

DELORAR 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/404/12-C

DR: OC RP: 00/160/001-EU1

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6,5 mm.
PCTFE/PVC/Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178836

POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178837

POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0178838

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178839

POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0178840

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178841

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178842

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178843

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178844

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178845

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

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

ZI: Zmírnění příznaků spojených s alergickou rýmou s urtikárií.

DYSPORT 300 SPEYWOOD JEDNOTEK

63/335/12-C

DR: S

D: IPSEN BIOPHARM LTD., WREXHAM, Velká Británie

S: Botulini toxinum typus a 300 UT

PP: Bílý lyofilizovaný prášek.

300 Speywood jednotek prášku je v lahvičce (sklo typ I) se zátkou z bromobutylové pryže a s odtrhávacím hliníkovým uzávěrem, krabička.

B: INJ PLV SOL 1X300UT VIA kód SÚKL: 0165476

INJ PLV SOL 2X300UT VIA kód SÚKL: 0165477

IS: Myorelaxantia

ATC: M03AX01

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

Chraňte před mrazem.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Avšak byla prokázána chemická a fyzikální stabilita po rozpuštění po dobu 8 hodin při teplotě mezi 2 °C a 8 °C.

ZI: Spasticita paží u pacientů po cévní mozkové příhodě Dynamická deformita nohy ve smyslu pes equinus na podkladě spasticity u pacientů s dětskou mozkovou obrnou od 2 let věku Spastická torticollis dospělých Blefarospasmus dospělých Hemifaciální spasmus dospělých Axilární hyperhidróza

ESOMEPRAZOL MYLAN 20 mg

09/417/12-C

DR: O RP: 09/077/01-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Esomeprazolum magnesicum 22.25 mg

(odp. Esomeprazolum 20 mg)

PP: Světle růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměru 14.5 mm x 7.75 mm s vyraženým označením "M" na jedné straně a "EM3" na straně druhé.

1. Bílá neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlo.

2. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

3. Perforovaný jednodávkový PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

B: POR TBL ENT 7X20MG I BLI kód SÚKL: 0177677

POR TBL ENT 14X20MG II BLI kód SÚKL: 0177679

POR TBL ENT 14X20MG I BLI kód SÚKL: 0177680

POR TBL ENT 15X20MG I BLI kód SÚKL: 0177681

POR TBL ENT 28X20MG II BLI kód SÚKL: 0177683

POR TBL ENT 28X20MG I BLI kód SÚKL: 0177684

POR TBL ENT 30X20MG I BLI kód SÚKL: 0177685

POR TBL ENT 50X20MG I BLI kód SÚKL: 0177688

POR TBL ENT 56X20MG I BLI kód SÚKL: 0177689

POR TBL ENT 56X20MG II BLI kód SÚKL: 0177690

POR TBL ENT 60X20MG I BLI kód SÚKL: 0177692

POR TBL ENT 90X20MG I BLI kód SÚKL: 0177693

POR TBL ENT 98X20MG I BLI kód SÚKL: 0177696

POR TBL ENT 100X20MG I BLI kód SÚKL: 0177697

POR TBL ENT 100X20MG II BLI kód SÚKL: 0177698

POR TBL ENT 200X20MG I BLI kód SÚKL: 0177700

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0177701

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0177702

POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0177703

POR TBL ENT 98X20MG TBC kód SÚKL: 0177704

POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0177705

POR TBL ENT 200X20MG TBC kód SÚKL: 0177706

POR TBL ENT 500X20MG TBC kód SÚKL: 0177707

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

Použitelnost po otevření - HDPE lahvičky 100 dní

ZI: Dospělí:

Gastroesofageální refluxní choroba

Eradikace H.pylori v kombinaci s vhodnými ATB

Pacienti, kteří dlouhodobě užívají NSAID

Prevence opětovného krvácení ze žaludečních a duodenálních vředů jako pokračování i.v.léčby

U dětí od 12 let:

refluxní choroba jícnu

eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB

ESOMEPRAZOL MYLAN 40 mg

09/418/12-C

DR: O RP: 09/078/01-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Esomeprazolum magnesicum 44.5 mg
(odp. Esomeprazolum 40 mg)

PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměru 19mm x 9mm s vyraženým

označením "M" na jedné straně a "EM4" na straně druhé.

