

Nově registrované přípravky v období od 1.4.2014 do 30.4.2014 s ohledem na nabytí právní moci

ACC SIRUP PRO DĚTI 20 mg/ml

52/144/14-C

DR: L

D: HEXAL AG, HOLZKIRCHEN, Německo

S: Acetylcysteinum 2000 mg v 100 ml

PP: Sirup

Popis přípravku: čirý, slabě viskózní sirup.

Lahvička z hnědého skla třídy III s bílým bezpečnostním šroubovacím uzávěrem z polypropylenu s chlorobutylovým těsněním, polypropylenová odměrná nádoba a polypropylenová odměrná stříkačka s těsnicí vložkou.

B: POR SIR 1X100ML/2000MG LAG kód SÚKL: 0181090

IS: Expectorantia, mucolytica

ATC: R05CB01

PE: 12

ZS: Před otevřením:

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po otevření:

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Přípravek ACC SIRUP PRO DĚTI 20 mg/ml se používá k terapii při akutních i chronických onemocněních dýchacích cest, spojených s tvorbou viskózního hlenu a s obtížnou expektorací (akutní a chronická bronchitida, bronchiektázie, astmoidní bronchitida, bronchiální astma, bronchiolitida, mukoviscidóza) a krčních onemocněních (laryngitida).

ALENDRONIC ACID/ VITAMIN D3 TEVA 70 mg/0,14 mg TABLETY 87/158/14-C

DR: OK

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

S: Natrii alendronas monohydricus 81.2 mg

(odp. Acidum alendronicum 70 mg)

Colecalciferolum 0.14 mg

PP: Tableta.

Tablety ve tvaru tobolečky, bílé až téměř bílé barvy, přibližně 12,7 mm x 6,4 mm, s vyraženým A70 na jedné straně a 5600 na druhé straně tablety.

OPA/Al/PVC - Al blistry v krabičce.

B: POR TBL NOB 4 BLI kód SÚKL: 0196940

POR TBL NOB 4X1 BLI kód SÚKL: 0196941

POR TBL NOB 4 KAL BLI BLI kód SÚKL: 0196942

POR TBL NOB 12 BLI kód SÚKL: 0196943

POR TBL NOB 16 BLI kód SÚKL: 0196944

POR TBL NOB 24 BLI kód SÚKL: 0196945

POR TBL NOB 28 BLI kód SÚKL: 0196946

IS: Varia

ATC: M05BB03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek ALENDRONIC ACID/ VITAMIN D3 Teva je indikován k léčbě postmenopauzální osteoporózy u žen s rizikem nedostatku vitamínu D, které nedostávají suplementaci vitamínem D. ALENDRONIC ACID/ VITAMIN D3 Teva snižuje riziko fraktur obratlů a proximálního konce femuru.

CILOSTAZOL STADA 100 mg TABLETY

83/153/14-C

DR: OE RP: PL 11515-0002

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Cilostazolium 100 mg

PP: Tableta

Bílé až téměř bílé, kulaté tablety, s plochým povrchem, s průměrem 8 mm, s vyraženým 100 na jedné straně.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0196973

POR TBL NOB 28X100MG BLI kód SÚKL: 0196974

POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0196975

POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0196976

POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0196978

POR TBL NOB 98X100MG BLI kód SÚKL: 0196979

POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0196980

IS: Vasodilatantia

ATC: B01AC23

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba intermitentní klaudikace - indikován k prodloužení maximální vzdálenosti, kterou mohou bez bolesti ujit pacienti s intermitentní klaudikací, kteří nemají klidové bolesti a známky nekrózy periferních tkání (onemocnění periferních tepen, stadium II podle Fontaina).

ESCITALOPRAM TORRENT 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/081/14-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: TORRENT PHARMA GMBH, NORIMBERK, Německo

S: Escitaloprami oxalas 12.774 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 7,5 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženou půlící rýhou oddělující čísla 11 a 36 na jedné straně a číslem 10 na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0186389

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0186390

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0186391

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0188555

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0188556

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0188557

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0188558

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované

úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM TORRENT 15 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/082/14-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: TORRENT PHARMA GMBH, NORIMBERK, Německo

S: Escitaloprami oxalas 19.161 mg
(odp. Escitalopramum 15 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 8,6 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženým číslem 15 na jedné straně a hladké na druhé straně.

Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 20X15MG BLI kód SÚKL: 0186392
POR TBL FLM 50X15MG BLI kód SÚKL: 0186393
POR TBL FLM 100X15MG BLI kód SÚKL: 0186394
POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0188559
POR TBL FLM 30X15MG BLI kód SÚKL: 0188560
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0188561
POR TBL FLM 98X15MG BLI kód SÚKL: 0188562

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM TORRENT 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/083/14-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: TORRENT PHARMA GMBH, NORIMBERK, Německo

S: Escitaloprami oxalas 25.548 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 9,6 mm) bikonvexní potahované tablety s vyraženou půlící rýhou oddělující čísla 11 a 37 na jedné straně a číslem 20 na druhé straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0186395
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0186396
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0186397
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0188563
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0188564
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0188565
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0188566

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

ESCITALOPRAM TORRENT 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/080/14-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: TORRENT PHARMA GMBH, NORIMBERK, Německo

S: Escitaloprami oxalas 6.387 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté (o průměru přibližně 5,7 mm) bikonvexní potahované tablety s
vyraženým číslem 135 na jedné straně a číslem 5 na druhé straně.
Bílý neprůhledný PVC/LDPE/PVdC// Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0186386
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0186387
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0186388
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0188551
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0188552
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0188553
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0188554
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba depresivních epizod, panické poruchy, sociální úzkostné poruchy, generalizované
úzkostné poruchy a obsedantně kompulzivní poruchy.

FRONDAVA 1mg/g

46/139/14-C

DR: OW RP: 46/237/90-C
D: ALMIRALL HERMAL GMBH, REINBEK, Německo
S: Mometasoni furoas 20 mg
PP: Bílá kožní emulze.
HDPE lahev uzavřená modrým nebo bílým HDPE šroubovacím uzávěrem s hubicí,
krabička.
B: DRM EML 1X20GM LAG kód SÚKL: 0195246
DRM EML 1X30GM LAG kód SÚKL: 0195247
DRM EML 1X50GM LAG kód SÚKL: 0195248
DRM EML 1X60GM LAG kód SÚKL: 0195249
IS: Dermatologica
ATC: D07AC13
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem.
ZI: Přípravek je indikován u dospělých a dětí od 6 let k symptomatické léčbě zánětlivých
kožních onemocnění reagujících na topickou léčbu kortikosteroidy, jako je atopická
dermatitida a psoriáza (kromě generalizované plakovité psoriázy) a dále k
symptomatické léčbě zánětlivých a svědivých onemocnění kůže, jako je psoriáza ve
kštici.

IBUPROFEN GALPHARM 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 07/135/14-C

DR: O RP: 07/376/92-S/C
D: GALPHARM HEALTHCARE LIMITED, DODWORTH, BARNSELEY, Velká Británie
S: Ibuprofenum 200 mg
PP: Bílé, bikonvexní, potahované tablety ve tvaru tobolky, bez označení.
Blistr složený z 20 µm hliníkové fólie a 250 µm PVC je vložen do krabičky
B: POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0183028
POR TBL FLM 8X200MG BLI kód SÚKL: 0183029
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0183030
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0183031

POR TBL FLM 16X200MG BLI kód SÚKL: 0183032
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0183033
POR TBL FLM 24X200MG BLI kód SÚKL: 0183034
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0183035
POR TBL FLM 48X200MG BLI kód SÚKL: 0183036
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0183037
POR TBL FLM 96X200MG BLI kód SÚKL: 0183038
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0183039

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: M01AE01

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy, dysmenorea, bolest zubů a horečky a bolesti doprovázející akutní záněty horních cest dýchacích.

IBUPROFEN GALPHARM 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 29/136/14-C

DR: O RP: 29/322/99-C

D: GALPHARM HEALTHCARE LIMITED, DODWORTH, BARNSLEY, Velká Británie

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Bílé, bikonvexní, potahované tablety ve tvaru tobolky, bez označení.

Blistr složený z 20 µm hliníkové fólie a 250 µm PVC je vložen do krabičky

B: POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0183040

POR TBL FLM 8X400MG BLI kód SÚKL: 0183041

POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0183042

POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0183043

POR TBL FLM 16X400MG BLI kód SÚKL: 0183044

POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0183045

POR TBL FLM 24X400MG BLI kód SÚKL: 0183046

POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0183047

POR TBL FLM 48X400MG BLI kód SÚKL: 0183048

POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0183049

POR TBL FLM 96X400MG BLI kód SÚKL: 0183050

POR TBL FLM 100X400MG BLI kód SÚKL: 0183051

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

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

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy, dysmenorea, bolest zubů a horečky a bolesti doprovázející akutní záněty horních cest dýchacích.

