

Nově registrované přípravky v období od 1.1.2013 do 31.1.2013 s ohledem na nabytí právní moci

AKISTAN 50 MIKROGRAMŮ/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK 64/387/12-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Latanoprostum 0.125 mg v 2.5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Roztok je čirá bezbarvá tekutina téměř bez částic.

Polyethylenová lahvička s kapacím uzávěrem (5 ml) se šroubovacím uzávěrem a s pojistným uzávěrem z polypropylenu.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML/0.125MG LGT kód SÚKL: 0177863

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 36

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

Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření lahvičky: Uchovávejte při teplotě do 25 °C a spotřebujte během čtyř týdnů.

Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 28 dnů

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí. Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pediatrických pacientů, kteří trpí zvýšeným nitroočním tlakem a dětským glaukomem.

APO-TOLTERODIN 2 mg

53/662/12-C

DR: O RP: 53/235/02-C

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

S: Tolterodini hydrogenotartras 2 mg
(odp. Tolterodinum 1.37 mg)

PP: Neprůhledná zelená tvrdá želatinová tobolka velikosti 1 obsahující dvě bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

1. Průhledné PVC/PE/PVDC//Al blistry v krabičce

2. Bílá neprůhledná HDPE lahvička se šroubovacím uzávěrem v krabičce

B: POR CPS PRO 14X2MG BLI kód SÚKL: 0181523

POR CPS PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0181524

POR CPS PRO 56X2MG BLI kód SÚKL: 0181525

POR CPS PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0181526

POR CPS PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0181527

POR CPS PRO 100X2MG TBC kód SÚKL: 0181528

POR CPS PRO 200X2MG TBC kód SÚKL: 0181529

IS: Parasympatholytica, ganglioplegica

ATC: G04BD07

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25C.

HDPE lahvička: po prvním otevření 200 dní.

ZI: Tolterodin je indikován k symptomatické léčbě urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a urgencye u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

APO-TOLTERODIN 4 mg

53/663/12-C

DR: O RP: 53/236/02-C

D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Tolterodini hydrogenotartras 4 mg
(odp. Tolterodinum 2.74 mg)
PP: Neprůhledná světlemodrá tvrdá želatinová tobolka velikosti 1 obsahující čtyři bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
1. Průhledné PVC/PE/PVDC//Al blistry v krabičce
2. Bílá neprůhledná HDPE lahvička se šroubovacím uzávěrem v krabičce
B: POR CPS PRO 7X4MG BLI kód SÚKL: 0181530
POR CPS PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0181531
POR CPS PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0181532
POR CPS PRO 49X4MG BLI kód SÚKL: 0181533
POR CPS PRO 56X4MG BLI kód SÚKL: 0181534
POR CPS PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0181535
POR CPS PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0181536
POR CPS PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0181537
POR CPS PRO 100X4MG TBC kód SÚKL: 0181538
POR CPS PRO 200X4MG TBC kód SÚKL: 0181539
IS: Parasympatholytica, ganglioplegica
ATC: G04BD07
PE: 24
ZS: Způsob uchování: Uchovávejte při teplotě do 25C.
HDPE lahvička: po prvním otevření 200 dní.
ZI: Tolterodin je indikován k symptomatické léčbě urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a urgencye u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

ATYZYO 10 mg

68/678/12-C

DR: OC RP: EU/1/96/022/009
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 10 mg
PP: Bílé až naředlé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "ZF31" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost tablet je 7,94 mm.
OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0182164
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0182165
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0182166
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba schizofrenie, olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod, prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

ATYZYO 2,5 mg

68/675/12-C

DR: OC RP: EU/1/96/022/002
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 2.5 mg
PP: Bílé až naředlé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "ZF28" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost tablet je 6,35 mm.

OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182155
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182156
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0182157
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod, prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

ATYZYO 5 mg

68/676/12-C

DR: OC RP: EU/1/96/022/004
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 5 mg
PP: Bílé až naředlé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "ZF29" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost tablet je 6,35 mm.
OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0182158
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0182159
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0182160
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod, prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

ATYZYO 7,5 mg

68/677/12-C

DR: OC RP: EU/1/96/022/011
D: ABBOTT LABORATORIES, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Olanzapinum 7.5 mg
PP: Bílé až naředlé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyražením "ZF30" na jedné straně a hladké na druhé straně. Velikost tablet je 7,14 mm.
OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička
B: POR TBL FLM 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0182161
POR TBL FLM 56X7.5MG BLI kód SÚKL: 0182162
POR TBL FLM 98X7.5MG BLI kód SÚKL: 0182163
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, olanzapin je účinný při udržování klinického zlepšení během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod, prevence recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba manické epizody olanzapinem byla účinná.

AZITHROMYCIN ACTAVIS 250 mg

15/697/12-C

DR: OE RP: RVG 19432

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Azithromycinum dihydricum 262.02 mg
(odp. Azithromycinum 250 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní tableta o rozměrech 6,7 x 13,5 mm, označená "250" na jedné straně a bez označení na straně druhé

1. PVC/Alu blistry

2. OPA-PVC-Alu/Alu blistry

B: POR TBL FLM 4X250MG I BLI kód SÚKL: 0189288

POR TBL FLM 6X250MG I BLI kód SÚKL: 0189289

POR TBL FLM 6X250MG II BLI kód SÚKL: 0189290

POR TBL FLM 4X250MG II BLI kód SÚKL: 0189291

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA10

PE: 24

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

OPA-PVC-Al/Al blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutní bakteriální otitis media, faryngitidy, tonzilitidy, akutní exacerbace chronické bronchitidy, mírné až středně těžké komunitní pneumonie, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované uretritidy a cervicitidy způsobené Chlamydia trachomatis.

AZITHROMYCIN ACTAVIS 500 mg

15/698/12-C

DR: OE RP: RVG 19433

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Azithromycinum dihydricum 524.04 mg
(odp. Azithromycinum 500 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní tableta o rozměrech 9,7 x 17,9 mm, označená "500" na jedné straně a bez označení na straně druhé

1. PVC/Alu blistry

2. OPA-PVC-Alu/Alu blistry

B: POR TBL FLM 2X500MG I BLI kód SÚKL: 0189292

POR TBL FLM 2X500MG II BLI kód SÚKL: 0189293

POR TBL FLM 3X500MG II BLI kód SÚKL: 0189294

POR TBL FLM 3X500MG I BLI kód SÚKL: 0189295

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01FA10

PE: 24

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

OPA-PVC-Al/Al blistry: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba akutní bakteriální sinusitidy, akutní bakteriální otitis media, faryngitidy, tonzilitidy, akutní exacerbace chronické bronchitidy, mírné až středně těžké komunitní pneumonie, infekce kůže a měkkých tkání, nekomplikované uretritidy a cervicitidy způsobené Chlamydia trachomatis.

BOSITALEX 20 mg/ml PERORÁLNÍ KAPKY, ROZTOK 30/703/12-C

DR: O RP: 30/494/07-C

D: CHANELLE HEALTHCARE LIMITED, LOUGHREA, CO GALWAY, Irsko

S: Escitaloprami oxalas 383.4 mg
(odp. Escitalopramum 300 mg) 15 ml

PP: Perorální kapky, roztok.

Čirý roztok s hořkou chutí.

Žlutooranžová skleněná lahev (typu III) s uzávěrem s kapátkem (PE) a s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem (PP/HDPE).