1. Bílá neprůhledná HDPE lahvička uzavřená bílým neprůhledným PP šroubovacím uzávěrem a vysoušedlo.

2. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

3. PA/ALU/LDPE+vysoušedlo+HDPE//ALU blistr

B: POR TBL ENT 7X40MG I BLI kód SÚKL: 0177708
POR TBL ENT 14X40MG II BLI kód SÚKL: 0177710
POR TBL ENT 14X40MG I BLI kód SÚKL: 0177711
POR TBL ENT 15X40MG I BLI kód SÚKL: 0177712
POR TBL ENT 28X40MG II BLI kód SÚKL: 0177714
POR TBL ENT 28X40MG I BLI kód SÚKL: 0177715
POR TBL ENT 30X40MG I BLI kód SÚKL: 0177716
POR TBL ENT 50X40MG I BLI kód SÚKL: 0177719
POR TBL ENT 56X40MG I BLI kód SÚKL: 0177720
POR TBL ENT 56X40MG II BLI kód SÚKL: 0177721
POR TBL ENT 60X40MG I BLI kód SÚKL: 0177723
POR TBL ENT 90X40MG I BLI kód SÚKL: 0177724
POR TBL ENT 98X40MG I BLI kód SÚKL: 0177727
POR TBL ENT 100X40MG I BLI kód SÚKL: 0177728
POR TBL ENT 100X40MG II BLI kód SÚKL: 0177729
POR TBL ENT 200X40MG I BLI kód SÚKL: 0177731
POR TBL ENT 14X40MG TBC kód SÚKL: 0177732
POR TBL ENT 28X40MG TBC kód SÚKL: 0177733
POR TBL ENT 56X40MG TBC kód SÚKL: 0177734
POR TBL ENT 98X40MG TBC kód SÚKL: 0177735
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0177736
POR TBL ENT 200X40MG TBC kód SÚKL: 0177737
POR TBL ENT 500X40MG TBC kód SÚKL: 0177738

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC05

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné speciální podmínky uchovávání.

Po otevření použitelnost HDPE lahvičky 100 dní.

ZI: Dospělí:

Gastroesofageální refluxní choroba

Eradikace H.pylori v kombinaci s vhodnými ATB

Pacienti, kteří dlouhodobě užívají NSAID

Prevence opětovného krvácení ze žaludčních a duodenálních vředů jako pokračování i.v.léčby

U dětí od 12 let:

refluxní choroba jícnu

eradikace H. pylori v kombinaci s vhodnými ATB

FENTANYL MYLAN 100 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/416/12-C

DR: O RP: 65/719/97-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Fentanylum 16.8 mg

PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě.

Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z

polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v

papírové krabičky s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179602
DRM EMP TDR 4X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179603
DRM EMP TDR 5X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179604
DRM EMP TDR 8X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179605
DRM EMP TDR 10X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179606
DRM EMP TDR 16X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179607
DRM EMP TDR 20X16.8MG SCC kód SÚKL: 0179608

IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 12 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/412/12-C

DR: O RP: 65/059/06-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 2.1 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179574
DRM EMP TDR 4X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179575
DRM EMP TDR 5X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179576
DRM EMP TDR 8X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179577
DRM EMP TDR 10X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179578
DRM EMP TDR 16X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179579
DRM EMP TDR 20X2.1MG SCC kód SÚKL: 0179580

IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 25 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/413/12-C

