

DESLORATADIN GLENMARK 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 24/437/12-C

DR: OC RP: 00/160/061-069-EU1

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

S: Desloratadinum 25 mg v 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok s ovocným aroma

Hnědá skleněná lahvička typu III po 30, 50, 60, 100, 120, 150, 225 a 300 ml s plastovým (polyethylenovým a polypropylenovým) dětským bezpečnostním (C/R) šroubovacím uzávěrem, uzávěr má vložku z třívrstvého polyethylenu. Odměrná lžička umožňující dávkování 2,5 a 5 ml, odměrná stříkačka umožňující dávkování 2,5 a 5 ml.

B: POR SOL 1X30ML/15MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178707

POR SOL 1X50ML/25MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178708

POR SOL 1X60ML/30MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178709

POR SOL 1X100ML/50MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178710

POR SOL 1X120ML/60MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178711

POR SOL 1X150ML/75MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178712

POR SOL 1X225ML/112.5MG + LŽIČ LAG kód SÚKL: 0178713

POR SOL 1X300ML/150MG + LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178714

POR SOL 1X50ML/25MG +STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192779

POR SOL 1X150ML/75MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192780

POR SOL 1X120ML/60MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192781

POR SOL 1X30ML/15MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192782

POR SOL 1X100ML/50MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192783

POR SOL 1X60ML/30MG+STŘÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192784

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání; uchovávejte v původním obalu.

ZI: Indikován k zmírnění příznaků spojených s alergickou rýmou a s urtikárií

DESOGESTREL STADA 0,075 mg TABLETY

17/429/12-C

DR: O RP: 17/273/03-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Desogestrelum micronisatum 0.075 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, nepotahované, bikonvexní tablety o průměru 5 mm, na jedné straně vyraženo "152", druhá strana bez označení.

PVC/PVDC/Al blistr s kalendářním označením, obsahující 28 tablet, jednotlivé blistry jsou baleny v třívrstvěném pouzdře, které může nebo nemusí obsahovat sáček se silikagelem

B: POR TBL NOB 1X28X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188712

POR TBL NOB 3X28X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188713

POR TBL NOB 6X28X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188714

POR TBL NOB 13X28X75RG+SILIKAGEL BLI kód SÚKL: 0188715

POR TBL NOB 1X28X75RG BLI kód SÚKL: 0192775

POR TBL NOB 3X28X75RG BLI kód SÚKL: 0192776

POR TBL NOB 6X28X75RG BLI kód SÚKL: 0192777

POR TBL NOB 13X28X75RG BLI kód SÚKL: 0192778

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AC09

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce

IRBESARTAN ARROW 150 mg

58/439/12-C

DR: OC RP: 97/046/004-EU1

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 150 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 6,5 x 12,5 mm, na jedné straně označená "IS150" a na druhé straně se znakem ">".

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0179488

POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0179489

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0179490

POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0179491

POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0179492

POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0179493

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0179494

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 15

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN ARROW 300 mg

58/440/12-C

DR: OC RP: 97/046/007-EU1

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 8,0 x 15,5 mm, na jedné straně označená "IS300" a na druhé straně se znakem ">".

PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0179495

POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0179496

POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0179497

POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0179498

POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0179499

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0179500

POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0179501

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 15

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.

IRBESARTAN ARROW 75 mg

58/438/12-C

DR: OC RP: 97/046/001-EU1

D: ARROW APS, ROSKILDE, Dánsko

S: Irbesartanum 75 mg
PP: Bílá, oválná, potahovaná tableta o přibližné velikosti 5,0 x 9,8 mm, na jedné straně označená "IS" a na druhé straně se znakem ">".
PVC/PVDC/Al blistr
B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0179481
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0179482
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0179483
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0179484
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0179485
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0179486
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0179487
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA04
PE: 15
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu.