IMATINIB AMOMED 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/005/14-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/007

D: AMOMED PHARMA GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Imatinibi mesilas 119.5 mg

(odp. Imatinibum 100 mg)
PP: Potahovaná tableta
Tmavě žluté až hnědooranžové, kulaté, potahované tablety o průměru 10,1 mm ($\pm$ 5%) s půlicí rýhou na jedné straně a 100 na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0197585
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0197586
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0197587
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0197588
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0197589
IS: Cytostatica
ATC: L01XE01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML), léčba dospělých a dětských pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMATINIB AMOMED 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/006/14-C
DR: OC RP: EU/1/01/198/009
D: AMOMED PHARMA GMBH, VÍDEŇ, Rakousko
S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)
PP: Potahovaná tableta
Tmavě žluté až hnědooranžové, oválné, potahované tablety 21,6 mm dlouhé a 10,6 mm široké ($\pm$ 5 %) s půlicí rýhou na jedné straně a 400 na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0197590
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0197591
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0197592
POR TBL FLM 120X400MG BLI kód SÚKL: 0197593
POR TBL FLM 180X400MG BLI kód SÚKL: 0197594
IS: Cytostatica
ATC: L01XE01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML), léčba dospělých a dětských pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMATINIB APOTEX 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/072/14-C
DR: OC RP: EU/1/01/198/009
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)
PP: hnědooranžové, bikonvexní potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým "IMA" nad půlicí rýhou a "400" pod půlicí rýhou na jedné straně, "APO" na druhé straně, o délce 17 mm a šířce 7 mm.
Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.

PA/Al/PVC/Al blistry
B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0190544
IS: Cytostatica
ATC:L01XE01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba dětských pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML), Léčba dospělých a dětských pacientů s Ph+ CML v blastické krizi.

IMATINIB GLENMARK 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/070/14-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/007
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Imatinibi mesilas 119.5 mg
(odp. Imatinibum 100 mg)
PP: Potahovaná tableta
Tmavě žluté až hnědo-oranžové, kulaté, potahované tablety o průměru 10,1 mm ($\pm 5\%$) s půlicí rýhou na jedné straně a označením 100 na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0188129
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0188132
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0188133
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0188136
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0188137
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0188140
POR TBL FLM 120X100MG BLI kód SÚKL: 0188141
POR TBL FLM 180X100MG BLI kód SÚKL: 0188144
IS: Cytostatica
ATC:L01XE01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukemií (CML)

IMATINIB GLENMARK 400 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/071/14-C

DR: OC RP: EU/1/01/198/009
D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Imatinibi mesilas 478 mg
(odp. Imatinibum 400 mg)
PP: Potahovaná tableta
Tmavě žluté až hnědo-oranžové, oválné, potahované tablety, 21,6 mm dlouhé a 10,6 mm široké ($\pm 5\%$), s půlicí rýhou na jedné straně a označením 400 na druhé straně. Tabletů lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0188145
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0188148
POR TBL FLM 60X400MG BLI kód SÚKL: 0188149
POR TBL FLM 90X400MG BLI kód SÚKL: 0188152
IS: Cytostatica

ATC:L01XE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba h pacientů s nově diagnostikovanou Philadelphia chromozom (bcr-abl) pozitivní (Ph+) chronickou myeloidní leukémií (CML)

LUISEA 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/055/14-C

DR: O RP: 17/316/08-C

D: HEATON A.S., PRAHA, Česká republika

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Potahovaná tableta.

Popis přípravku:

Tableta s léčivými látkami (aktivní) je růžová, kulatá potahovaná tableta s průměrem 5,7 mm.

Tableta placebo je bílá, kulatá potahovaná tableta s průměrem 5,7 mm.

Průhledný až mírně neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0196873

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0196874

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0196875

POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0196876

IS: Anticoncipientia

ATC:G03AA12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Perorální kontracepce

MANAR 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY

09/131/14-C

DR: OW RP: 09/714/95-C

D: TAKEDA GMBH, KONSTANZ, Německo

S: Pantoprazolum hemimagnesium monohydricum 43.04 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,2-7,5 mm s hnědým potiskem "40" na jedné straně.

1. PP/cyklo-olefin-kopolymer (COC)/PP - Al blistry

2. HDPE lahvička s LDPE šroubovacím pojistným uzávěrem a rozpěrkou

B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0195723

POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0195724

POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0195725

POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0195726

POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0195727

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC:A02BC02

PE: 36

ZS: Balení blistrů

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Lahvičky

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Po prvním otevření použitelnost 100 dní.

