

BLOKBIS 10 mg/100 mg

41/262/12-C

DR: OK

D: ASA PHARMA PLC, DUBLIN, Irsko

S: Bisoprololi fumaras 10 mg
Acidum acetylsalicylicum 100 mgPP: Bílé tvrdé tobolky s potiskem ASABIS 10/100, velikost 1
Polychlorotrifluoroetylen/PVC blistr s Al/PVC folií

B: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0182468

POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0182469

POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0182470

IS: Cardiaca

ATC: C07AB57

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypertenze u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku. Léčba anginy pectoris u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku.

BLOKBIS 5 mg/100 mg

41/261/12-C

DR: OK

D: ASA PHARMA PLC, DUBLIN, Irsko

S: Bisoprololi fumaras 5 mg
Acidum acetylsalicylicum 100 mgPP: Bílé tvrdé tobolky s potiskem ASABIS 5 /100, velikost 1
Polychlorotrifluoroetylen/PVC blistr s Al/PVC folií

B: POR CPS DUR 14 BLI kód SÚKL: 0182465

POR CPS DUR 28 BLI kód SÚKL: 0182466

POR CPS DUR 30 BLI kód SÚKL: 0182467

IS: Cardiaca

ATC: C07AB57

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba hypertenze u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku. Léčba anginy pectoris u pacientů již dříve stabilizovaných pomocí jednotlivých složek přípravku.

IRINOTECAN STRIDES 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/264/12-C

DR: O RP: 44/014/98-C

D: STRIDES ARCOLAB INTERNATIONAL LIMITED, WATFORD, Velká Británie

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Čirý, světle žlutý roztok, prakticky prostý částic s pH mezi 3,0 a 3,8 a osmolaritou mezi 270 a 392 mOsmol/l.

Lahvička z tubulárního tmavého skla typu I s šedou chlorbutylovou zátkou a hliníkovým uzávěrem flip off.

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0170574

INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0170575

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Přípravek po otevření: Obsah lahvičky se má použít bezprostředně po prvním otevření lahvičky.

Přípravek po naředění: Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána na 12 hodin při teplotě 25 °C a na 24 hodin při teplotě 2 až 8 °C po naředění v 0,9% chloridu sodném nebo 5% roztoku glukosy. Z mikrobiologického hlediska by se měl přípravek použít okamžitě. Není-li použit okamžitě, odpovídá za dobu skladování po otevření a za podmínky uchovávání před použitím uživatel a tato doba by za normálních okolností neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 až 8 °C, pokud zředění neproběhlo za kontrolovaných a ověřených aseptických podmínek.

ZI: Léčba kolorektálního karcinomu jako monoterapie nebo v kombinaci s 5-fluorouracilem, cetuximabem a kyselinou folinovou, s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem nebo s jen s bevacizumabem.

LAMIVUDIN/ZIDOVUDIN SANDOZ 150 mg/300 mg

42/251/12-C

DR: OC RP: 98/058/001-EU1

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

S: Lamivudinum 150 mg

Zidovudinum 300 mg

PP: Bíle zbarvená, bikonvexní potahovaná tableta ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1.PVC/Al blistr

2.HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 10 BLI kód SÚKL: 0177811

POR TBL FLM 20 BLI kód SÚKL: 0177812

POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0177813

POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0177814

POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0177815

POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0177816

POR TBL FLM 120 BLI kód SÚKL: 0177817

POR TBL FLM 200 BLI kód SÚKL: 0177818

POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0177819

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AR01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

ZI: Lamivudin/Zidovudin Sandoz je indikován ke kombinované antiretrovirové farmakoterapii pacientů infikovaných virem lidské imunodeficiency (HIV) (viz bod 4.2).

LANSOPRAZOL QUALITEC 15 mg

09/258/12-C

DR: OE RP: D

D: QUALITEC EUROPA, S.L., MADRID, Španělsko

S: Lansoprazolum 15 mg

PP: Neprůhledná žlutá želatinová tobolka. Uvnitř tobolky bílé až téměř bílé mikrogranule.

1.OPA-Al-PVC/Al blistr

2.HDPE lahvička uzavřená polypropylenovým víčkem se silikagelovým vysoušedlem

B: POR CPS ETD 7X15MG BLI kód SÚKL: 0165510

POR CPS ETD 10X15MG BLI kód SÚKL: 0165511

POR CPS ETD 14X15MG BLI kód SÚKL: 0165512
POR CPS ETD 15X15MG BLI kód SÚKL: 0165513
POR CPS ETD 18X15MG BLI kód SÚKL: 0165514
POR CPS ETD 28X15MG BLI kód SÚKL: 0165515
POR CPS ETD 30X15MG BLI kód SÚKL: 0165516
POR CPS ETD 56X15MG BLI kód SÚKL: 0165517
POR CPS ETD 60X15MG BLI kód SÚKL: 0165518
POR CPS ETD 90X15MG BLI kód SÚKL: 0165519
POR CPS ETD 98X15MG BLI kód SÚKL: 0165520
POR CPS ETD 100X15MG BLI kód SÚKL: 0165521
POR CPS ETD 30X15MG TBC kód SÚKL: 0165522
POR CPS ETD 60X15MG TBC kód SÚKL: 0165523

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC03

PE: 36 – blistr

48 - lahvička

ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí

Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C

Uchovávejte lahvičku dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí, po otevření: 6 měsíců

ZI: Léčba duodenálního a žaludečního vředu, profylaxe a léčba refluxní esofagitidy, eradikace H. pylori, léčba a profylaxe žaludečních a duodenálních vředů u pacientů, u kterých je nutné nepřetržité podávání NSAID, symptomatická gastroesophageální refluxní choroba, Zollinger-Ellisonův syndrom

LANSOPRAZOL QUALITEC 30 mg

09/259/12-C

DR: OE RP: D

D: QUALITEC EUROPA, S.L., MADRID, Španělsko

S: Lansoprazolum 30 mg

PP: Neprůhledná bílá želatinová tobolka. Uvnitř tobolky bílé až téměř bílé mikrogranule.

