC/ACLAR-ALU blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SINUPRET FORTE

94/843/11-C

DR: S

D: BIONORICA AG, NEUMARKT, Německo

S: Rumicis herba 36 mg

Verbenae herba 36 mg

Gentianae radix 12 mg

Sambuci nigrae flos 36 mg

Primulae flos 36 mg

PP: Zelené, kulaté, hladké bikonvexní obalené tablety

Al/PVC/PVDC blistr

B: POR TBL OBD 20 BLI kód SÚKL: 0134872

POR TBL OBD 50 BLI kód SÚKL: 0134873

POR TBL OBD 100 BLI kód SÚKL: 0134874
IS: Phytopharmaca
ATC: R05X
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Akutní a chronické záněty paranasálních dutin a respiračního traktu a jako podpůrná terapie antibakteriální léčby.

SOJOURN 100% TEKUTINA K PŘÍPRAVĚ INHALACE PAROU 05/748/11-C

DR: O RP: 05/384/97-C
D: PIRAMAL HEALTHCARE UK LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Sevofluranum 100 pc
PP: Čirá, bezbarvá, těkavá kapalina
Typ III, 250ml skleněná lahvička jantarové barvy s dvoudílným šroubovacím uzávěrem skládajícím se z vnějšího černého fenolického krytu a vnitřního průhledného polyethylenového kužele. Toto balení se dodává se žlutým LDPE límcem.
B: INH LIQ VAP 1X250ML LAG kód SÚKL: 0161634
IS: Anaesthetica (celková)
ATC: N01AB08
PE: 60
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Neuchovávejte v chladniče. Vzhledem k těkavosti anestetické látky lahvičku udržujte pevně uzavřenou. Lahvičku udržujte ve svislé poloze.
ZI: Úvod a vedení celkové anestezie u dospělých i dětí každého věku, včetně novorozenců.

URSOFALK 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY

43/822/11-C

DR: S
D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo
S: Acidum ursodeoxycholicum 500 mg
PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC průhledný bezbarvý blistr s hliníkovou fólií.
B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0148926
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0148927
IS: Choleretica,cholekinetica
ATC: A05AA02
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.
ZI: Disoluce cholesterolových žlučových konkrementů. Konkrementy nesmějí být kontrastní na rentgenovém snímku a nesmějí být větší než 15 mm. Funkční schopnost žlučníku musí být i přes jejich přítomnost zachována.
Symptomatická léčba primární biliární cirhózy (PBC) bez známek dekompenzace jaterní cirhózy.

VERTISAN 24 mg TABLETY

83/812/11-C

DR: O RP: 83/368/03-C
D: HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO. KG, FLÖRSHEIM AM MAIN, Německo
S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg
PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou o průměru 10 mm.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC-Al blistr.

- B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0159987
POR TBL NOB 24X24MG BLI kód SÚKL: 0159988
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0159989
POR TBL NOB 48X24MG BLI kód SÚKL: 0159990
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0159991
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0159992
POR TBL NOB 96X24MG BLI kód SÚKL: 0159993
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0159994

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

ZIPRASIDONE NORDIC 20 mg

68/815/11-C

DR: O RP: 68/171/00-C

D: NORDIC PHARMA B.V., BAARN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 22.64 mg
(odp. Ziprasidonum 20 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky (14x5 mm) naplněné růžovým homogenním práškem. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůsvitné a tělo tobolky je bílé, neprůsvitné s označením "Z20" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC - Al blistr

- B: POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0166240
POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0166241
POR CPS DUR 56X20MG BLI kód SÚKL: 0166242
POR CPS DUR 60X20MG BLI kód SÚKL: 0166243
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0166244

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 10-17 let (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována - viz bod 5.1).

ZIPRASIDONE NORDIC 40 mg

68/816/11-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: NORDIC PHARMA B.V., BAARN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 45.28 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky (18x6 mm) naplněné růžovým homogenním práškem. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůsvitné a tělo tobolky je tmavě modré, neprůsvitné s označením "Z40" bílým inkoustem.

OPA/Al/PVC - Al blistr

- B: POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0166245
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0166246

POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0166247
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0166248
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0166249

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 10-17 let (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována - viz bod 5.1).

ZIPRASIDONE NORDIC 60 mg

68/817/11-C

DR: O RP: 68/173/00-C

D: NORDIC PHARMA B.V., BAARN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 67.92 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky (22x7 mm) naplněné růžovým homogenním práškem. Víčko tobolky je bílé, neprůsvitné a tělo tobolky je bílé, neprůsvitné s označením "Z60" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC - Al blistr

B: POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0166250
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0166251
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0166252
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0166253

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 10-17 let (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována - viz bod 5.1).

ZIPRASIDONE NORDIC 80 mg

68/818/11-C

DR: O RP: 68/174/00-C

D: NORDIC PHARMA B.V., BAARN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 90.56 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Tvrdé želatinové tobolky (23x8 mm) naplněné růžovým homogenním práškem. Víčko tobolky je tmavě modré, neprůsvitné a tělo tobolky je bílé, neprůsvitné s označením "Z80" černým inkoustem.

OPA/Al/PVC - Al blistr

B: POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0166254
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0166255
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0166256
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0166257

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě schizofrenie u dospělých. Ziprasidone Nordic je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy u dospělých a dětí a dospívajících ve věku 10-17 let (prevence epizod bipolární afektivní poruchy nebyla zjišťována - viz bod 5.1).