ZI: Dospělí - Refluxní esofagitida - Žaludeční a duodenální vředy - Zollinger-Ellisonův

syndrom a jiné stavy patologické hypersekrece
Dospívající od 12 let - Refluxní esofagitida

MEDICINÁLNÍ KYSLÍK MPRC

89/154/14-C

DR: L

D: MPRC-MEDICAL PHARMACEUTICAL RESEARCH CENTRE S. R. O., PRAHA,
Česká republika

S: Oxygenum 100 pc

PP: Medicinální plyn, stlačený (Plyn k inhalaci)

Oxygenum je bezbarvý plyn, bez chuti a zápachu.

1) ocelová tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem

2) ocelová tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem s pomůckou pro
zbytkový tlak

3) ocelová tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem a s vestavěným
regulátorem tlaku a průtoku

4) hliníková tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem

5) hliníková tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem s pomůckou pro
zbytkový tlak

6) hliníková tlaková lahev s pochromovaným mosazným ventilem a s vestavěným
regulátorem tlaku a průtoku

7) svazek ocelových tlakových lahví vzájemně spojených měděnými trubkami a s
mosazným ventilem

8) svazek ocelových tlakových lahví vzájemně spojených měděnými trubkami a s
pochromovaným mosazným ventilem s pomůckou pro zbytkový tlak

barevné označení tlakových lahví:

horní zaoblená část lahve je bílá se dvěma černými N proti sobě válcová část lahve je
bílá

B: INH GAS CRS 1L/215L I GSL kód SÚKL: 0178445

INH GAS CRS 2L/430L I GSL kód SÚKL: 0178446

INH GAS CRS 3L/645L I GSL kód SÚKL: 0178447

INH GAS CRS 4L/860L I GSL kód SÚKL: 0178448

INH GAS CRS 5L/1074L I GSL kód SÚKL: 0178449

INH GAS CRS 10L/2149L I GSL kód SÚKL: 0178450

INH GAS CRS 11L/2364L I GSL kód SÚKL: 0178451

INH GAS CRS 14L/3009L I GSL kód SÚKL: 0178452

INH GAS CRS 20L/4298L I GSL kód SÚKL: 0178453

INH GAS CRS 40L/8596L I GSL kód SÚKL: 0178454

INH GAS CRS 50L/10743L I GSL kód SÚKL: 0178455

INH GAS CRS 1L/215L II GSL kód SÚKL: 0178456

INH GAS CRS 2L/430L II GSL kód SÚKL: 0178457

INH GAS CRS 3L/645L II GSL kód SÚKL: 0178458

INH GAS CRS 4L/860L II GSL kód SÚKL: 0178459

INH GAS CRS 5L/1074L II GSL kód SÚKL: 0178460

INH GAS CRS 10L/2149L II GSL kód SÚKL: 0178461

INH GAS CRS 11L/2364L II GSL kód SÚKL: 0178462

INH GAS CRS 14L/3009L II GSL kód SÚKL: 0178463

INH GAS CRS 20L/4298L II GSL kód SÚKL: 0178464

INH GAS CRS 40L/8596L II GSL kód SÚKL: 0178465

INH GAS CRS 50L/10743L II GSL kód SÚKL: 0178466

INH GAS CRS 2L/430L III GSL kód SÚKL: 0178467

INH GAS CRS 3L/645L III GSL kód SÚKL: 0178468
INH GAS CRS 4L/860L III GSL kód SÚKL: 0186456
INH GAS CRS 5L/1074L III GSL kód SÚKL: 0186457
INH GAS CRS 10L/2149L III GSL kód SÚKL: 0186458
INH GAS CRS 11L/2364L III GSL kód SÚKL: 0186459
INH GAS CRS 2L/430L IV GSL kód SÚKL: 0186460
INH GAS CRS 3L/645L IV GSL kód SÚKL: 0186461
INH GAS CRS 5L/1074L IV GSL kód SÚKL: 0186462
INH GAS CRS 10L/2149L IV GSL kód SÚKL: 0186464
INH GAS CRS 11L/2364L IV GSL kód SÚKL: 0186465
INH GAS CRS 2L/430L V GSL kód SÚKL: 0186466
INH GAS CRS 3L/645L V GSL kód SÚKL: 0186467
INH GAS CRS 5L/1074L V GSL kód SÚKL: 0186468
INH GAS CRS 10L/2149L V GSL kód SÚKL: 0186469
INH GAS CRS 11L/2364L V GSL kód SÚKL: 0186470
INH GAS CRS 2L/430L VI GSL kód SÚKL: 0186471
INH GAS CRS 3L/645L VI GSL kód SÚKL: 0186472
INH GAS CRS 5L/1074L VI GSL kód SÚKL: 0186473
INH GAS CRS 10L/2149L VI GSL kód SÚKL: 0186474
INH GAS CRS 11L/2364L VI GSL kód SÚKL: 0186475
INH GAS CRS 12X50L/128910L VII GSL kód SÚKL: 0186476
INH GAS CRS 12X50L/128910L VIII GSL kód SÚKL: 0186477

IS: Medicinální plyny

ATC: V03AN01

PE: 24

ZS: Tlakové lahve musí být uchovávány při teplotě od -30 °C do +50 °C.