1.OPA-Al-PVC/Al blistr

2.HDPE lahvička uzavřená polypropylenovým víčkem se silikagelovým vysoušedlem

B: POR CPS ETD 7X30MG BLI kód SÚKL: 0165525

POR CPS ETD 10X30MG BLI kód SÚKL: 0165526

POR CPS ETD 14X30MG BLI kód SÚKL: 0165527

POR CPS ETD 15X30MG BLI kód SÚKL: 0165528

POR CPS ETD 18X30MG BLI kód SÚKL: 0165529

POR CPS ETD 28X30MG BLI kód SÚKL: 0165530

POR CPS ETD 30X30MG BLI kód SÚKL: 0165531

POR CPS ETD 56X30MG BLI kód SÚKL: 0165532

POR CPS ETD 60X30MG BLI kód SÚKL: 0165533

POR CPS ETD 90X30MG BLI kód SÚKL: 0165534

POR CPS ETD 98X30MG BLI kód SÚKL: 0165535

POR CPS ETD 100X30MG BLI kód SÚKL: 0165536

POR CPS ETD 30X30MG TBC kód SÚKL: 0165537

POR CPS ETD 60X30MG TBC kód SÚKL: 0165538

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC03

PE: 36 – blistr

48 - lahvička

- ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30 °C
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
Lahvička: Uchovávejte při teplotě do 30 °C
Uchovávejte lahvičku dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí,
po otevření: 6 měsíců
- ZI: Léčba diodenálního a žaludečního vředu, profylaxe a léčba refluxní esofagitidy,
eradikace *H. pylori*, léčba a profylaxe žaludečních a duodenálních vředů u pacientů, u
kterých je nutné nepřetržité podávání NSAID, symptomatická gastroesophageální
refluxní choroba, Zollinger- Ellisonův syndrom

MISTRA 2 mg/0,03 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/265/12-C

- DR: O RP: 17/407/00-C
- D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko
- S: Dienogestum micronisatum 2 mg
Ethinylestradiolum micronisatum 0.03 mg
- PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, průměr přibližně 5,5 mm. Na
jedné straně označené "G53", druhá strana bez označení.
Bílé PVC/PE/PVDC/Al blistr, papírová krabička, v každé krabičce příbalová informace
a etui pouzdro
- B: POR TBL FLM 21 BLI kód SÚKL: 0181188
POR TBL FLM 63 BLI kód SÚKL: 0181189
POR TBL FLM 126 BLI kód SÚKL: 0181190
- IS: Anticoncipientia
- ATC: G03AA
- PE: 36
- ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte
při teplotě do 25 °C.
- ZI: Perorální antikoncepce Středně závažná akné u žen, které nemají kontraindikaci pro
užívání perorální antikoncepce a lokální léčba akné u nich nebyla účinná.

PARACETAMOL TEVA 10 mg/ml

07/260/12-C

- DR: O RP: 07/306/03-C
- D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
- S: Paracetamolum 1000 mg v 100 ml
- PP: čirý bezbarvý nebo nepatrně nahnědlý roztok
pH: 4,5 - 6,5
osmolalita: 270 - 320 mOsm/kg
Infuzní vak o kapacitě 100 ml infuzního roztoku má jeden SFC port nebo dva SFC
porty (single function connection). Port je uzavřen syntetickou izoprenovou pryžovou
zátkou a odlamovací krytkou typu "snap cap". Naplněné infuzní vaky jsou uloženy v
hliníkovém přebalu s průhledným okénkem nebo v plastovém přebalu a papírové
krabičce.
- B: INF SOL 5X100ML/1GM AL PŘEBAL VAK kód SÚKL: 0177387
INF SOL 10X100ML/1GM AL PŘEBAL VAK kód SÚKL: 0177388
INF SOL 20X100ML/1GM AL PŘEBAL VAK kód SÚKL: 0177389
INF SOL 30X100ML/1GM AL PŘEBAL VAK kód SÚKL: 0177390
INF SOL 5X100ML/1GM PLAST PŘEB VAK kód SÚKL: 0192147
INF SOL 10X100ML/1GM PLAST PŘE VAK kód SÚKL: 0192148
INF SOL 20X100ML/1GM PLAST PŘE VAK kód SÚKL: 0192149

INF SOL 30X100ML/1GM PLAST PŘE VAK kód SÚKL: 0192150

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

Al přebal: Uchovávejte infuzní vak v hliníkovém přebalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Plastový přebal: Uchovávejte infuzní vak v plastovém přebalu a krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě po otevření pro možnost mikrobiální kontaminace. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele

ZI: Krátkodobá léčba středně silné bolesti, zvláště po chirurgických výkonech a krátkodobá léčba horečnatých stavů v případech, kdy je intravenózní podání odůvodněné naléhavou potřebou zmírnit bolest nebo horečku a/nebo když jiná cesta podání není možná.

Přípravek je určen dospělým, mladistvým a dětem o hmotnosti vyšší než 33 kg.