B: POR GTT SOL 1X15ML/300MG LGT kód SÚKL: 0181623

POR GTT SOL 5X15ML/300MG LGT kód SÚKL: 0181624

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvi ve vzpřímené poloze.

Po prvním otevření: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Doba použitelnosti:

Po prvním otevření: 8 týdnů

ZI: Léčba těžkých depresivních epizod. Léčba panických poruch provázených nebo neprovázených agorafobií. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně-kompulzivní poruchy.

CESOPIL 20 mg/ml PERORÁLNÍ KAPKY, ROZTOK 30/702/12-C

DR: O RP: 30/494/07-C

D: CHANELLE HEALTHCARE LIMITED, LOUGHREA, CO GALWAY, Irsko

S: Escitaloprami oxalas 383.4 mg
(odp. Escitalopramum 300 mg) v 15 ml

PP: Perorální kapky, roztok.

Čirý roztok s hořkou chutí.

Žlutooranžová skleněná lahev (typu III) s uzávěrem s kapátkem (PE) a s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem (PP/HDPE).

B: POR GTT SOL 1X15ML/300MG LGT kód SÚKL: 0181625

POR GTT SOL 5X15ML/300MG LGT kód SÚKL: 0181626

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

Uchovávejte v dobře uzavřené lahvi ve vzpřímené poloze.

Po prvním otevření: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po prvním otevření: 8 týdnů

ZI: Léčba těžkých depresivních epizod. Léčba panických poruch provázených nebo neprovázených agorafobií. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně-kompulzivní poruchy.

DESLORATADIN MYLAN 5 mg 24/683/12-C

DR: OC RP: EU/1/00/161/001-013

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

S: Desloratadinum 5 mg

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety se zkosenými hranami, označené "DE 5" na jedné straně tablety a "M" na straně druhé.

Al/PVC/ Aclar blistr, papírová krabička

B: POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0179947
POR TBL FLM 3X5MG BLI kód SÚKL: 0179948
POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0179949
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0179950
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0179951
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0179952
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0179953
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0179954
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0179955
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0179956
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0179957
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0179958

IS: Antihistaminica, histamin

ATC:R06AX27

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Zmírnění příznaků spojených:

- s alergickou rýmou

- s urtikarií

FOREXO 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/384/12-C

DR: OE RP: D

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

S: Cefpodoximum proxetilum 130.45 mg
(odp. Cefpodoximum 100 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyražením "100" na jedné straně a bez označení na druhé straně. Velikost jedné tablety je 8,5 mm.

OPA/Al/PVC-Al blistr obsahující 10 tablet

B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0179124

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0179125

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC:J01DD13

PE: 24

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

ZI: Infekce horních a dolních cest dýchacích. Infekce horních a dolních cest močových. Infekce kůže a měkkých tkání. Kapavka.

FOREXO 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY

15/385/12-C

DR: OE RP: D

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

S: Cefpodoximum proxetilum 260.9 mg
(odp. Cefpodoximum 200 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "200" na jedné straně a bez označení na druhé straně. Velikost každé tablety je 11,0 mm.

OPA/Al/PVC-Al blistr obsahující 10 tablet

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0179126

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0179127

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD13

PE: 24

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

ZI: Infekce horních a dolních cest dýchacích. Infekce horních a dolních cest močových. Infekce kůže a měkkých tkání. Kapavka.

FOREXO 40 mg/5 ml PRÁŠEK PRO PERORÁLNÍ SUSPENZI 15/386/12-C

DR: OE RP: D

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

S: Cefpodoximum proxetilum 1.0404 g
(odp. Cefpodoximum 800 mg)

PP: Téměř bílý až světle žlutě zbarvený prášek.

Po smíchání s vodou se změní na bělavou až světle žlutou suspenzi s charakteristickou ovocnou příchutí.

75cm³ zátěžové HDPE lahvičky pro 50 ml a 150cm³ zátěžové HDPE lahvičky pro 100 ml, s dětským bezpečnostním uzávěrem a zatavením indukčním teplem.

Krabice obsahuje jednu (1) lahvičku, dávkovací stříkačku kalibrovanou v kg, kalibrovanou odměrku pro přípravu suspenze a příbalovou informaci. Každá 50ml lahvička obsahuje 32,40 g prášku pro rekonstituci 54 ml suspenze, a každá 100ml lahvička obsahuje 64,8 g prášku pro rekonstituci 108 ml perorální suspenze.

B: POR PLV SUS 1X100ML LAG kód SÚKL: 0179128

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD13

PE: 24

ZS: Nerekonstituovaný přípravek uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Doba použitelnosti: Rekonstituovaná suspenze: 10 dnů, uchovávejte v chladničce (2° - 8° C)

ZI: Infekce horních a dolních cest dýchacích. Infekce horních a dolních cest močových. Infekce kůže a měkkých tkání. Kapavka.

INFALIN DUO 3 mg/ml + 0,25 mg/ml UŠNÍ KAPKY, ROZTOK 69/673/12-C

DR: S

D: LABORATORIOS SALVAT, S.A., ESPLUGUES DE LLOBREGAT, Španělsko

S: Ciprofloxacinum hydrochloridum monohydricum 3.49 mg
(odp. Ciprofloxacinum 3 mg)
Fluocinolonum acetonidum 0.25 mg v 10 ml

PP: Průhledný, čirý roztok

Bílá polyethylenová lahvička opatřená polyethylenovým kapátkem vhodným pro ušní podání. Lahvička je uzavřena polyethylenovým víčkem.

B: AUR GTT SOL 1X10ML UGT kód SÚKL: 0189423

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: S02CA05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Po prvním otevření: použitelnost 1 měsíc

ZI: Infalin duo 3 mg/ml + 0,25 mg/ml ušní kapky, roztok je indikován u dospělých a dětí k

místní léčbě akutní otitis externa s intaktním bubínkem, vyvolané mikroorganismy citlivými na ciprofloxacin.

INTRATECT 100 G/L INFUZNÍ ROZTOK

59/691/12-C

DR: S

D: BIOTEST PHARMA GMBH, DREIEICH, Německo

S: Proteinum plasmatis humani 1000 mg
(odp. Immunoglobulinum humanum g 96 pc) v 10 ml

PP: Infuzní roztok. Roztok je čirý až slabě opalescentní a bezbarvý až nažloutlý.
Injekční lahvičky s roztokem 10 ml, 50 ml, 100 ml nebo 200 ml (sklo třídy II) se zátkou (bromobutyl) a víčkem (hliník).

B: INF SOL 1X10ML/1GM VIA kód SÚKL: 0189241
INF SOL 1X50ML/5GM VIA kód SÚKL: 0189242
INF SOL 1X100ML/10GM VIA kód SÚKL: 0189243
INF SOL 1X200ML/20GM VIA kód SÚKL: 0189244

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: J06BA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.

Injekční lahvičku uchovávejte ve vnějším obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Doporučuje se použít přípravek ihned po otevření.