Lahve mají být uchovávány v čistých, dobře větraných nebo zavzdušněných prostorech, chráněné před nepříznivými povětrnostními podmínkami a bez přítomnosti hořlavých materiálů. Tento prostor má být vyhrazen k uchovávání medicinálních plynů a má být opatřen zámkem.

Prázdné lahve a plné lahve je třeba ukládat odděleně.

Lahve a lahve ve svazcích je třeba chránit před nárazy nebo pády, uchovávat mimo zdroje tepla nebo hoření, oddělovat je od hořlavých materiálů a chránit před nepříznivými povětrnostními podmínkami.

Lahve o vodní kapacitě větší než 5 litrů mají být vždy zajištěny ve vzpřímené poloze.

Pokud se nepoužívají, ventily tlakových lahví mají být zavřené.

Svazky lahví se mají skladovat v krytém prostoru, chráněny před nepříznivými povětrnostními podmínkami nebo v čistých, dobře větraných nebo zavzdušněných místnostech neobsahujících hořlavé materiály. Tento prostor má být vyhrazen k uchovávání medicinálních plynů a má být opatřen zámkem.

Transport lahví

Lahve by měly být přepravovány pomocí vhodných zařízení (vozík s řetězy, kruhy nebo s mříží) a pevně zajištěné jako prevence před nárazy a pády. Zvláštní pozornost by měla být věnována zajištění ventilů regulujících tlak, aby nedošlo k jejich poškození.

Během přepravy ve vozidlech mají být lahve pevně uchycené, nejlépe ve vzpřímené poloze. Vozidla mají být nepřetržitě větrána a je zakázáno kouřit.

ZI: Normobarická a hyperbarická oxygenoterapie.

MEDILIP 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/150/14-C

DR: O RP: 31/155/92-A/C

D: MEDREG S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Simvastatinum 10 mg
PP: Světle růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "01" na druhé straně.
PVC/PE/PVdC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0196499
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0196500
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0196501
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0196502
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0196503
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0196504
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0196505
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0196506
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0196507
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0196508
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0196509
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0196510
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a kardiovaskulární prevence.

MEDILIP 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/151/14-C

DR: O RP: 31/155/92-B/C
D: MEDREG S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Simvastatinum 20 mg
PP: Světle růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s označením "A" vyraženým na jedné straně a "02" na druhé straně.
PVC/PE/PVdC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0196523
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0196524
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0196525
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0196526
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0196527
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0196528
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0196529
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0196530
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0196531
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0196532
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0196533
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0196534
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a kardiovaskulární prevence.

MEDILIP 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY

31/152/14-C

DR: O RP: 31/155/92-C/C

D: MEDREG S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Simvastatinum 40 mg
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "03" na druhé straně.
PVC/PE/PVdC/Al blistr
B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0196511
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0196512
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0196513
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0196514
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0196515
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0196516
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0196517
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0196518
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0196519
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0196520
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0196521
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0196522
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypercholesterolemie a kardiovaskulární prevence.

MEMANTIN G.L. PHARMA 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/124/14-C

DR: OC RP: EU/1/02/218/001
D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
S: Memantini hydrochloridum 10 mg
(odp. Memantinum 8.31 mg)
PP: Potahovaná tableta.
Bílé kulaté (8 mm) bikonvexní potahované tablety s širokou na tlak citlivou půlicí rýhou na jedné straně a vyražením M9MN a 10 na straně druhé.
Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0190724
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0190725
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0190726
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0190727
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190728
POR TBL FLM 42X10MG BLI kód SÚKL: 0190729
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0190730
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0190731
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0190732
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0190733
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0190734
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0190735
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0190736
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0190737
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DX01
PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pacientů se středně těžkou až těžkou formou Alzheimerovy choroby.

MEMANTIN G.L. PHARMA 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 06/125/14-C

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

D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko

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

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0190738
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0190739
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0190740
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0190741
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0190742
POR TBL FLM 42X20MG BLI kód SÚKL: 0190743
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0190744
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0190745
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0190746
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0190747
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0190748
POR TBL FLM 112X20MG BLI kód SÚKL: 0190749
POR TBL FLM 120X20MG BLI kód SÚKL: 0190750
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0190751

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DX01

PE: 36

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

NOCLAUD 100 mg

83/149/14-C

DR: OE RP: PL 11515-0002

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Cilostazolium 100 mg

PP: Tableta.