DR: O RP: 65/716/97-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 4.2 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v

papírové krabičky s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179581
DRM EMP TDR 4X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179582
DRM EMP TDR 5X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179583
DRM EMP TDR 8X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179584
DRM EMP TDR 10X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179585
DRM EMP TDR 16X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179586
DRM EMP TDR 20X4.2MG SCC kód SÚKL: 0179587

IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 50 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/414/12-C

DR: O RP: 65/717/97-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 8.4 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v papírové krabičce s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179588
DRM EMP TDR 4X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179589
DRM EMP TDR 5X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179590
DRM EMP TDR 8X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179591
DRM EMP TDR 10X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179592
DRM EMP TDR 16X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179593
DRM EMP TDR 20X8.4MG SCC kód SÚKL: 0179594

IS: Analgetica - anodyna
ATC:N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

FENTANYL MYLAN 75 MIKROGRAMŮ/HODINU

65/415/12-C

DR: O RP: 65/718/97-C
D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Fentanylum 12.6 mg
PP: Průhledná náplast obdélníkového tvaru s bílým potiskem na odnímatelné vrstvě. Každá náplast je zabalena v zataveném sáčku (dětský bezpečnostní obal) z polyethylentereftalátu, bíle zbarveného LDPE, Al fólie a LDPE. Sáčky jsou umístěny v

papírové krabičky s příbalovou informací.

B: DRM EMP TDR 3X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179595
DRM EMP TDR 4X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179596
DRM EMP TDR 5X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179597
DRM EMP TDR 8X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179598
DRM EMP TDR 10X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179599
DRM EMP TDR 16X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179600
DRM EMP TDR 20X12.6MG SCC kód SÚKL: 0179601

IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AB03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Dospělí pacienti: Tlumení silných chronických bolestí, které lze adekvátně zvládat pouze pomocí opioidních analgetik. Děti a dospívající: Tlumení silné chronické bolesti u dětí dostávajících opioidy ve věku od 2 let.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

IBANDRONIC ACID POLPHARMA 3 mg/3 ml INJEKČNÍ ROZTOK V PŘEDPL.
INJ.STŘ. 87/136/12-C

DR: OC RP: 03/265/005-EU1
D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Natrii ibandronas monohydricus 3.375 mg
(odp. Acidum ibandronicum 3 mg) v 3 ml
PP: Injekční roztok. Čirý, bezbarvý roztok. pH roztoku 4,9 - 5,5.
Předplněná injekční stříkačka (3 ml) z bezbarvého skla typu I obsahující 3 ml
injekčního roztoku.
Balení obsahuje 1 předplněnou injekční stříkačku s 1 injekční jehlou.
B: INJ SOL ISP 1X3ML/3MG ISP kód SÚKL: 0171620
IS: Varia
ATC: M05BA06
PE: 24
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 krčku femuru však zjištěna nebyla.

INTRATECT 50 G/L INFUZNÍ ROZTOK

59/323/12-C

DR: S
D: BIOTEST PHARMA GMBH, DREIEICH, Německo
S: Immunoglobulinum human.norm.ad usum intrav. 1 g
(odp. Immunoglobulinum humanum G 96 %) v 20 ml
PP: Infuzní roztok. Roztok je čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až nažloutlý.
Injekční lahvičky s roztokem 20 ml, 50 ml, 100 ml a 200 ml (sklo typu II) se zátkou (bromobutyl) a víčkem (hliník). Velikost balení: jedna injekční lahvička.
B: INF SOL 1X20ML/1GM VIA kód SÚKL: 0183790
INF SOL 1X50ML/2.5GM VIA kód SÚKL: 0183791
INF SOL 1X100ML/5GM VIA kód SÚKL: 0183792
INF SOL 1X200ML/10GM VIA kód SÚKL: 0183793

IS: Immunopraeparata

ATC: J06BA02

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25°C. Chraňte před mrazem.

Injekční lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byla chráněna před světlem.