ZI: Substituční léčba dospělých, mladistvých a dětí (0-18 let) u syndromů primárního imunodeficitu, hypogamaglobulinémie u pacientů s chronickou lymfatickou leukémií nebo mnohočetným myelomem, po alogenní transplantaci hematopoetických kmenových buněk a u vrozeného AIDS imunomodulace u dospělých, mladistvých a dětí (0-18let) u promární imunitní trombocytopenie, Guillain Barrého syndromu a Kawasakiho choroby

IRINOTECAN CSC PHARMACEUTICALS 20 mg/ml

44/692/12-C

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

D: CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH, BISAMBERG, Rakousko

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

PP: Bezbarvý, čirý roztok, bez viditelných částic,
pH roztoku je 3,0 - 4,0

I Hnědá skleněná 2ml lahvička (40 mg) s halobutylovou pryžovou zátkou potaženou teflonem na vnitřní straně

II Hnědá skleněná 5ml lahvička (100 mg) s halobutylovou pryžovou zátkou potaženou teflonem na vnitřní straně

III Hnědá skleněná 15ml lahvička (300 mg) s halobutylovou pryžovou zátkou potaženou teflonem na vnitřní straně

IV Hnědá skleněná 25ml lahvička (500 mg) s halobutylovou pryžovou zátkou potaženou teflonem na vnitřní straně

B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG I VIA kód SÚKL: 0179356
INF CNC SOL 1X5ML/100MG II VIA kód SÚKL: 0179357
INF CNC SOL 1X15ML/300MG III VIA kód SÚKL: 0179358
INF CNC SOL 1X25ML/500MG IV VIA kód SÚKL: 0179359

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C a chraňte před světlem.

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

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit ihned.

Není-li použit okamžitě, podmínky a doba uchovávání před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a za normálních okolností by tato doba neměla překročit 24 hodin při teplotě 2 až 8 °C.

Fyzikální a chemická stabilita přípravku po naředění doporučeným roztokem pro infuzi byla prokázána po dobu 12 hodin při teplotě 25 °C ± 2 °C a na 24 hodin při teplotě 5 °C ± 3 °C.

ZI: Léčba pokročilého kolorektálního karcinomu : jako monoterapie, nebo v kombinaci s 5-fluorouracilem (5-FU) a kyselinou folinovou. V kombinaci s cetuximabem určen k léčbě pacientů s metastazujícím kolorektálním karcinomem. Irinotekan je v kombinaci s 5-fluorouracilem, (5-FU), kyselinou folinovou a bevacizumabem indikován jako terapie léčba první volby v léčbě u pacientů s metastazujícím kolorektálním karcinomem. Irinotekan je v kombinaci s kapecitabinem a bevacizumabem, či bez něj, indikován jako lék léčba první volby v léčbě u pacientů s metastazujícím kolorektálním karcinomem.

LATANOPROST/TIMOLOL ALICE 0,05 mg/ml + 5 mg/ml 64/574/12-C

DR: OW RP: 64/403/01-C

D: ALICE LOREN CO., LTD, BROMLEY, KENT, Velká Británie

S: Latanoprostum 0.125 mg
Timololi maleas 17.075 mg
(odp. Timololum 12.5 mg) v 2,5 ml

PP: Oční kapky, roztok. Čirá, bezbarvá kapalina bez viditelných částic.

pH: 5,7 - 6,3, osmolalita: 260 - 320 mOsmol/ kg

LDPE lahvička s kapacím zařízením a HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: OPH GTT SOL 1X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178546

OPH GTT SOL 3X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178547

OPH GTT SOL 6X2.5ML LGT kód SÚKL: 0178548

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

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

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

Po prvním otevření: Neuchovávejte při teplotě nad 25 °C.

Lahvičku s kapacím zařízením uchovávejte ve vnějším obalu, aby byla chráněna před světlem.

Doba použitelnosti po otevření lahvičky: 4 týdny

ZI: Snížení nitroočního tlaku (IOP) u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí, kteří nedostatečně odpovídají na léčbu lokálními betablokatory nebo analogy prostaglandinu.

LAXBALANCE CITRÓN 10 G

61/659/12-C

DR: O RP: 61/148/05-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Macrogolum 4000 10 g

PP: Téměř bílý až lehce nažloutlý prášek s vůní a chutí citrónu.

Papír/PE/Al/PE sáček.

B: POR PLV SOL 12X10GM SCC kód SÚKL: 0182582
POR PLV SOL 24X10GM SCC kód SÚKL: 0182583
IS: Laxantia
ATC: A06AD15
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba zácpy u dospělých a dětí od 6 měsíců. Před zahájením léčby je nutné vyloučit organické poruchy, a to zejména u dětí do 2 let.

LAXBALANCE GRAPEFRUIT 10 G

61/658/12-C

DR: O RP: 61/148/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Macrogolum 4000 10 g
PP: Téměř bílý až lehce nažloutlý prášek s vůní a chutí grapefruitu.
Papír/PE/Al/PE sáček.
B: POR PLV SOL 12X10GM SCC kód SÚKL: 0182580
POR PLV SOL 24X10GM SCC kód SÚKL: 0182581
IS: Laxantia
ATC: A06AD15
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba zácpy u dospělých a dětí od 6 měsíců. Před zahájením léčby je nutné vyloučit organické poruchy, a to zejména u dětí do 2 let.

LAXBALANCE JABLKO 4 G

61/657/12-C

DR: O RP: 61/147/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Macrogolum 4000 4 g
PP: Téměř bílý až lehce nažloutlý prášek s vůní a chutí jablka.
Papír/PE/Al/PE sáček.
B: POR PLV SOL 12X4GM SCC kód SÚKL: 0182579
IS: Laxantia
ATC: A06AD15
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba zácpy u dospělých a dětí od 6 měsíců. Před zahájením léčby je nutné vyloučit organické poruchy, a to zejména u dětí do 2 let.

LEVOTHYROXINE TEVA 50 MIKROGRAMŮ

56/004/13-C

DR: O RP: 56/152/91-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levothyroxinum natricum 0.05 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně a vyraženým označením L2 na druhé straně.
Tabletu lze dělit na stejné dávky.
a) PVC/PVDC bílé-Al blistry
b) PVC/PVDC bílé-Al perforované jednodávkové blistry
c) PVC/PVDC bílé-Al kalendářní blistry

- d) Bílá HDPE lahev s polypropylenovým (PP) dětským bezpečnostním uzávěrem
- B: POR TBL NOB 20X50RG BLI kód SÚKL: 0175363
POR TBL NOB 28X50RG BLI kód SÚKL: 0175366
POR TBL NOB 30X50RG BLI kód SÚKL: 0175367
POR TBL NOB 50X50RG BLI kód SÚKL: 0175370
POR TBL NOB 56X50RG BLI kód SÚKL: 0175371
POR TBL NOB 60X50RG BLI kód SÚKL: 0175374
POR TBL NOB 84X50RG BLI kód SÚKL: 0175375
POR TBL NOB 90X50RG BLI kód SÚKL: 0175378
POR TBL NOB 100X50RG BLI kód SÚKL: 0175379
POR TBL NOB 112X50RG BLI kód SÚKL: 0175382
POR TBL NOB 250X50RG BLI kód SÚKL: 0175383
POR TBL NOB 98X50RG BLI kód SÚKL: 0175386
POR TBL NOB 50X50RG BLI kód SÚKL: 0175387
POR TBL NOB 28X50RG TBC kód SÚKL: 0175389
POR TBL NOB 50X50RG TBC kód SÚKL: 0175390
POR TBL NOB 56X50RG TBC kód SÚKL: 0175391
POR TBL NOB 100X50RG TBC kód SÚKL: 0175392
POR TBL NOB 112X50RG TBC kód SÚKL: 0175393
POR TBL NOB 250X50RG TBC kód SÚKL: 0175394
POR TBL NOB 500X50RG TBC kód SÚKL: 0175395
POR TBL NOB 1000X50RG TBC kód SÚKL: 0175396
- IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 24
ZS: PVC/PVDC bílé-Al blistry:
Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Lahve:
Uchovávejte při teplotě do 30°C. Spotřebujte do 12 měsíců od prvního otevření.
- ZI: Adjuvantní léčba k léčbě hypertyreózy tyreostatiky po dosažení normální funkce štítné žlázy - supresivní a substituční léčba při maligním nádorovém onemocnění štítné žlázy, zejména po tyroidektomii

