

Nově registrované přípravky v období od 1.2.2014 do 28.2.2014 s ohledem na nabytí právní moci

AFTERNOR 1,5 mg

17/042/14-C

DR: O RP: 17/168/07-C

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

S: Levonorgestrelum micronisatum 1.5 mg

PP: Kulaté bílé tablety o průměru přibližně 6 mm, na jedné straně vyraženo "C" a na druhé straně vyraženo "1".
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL NOB 1X1500RG BLI kód SÚKL: 0189497

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AD01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Léčivý přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.

ZI: Nouzové kontraceptivum pro použití do 72 hodin po nechráněném sexuálním styku anebo po selhání použité metody kontracepce.

ALERPALUX 1 mg/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/035/14-C

DR: OWC RP: EU/1/02/217/001

D: PHARMASWISS ČESKÁ REPUBLIKA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Olopatadini hydrochloridum 5.5 mg
(odp. Olopatadinum 5 mg) v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok bez viditelných částic o pH 6,6-7,6 a osmolalitě 270-330 mosmol/kg.

Bílá 5 ml lahvička z nízkohustotního polyethylenu (LDPE) s čirým kapátkem z nízkohustotního polyethylenu (LDPE) a bílým bezpečnostním šroubovacím uzávěrem z vysokohustotního polyethylenu (HDPE).

B: OPH GTT SOL 1X5ML/5MG LGT kód SÚKL: 0195013

OPH GTT SOL 3X5ML/5MG LGT kód SÚKL: 0195014

IS: Ophthalmologica

ATC: S01GX09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Zlikvidujte 4 týdny po prvním otevření lahvičky.

ZI: Léčba očních projevů a symptomů sezónní alergické konjunktivitidy.

APO-DORZOLAMID/TIMOLOL 20 mg/ml + 5 mg/ml

64/008/14-C

DR: OW RP: 64/634/99-C

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

S: Dorzolamidi hydrochloridum 111.3 mg
(odp. Dorzolamidum 100 mg)
Timololi maleas 34.15 mg
(odp. Timololum 25 mg) v 5 ml

PP: Oční kapky, roztok.

Čirý až mírně opalizující, téměř bezbarvý, mírně viskózní roztok přibližně s pH 5,6 a 280 mosmol/l.

Apo-Dorzolamid/Timolol, oční roztok je v bílé neprůhledné LDPE lahvičce určené pro

aplikaci očních kapek s průsvitnou LDPE kapací koncovkou a modrým HDPE šroubovacím uzávěrem. Ochrana před neoprávněnou manipulací je zajištěna bezpečnostní páskou mezi lahvičkou a uzávěrem.

Tento přípravek je dostupný v objemu 5 ml nebo 10 ml, balený v krabičkách po 1, 3 nebo 6 lahvičkách.

- B: OPH GTT SOL 1X5ML LGT kód SÚKL: 0195452
OPH GTT SOL 3X5ML LGT kód SÚKL: 0195453
OPH GTT SOL 6X5ML LGT kód SÚKL: 0195454
OPH GTT SOL 1X10ML LGT kód SÚKL: 0195455
OPH GTT SOL 6X10ML LGT kód SÚKL: 0195456
OPH GTT SOL 3X10ML LGT kód SÚKL: 0195457

IS: Ophthalmologica

ATC: S01ED51

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Léčba zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů trpících glaukomem s otevřeným úhlem nebo pseudoexfoliativním glaukomem, kdy lokální monoterapie beta-blokátorem není dostatečná.

BIMATOPROST POLPHARMA 0,3 mg/ml

64/034/14-C

DR: OW RP: EU/1/02/205/001

D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI, Polsko

S: Bimatoprostum 0.9 mg ve 3 ml

PP: Oční kapky, roztok

Čirý, bezbarvý, sterilní roztok, prakticky bez částic,
pH 6,5 až 7,5, osmolalita 280 až 340 mosm/kg

Bílá, neprůhledná lahvička z polyethylenu o nízké hustotě s bílým neprůhledným kapátkem z polyethylenu o nízké hustotě a bílým neprůhledným bezpečnostním šroubovacím víčkem z polyethylenu o vysoké hustotě.

- B: OPH GTT SOL 1X3ML LGT kód SÚKL: 0195449
OPH GTT SOL 3X3ML LGT kód SÚKL: 0195450
OPH GTT SOL 6X3ML LGT kód SÚKL: 0195451

IS: Ophthalmologica

ATC: S01EE03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u chronického glaukomu s otevřeným úhlem a nitrooční hypertenze u dospělých.

BOSENTAN ABDI 125 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/494/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/220/004

D: ABDI FARMA, UNIPESSOAL LDA., PACO DE ARCOS, Portugalsko

S: Bosentanum monohydricum 129.08 mg
(odp. Bosentanum 125 mg)

PP: Potahovaná tableta.

Světle oranžové, oválné, bikonvexní, potahované tablety o délce 11 mm.

Neprůhledné PVC/PVDC/Al blistry

- B: POR TBL FLM 14X125MG BLI kód SÚKL: 0186255
POR TBL FLM 56X125MG BLI kód SÚKL: 0190900

POR TBL FLM 112X125MG BLI kód SÚKL: 0190901

IS: Hypotensiva

ATC:C02KX01

PE: 36

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

ZI: Léčba plicní arteriální hypertenze (PAH) z cílem zlepšení zátěžové kapacity a symptomů u pacientů s onemocněním stupně III podle funkční klasifikace WHO.
Účinnost byla prokázána u těchto indikací:

- Primární (idiopatická a dědičná) PAH
 - PAH sekundární při sklerodermii bez významného intersticiálního plicního onemocnění
 - PAH sdružená s vrozenými levo-pravými zkraty a Eisenmengerovým syndromem
- Určitá zlepšení byla také prokázána u pacientů s PAH stupně II podle funkční klasifikace WHO

BOSENTAN ABDI 62,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/493/13-C

DR: OC RP: EU/1/02/220/001

D: ABDI FARMA, UNIPESAL LDA., PACO DE ARCOS, Portugalsko

S: Bosentanum monohydricum 64.541 mg
(odp. Bosentanum 62.5 mg)

PP: Potahovaná tableta.