ZI: Substituční léčba dospělých, mladistvých a dětí (0-18 let) u syndromu primárního deficitu s poruchou tvorby protilátek hypogamaglobulinémie vrozeného AIDS s rekurentními bakteriálními infekcemi Imunomodulace u dospělých, mladistvých a dětí (0-18let) u primární imunitní trombocytopenie Guillan Barrého syndrom Kawasakiho choroby

LORINESPES 0,5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

24/406/12-C

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

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Desloratadinum 25 mg 50 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok, prostý cizích částic.

Lahvičky z hnědého skla typu III o objemu 60, 100, 125 nebo 150 ml.

Lahvičky jsou uzavřeny šroubovacím plastovým dětským bezpečnostním (C/R) uzávěrem s PE vnitřní vložkou.

Všechna balení jsou opatřena odměrnou lžičkou s vyznačením dávek 2,5 ml a 5 ml nebo odměrnou stříkačkou o konečném objemu 5 ml s ryskami po 0,5 ml.

B: POR SOL 1X50ML/25MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178864

POR SOL 1X60ML/30MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178865

POR SOL 1X100ML/50MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178866

POR SOL 1X120ML/60MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178867

POR SOL 1X150ML/75MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0178868

POR SOL 1X300ML/150MG LŽIČKA LAG kód SÚKL: 0192752

POR SOL 1X50ML/25MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192753

POR SOL 1X60ML/30MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192754

POR SOL 1X100ML/50MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192755

POR SOL 1X120ML/60MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192756

POR SOL 1X150ML/75MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192757

POR SOL 1X300ML/150MG STRÍKAČKA LAG kód SÚKL: 0192758

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 měsíce.

ZI: Indikován k zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou

- s urtikárií

PROGIT 50 mg

49/409/12-C

DR: O RP: 49/263/00-C

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Itopridi hydrochloridum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou, o průměru 7 mm. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

1. Al/Al blistr, krabička

2. průsvitný PVC/PVdC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0181452
POR TBL FLM 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0181453
POR TBL FLM 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0181454
POR TBL FLM 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0181455
POR TBL FLM 40X50MG I BLI kód SÚKL: 0181456
POR TBL FLM 40X50MG II BLI kód SÚKL: 0181457
POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0181458
POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0181459
IS: Digestiva, adsorbentia, acida
ATC: A03FA
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek je určen pro léčbu gastrointestinálních příznaků funkční, nonulcerózní dyspepsie jako je pocit nadýmání, plného žaludku, diskomfortu až bolestivého tlaku v nadbřišku, anorexie, pálení žáhy, nauzea a zvracení. Přípravek je určen pro dospělé.

QUETIAPINE LUPIN 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/420/12-C

DR: O RP: 68/455/99-C
D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie
S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "100" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička
B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0177880
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0177881
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0177882
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0177883
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0177884
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0177885
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0177886
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.
ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro: léčbu schizofrenie, léčbu bipolárních poruch včetně: - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy, - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy, - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/421/12-C

DR: OE RP: P
D: LUPIN (EUROPE) LTD., KNUTSFORD, Velká Británie
S: Quetiapini fumaras 172.68 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "150" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0177887
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0177888
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0177889
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0177890
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0177891
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0177892
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0177893

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro: léčbu schizofrenie, léčbu bipolárních poruch včetně: - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy, - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy, - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/422/12-C

DR: O RP: 68/456/99-C

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

S: Quetiapini fumaras 230.24 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "200" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0177894
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0177895
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0177896
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0177897
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0177898
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0177899
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0177900

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro: léčbu schizofrenie, léčbu bipolárních poruch včetně: - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy, - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy, - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/419/12-C

DR: O RP: 68/454/99-C

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

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "25" a hladké na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0177872
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0177873
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0177874
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0177875
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0177876
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0177877
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0177878
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0177879

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro: léčbu schizofrenie, léčbu bipolárních poruch včetně: - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy, - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy, - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