LEVOTHYROXINE TEVA 100 MIKROGRAMŮ

56/006/13-C

- DR: O RP: 56/152/91-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levothyroxinum natricum 0.1 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně a vyraženým označením L4 na druhé straně.
Tabletu lze dělit na stejné dávky.
a) PVC/PVDC bílé-Al blistry
b) PVC/PVDC bílé-Al perforované jednodávkové blistry
c) PVC/PVDC bílé-Al kalendářní blistry
d) Bílá HDPE lahev s polypropylenovým (PP) dětským bezpečnostním uzávěrem
- B: POR TBL NOB 20X100RG BLI kód SÚKL: 0175431
POR TBL NOB 28X100RG BLI kód SÚKL: 0175434
POR TBL NOB 30X100RG BLI kód SÚKL: 0175435
POR TBL NOB 50X100RG BLI kód SÚKL: 0175438
POR TBL NOB 56X100RG BLI kód SÚKL: 0175439
POR TBL NOB 60X100RG BLI kód SÚKL: 0175442

POR TBL NOB 84X100RG BLI kód SÚKL: 0175443
POR TBL NOB 90X100RG BLI kód SÚKL: 0175446
POR TBL NOB 100X100RG BLI kód SÚKL: 0175447
POR TBL NOB 112X100RG BLI kód SÚKL: 0175450
POR TBL NOB 250X100RG BLI kód SÚKL: 0175451
POR TBL NOB 98X100RG BLI kód SÚKL: 0175454
POR TBL NOB 50X100RG BLI kód SÚKL: 0175455
POR TBL NOB 28X100RG TBC kód SÚKL: 0175457
POR TBL NOB 50X100RG TBC kód SÚKL: 0175458
POR TBL NOB 56X100RG TBC kód SÚKL: 0175459
POR TBL NOB 100X100RG TBC kód SÚKL: 0175460
POR TBL NOB 112X100RG TBC kód SÚKL: 0175461
POR TBL NOB 250X100RG TBC kód SÚKL: 0175462
POR TBL NOB 500X100RG TBC kód SÚKL: 0175463
POR TBL NOB 1000X100RG TBC kód SÚKL: 0175464

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H03AA01

PE: 24

ZS: PVC/PVDC bílé-AI blistry:

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Lahve:

Uchovávejte při teplotě do 30°C. Spotřebujte do 12 měsíců po prvním otevření.

ZI: adjuvantní léčba k léčbě hypertyreózy tyreostatiky po dosažení normální funkce štítné žlázy - supresivní a substituční léčba při maligním nádorovém onemocnění štítné žlázy, zejména po tyroidektomii - test suprese štítné žlázy

LEVOTHYROXINE TEVA 125 MIKROGRAMŮ

56/007/13-C

DR: OE RP: D

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levothyroxinum natricum 0.125 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně a vyraženým označením L5 na druhé straně.

Tabletu lze dělit na stejné dávky.

a) PVC/PVDC bílé-AI blistry

b) PVC/PVDC bílé-AI perforované jednodávkové blistry

c) PVC/PVDC bílé-AI kalendářní blistry

d) Bílá HDPE lahev s polypropylenovým (PP) dětským bezpečnostním uzávěrem

B: POR TBL NOB 20X125RG BLI kód SÚKL: 0175465

POR TBL NOB 28X125RG BLI kód SÚKL: 0175468

POR TBL NOB 30X125RG BLI kód SÚKL: 0175469

POR TBL NOB 50X125RG BLI kód SÚKL: 0175472

POR TBL NOB 56X125RG BLI kód SÚKL: 0175473

POR TBL NOB 60X125RG BLI kód SÚKL: 0175476

POR TBL NOB 84X125RG BLI kód SÚKL: 0175477

POR TBL NOB 90X125RG BLI kód SÚKL: 0175480

POR TBL NOB 100X125RG BLI kód SÚKL: 0175481

POR TBL NOB 112X125RG BLI kód SÚKL: 0175484

POR TBL NOB 250X125RG BLI kód SÚKL: 0175485

POR TBL NOB 98X125RG BLI kód SÚKL: 0175488

POR TBL NOB 50X125RG BLI kód SÚKL: 0175489

POR TBL NOB 28X125RG TBC kód SÚKL: 0175491
POR TBL NOB 50X125RG TBC kód SÚKL: 0175492
POR TBL NOB 56X125RG TBC kód SÚKL: 0175493
POR TBL NOB 100X125RG TBC kód SÚKL: 0175494
POR TBL NOB 112X125RG TBC kód SÚKL: 0175495
POR TBL NOB 250X125RG TBC kód SÚKL: 0175496
POR TBL NOB 500X125RG TBC kód SÚKL: 0175497
POR TBL NOB 1000X125RG TBC kód SÚKL: 0175498

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H03AA01

PE: 24

ZS: PVC/PVDC bílé-Al blistry:

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Lahve:

Uchovávejte při teplotě do 30°C. Sspotřebujte do 12 měsíců po prvním otevření.

ZI: Adjuvantní léčba k léčbě hypertyreózy tyreostatiky po dosažení normální funkce štítné žlázy - supresivní a substituční léčba při maligním nádorovém onemocnění štítné žlázy, zejména po tyroidektomii

LEVOTHYROXINE TEVA 150 MIKROGRAMŮ

56/008/13-C

DR: O RP: 56/152/91-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Levothyroxinum natricum 0.15 mg

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně a vyraženým označením L6 na druhé straně.

Tabletu lze dělit na stejné dávky.

a) PVC/PVDC bílé-Al blistry

b) PVC/PVDC bílé-Al perforované jednodávkové blistry

c) PVC/PVDC bílé-Al kalendářní blistry

d) Bílá HDPE lahev s polypropylenovým (PP) dětským bezpečnostním uzávěrem

B: POR TBL NOB 20X150RG BLI kód SÚKL: 0175499

POR TBL NOB 28X150RG BLI kód SÚKL: 0175502

POR TBL NOB 30X150RG BLI kód SÚKL: 0175503

POR TBL NOB 50X150RG BLI kód SÚKL: 0175506

POR TBL NOB 56X150RG BLI kód SÚKL: 0175507

POR TBL NOB 60X150RG BLI kód SÚKL: 0175510

POR TBL NOB 84X150RG BLI kód SÚKL: 0175511

POR TBL NOB 90X150RG BLI kód SÚKL: 0175514

POR TBL NOB 100X150RG BLI kód SÚKL: 0175515

POR TBL NOB 112X150RG BLI kód SÚKL: 0175518

POR TBL NOB 250X150RG BLI kód SÚKL: 0175519

POR TBL NOB 98X150RG BLI kód SÚKL: 0175522

POR TBL NOB 50X150RG BLI kód SÚKL: 0175523

POR TBL NOB 28X150RG TBC kód SÚKL: 0175525

POR TBL NOB 50X150RG TBC kód SÚKL: 0175526

POR TBL NOB 56X150RG TBC kód SÚKL: 0175527

POR TBL NOB 100X150RG TBC kód SÚKL: 0175528

POR TBL NOB 112X150RG TBC kód SÚKL: 0175529

POR TBL NOB 250X150RG TBC kód SÚKL: 0175530

POR TBL NOB 500X150RG TBC kód SÚKL: 0175531

POR TBL NOB 1000X150RG TBC kód SÚKL: 0175532
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 24
ZS: PVC/PVDC bílé-Al blistry:
Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Lahve:
Uchovávejte při teplotě do 30°C. Spotřebujte do 12 měsíců od prvního otevření.
ZI: Adjuvantní léčba k léčbě hypertyreózy tyreostatiky po dosažení normální funkce štítné žlázy - test suprese štítné žlázy