Světle oranžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety o průměru 6 mm.

Neprůhledné PVC/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 14X62.5MG BLI kód SÚKL: 0190897

POR TBL FLM 56X62.5MG BLI kód SÚKL: 0190898

POR TBL FLM 112X62.5MG BLI kód SÚKL: 0190899

IS: Hypotensiva

ATC:C02KX01

PE: 36

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

ZI: Léčba plicní arteriální hypertenze (PAH) z cílem zlepšení zátěžové kapacity a symptomů u pacientů s onemocněním stupně III podle funkční klasifikace WHO.
Účinnost byla prokázána u těchto indikací:

- Primární (idiopatická a dědičná) PAH
 - PAH sekundární při sklerodermii bez významného intersticiálního plicního onemocnění
 - PAH sdružená s vrozenými levo-pravými zkraty a Eisenmengerovým syndromem
- Určitá zlepšení byla také prokázána u pacientů s PAH stupně II podle funkční klasifikace WHO

CLEODETTE 0,02 mg/3 mg

17/012/14-C

DR: OW RP: 17/606/00-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Růžové, kulaté, ploché potahované tablety o rozměrech 5,7x3,5 mm.
PVC/PVDC/Al blistry

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0189121

POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0189122

POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0189123

POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0189124
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0189125
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

CLEONITA 0,02 mg/3 mg

17/011/14-C

DR: O RP: 17/316/08-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Aktivní tablety: Růžové, kulaté, ploché potahované tablety o rozměrech 5,7x3,5 mm.
Placebo tablety: Bílé, kulaté, ploché potahované tablety o rozměrech 5,7x3,5 mm.
PVC/PVDC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0189131
POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0189132
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0189133
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0189134
POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0189135
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

CLEOSENSA 0,03 mg/3 mg

17/013/14-C

DR: O RP: 17/606/00-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Žluté, kulaté, ploché potahované tablety o rozměrech 5,7x3,5 mm.
PVC/PVDC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0189126
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0189127
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0189128
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0189129
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0189130
IS: Anticoncipientia
ATC:G03AA12
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální antikoncepce

COGNOMEM 10 mg

06/047/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/001
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Memantini hydrochloridum 10 mg
(odp. Memantinum 8.31 mg)

PP: Dělitelná potahovaná tableta
Bílé až téměř bílé, potahované tablety tvaru tobolky s délkou přibližně 11,1±0,2 mm a šířkou přibližně 5,1±0,2 mm, s půlicí rýhou na obou stranách.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0190372
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190373
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190374
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0190375
POR TBL FLM 45X10MG BLI kód SÚKL: 0190376
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0190377
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190378
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0190379
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0190380
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0190381
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0190382
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0190383
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0190384

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DX01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

COGNOMEM 20 mg

06/048/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/017
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Memantini hydrochloridum 20 mg
(odp. Memantinum 16.62 mg)

PP: Dělitelná potahovaná tableta
Bílé až téměř bílé, potahované tablety tvaru tobolky s délkou přibližně 13,3±0,2 mm a šířkou přibližně 7,2±0,2 mm, s rýhou "SNAP TAB" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0190385
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0190386
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0190387
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0190388
POR TBL FLM 45X20MG BLI kód SÚKL: 0190389
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0190390
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0190391
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0190392
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0190393
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0190394
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0190395
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0190396
POR TBL FLM 112X20MG BLI kód SÚKL: 0190397

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DX01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

COGNOMEM 5 mg/DÁVKA

06/049/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/005

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

S: Memantini hydrochloridum 500 mg
(odp. Memantinum 416 mg) v 50 ml

PP: Nažloutlý čirý roztok.

Lahvička z hnědého skla o obsahu 50 nebo 100 ml uzavřená PP šroubovacím víčkem s PE těsnicí zátkou. Spolu s přípravkem je dodávána pumpa v plastovém sáčku.

B: POR SOL 1X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190398

POR SOL 1X100ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190399

POR SOL 10X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190400

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Lahvička s instalovanou pumpou smí být přechovávána a přemísťována pouze ve svislé poloze.

Po otevření spotřebujte do 3 měsíců.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

DIACLAZID 30 mg

18/053/14-C

DR: O RP: 18/394/08-C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Gliclazidum 30 mg

PP: Tableta s prodlouženým uvolňováním.

Bílá až téměř bílá, oválná tableta hladká na obou stranách.
PVC/PVDC/Al blistr

B: POR TBL PRO 30X30MG BLI kód SÚKL: 0181627

POR TBL PRO 60X30MG BLI kód SÚKL: 0181628

POR TBL PRO 90X30MG BLI kód SÚKL: 0181629

POR TBL PRO 120X30MG BLI kód SÚKL: 0181630

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB09

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu u dospělých, pokud dietní opatření, tělesný pohyb a úbytek hmotnosti samy o sobě nedostačují ke kompenzaci glykémie.

EGIANTI 0,75 mg

17/040/14-C

DR: O RP: 17/834/99-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Levonorgestrelum micronisatum 0.75 mg

PP: Egianti 0,75 mg jsou kulaté, bílé tablety, o průměru přibližně 6 mm, na jedné straně vyraženo "C" a na druhé straně "2".