Bílé nebo téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, bez zápachu nebo téměř bez zápachu, bez prasklin, skvrn a cizích látek na povrchu, se stylizovaným E a kódem 602 vyraženými na jedné straně a bez znaku na druhé straně. Průměr tablet je asi 8 mm, tablety nejsou vyšší než 3,23 mm.

PVC/PVdC/Al blistr, v krabičce s příbalovou informací.

B: POR TBL NOB 28X100MG BLI kód SÚKL: 0196668

POR TBL NOB 56X100MG BLI kód SÚKL: 0196669

IS: Vasodilantia

ATC: B01AC23

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pacientů s intermitentní klaudikací - indikován k prodloužení maximální vzdálenosti, kterou mohou bez bolesti ujit pacienti s intermitentní klaudikací, kteří nemají klidové bolesti a známky nekrózy periferních tkání (onemocnění periferních tepen, stadium II podle Fontaina)

NOCLAUD 50 mg

83/148/14-C

DR: OE RP: PL 11515-0001

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Cilostazolum 50 mg
PP: Tableta.
Bílé nebo téměř bílé, kulaté, ploché tablety se zkosenými hranami, bez zápachu nebo téměř bez zápachu, bez prasklin, skvrn a cizích látek na povrchu, se stylizovaným E vyraženým na jedné straně a kódem 601 na druhé straně. Průměr tablet je asi 6 mm, tablety nejsou vyšší než 2,8 mm.
PVC/PVdC/Al blistry, v krabičce s příbalovou informací.
B: POR TBL NOB 28X50MG BLI kód SÚKL: 0196666
POR TBL NOB 56X50MG BLI kód SÚKL: 0196667
IS: Vasodilatantia
ATC: B01AC23
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pacientů s intermitentní klaudikací - indikován k prodloužení maximální vzdálenosti, kterou mohou bez bolesti ujit pacienti s intermitentní klaudikací, kteří nemají klidové bolesti a známky nekrózy periferních tkání (onemocnění periferních tepen, stadium II podle Fontaina)

PANTONOVO 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/132/14-C
DR: OW RP: 09/714/95-C
D: TAKEDA GMBH, KONSTANZ, Německo
S: Pantoprazolum hemimagnesium monohydricum 43.04 mg
(odp. Pantoprazolum 40 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru 7,2-7,5 mm s hnědým potiskem "40" na jedné straně.
1. PP/cyklo-olefin-kopolymer (COC)/PP - Al blistry
2. HDPE lahvička s LDPE šroubovacím pojistným uzávěrem a rozpěrkou
B: POR TBL ENT 7X40MG BLI kód SÚKL: 0195718
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0195719
POR TBL ENT 30X40MG BLI kód SÚKL: 0195720
POR TBL ENT 60X40MG TBC kód SÚKL: 0195721
POR TBL ENT 100X40MG TBC kód SÚKL: 0195722
IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)
ATC: A02BC02
PE: 36
ZS: Balení blisterů
Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Lahvičky
Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Po prvním otevření použitelnost 100 dní
ZI: Dospělí - Refluxní esofagitida - Žaludeční a duodenální vředy - Zollinger-Ellisonův syndrom a jiné stavy patologické hypersekrece
Dospívající od 12 let - Refluxní esofagitida

SERTRALIN APOTEX 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/128/14-C
DR: O RP: 30/1093/94-C
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Sertralini hydrochloridum 111.8 mg
(odp. Sertralinum 100 mg)

PP: Sertralin Apotex 100 mg potahované tablety jsou žluté, oválné potahované tablety o velikosti 5x10 mm, s vyraženým APO na jedné straně, s půlicí rýhou a vyraženým SER nad 100 na druhé straně.
Al/PVC/PVDC blistr.

B: POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0195942
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0195943
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0195944

IS: Antidepressiva
ATC:N06AB06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Epizody velké deprese. Prevence rekurence epizod velké deprese. Panická porucha s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní porucha (OCD) u dospělých a pediatrických pacientů ve věku 6-17 let. Sociální úzkostná porucha. Posttraumatická stresová porucha (PTSD).

SERTRALIN APOTEX 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 30/127/14-C

DR: O RP: 30/1093/94-C
D: APOTEX EUROPE B.V., LEIDEN, Nizozemsko
S: Sertralini hydrochloridum 55.9 mg
(odp. Sertralinum 50 mg)

PP: Sertralin Apotex 50 mg potahované tablety jsou modrofialové, oválné potahované tablety o velikosti 4x8 mm, s vyraženým APO na jedné straně, s půlicí rýhou a vyraženým SE nad 50 na druhé straně.
Al/PVC/PVDC blistr.