LEVOTHYROXINE TEVA 75 MIKROGRAMŮ

56/005/13-C

DR: OE RP: D
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levothyroxinum natricum 0.075 mg
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou ve tvaru kříže na jedné straně a vyraženým označením L3 na druhé straně.
Tabletu lze dělit na stejné dávky.
a) PVC/PVDC bílé-Al blistry
b) PVC/PVDC bílé-Al perforované jednodávkové blistry
c) PVC/PVDC bílé-Al kalendářní blistry
d) Bílá HDPE lahev s polypropylenovým (PP) dětským bezpečnostním uzávěrem
B: POR TBL NOB 20X75RG BLI kód SÚKL: 0175397
POR TBL NOB 28X75RG BLI kód SÚKL: 0175400
POR TBL NOB 30X75RG BLI kód SÚKL: 0175401
POR TBL NOB 50X75RG BLI kód SÚKL: 0175404
POR TBL NOB 56X75RG BLI kód SÚKL: 0175405
POR TBL NOB 60X75RG BLI kód SÚKL: 0175408
POR TBL NOB 84X75RG BLI kód SÚKL: 0175409
POR TBL NOB 90X75RG BLI kód SÚKL: 0175412
POR TBL NOB 100X75RG BLI kód SÚKL: 0175413
POR TBL NOB 112X75RG BLI kód SÚKL: 0175416
POR TBL NOB 250X75RG BLI kód SÚKL: 0175417
POR TBL NOB 98X75RG BLI kód SÚKL: 0175420
POR TBL NOB 50X75RG BLI kód SÚKL: 0175421
POR TBL NOB 28X75RG TBC kód SÚKL: 0175423
POR TBL NOB 50X75RG TBC kód SÚKL: 0175424
POR TBL NOB 56X75RG TBC kód SÚKL: 0175425
POR TBL NOB 100X75RG TBC kód SÚKL: 0175426
POR TBL NOB 112X75RG TBC kód SÚKL: 0175427
POR TBL NOB 250X75RG TBC kód SÚKL: 0175428
POR TBL NOB 500X75RG TBC kód SÚKL: 0175429
POR TBL NOB 1000X75RG TBC kód SÚKL: 0175430
IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)
ATC: H03AA01
PE: 24
ZS: PVC/PVDC bílé-Al blistry:
Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Lahve:
Uchovávejte při teplotě do 30°C. Spotřebujte do 12 měsíců po prvním otevření.

ZI: Adjuvantní léčba k léčbě hypertyreózy tyreostatiky po dosažení normální funkce štítné žlázy - supresivní a substituční léčba při maligním nádorovém onemocnění štítné žlázy, zejména po tyroidektomii

METHOTREXAT ACCORD 25 mg/ml INJEKČNÍ ROZTOK 44/701/12-C

DR: OE RP: S

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Methotrexatum 50 mg v 2 ml

PP: Injekční roztok. Čirý žlutý roztok.

Injekční lahvička 2ml: Čirá skleněná injekční lahvička (USP typ 1), uzavřená šedým pryžovým uzávěrem a průhledným "flip-off" víčkem.

Injekční lahvička 20ml a 40ml: Skleněná injekční lahvička (USP typ 1), uzavřená šedým pryžovým uzávěrem a levandulově zbarveným "flip-off" víčkem.

B: INJ SOL 1X2ML/50MG VIA kód SÚKL: 0188636

INJ SOL 1X20ML/500MG VIA kód SÚKL: 0188637

INJ SOL 10X20ML/500MG VIA kód SÚKL: 0188638

INJ SOL 1X40ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0188639

INJ SOL 10X40ML/1000MG VIA kód SÚKL: 0188640

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Lahvička po prvním otevření: Použijte okamžitě po prvním otevření.

Po naředění: 24 hodin

Chemická a fyzikální stabilita naředěného roztoku byla prokázána po dobu 24 hodin. Z mikrobiologického hlediska by měl být naředěný roztok použit okamžitě. Jestliže není použit okamžitě, podmínky a doba uchovávání jsou na zodpovědnosti uživatele.

ZI: Akutní lymfoblastická leukemie, profylaxe meningeální leukemie, Non-Hodgkinský lymfom, osteosarkom, adjuvantní léčba a léčba pokročilého onemocnění u karcinomu prsu, metastatický nebo rekurentní karcinom hlavy a krku, choriokarcinom a podobná trofoblastická onemocnění, pokročilý karcinom močového měchýře.

MOMMOX 0,05 mg/DÁVKU

69/693/12-C

DR: OW RP: 69/088/99-C

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

S: Mometasoni furoas monohydricus 6.2 mg

(odp. Mometasoni furoas 6 mg)

PP: Bílá homogenní suspenze.

Bílá HDPE plastová lahvička s PE/PP nosním mechanickým rozprašovačem

B: NAS SPR SUS 120X50RG SPP kód SÚKL: 0170759

NAS SPR SUS 140X50RG SPP kód SÚKL: 0170760

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AD09

PE: 24

ZS: Chránit před mrazem.

Doba použitelnosti po prvním otevření 2 měsíce

ZI: Přípravek Mommox 0,05 mg/dávku je indikován k použití u dospělých a dětí ve věku od 6 let k léčbě symptomů sezónní alergické nebo celoroční alergické rhinitidy.

Přípravek Mommox 0,05 mg/dávku je indikován k symptomatické léčbě nosních

polypů u dospělých od 18 let věku.

MONOPOST 50 MIKROGRAMŮ/ml

64/003/13-C

DR: OW RP: 64/164/99-C

D: LABORATOIRES THEA, CLERMONT-FERRAND, Francie

S: Latanoprostum 0.01 mg v 0,2 ml

PP: Oční kapky, roztok v jednodávkovém obalu.

Roztok je slabě nažloutlý a opalescentní. pH: 6,5 - 7,5. Osmolarita: 250 - 310 mosmol/kg.

5 jednodávkových obalů (LDPE) obsahujících 0,2 ml roztoku očních kapek, zabalených v sáčku (polyetylén/hliník/kopolymer).

B: OPH GTT SOL 5X0.2ML/10RG MDC kód SÚKL: 0182372

OPH GTT SOL 10X0.2ML/10RG MDC kód SÚKL: 0182373

OPH GTT SOL 30X0.2ML/10RG MDC kód SÚKL: 0182374

OPH GTT SOL 90X0.2ML/10RG MDC kód SÚKL: 0182375

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Po prvním otevření sáčku: použitelnost jednodávkových obalů je 7 dnů.