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 2X750RG BLI kód SÚKL: 0189489

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AD01

PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Léčivý přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.
ZI: Nouzové kontraceptivum pro použití do 72 hodin po nechráněném sexuálním styku anebo po selhání použité metody kontracepce.

FINASTERIDE BLUEFISH 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 87/004/14-C

DR: OE RP: PL0025/0279

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Finasteridum 5 mg

PP: Potahovaná tableta.

Popis přípravku: modré kulaté potahované tablety s rozměry 6,6 x 6,8 mm, s označením H na jedné straně a 37 na straně druhé.

Blistr: Al-PVC/PE/PVdC

B: POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0189296

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0189297

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0189298

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0189299

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0189300

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0189301

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0189302

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0189303

IS: Varia

ATC:G04CB01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba a kontrola benigní hyperplazie prostaty. Finasterid způsobuje regresi zvětšené prostaty, zlepšuje průtok moči a zmírňuje symptomy v souvislosti s BPH. Finasterid omezuje riziko akutní retence moči a omezuje riziko provedení chirurgického výkonu včetně transuretrální resekce prostaty (TURP) a prostatektomie.

GABAPENTIN ORION 600 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/045/14-C

DR: O RP: 21/352/03-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Gabapentinum 600 mg

PP: Potahovaná tableta

600 mg: bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým 600 na jedné straně.

Velikost tablety je 18,5 x 8,8 mm.

PVC/PE/PVDC/Al - blistry

B: POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0196548

POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0196549

POR TBL FLM 100X600MG BLI kód SÚKL: 0196550

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC:N03AX12

PE: 18

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

ZI: Přídavná léčba při terapii parciálních záchvatů epilepsie se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku. Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů epilepsie se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let

věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

GABAPENTIN ORION 800 mg POTAHOVANÉ TABLETY 21/046/14-C

DR: O RP: 21/353/03-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Gabapentinum 800 mg

PP: Potahovaná tableta

800 mg: bílá, oválná, bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým 800 na jedné straně.
Velikost tablety je 20,5 x 10,0 mm.

PVC/PE/PVDC/Al - blistry.

B: POR TBL FLM 30X800MG BLI kód SÚKL: 0196551

POR TBL FLM 60X800MG BLI kód SÚKL: 0196552

POR TBL FLM 100X800MG BLI kód SÚKL: 0196553

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 18

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

ZI: Přidatná léčba při terapii parciálních záchvatů epilepsie se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí od 6 let věku. Monoterapie při léčbě parciálních záchvatů epilepsie se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

IBANDRONIC ACID SANDOZ 4 mg/4 ml KONCENTRÁT PRO INFUZNÍ ROZTOK
87/014/14-C

DR: OC RP: EU/1/96/012/004

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

S: Natrii ibandronas monohydricus 4.5 mg
(odp. Acidum ibandronicum 4 mg) v 4 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Jedna injekční lahvička s obsahem 4 ml koncentráту pro infuzní roztok (skleněná injekční lahvička třídy I) uzavřená bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem s polypropylenovým odtrhávacím uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X4MG/4ML VIA kód SÚKL: 0196635

INF CNC SOL 3X4MG/4ML VIA kód SÚKL: 0196636

INF CNC SOL 5X4MG/4ML VIA kód SÚKL: 0196637

INF CNC SOL 10X4MG/4ML VIA kód SÚKL: 0196638

IS: Varia

ATC: M05BA06

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje před naředěním žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Chemická a fyzikální stabilita přípravku po naředění v roztoku chloridu sodného (0,9%) a v roztoku glukózy (5%) byla prokázána na dobu 48 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by neměly být delší než 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

- ZI: Přípravek Ibandronic Acid Sandoz je indikován u dospělých pacientů k:
- prevenci kostních příhod (patologických zlomenin, kostních komplikací, které vyžadují radiologickou nebo chirurgickou léčbu) u pacientů s karcinomem prsu a kostními metastázami.
 - léčbě hyperkalcemie vyvolané nádorem s výskytem nebo bez výskytu metastáz.

MEMANTIN ZENTIVA 10 mg

06/050/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/001

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

S: Memantini hydrochloridum 10 mg
(odp. Memantinum 8.31 mg)

PP: Dělitelná potahovaná tableta

Bílé až téměř bílé, potahované tablety tvaru tobolky s délkou přibližně 11,1±0,2 mm a šířkou přibližně 5,1±0,2 mm, s půlicí rýhou na obou stranách.

PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0190404
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190405
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190406
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0190407
POR TBL FLM 45X10MG BLI kód SÚKL: 0190408
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0190409
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190410
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0190411
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0190412
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0190413
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0190414
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0190415
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0190416

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

MEMANTIN ZENTIVA 20 mg

06/051/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/017

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

S: Memantini hydrochloridum 20 mg
(odp. Memantinum 16.62 mg)

PP: Dělitelná potahovaná tableta

Bílé až téměř bílé, potahované tablety tvaru tobolky s délkou přibližně 13,3±0,2 mm a šířkou přibližně 7,2±0,2 mm, s rýhou "SNAP TAB" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně.

PVC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0190417
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0190418
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0190419
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0190420
POR TBL FLM 45X20MG BLI kód SÚKL: 0190421
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0190422

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0190423
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0190424
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0190425
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0190426
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0190427
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0190428
POR TBL FLM 112X20MG BLI kód SÚKL: 0190429

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

MEMANTIN ZENTIVA 5 mg/DÁVKA

06/052/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/005

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

S: Memantini hydrochloridum 500 mg
(odp. Memantinum 416 mg) v 50 ml

PP: Nažloutlý čirý roztok.