B: POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0195939
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0195940
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0195941

IS: Antidepressiva
ATC:N06AB06
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Epizody velké deprese. Prevence rekurence epizod velké deprese. Panická porucha s agorafobií nebo bez ní. Obsedantně-kompulzivní porucha (OCD) u dospělých a pediatrických pacientů ve věku 6-17 let. Sociální úzkostná porucha. Posttraumatická stresová porucha (PTSD).

SCHERZA 1,5 mg 17/120/14-C

DR: OE RP: 60812935
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Levonorgestrelum 1.5 mg

PP: Kulaté, bílé až téměř bílé, nepotahované ploché tablety (průměr 8 mm) s vyraženým ,145' na jedné straně a hladké na straně druhé.
PVC/PVdC/Al-blister obsahující jednu tabletu. Blister je zabalen v krabici.

B: POR TBL NOB 1X1.5MG BLI kód SÚKL: 0189276

IS: Anticoncipientia
ATC:G03AD01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky k 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 jiné použité antikoncepční metody.

SOLIFENACIN PMCS 10 mg

73/143/14-C

DR: O RP: 73/067/05-C

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

S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)

PP: Potahovaná tableta.

Solifenacin PMCS 10 mg: růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.

OPA/AL/PVC / Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0196035

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0196036

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0196037

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0196038

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0196039

POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0196040

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0196041

IS: Spasmolytica

ATC:G04BD08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

SOLIFENACIN PMCS 5 mg

73/142/14-C

DR: O RP: 73/066/05-C

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

S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)

PP: Potahovaná tableta.

Solifenacin PMCS 5 mg: žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm.

OPA/AL/PVC / Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0196028

POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0196029

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0196030

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0196031

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0196032

POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0196033

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0196034

IS: Spasmolytica

ATC:G04BD08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TRAVOPROST POLPHARMA 40 MIKROGRAMŮ/ml OČNÍ KAPKY, ROZTOK

64/044/14-C

DR: OWC RP: EU/1/01/199/001
D: ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Travoprostum 0.1 mg v 2,5 ml
PP: Čirý, bezbarvý roztok, izotonický a s neutrálním pH
5 ml lahvička z polyethylenu o nízké hustotě s kapátkem z polyethylenu o nízké hustotě
a se šroubovacím uzávěrem z polyethylenu o nízké hustotě. Lahvičky mohou být
volitelně vloženy do hliníkového příbalu. Jedna lahvička obsahuje 2,5 ml roztoku
B: OPH GTT SOL 1X2.5ML/100RG LGT kód SÚKL: 0190937
OPH GTT SOL 3X2.5ML/100RG LGT kód SÚKL: 0190938
OPH GTT SOL 5X2.5ML/100RG LGT kód SÚKL: 0190939
OPH GTT SOL 1X2.5ML/100RG+PŘÍB LGT kód SÚKL: 0203256
OPH GTT SOL 3X2.5ML/100RG+PŘÍB LGT kód SÚKL: 0203257
OPH GTT SOL 5X2.5ML/100RG+PŘÍB LGT kód SÚKL: 0203258
IS: Ophthalmologica
ATC: S01EE04
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Zlikvidujte 4 týdny po prvním otevření.
ZI: Snížení zvýšeného nitroočního tlaku u pacientů s oční hypertenzí nebo glaukomem s
otevřeným úhlem.

TRITTICO PROLONG 150 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
30/140/14-C

DR: S
D: MEDICOM INTERNATIONAL S.R.O., BRNO, Česká republika
S: Trazodoni hydrochloridum 150 mg
(odp. Trazodonum 136.6 mg)
PP: Tableta s prodlouženým uvolňováním.
Trittico Prolong 150 mg jsou žluto-běžové potahované tablety s půlicí rýhou na obou
stranách. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0188156
POR TBL PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0188157
POR TBL PRO 20X150MG BLI kód SÚKL: 0188158
POR TBL PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0188159
POR TBL PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0188160
IS: Antidepressiva
ATC: N06AX05
PE: 36
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba depresí různé etiologie, včetně typů provázených anxiétou, poruchami spánku a
sexuální dysfunkcí neorganického původu.