QUETIAPINE LUPIN 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/423/12-C

DR: OE RP: P

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

S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety, na jedné straně s vyraženým "300" a hladké na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička

B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0177901
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0177902
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0177903
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0177904
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0177905
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0177906
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0177907

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Přípravek Quetiapine Lupin je indikovaný pro: léčbu schizofrenie, léčbu bipolárních poruch včetně: - léčby středně těžkých až těžkých manických epizod provázejících bipolární poruchy, - léčby těžkých depresivních epizod provázejících bipolární poruchy, - prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u nichž manické a depresivní epizody reagovaly na léčbu quetiapinem.

RENNIE ICE

09/427/12-C

DR: L

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

S: Calcii carbonas 680 mg
Magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg

PP: Bílé až krémově bílé čtvercové žvýkácí tablety s konkávním povrchem a vůní čerstvé máty, na obou stranách vyraženo "RENNIE".

PVC/Al blistr

B: POR TBL MND 6 BLI kód SÚKL: 0160846
POR TBL MND 12 BLI kód SÚKL: 0160847
POR TBL MND 24 BLI kód SÚKL: 0160848
POR TBL MND 36 BLI kód SÚKL: 0160849
POR TBL MND 48 BLI kód SÚKL: 0160850
POR TBL MND 96 BLI kód SÚKL: 0160851

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02AD01

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba bolestí epigastria a dalších příznaků při gastroesophageálním refluxu a žaludeční aciditě u dospělých, a mladistvých od 15 let.

RODISPES 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

24/405/12-C

DR: OC RP: 00/160/001-EU1

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6,5 mm.
PCTFE/PVC/Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0178846
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0178847
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0178848
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0178849
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0178850
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0178851
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0178852
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0178853
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0178854
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0178855

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AX27

PE: 30

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

ZI: zmírnění příznaků spojených: s alergickou rýmou s urtikárií

TELMISARTAN APOTEX 40 mg

58/407/12-C

DR: OC RP: 98/090/001-EU1

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Telmisartanum 40 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety o rozměrech 11.11 x 5.55 mm, bikonvexní, s vyrytým "APO" na jedné straně a "TEL40" na straně druhé.

Al/Al blistry

B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0178525
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0178526
POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0178527
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0178528

POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0178529
POR TBL NOB 100X40MG BLI kód SÚKL: 0178530

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze u dospělých pacientů Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity

TELMISARTAN APOTEX 80 mg

58/408/12-C

DR: OC RP: 98/090/005-EU1

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko

S: Telmisartanum 80 mg

PP: Bílé až téměř bílé oválné tablety o rozměrech 15.88 x 7.94 mm, bikonvexní, s vyrytým "APO" na jedné straně a "TEL80" na straně druhé.
Al/Al blistry

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0178531
POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0178532
POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0178533
POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0178534
POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0178535
POR TBL NOB 100X80MG BLI kód SÚKL: 0178536

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

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

ZI: Hypertenze u dospělých pacientů Kardiovaskulární prevence - snížení kardiovaskulární morbidity

WALZERA 160 mg

58/426/12-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žluté bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením "160" na jedné straně a půlící rýhou na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 1X160MG BLI kód SÚKL: 0181396
POR TBL FLM 7X160MG BLI kód SÚKL: 0181397
POR TBL FLM 10X160MG BLI kód SÚKL: 0181398
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0181399
POR TBL FLM 20X160MG BLI kód SÚKL: 0181400
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0181401
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0181402
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0181403
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0181404
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0181405
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0181406
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0181407
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0181408

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

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

Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

WALZERA 40 mg

58/424/12-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyražením "40" na jedné straně a půlící rýhou na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 1X40MG BLI kód SÚKL: 0181370

POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0181371

POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0181372

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0181373

POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0181374

POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0181375

POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0181376

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0181377

POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0181378

POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0181379

POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0181380

POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0181381

POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0181382

IS: Hypotensiva

ATC:C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

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

Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

WALZERA 80 mg

58/425/12-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "80" na jedné straně a půlící rýhou na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Aclar//0,025 mm Al blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 1X80MG BLI kód SÚKL: 0181383

POR TBL FLM 7X80MG BLI kód SÚKL: 0181384

POR TBL FLM 10X80MG BLI kód SÚKL: 0181385

POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0181386

POR TBL FLM 20X80MG BLI kód SÚKL: 0181387

POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0181388

POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0181389

POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0181390

POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0181391

POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0181392

POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0181393

POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0181394

POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0181395

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

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

Nedávný infarkt myokardu - Léčba klinicky stabilních dospělých pacientů se symptomatickým selháním srdce nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po nedávném (12 hodin až 10 dnů) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1).

Selhání srdce - Léčba symptomatického selhání srdce u dospělých pacientů, kde nelze použít inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE inhibitory), nebo doplňková terapie k ACE inhibitorům v případech, kde nelze použít betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 4 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/395/12-C

DR: OWC RP: 01/176/001-003-EU1

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 100 ml

PP: Infuzní roztok. Čirý a bezbarvý roztok.

100 ml roztoku v průhledné, bezbarvé, plastové (kopolymer cycloolefin) lahvi uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou pokrytou fluorokarbonovým polymerem a hliníkovým/ polypropylenovým víčkem s tmavě nachovým polypropylenovým flip-off uzávěrem.

B: INF SOL 1X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181086

INF SOL 4X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181087

INF SOL 10X100ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181088

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechny nepoužité roztoky musí být zlikvidovány.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

87/394/12-C

DR: OC RP: 01/176/001-003-EU1

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml

PP: Koncentrát pro přípravu infuzního roztoku. Čirý bezbarvý roztok.

Injekční lahvička: 5 ml plastová injekční lahvička z čirého, bezbarvého kopolymeru cykloolefinu, uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou potaženou fluoropolymerem a aluminiovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181083
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181084
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181085

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechny nepoužité roztoky musí být zlikvidovány.

ZI: Prevence kostních příhod (patologických zlomenin, kompresivních zlomenin obratlů, radiační nebo chirurgická léčba kostí nebo nádorem indukovaná hyperkalcemie) u dospělých pacientů s pokročilým maligním onemocněním postihujícím kosti. Léčba dospělých pacientů s hyperkalcemií vyvolanou nádorovým onemocněním (TIH).

ZOLEDRONIC ACID SANDOZ 5 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/396/12-C

DR: OWC RP: 05/308/001-003-EU1

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

S: Acidum zoledronicum monohydricum 5.33 mg
(odp. Acidum zoledronicum 5 mg) v 100 ml

PP: Infuzní roztok. Čirý a bezbarvý roztok (isotonický, pH mezi 6,0 - 7,0). 100 ml roztoku v průhledné, plastové (kopolymer cycloolefin) lahvi uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou pokrytou fluoro-polymerem s hliníkovým/polypropylenovým víčkem se žlutým flip uzávěrem.

B: INF SOL 1X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181140
INF SOL 4X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181141
INF SOL 10X100ML/5MG VIA kód SÚKL: 0181143

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Po prvním otevření musí být přípravek použit okamžitě. Všechn nepoužitý roztok musí být zlikvidován.

ZI: Léčba osteoporózy

u žen po menopauze

u mužů

u nichž je zvýšené riziko vzniku zlomenin, včetně pacientů s

nedávnou nízkotraumatickou zlomeninou celkového proximálního femuru

Léčba osteoporózy spojené s dlouhodobou léčbou systémovými glukokortikoidy

u postmenopauzálních žen

u mužů

se zvýšeným rizikem vzniku zlomenin.

Léčba Pagetovy kostní choroby u dospělých.