Lahvička z hnědého skla o obsahu 50 nebo 100 ml uzavřená PP šroubovacím víčkem s PE těsnící zátkou. Spolu s přípravkem je dodávána pumpa v plastovém sáčku.

B: POR SOL 1X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190401
POR SOL 1X100ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190402
POR SOL 10X50ML + PUMPA LAG kód SÚKL: 0190403

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Lahvička s instalovanou pumpou smí být přechovávána a přemísťována pouze ve svislé poloze.

Po otevření spotřebujte do 3 měsíců.

ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

METOJECT PEN 10 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/021/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 10 mg v 0,2 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

B: INJ SOL 1X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189730
INJ SOL 2X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189731
INJ SOL 4X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189732
INJ SOL 5X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189733
INJ SOL 6X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189734
INJ SOL 10X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189735
INJ SOL 11X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189736

INJ SOL 12X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189737

INJ SOL 14X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189738

INJ SOL 15X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189739

INJ SOL 24X0.2ML/10MG PEP kód SÚKL: 0189740

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 12,5 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/022/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 12.5 mg v 0,25 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapařtou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

B: INJ SOL 1X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189741

INJ SOL 2X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189742

INJ SOL 4X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189743

INJ SOL 5X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189744

INJ SOL 6X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189745

INJ SOL 10X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189746

INJ SOL 11X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189747

INJ SOL 12X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189748

INJ SOL 14X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189749

INJ SOL 15X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189750

INJ SOL 24X0.25ML/12.5MG PEP kód SÚKL: 0189751

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 15 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/023/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 15 mg v 0,3 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189752
INJ SOL 2X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189753
INJ SOL 4X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189754
INJ SOL 5X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189755
INJ SOL 6X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189756
INJ SOL 10X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189757
INJ SOL 11X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189758
INJ SOL 12X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189759
INJ SOL 14X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189760
INJ SOL 15X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189761
INJ SOL 24X0.3ML/15MG PEP kód SÚKL: 0189762

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 17,5 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/024/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 17.5 mg v 0,35 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189763
INJ SOL 2X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189764
INJ SOL 4X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189765
INJ SOL 5X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189766
INJ SOL 6X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189767
INJ SOL 10X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189768
INJ SOL 11X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189769
INJ SOL 12X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189770
INJ SOL 14X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189771
INJ SOL 15X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189772
INJ SOL 24X0.35ML/17.5MG PEP kód SÚKL: 0189773

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní

juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 20 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/025/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 20 mg v 0,4 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189774
INJ SOL 2X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189775
INJ SOL 4X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189776
INJ SOL 5X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189777
INJ SOL 6X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189778
INJ SOL 10X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189779
INJ SOL 11X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189780
INJ SOL 12X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189781
INJ SOL 14X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189782
INJ SOL 15X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189783
INJ SOL 24X0.4ML/20MG PEP kód SÚKL: 0189784

IS: Antirheumatica, antiiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 22,5 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/026/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 22.5 mg v 0,45 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189785
INJ SOL 2X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189786
INJ SOL 4X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189787
INJ SOL 5X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189788
INJ SOL 6X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189789
INJ SOL 10X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189790
INJ SOL 11X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189791

INJ SOL 12X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189792

INJ SOL 14X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189793

INJ SOL 15X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189794

INJ SOL 24X0.45ML/22.5MG PEP kód SÚKL: 0189795

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 25 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/027/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 25 mg v 0,5 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapařtou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

B: INJ SOL 1X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189796

INJ SOL 2X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189797

INJ SOL 4X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189798

INJ SOL 5X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189799

INJ SOL 6X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189800

INJ SOL 10X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189801

INJ SOL 11X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189802

INJ SOL 12X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189803

INJ SOL 14X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189804

INJ SOL 15X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189805

INJ SOL 24X0.5ML/25MG PEP kód SÚKL: 0189806

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 27,5 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/028/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 27.5 mg v 0,55 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189807
INJ SOL 2X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189808
INJ SOL 4X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189809
INJ SOL 5X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189810
INJ SOL 6X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189811
INJ SOL 10X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189812
INJ SOL 11X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189813
INJ SOL 12X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189814
INJ SOL 14X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189815
INJ SOL 15X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189816
INJ SOL 24X0.55ML/27.5MG PEP kód SÚKL: 0189817

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 30 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/029/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 30 mg v 0,6 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutylová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

- B: INJ SOL 1X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189818
INJ SOL 2X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189819
INJ SOL 4X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189820
INJ SOL 5X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189821
INJ SOL 6X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189822
INJ SOL 10X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189823
INJ SOL 11X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189824
INJ SOL 12X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189825
INJ SOL 14X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189826
INJ SOL 15X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189827
INJ SOL 24X0.6ML/30MG PEP kód SÚKL: 0189828

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní

juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

METOJECT PEN 7,5 mg INJEKČNÍ ROZTOK, PŘEDPLNĚNÉ PERO 29/020/14-C

DR: OW RP: 29/085/06-C

D: MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE, HAMBURG, Německo

S: Methotrexatum 7.5 mg v 0,15 ml

PP: Injekční roztok v předplněném peru.

Čirý, žlutohnědý roztok.

Předplněná pera obsahující bezbarvou předplněnou stříkačku (skleněnou) s pístovou zátkou (chlorobutyllová pryž) a zapuštěnou injekční jehlou. Stříkačka je uložena v prostředku pro aplikaci pacientem (peru).