TRITTICO PROLONG 300 mg TABLETY S PRODLOUŽENÝM UVOLŇOVÁNÍM
30/141/14-C

DR: S
D: MEDICOM INTERNATIONAL S.R.O., BRNO, Česká republika
S: Trazodoni hydrochloridum 300 mg
(odp. Trazodonum 273.2 mg)

PP: Tableta s prodlouženým uvolňováním.
Trittico Prolong 300 mg jsou béžovo-oranžové potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze rozdělit na stejné dávky.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL PRO 10X300MG BLI kód SÚKL: 0188161
POR TBL PRO 14X300MG BLI kód SÚKL: 0188162
POR TBL PRO 20X300MG BLI kód SÚKL: 0188163
POR TBL PRO 28X300MG BLI kód SÚKL: 0188164
POR TBL PRO 30X300MG BLI kód SÚKL: 0188165

IS: Antidepressiva
ATC: N06AX05
PE: 36
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba depresí různé etiologie, včetně typů provázených anxiétou, poruchami spánku a sexuální dysfunkcí neorganického původu.

UROKUR 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/134/14-C

DR: O RP: 73/067/05-C
D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
S: Solifenacini succinas 10 mg
(odp. Solifenacinum 7.5 mg)
PP: Potahovaná tableta.
Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.
OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0196053
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0196054
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0196055
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0196056
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0196057
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0196058
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0196059
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0196060
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0196061
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0196062
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0196063

IS: Spasmolytica
ATC: G04BD08
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

UROKUR 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY

73/133/14-C

DR: O RP: 73/066/05-C
D: G.L. PHARMA GMBH, LANNACH, Rakousko
S: Solifenacini succinas 5 mg
(odp. Solifenacinum 3.8 mg)
PP: Potahovaná tableta.
Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm
OPA/Al/PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0196042
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0196043
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0196044
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0196045
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0196046
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0196047
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0196048
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0196049
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0196050
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0196051
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0196052

IS: Spasmolytica

ATC:G04BD08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence močení a naléhavosti močení u pacientů se syndromem hyperaktivního močového měchýře.

XIFLODROP 5mg/ml

64/067/14-C

DR: OWC RP: 64/545/09-C

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

S: Moxifloxacinum hydrochloridum 27.27 mg
(odp. Moxifloxacinum 25 mg) v 5 ml

PP: Oční kapky, roztok

Čirý, zelenavě žlutý roztok.

Osmolalita přípravku je 290 mosmol/kg $\pm$ 5% a pH je v rozmezí 6,3 až 7,3.

Průhledná sterilizovaná 10 ml lahvička z nízkohustotního polypropylenu (LDPE) s kapacím uzávěrem z nízkohustotního polypropylenu (LDPE) a bezpečnostním šroubovacím uzávěrem z vysokohustotního polypropylenu (HDPE), složeného z dávkovače očních kapek z nízkohustotního polypropylenu a zataveného kapacího konce a dvoudílného bílého uzávěru z vysokohustotního polypropylenu. Jedna lahvička obsahuje 5 ml očního roztoku.

B: OPH GTT SOL 1X5ML/25MG LAG kód SÚKL: 0190699

IS: Ophthalmologica

ATC:S01AE07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Lokální léčba bakteriální konjunktivitidy vyvolané kmeny, jež jsou citlivé na moxifloxacin.

ZOLEDRONIC ACID MYLAN 4 mg/100 ml INFUZNÍ ROZTOK 87/146/14-C

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

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

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

PP: Infuzní roztok.

Čirý a bezbarvý roztok.

pH: 5,5-7,0

Osmolalita: 0,27-0,33 Osmol/kg

100 ml roztoku v bezbarvé skleněné injekční lahvičce třídy I potažené na vnitřní straně

oxidem křemičitým, uzavřené bromobutylovou pryžovou zátkou třídy I s Al/PP odtrhovacím uzávěrem.

- B: INF SOL 10X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0186455
INF SOL 1X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0197968
INF SOL 4X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0197969
INF SOL 5X4MG/100ML VIA kód SÚKL: 0197970

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Podmínky uchovávání přípravku Zoledronic acid Mylan po otevření viz bod 6.3.

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 PHARMAGEN 4mg/5ml

87/043/14-C

DR: OC RP: EU//01/176/004

D: PHARMAGEN CZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

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

PP: Čirý a bezbarvý roztok

Injekční lahvička: 5 ml umělohmotná injekční lahvička z čirého, bezbarvého kopolymeru cykloolefinu s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým uzávěrem s polypropylenovým flip-off odtrhávacím víčkem, z vnější strany čirým a z vnitřní strany nelakovaným nebo ekvivalentním.

- B: INF CNC SOL 1X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0197071
INF CNC SOL 4X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0197072
INF CNC SOL 10X5ML/4MG VIA kód SÚKL: 0197073

IS: Varia

ATC: M05BA08

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Po naředění:

Byla prokázána chemická a fyzikální stabilita na dobu 24 hodin při teplotě 2 °C - 8 °C a při 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).