Po prvním otevření jednodávkového obalu musí být přípravek použit okamžitě a po použití musí být jednodávkový obal zlikvidován.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů, kteří trpí glaukomem s otevřeným úhlem a oční hypertenzí.

PARACETAMOL/GUAIFENESIN/PHENYLEPHRINE HYDROCHLORIDE

PERRIGO 500/200/10 07/011/13-C

DR: OWE RP: GB

D: WRAFTON LABORATORIES LIMITED, WRAFTON, BRAUTON, DEVON, Velká Británie

S: Paracetamolium 500 mg

Guaiifenesinum 200 mg

Phenylephrini hydrochloridum 10 mg

PP: Téměř bílý prášek s charakteristickou citrusovo/mentolovou vůní

Rekonstituovaný roztok je opalescentní, žlutý s charakteristickou citrusovo/mentolovou vůní

1) zatavený vrstvený sáček LDPE 30 g/m² (vrstva kontaktní s přípravkem) / Al fólie 15 mikrometrů / LDPE 12 g/m² / papír 40 g/m² (vnější vrstva)

2) zatavený vrstvený sáček Surlyn 25 g/m² (vrstva kontaktní s přípravkem) / Al fólie 15 mikrometrů / LDPE 12 g/m² / papír 40 - 45 g/m² (vnější vrstva)

B: POR PLV SOL 5 I SCC kód SÚKL: 0179120

POR PLV SOL 10 I SCC kód SÚKL: 0179121

POR PLV SOL 5 II SCC kód SÚKL: 0179122

POR PLV SOL 10 II SCC kód SÚKL: 0179123

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: R05X

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po rekonstituci doba použití jeden a půl hodiny

- P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Krátkodobá symptomatická úleva při akutních zánětech horních cest dýchacích a chřipce, včetně celkové bolesti těla, bolesti hlavy, kongesce nosní sliznice a bolesti v krku, zimnice a horečky, a k úlevě od vlhkého kašle.

REGISHA 0,150 mg/0,03 mg TABLETY

17/665/12-C

- DR: O RP: 17/126/91-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Desogestrelum 0.15 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Kulaté bílé až téměř bílé nepotahované bikonvexní tablety o průměru 5 mm, na jedné straně vyraženo "142", druhá strana bez označení.
Bezbarvý průhledný PVC/PVDC/Al kalendářní blistr s 21 tabletami v obalu obsahujícím 1 x 21, 3 x 21 nebo 6 x 21 tablet. Každý blistr je balen v třívrstevném pouzdru.
Bezbarvý průhledný PVC/PVDC/Al kalendářní blistr s 21 tabletami v obalu obsahujícím 1 x 21, 3 x 21 nebo 6 x 21 tablet. Každý blistr je balen v třívrstevném pouzdru spolu s 2 g molekulárního síta.
B: POR TBL NOB 1X21 BLI kód SÚKL: 0183390
POR TBL NOB 3X21 BLI kód SÚKL: 0183391
POR TBL NOB 6X21 BLI kód SÚKL: 0183392
POR TBL NOB 1X21+M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199580
POR TBL NOB 3X21+M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199581
POR TBL NOB 6X21+M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199582
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA09
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
ZI: Perorální antikoncepce

REGISHA 0,150 mg/0,02 mg TABLETY

17/664/12-C

- DR: O RP: 17/875/92-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Desogestrelum 0.15 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Kulaté bílé až téměř bílé nepotahované bikonvexní tablety o průměru 5 mm, na jedné straně vyraženo "141", druhá strana bez označení.
Bezbarvý průhledný PVC/PVDC/Al kalendářní blistr s 21 tabletami v obalu obsahujícím 1 x 21, 3 x 21 nebo 6 x 21 tablet. Každý blistr je balen v třívrstevném pouzdru.
Bezbarvý průhledný PVC/PVDC/Al kalendářní blistr s 21 tabletami v obalu obsahujícím 1 x 21, 3 x 21 nebo 6 x 21 tablet. Každý blistr je balen v třívrstevném pouzdru spolu s 2 g molekulárního síta.
B: POR TBL NOB 1X21 BLI kód SÚKL: 0183387
POR TBL NOB 3X21 BLI kód SÚKL: 0183388
POR TBL NOB 6X21 BLI kód SÚKL: 0183389
POR TBL NOB 1X21 + M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199577
POR TBL NOB 3X21+M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199578
POR TBL NOB 6X21+M.SÍTO BLI kód SÚKL: 0199579

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA09

PE: 24

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

ZI: Perorální antikoncepce

ROPINIROLE STADA 2 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/679/12-C

DR: O RP: 27/461/07-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AKTIENGESELLSCHAFT, BAD VILBEL, Německo

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Růžová kulatá bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o průměru 6,8 ± 0,1 mm.

1. Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr

2. Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo

B: POR TBL PRO 7X2MG BLI kód SÚKL: 0178322

POR TBL PRO 14X2MG BLI kód SÚKL: 0178323

POR TBL PRO 21X2MG BLI kód SÚKL: 0178324

POR TBL PRO 28X2MG BLI kód SÚKL: 0178325

POR TBL PRO 30X2MG BLI kód SÚKL: 0178326

POR TBL PRO 56X2MG BLI kód SÚKL: 0178327

POR TBL PRO 60X2MG BLI kód SÚKL: 0178328

POR TBL PRO 84X2MG BLI kód SÚKL: 0178329

POR TBL PRO 90X2MG BLI kód SÚKL: 0178330

POR TBL PRO 98X2MG BLI kód SÚKL: 0178331

POR TBL PRO 100X2MG BLI kód SÚKL: 0178332

POR TBL PRO 120X2MG BLI kód SÚKL: 0178333

POR TBL PRO 168X2MG BLI kód SÚKL: 0178334

POR TBL PRO 7X2MG TBC kód SÚKL: 0178335

POR TBL PRO 14X2MG TBC kód SÚKL: 0178336

POR TBL PRO 21X2MG TBC kód SÚKL: 0178337

POR TBL PRO 28X2MG TBC kód SÚKL: 0178338

POR TBL PRO 30X2MG TBC kód SÚKL: 0178339

POR TBL PRO 56X2MG TBC kód SÚKL: 0178340

POR TBL PRO 60X2MG TBC kód SÚKL: 0178341

POR TBL PRO 84X2MG TBC kód SÚKL: 0178342

POR TBL PRO 90X2MG TBC kód SÚKL: 0178343

POR TBL PRO 98X2MG TBC kód SÚKL: 0178344

POR TBL PRO 100X2MG TBC kód SÚKL: 0178345

POR TBL PRO 120X2MG TBC kód SÚKL: 0178346

POR TBL PRO 168X2MG TBC kód SÚKL: 0178347

IS: Antiparkinsonica

ATC:N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

 Po prvním otevření použitelnost 168 dní

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako úvodní léčba k oddálení zahájení léčby

levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní a objeví se výkyvy léčebného účinku.

ROPINIROLE STADA 4 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/680/12-C

DR: O RP: 27/463/07-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AKTIENGESELLSCHAFT, BAD VILBEL, Německo

S: Ropiniroli hydrochloridum 4.561 mg
(odp. Ropinirolum 4 mg)

PP: Světle hnědá oválná bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o velikosti 12,6 x 6,6 mm ± 0,1mm.

1. Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr

2. Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo

B: POR TBL PRO 14X4MG BLI kód SÚKL: 0178349
POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0178350
POR TBL PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0178351
POR TBL PRO 56X4MG BLI kód SÚKL: 0178352
POR TBL PRO 60X4MG BLI kód SÚKL: 0178353
POR TBL PRO 84X4MG BLI kód SÚKL: 0178354
POR TBL PRO 90X4MG BLI kód SÚKL: 0178355
POR TBL PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0178356
POR TBL PRO 100X4MG BLI kód SÚKL: 0178357
POR TBL PRO 120X4MG BLI kód SÚKL: 0178358
POR TBL PRO 168X4MG BLI kód SÚKL: 0178359
POR TBL PRO 14X4MG TBC kód SÚKL: 0178361
POR TBL PRO 28X4MG TBC kód SÚKL: 0178362
POR TBL PRO 30X4MG TBC kód SÚKL: 0178363
POR TBL PRO 56X4MG TBC kód SÚKL: 0178364
POR TBL PRO 60X4MG TBC kód SÚKL: 0178365
POR TBL PRO 84X4MG TBC kód SÚKL: 0178366
POR TBL PRO 90X4MG TBC kód SÚKL: 0178367
POR TBL PRO 98X4MG TBC kód SÚKL: 0178368
POR TBL PRO 100X4MG TBC kód SÚKL: 0178369
POR TBL PRO 120X4MG TBC kód SÚKL: 0178370
POR TBL PRO 168X4MG TBC kód SÚKL: 0178371

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Po prvním otevření použitelnost 168 dní.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako úvodní léčba k oddálení zahájení léčby levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní a objeví se výkyvy léčebného účinku.

ROPINIROLE STADA 8 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

27/681/12-C

DR: O RP: 27/464/07-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AKTIENGESELLSCHAFT, BAD VILBEL, Německo
S: Ropiniroli hydrochloridum 9.121 mg
(odp. Ropinirolum 8 mg)
PP: Červená oválná bikonvexní tableta s prodlouženým uvolňováním o velikosti 19,2 x 10,2 ± 0,2 mm.
1. Bílý neprůhledný PVC/PCTFE/Al blistr
2. Bílá neprůhledná HDPE lahev s dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem obsahující vysoušedlo
B: POR TBL PRO 14X8MG BLI kód SÚKL: 0178373
POR TBL PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0178374
POR TBL PRO 30X8MG BLI kód SÚKL: 0178375
POR TBL PRO 56X8MG BLI kód SÚKL: 0178376
POR TBL PRO 60X8MG BLI kód SÚKL: 0178377
POR TBL PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0178378
POR TBL PRO 90X8MG BLI kód SÚKL: 0178379
POR TBL PRO 98X8MG BLI kód SÚKL: 0178380
POR TBL PRO 100X8MG BLI kód SÚKL: 0178381
POR TBL PRO 120X8MG BLI kód SÚKL: 0178382
POR TBL PRO 168X8MG BLI kód SÚKL: 0178383
POR TBL PRO 14X8MG TBC kód SÚKL: 0178385
POR TBL PRO 28X8MG TBC kód SÚKL: 0178386
POR TBL PRO 30X8MG TBC kód SÚKL: 0178387
POR TBL PRO 56X8MG TBC kód SÚKL: 0178388
POR TBL PRO 60X8MG TBC kód SÚKL: 0178389
POR TBL PRO 84X8MG TBC kód SÚKL: 0178390
POR TBL PRO 90X8MG TBC kód SÚKL: 0178391
POR TBL PRO 98X8MG TBC kód SÚKL: 0178392
POR TBL PRO 100X8MG TBC kód SÚKL: 0178393
POR TBL PRO 120X8MG TBC kód SÚKL: 0178394
POR TBL PRO 168X8MG TBC kód SÚKL: 0178395
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Po prvním otevření použitelnost 168 dní.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby v monoterapii jako úvodní léčba k oddálení zahájení léčby levodopou a v kombinaci s levodopou v případě, že v průběhu onemocnění dojde ke snížení účinku levodopy nebo je její účinek nekonzistentní a objeví se výkyvy léčebného účinku.

SALOZINAL 500 mg

29/688/12-C

DR: O RP: 29/273/98-C
D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika
S: Mesalazinum 500 mg
PP: Běžově zbarvené čípky torpédovitého tvaru.
Strip (bílý neprůhledný PVC/PE), krabička
B: RCT SUP 10X500MG STR kód SÚKL: 0166992
RCT SUP 30X500MG STR kód SÚKL: 0166993
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: A07EC02

PE: 48
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.
ZI: Akutní fáze ulcerózní kolitidy postihující rektum. Přípravek určen pro dospělé pacienty.

TAIRA 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK 87/604/12-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006
D: HEATON A.S., PRAHA, Česká republika
S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml
PP: Koncentrát pro infuzní roztok
Čirý bezbarvý roztok bez viditelných částic s pH 6,0 - 6,5 a osmolalitou 240 - 325 mosmol/kg.
1. Plastová lahvička: 6 ml průhledná bezbarvá plastová lahvička (kopolymeru cykloolefinu) uzavřená šedivou pryžovou zátkou a aluminiovým víčkem s šedým
2. Skleněná lahvička: 6 ml skleněná lahvička třídy I uzavřená šedivou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s šedým plastovým flip-off uzávěrem.
B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0181461
INF CNC SOL 1X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0181462
INF CNC SOL 4X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0186127
INF CNC SOL 4X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0186128
INF CNC SOL 10X5ML/4MG I VIA kód SÚKL: 0186129
INF CNC SOL 10X5ML/4MG II VIA kód SÚKL: 0186130
IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
Roztok kyseliny zoledronové po naředění 100 ml fyziologického roztoku 0,9% (9 mg/ml) nebo 5% (50 mg/ml) roztokem glukózy je stabilní po dobu 24 hodin při teplotě 2°C - 8°C.
Z mikrobiologického hlediska má být asepticky naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Celkový čas mezi naředěním, uchováním v chladničce při teplotě 2 - 8 °C a konečným použitím nesmí překročit 24 hodin. Chlazený roztok by měl být před podáním temperován na pokojovou teplotu.
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).

TELMISARTAN RANBAXY 40 mg TABLETY

58/684/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/001
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Telmisartanum praeparatum 62.36 mg
(odp. Telmisartanum 40 mg)
PP: Téměř bílé až světle žlutě zbarvené oválné tablety, s vyraženým "T12" na jedné straně a hladké na druhé straně.
PA/Al/PVC-AL blistr
B: POR TBL NOB 14X40MG BLI kód SÚKL: 0189506
POR TBL NOB 28X40MG BLI kód SÚKL: 0189507

POR TBL NOB 30X40MG BLI kód SÚKL: 0189508
POR TBL NOB 56X40MG BLI kód SÚKL: 0189509
POR TBL NOB 84X40MG BLI kód SÚKL: 0189510
POR TBL NOB 90X40MG BLI kód SÚKL: 0189511
POR TBL NOB 98X40MG BLI kód SÚKL: 0189512

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze

- Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

Kardiovaskulární prevence

- Snížení kardiovaskulární morbidity u dospělých s:

- i) manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemická choroba srdeční, iktus nebo onemocnění periferních tepen v anamnéze) nebo
- ii) diabetem mellitem 2. typu s prokázaným poškozením cílových orgánů

TELMISARTAN RANBAXY 80 mg TABLETY

58/685/12-C

DR: OC RP: EU/1/98/090/005

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Telmisartanum praeparatum 124.72 mg
(odp. Telmisartanum 80 mg)

PP: Téměř bílé až světle žlutě zbarvené oválné tablety, s vyraženým "T13" na jedné straně a hladké na druhé straně.