B: INJ SOL 1X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189719

INJ SOL 2X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189720

INJ SOL 4X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189721

INJ SOL 5X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189722

INJ SOL 6X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189723

INJ SOL 10X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189724

INJ SOL 11X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189725

INJ SOL 12X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189726

INJ SOL 14X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189727

INJ SOL 15X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189728

INJ SOL 24X0.15ML/7.5MG PEP kód SÚKL: 0189729

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: L01BA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte předplněná pera v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů, polyartritické formy závažné aktivní juvenilní idiopatické artritidy, závažná nereagující invalidizující psoriáza, závažná psoriatická artritida u dospělých pacientů.

NEUROLIP

87/003/14-C

DR: L

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

S: Meglumini thioctas 1167.7 mg
(odp. Acidum thiocticum 600 mg) v 50 ml

PP: Infuzní roztok.

Popis přípravku: nažloutlý až zelenavě žlutý čirý roztok.

Injekční lahvička z hnědého skla, s pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastovým krytem.

B: INJ SOL 1X50ML VIA kód SÚKL: 0157512

INJ SOL 10X50ML VIA kód SÚKL: 0157513

IS: Varia

ATC: A16AX01

PE: 30

ZS: Kyselina thioctová je velmi citlivá na světlo, proto musí být infuzní roztok chráněn přiloženým ochranným obalem!

Vzhledem k citlivosti kyseliny thioktové na světlo musí být lahvička vyndána z obalu až bezprostředně před jejím použitím! Obal chránící před světlem musí být na lahvičku nasazen okamžitě.

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

ZI: Parestézie při diabetické polyneuropatii

NULSORA 1,5 mg

17/041/14-C

DR: O RP: 17/168/07-C

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

S: Levonorgestrelum micronisatum 1.5 mg

PP: Nulsora 1,5 mg tableta je kulatá, bílá, o průměru přibližně 6 mm, na jedné straně vyraženo "C", na druhé straně vyraženo "1".

PVC/PVDC-Al blistr

B: POR TBL NOB 1X1.5MG BLI kód SÚKL: 0189490

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AD01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Léčivý přípravek lze vydat bez lékařského předpisu s omezením.

ZI: Nouzové kontraceptivum pro použití do 72 hodin po nechráněném sexuálním styku anebo po selhání použité metody kontracepce.

PARICALCITOL PHARMATHEN 5 MIKROGRAMŮ/ml INJEKČNÍ ROZTOK

56/428/13-C

DR: O RP: 56/198/04-C

D: PHARMATHEN S.A., PALLINI, Řecko

S: Paricalcitolum 0.005 mg v 1 ml

PP: Injekční roztok

Čirý a bezbarvý vodný roztok bez viditelných částic.
ampulka sklo třídy I

B: INJ SOL 5X1ML/5RG AMP kód SÚKL: 0189382

INJ SOL 5X2ML/10RG AMP kód SÚKL: 0189383

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H05BX02

PE: 24

ZS: Uchovávejte ampulky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Paricalcitol je indikován k prevenci a léčbě sekundárního hyperparathyroidismu u hemodialyzovaných pacientů s chronickým selháním ledvin.

QUETIAPINE ACCORD 50 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

68/001/14-C

DR: O RP: 68/222/08-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, Velká Británie

S: Quetiapini fumaras 57.575 mg
(odp. Quetiapinum 50 mg)

PP: Tablety s prodlouženým uvolňováním.

Popis přípravku: kulaté bikonvexní potahované tablety broskvové barvy s vyraženým Q50 na jedné straně a hladké na straně druhé.

Průměr tablety 11,2 mm ± 0,2 mm

PVC/PVDC//Al blistr nebo OPA/Al/PVC//Al blistr.

- B: POR TBL PRO 6X50MG I BLI kód SÚKL: 0186280
POR TBL PRO 6X50MG II BLI kód SÚKL: 0186281
POR TBL PRO 20X50MG I BLI kód SÚKL: 0186282
POR TBL PRO 20X50MG II BLI kód SÚKL: 0186283
POR TBL PRO 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0186284
POR TBL PRO 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0186285
POR TBL PRO 90X50MG I BLI kód SÚKL: 0186286
POR TBL PRO 90X50MG II BLI kód SÚKL: 0186287
POR TBL PRO 10X50MG I BLI kód SÚKL: 0188796
POR TBL PRO 10X50MG II BLI kód SÚKL: 0188797
POR TBL PRO 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0188798
POR TBL PRO 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0188799
POR TBL PRO 50X50MG I BLI kód SÚKL: 0188800
POR TBL PRO 50X50MG II BLI kód SÚKL: 0188801
POR TBL PRO 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0188802
POR TBL PRO 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0188803
POR TBL PRO 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0188804
POR TBL PRO 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0188805

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie včetně prevence relapsu u stabilizovaných pacientů, léčba depresivní nebo manické epizody bipolární poruchy včetně prevence rekurence, přídatná léčba těžkých depresivních epizod u pacientů s velkou depresivní poruchou (MDD), u kterých byla suboptimální odpověď na podávání antidepresiv v monoterapii.

ROSALGIN EASY 140 mg VAGINÁLNÍ ROZTOK

54/038/14-C

DR: S

D: MEDICOM INTERNATIONAL S.R.O., BRNO, Česká republika

S: Benzydamin hydrochloridum 140 mg

PP: Vaginální roztok

Rosalgin Easy je čirý bezbarvý roztok s charakteristickou lehkou vůní po růžích.

Obal: růžová plastová lahvička hruškovitého tvaru opatřená bílým aplikátorem s bezpečnostním zpětným ventilem a plastovým víčkem růžové barvy.

Lahvička má objem 140 ml a je určena pro jednorázové použití.

Velikost balení: 1 lahvička nebo 5 lahviček v krabici.

B: VAG SOL 1X140ML LAG kód SÚKL: 0188154

VAG SOL 5X140ML LAG kód SÚKL: 0188155

IS: Gynaecologica

ATC: G02CC03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek je indikován k léčbě zánětlivých projevů ženských genitálií (jako jsou vulvovaginitida a cervikovitida) jakéhokoli původu včetně těch, které vznikají sekundárně po chemoterapii nebo radioterapii. Rosalgin Easy se aplikuje profylakticky před i po operačním gynekologickým zákroku. Přípravek může být používán při běžné

ženské hygieně a při hygieně během šestinedělí.

**SALOFALK 1000 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 29/031/14-C**

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo

S: Mesalazinum 1000 mg

PP: Enterosolventní granule s prodlouženým uvolňováním.

Popis přípravku: tyčinkovité nebo kulaté šedobílé granule.

Sáček z polyester/Al/ polyetylenové folie.

B: POR GRA ENP 20X1000MG SCC kód SÚKL: 0195888

POR GRA ENP 50X1000MG SCC kód SÚKL: 0195889

POR GRA ENP 60X1000MG SCC kód SÚKL: 0195893

POR GRA ENP 100X1000MG SCC kód SÚKL: 0195894

POR GRA ENP 150X1000MG SCC kód SÚKL: 0195895

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: A07EC02

PE: 48

ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě akutní fáze a udržování remise ulcerózní kolitidy.

**SALOFALK 1500 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 29/032/14-C**

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo

S: Mesalazinum 1500 mg

PP: Enterosolventní granule s prodlouženým uvolňováním.

Popis přípravku: tyčinkovité nebo kulaté šedobílé granule.

Sáček z polyester/Al/ polyetylenové folie.

B: POR GRA ENP 20X1500MG SCC kód SÚKL: 0195896

POR GRA ENP 30X1500MG SCC kód SÚKL: 0195897

POR GRA ENP 35X1500MG SCC kód SÚKL: 0195898

POR GRA ENP 45X1500MG SCC kód SÚKL: 0195899

POR GRA ENP 50X1500MG SCC kód SÚKL: 0195900

POR GRA ENP 60X1500MG SCC kód SÚKL: 0195901

POR GRA ENP 70X1500MG SCC kód SÚKL: 0195902

POR GRA ENP 90X1500MG SCC kód SÚKL: 0195903

POR GRA ENP 100X1500MG SCC kód SÚKL: 0195904

POR GRA ENP 150X1500MG SCC kód SÚKL: 0195905

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: A07EC02

PE: 48

ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě akutní fáze a udržování remise ulcerózní kolitidy.

**SALOFALK 3000 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 29/033/14-C**

DR: S

D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo

S: Mesalazinum 3000 mg

PP: Tyčinkovité nebo kulaté šedobílé granule.
Sáček z polyester/Al/ polyetylenové folie.
B: POR GRA ENP 10X3G SCC kód SÚKL: 0195906
POR GRA ENP 15X3G SCC kód SÚKL: 0195907
POR GRA ENP 20X3G SCC kód SÚKL: 0195908
POR GRA ENP 30X3G SCC kód SÚKL: 0195909
POR GRA ENP 50X3G SCC kód SÚKL: 0195910
POR GRA ENP 60X3G SCC kód SÚKL: 0195911
POR GRA ENP 90X3G SCC kód SÚKL: 0195912
POR GRA ENP 100X3G SCC kód SÚKL: 0195913
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: A07EC02
PE: 36
ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě akutní fáze a udržování remise ulcerózní kolitidy.

**SALOFALK 500 mg ENTEROSOLVENTNÍ GRANULE S PRODLOUŽENÝM
UVOLŇOVÁNÍM 29/030/14-C**

DR: S
D: DR. FALK PHARMA GMBH, FREIBURG, Německo
S: Mesalazinum 500 mg
PP: Enterosolventní granule s prodlouženým uvolňováním.
Popis přípravku: tyčinkovité nebo kulaté šedobílé granule.
Sáček z polyester/Al/ polyetylenové folie.
B: POR GRA ENP 50X500MG SCC kód SÚKL: 0195885
POR GRA ENP 100X500MG SCC kód SÚKL: 0195886
POR GRA ENP 300X500MG SCC kód SÚKL: 0195887
IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: A07EC02
PE: 48
ZS: Tyto léčivé přípravky nevyžadují žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: K léčbě akutní fáze a udržování remise ulcerózní kolitidy.

**TARGIN 15 mg/7,5 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
65/075/14-C**

DR: OK
D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko
S: Oxycodoni hydrochloridum trihydricum 15.75 mg
(odp. Oxycodoni hydrochloridum 15 mg)
(odp. Oxycodonum 13.5 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 8.24 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 7.5 mg)
(odp. Naloxonum 6.75 mg)
PP: Šedé podlouhlé potahované tablety, dlouhé 9,5 mm, s vyraženým označením "OXN" na jedné straně a "15" na straně druhé.
PVC/Al blistr
B: POR TBL PRO 10 BLI kód SÚKL: 0195688
POR TBL PRO 14 BLI kód SÚKL: 0195689
POR TBL PRO 20 BLI kód SÚKL: 0195690
POR TBL PRO 28 BLI kód SÚKL: 0195691

POR TBL PRO 30 BLI kód SÚKL: 0195692
POR TBL PRO 50 BLI kód SÚKL: 0195693
POR TBL PRO 56 BLI kód SÚKL: 0195694
POR TBL PRO 60 BLI kód SÚKL: 0195695
POR TBL PRO 98 BLI kód SÚKL: 0195696
POR TBL PRO 100 BLI kód SÚKL: 0195697
POR TBL PRO 100 H BLI kód SÚKL: 0195698

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná bolest, kterou lze dostatečně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik. K potlačení zácpy přidán opioidní antagonist nalozone. Targin je indikován pro dospělé.