PA/Al/PVC-AL blistr

B: POR TBL NOB 14X80MG BLI kód SÚKL: 0189513

POR TBL NOB 28X80MG BLI kód SÚKL: 0189514

POR TBL NOB 30X80MG BLI kód SÚKL: 0189515

POR TBL NOB 56X80MG BLI kód SÚKL: 0189516

POR TBL NOB 84X80MG BLI kód SÚKL: 0189517

POR TBL NOB 90X80MG BLI kód SÚKL: 0189518

POR TBL NOB 98X80MG BLI kód SÚKL: 0189519

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA07

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Hypertenze

- Léčba esenciální hypertenze u dospělých.

Kardiovaskulární prevence

- Snížení kardiovaskulární morbidity u dospělých s:

- i) manifestním aterotrombotickým kardiovaskulárním onemocněním (ischemická choroba srdeční, iktus nebo onemocnění periferních tepen v anamnéze) nebo
- ii) diabetem mellitem 2. typu s prokázaným poškozením cílových orgánů

ZEOTA HCT 20 mg/12,5 mg

58/623/12-C

DR: O RP: 58/456/05-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle hnědé kulaté potahované tablety o průměru 8.6 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182862
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182863
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182864
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0182865
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182866
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0182867
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0182868
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182869
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182870
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0182871

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA08

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

Fixní kombinace přípravku Zeota HCT jsou indikovány u dospělých pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií olmesartan-medoxomilem.

ZEOTA HCT 20 mg/25 mg

58/624/12-C

DR: O RP: 58/457/05-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Růžové až téměř růžové kulaté potahované tablety o průměru 8.6 mm.

ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr

B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182872
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182873
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182874
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0182875
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182876
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0182877
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0182878
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182879
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182880
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0182881

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA08

PE: 12

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

Fixní kombinace přípravku Zeota HCT jsou indikovány u dospělých pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií olmesartan-medoxomilem.

ZEOTA HCT 40 mg/12,5 mg

58/625/12-C

DR: O RP: 58/881/10-C

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Světle hnědé oválné potahované tablety o délce 15.2 mm a šířce 7.2 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182882
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182883
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182884
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0182885
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182886
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0182887
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0182888
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182889
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182890
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0182891
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA08
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze.
Fixní kombinace přípravku Zeota HCT jsou indikovány u dospělých pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií olmesartan-medoxomilem.

ZEOTA HCT 40 mg/25 mg

58/626/12-C

DR: O RP: 58/882/10-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Růžové až téměř růžové oválné potahované tablety o délce 15.2 mm a šířce 7.2 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr
B: POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0182892
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0182893
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0182894
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0182895
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0182896
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0182897
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0182898
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0182899
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0182900
POR TBL FLM 500 BLI kód SÚKL: 0182901
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA08
PE: 12
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze.
Fixní kombinace přípravku Zeota HCT jsou indikovány u dospělých pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně upraven monoterapií olmesartan-medoxomilem.

ZEOTA 10 mg

58/620/12-C

DR: O RP: 58/071/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

S: Olmesartanum medoxomilum 10 mg
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 6.6 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr
B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0182832
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0182833
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0182834
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0182835
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0182836
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0182837
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0182838
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0182839
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0182840
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0182841
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA08
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

ZEOTA 20 mg

58/621/12-C

DR: O RP: 58/072/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Olmesartanum medoxomilum 20 mg
PP: Bílé kulaté potahované tablety o průměru 8.63 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr
B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0182842
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0182843
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0182844
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0182845
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0182846
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0182847
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0182848
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0182849
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0182850
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0182851
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA08
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

ZEOTA 40 mg

58/622/12-C

DR: O RP: 58/073/05-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Olmesartanum medoxomilum 40 mg
PP: Bílé podlouhlé potahované tablety o rozměrech 7.16x15.21 mm.
ALU/ALU (OPA-ALU-PVC/ALU) blistr
B: POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0182852
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0182853
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0182854

POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0182855
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0182856
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0182857
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0182858
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0182859
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0182860
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0182861

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA08

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

**ZOLEDRONIC ACID POLPHARMA 4mg PRÁŠEK A ROZPOUŠTĚDLO PRO
INFUZNÍ ROZTOK 87/579/12-C**

DR: OC RP: EU/1/01/176/001-003

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

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

PP: Prášek a rozpouštědlo pro infuzní roztok.

Prášek: bílý až téměř bílý homogenní suchý prášek

Rozpouštědlo pro infuzní roztok: čirá bezbarvá tekutina.

pH naředěného infuzního roztoku je 5,5 až 7,5.

Osmolarita naředěného infuzního roztoku je 280 až 330 mOsm/kg.

Lahvička s práškem: 6 ml lahvička (6R) z bezbarvého skla, hydrolytické sklo typu I
(Ph.Eur.) s bromobutylovou pryžovou zátkou a s hliníkovým víčkem s plastovým flip-
off uzávěrem.

Ampule s rozpouštědlem: 5 ml ampule z bezbarvého skla (hydrolytické sklo typu I).

B: INF PSO LQF 1X4MG+SOLV VIA kód SÚKL: 0181541

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Po rekonstituci a naředění: Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní
roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky
před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchování by neměla být delší než 24
hodin při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na
pokojovou teplotu.

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 POLPHARMA 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ
ROZTOK 87/578/12-C**

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg

(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml
PP: Koncentrát pro roztok pro infuzi.
Bezbarvý čirý roztok bez zápachu s hodnotou pH 5,5 až 7,5 a osmolalitou 280 až 330 mOsm/kg.
Injekční lahvička: 6 ml injekční lahvička (6R) z bezbarvého skla, skleněné lahvičky potažené oxidem křemičitým (Typ I plus) s bromobutylovou pryžovou zátkou s fluoropolymerovým potahem, hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.
B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181540
IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po rekonstituci a naředění: Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na pokojovou teplotu.
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 STADA 4 mg/5 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK

87/650/12-C
DR: OC RP: EU/1/01/176/001-003
D: STADA ARZNEIMITTEL AKTIENGESELLSCHAFT, BAD VILBEL, Německo
S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 5 ml
PP: Koncentrát pro roztok pro infuzi.
Čirý bezbarvý roztok.
Injekční lahvička: 5 ml plastová injekční lahvička vyrobená z čírého, bezbarvého kopolymeru cykloolefinu uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou (typu I) a hliníkovým víčkem s plastovým propylenovým flip-off uzávěrem.
B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181475
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0181476
IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Chemická a fyzikální stabilita po otevření před použitím byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 25 °C a 2-8 °C. Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na pokojovou teplotu.
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 ZENTIVA 4 mg/5 ml

87/648/12-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/004-006

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika

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

PP: Koncentrát pro infuzní roztok.

Čirý a bezbarvý roztok. pH naředěného přípravku: 6,0 - 6,6

Injekční lahvička vyrobená z bezbarvého skla třídy I, uzavřená fluoro-polymerovou bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s plastovým flip-off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0179976

INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0179977

INF CNC SOL 5X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0179978

INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0179979

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Po naředění: Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchování a podmínky před použitím v zodpovědnosti uživatele. Doba uchování by neměla být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C. Chlazený roztok musí být před podáním temperován na pokojovou teplotu.

Po naředění: 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C.

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).