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

TARGIN 2,5 mg/1,25 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/074/14-C

DR: OK

D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko

S: Oxycodoni hydrochloridum trihydricum 2.63 mg
(odp. Oxycodoni hydrochloridum 2.5 mg)
(odp. Oxycodonum 2.25 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 1.37 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 1.25 mg)
(odp. Naloxonum 1.13 mg)

PP: Světle žluté, kulaté potahované tablety o velikosti 5 mm.
PVC/Al blistr

B: POR TBL PRO 10 BLI kód SÚKL: 0195677
POR TBL PRO 14 BLI kód SÚKL: 0195678
POR TBL PRO 20 BLI kód SÚKL: 0195679
POR TBL PRO 28 BLI kód SÚKL: 0195680
POR TBL PRO 30 BLI kód SÚKL: 0195681
POR TBL PRO 50 BLI kód SÚKL: 0195682
POR TBL PRO 56 BLI kód SÚKL: 0195683
POR TBL PRO 60 BLI kód SÚKL: 0195684
POR TBL PRO 98 BLI kód SÚKL: 0195685
POR TBL PRO 100 BLI kód SÚKL: 0195686
POR TBL PRO 100 H BLI kód SÚKL: 0195687

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AA55

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná bolest, kterou lze dostatečně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik. K potlačení zácpy přidán opioidní antagonist nalozone. Targin je indikován pro dospělé.

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

TARGIN 30 mg/15 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM

65/076/14-C

DR: OK
D: MUNDIPHARMA GESELLSCHAFT M.B.H., VÍDEŇ, Rakousko
S: Oxycodoni hydrochloridum trihydricum 31.5 mg
(odp. Oxycodoni hydrochloridum 30 mg)
(odp. Oxycodonum 27 mg)
Naloxoni hydrochloridum dihydricum 16.48 mg
(odp. Naloxoni hydrochloridum 15 mg)
(odp. Naloxonum 13.5 mg)
PP: Hnědé podlouhlé potahované tablety, dlouhé 9,5 mm, s vyraženým označením "OXN" na jedné straně a "30" na straně druhé.
PVC/Al blistr
B: POR TBL PRO 10 BLI kód SÚKL: 0195699
POR TBL PRO 14 BLI kód SÚKL: 0195700
POR TBL PRO 20 BLI kód SÚKL: 0195701
POR TBL PRO 28 BLI kód SÚKL: 0195702
POR TBL PRO 30 BLI kód SÚKL: 0195703
POR TBL PRO 50 BLI kód SÚKL: 0195704
POR TBL PRO 56 BLI kód SÚKL: 0195705
POR TBL PRO 60 BLI kód SÚKL: 0195706
POR TBL PRO 98 BLI kód SÚKL: 0195707
POR TBL PRO 100 BLI kód SÚKL: 0195708
POR TBL PRO 100 H BLI kód SÚKL: 0195709
IS: Analgetica - anodyna
ATC: N02AA55
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Silná bolest, kterou lze dostatečně zvládnout pouze pomocí opioidních analgetik. K potlačení zácpy přidán opioidní antagonist nalozone. Targin je indikován pro dospělé.
Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr.p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.).

TELMARK PLUS 80 mg/12,5 mg TABLETY

58/064/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Tablety bikonvexní, dvouvrstvé tvaru tobolky velikost $19,2 \pm 0,2 \times 8,7 \pm 0,2$ mm, vrstva s hydrochlorothiazidem je bílá až téměř bílá, s vyraženým "424" a vrstva s telmisartanem je oranžově až červenohnědě mramorovaná, bez označení.
Vrstva s hydrochlorothiazidem může obsahovat červenohnědé skvrny.
Al/Al blistry, krabička
B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0195755
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0195756
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0195757
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0195758
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0195759
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0195760
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0202992
IS: Hypotensiva
ATC: C09DA07

PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze.

TELMARK PLUS 80 mg/25 mg TABLETY

58/065/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/213/006
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Telmisartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 25 mg
PP: Bikonvexní, dvouvrstvé nepotahované tablety tvaru tobolky, velikost $19,2 \pm 0,2 \times 8,7 \pm 0,2$ mm, vrstva s hydrochlorothiazidem je světle žlutá, s vyraženým "425" a vrstva s telmisartanem je oranžově až červenohnědě mramorovaná, bez označení. Vrstva s hydrochlorothiazidem může obsahovat červenohnědé skvrny.
Al/Al blistry, krabička
B: POR TBL NOB 14 BLI kód SÚKL: 0195761
POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0195762
POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0195763
POR TBL NOB 56 BLI kód SÚKL: 0195764
POR TBL NOB 84 BLI kód SÚKL: 0195765
POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0195766
POR TBL NOB 98 BLI kód SÚKL: 0202993

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze.

VALDOCEF 500 mg TVRDÉ TOBOLKY

15/010/14-C

DR: O RP: 15/009/84-B/C
D: ALKALOID - INT D.O.O., LJUBLJANA - ČRNUČE, Slovinsko
S: Cefadroxilum monohydricum 524.78 mg
(odp. Cefadroxilum 500 mg)
PP: Tvrdé želatinové tobolky velikosti 0 (cca $21,70 \times 7,65$ mm), plněné homogenním světle žlutým práškem. Barva těla tobolky je světle modrá neprůhledná a barva víčka tobolky je modrá neprůhledná.
Bezbarvý čirý PVC/Al blistr, krabička
B: POR CPS DUR 16X500MG BLI kód SÚKL: 0188725
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01DB05
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba streptokokové faryngitidy a tonsilitidy,
- nekomplikované infekce močových cest,
- nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání.

VALDOCEF 250 mg/5 ml GRANULE PRO PERORÁLNÍ SUSPENZI

15/009/14-C

DR: OE RP: GB

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

S: Cefadroxilum monohydricum 5.2478 g
(odp. Cefadroxilum 5 g)

PP: Světle žluté granule s viditelnými tmavě žlutými granulemi a příjemnou pomerančovou vůní. Rekonstituovaná suspenze je světle citrónově žlutá viskózní tekutina s příjemnou pomerančovou vůní.
Přípravek Valdocef granule pro perorální suspenzi je balen ve 150ml hnědých lahvičkách z neutrálního skla, které se dodávají s Al uzávěrem s polyethylenovým těsněním.
Jedna krabička obsahuje jednu (1) lahvičku, jednu plastovou odměrnou misku pro rekonstituci s označením 60 ml, jednu plastovou odměrnou lžičku se stupnicí pro dávkování. Plastová lžička má vyznačeno 1,25 ml; 2,5 ml a 5 ml pro měření dávek.

B: POR GRA SUS 1X100ML/65GM LAG kód SÚKL: 0188724

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DB05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Rekonstituovaná suspenze se může uchovávat po dobu 7 dnů při teplotě do 30 °C nebo 21 dnů v chladniče (5 °C + - 3 °C).

ZI: Léčba streptokokové faryngitidy a tonsilitidy,
- nekomplikované infekce močových cest,
- nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání.

VIGASAN 10 mg

31/056/14-C

DR: O RP: 31/314/03-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 10.4 mg
(odp. Rosuvastatinum 10 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 10" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.
Blistry oPA/Al/PVC// Al

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0165828
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0165829
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0165830
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0165831
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0165832
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0165833
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0165834
POR TBL FLM 40X10MG BLI kód SÚKL: 0165835
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0165836
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0165837
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0165838
POR TBL FLM 70X10MG BLI kód SÚKL: 0165839
POR TBL FLM 80X10MG BLI kód SÚKL: 0165840
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0165841
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0165842
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0165843
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0165844
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0165845
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0165846

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

VIGASAN 20 mg

31/057/14-C

DR: O RP: 31/315/03-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 20.8 mg
(odp. Rosuvastatinum 20 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 20" na jedné straně a s půlící rýhou na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Blistry: oPA/Al/PVC// Al

B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0165847
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0165848
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0165849
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0165850
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0165851
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0165852
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0165853
POR TBL FLM 40X20MG BLI kód SÚKL: 0165854
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0165855
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0165856
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0165857
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0165858
POR TBL FLM 80X20MG BLI kód SÚKL: 0165859
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0165860
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0165861
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0165862
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0165863
POR TBL FLM 112X20MG BLI kód SÚKL: 0165864
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0165865

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

VIGASAN 40 mg

31/058/14-C

DR: O RP: 31/316/03-C

D: SYNTHON BV, NIJMEGEN, Nizozemsko

S: Rosuvastatinum calcicum 41.6 mg
(odp. Rosuvastatinum 40 mg)

PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "R9UN 40" na jedné straně a s půlící rýhou na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Blistry: oPA/Al/PVC// Al

B: POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0165867
POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0165868
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0165869
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0165870

POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0165871
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0165872
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0165873
POR TBL FLM 40X40MG BLI kód SÚKL: 0165874
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0165875
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0165876
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0165877
POR TBL FLM 70X40MG BLI kód SÚKL: 0165878
POR TBL FLM 80X40MG BLI kód SÚKL: 0165879
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0165880
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0165881
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0165882
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0165883
POR TBL FLM 112X40MG BLI kód SÚKL: 0165884
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0165885

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA07

PE: 24

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

ZI: Léčba hypercholesterolemie a prevence kardiovaskulárních příhod.

ZERLINDA 4mg/100ml INFUZNÍ ROZTOK

87/016/14-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.26 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) v 100 ml

PP: Čirý a bezbarvý roztok

Vaky jsou vyrobeny z materiálu M312A, 5vrstvého polyolefinu vzniklého z extrudované fólie, PVC a změkčovadel. Oba porty na připojení hadiček mají hrot s polypropylenovým víčkem a polykarbonátový bod pro injekci s rozlomitelným polypropylenovým uzávěrem.

Vak je dodáván v obalu z polyester alox/polypropylenu.

B: INF SOL 1X100ML/4MG VAK kód SÚKL: 0132629
INF SOL 10X100ML/40MG VAK kód SÚKL: 0196019

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po prvním otevření: Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána na dobu 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v plné zodpovědnosti uživatele. Doba uchovávání by neměla být delší než 24 hodiny 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).

ZOLEDRONIC ACID ZENTIVA 4 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/015/14-C

DR: OC RP: EU/1/01/176/007

D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg
(odp. Acidum zoledronicum 4 mg) ve 100 ml
PP: Čirý a bezbarvý roztok
100 ml roztoku v průhledných skleněných injekčních lahvičkách z bezbarvého skla třídy I, které jsou uvnitř potaženy oxidem křemičitým, uzavřeny bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým víčkem s PP odtrhovacím uzávěrem.
B: INF SOL 1X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0195954
INF SOL 4X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0195955
INF SOL 5X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0195956
IS: Varia
ATC: M05BA08
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Po naředění:
Chemická a fyzikální stabilita byla prokázána po dobu 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C a při pokojové teplotě 25 °C. Z mikrobiologického hlediska má být naředěný infuzní roztok použit okamžitě. Pokud není použit okamžitě, je doba uchovávání a podmínky před použitím v plné 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).
