

ALPRAZOLAM SANDOZ 0,25 mg

70/676/08-C

DR: O RP: 70/214/85-C

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

S: Alprazolamum 0.25 mg

PP: Bílé oválné tablety s půlící rýhou a vyražením "APZM 0.25". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 10X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127555

POR TBL NOB 20X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127556

POR TBL NOB 30X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127557

POR TBL NOB 40X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127558

POR TBL NOB 50X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127559

POR TBL NOB 60X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127560

POR TBL NOB 100X0.25MG BLI kód SÚKL: 0127561

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 36

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

ZI: Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam se má použít pouze, jestliže porucha je těžká nebo vyvolává invaliditu, anebo jestliže pacient jako důsledek nemoci pocítuje nepřiměřené utrpení.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ALPRAZOLAM SANDOZ 0,5 mg

70/677/08-C

DR: O RP: 70/214/85-C

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

S: Alprazolamum 0.5 mg

PP: Růžové oválné tablety s půlící rýhou a vyražením "APZM 0.5". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 10X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127562

POR TBL NOB 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127563

POR TBL NOB 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127564

POR TBL NOB 40X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127565

POR TBL NOB 50X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127566

POR TBL NOB 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127567

POR TBL NOB 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0127568

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 36

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

ZI: Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam se má použít pouze, jestliže porucha je těžká nebo vyvolává invaliditu, anebo jestliže pacient jako důsledek nemoci pocítuje nepřiměřené utrpení.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

ALPRAZOLAM SANDOZ 1 mg

70/678/08-C

DR: O RP: 70/214/85-C

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

S: Alprazolamum 1 mg

PP: Světle modré oválné tablety s půlicí rýhou a vyražením "APZM 1". Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 10X1MG BLI kód SÚKL: 0127569

POR TBL NOB 20X1MG BLI kód SÚKL: 0127570

POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0127571

POR TBL NOB 40X1MG BLI kód SÚKL: 0127572

POR TBL NOB 50X1MG BLI kód SÚKL: 0127573

POR TBL NOB 60X1MG BLI kód SÚKL: 0127574

POR TBL NOB 100X1MG BLI kód SÚKL: 0127575

IS: Anxiolytica

ATC: N05BA12

PE: 36

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

ZI: Symptomatická léčba úzkosti. Alprazolam se má použít pouze, jestliže porucha je těžká nebo vyvolává invaliditu, anebo jestliže pacient jako důsledek nemoci pocítuje nepřiměřené utrpení.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).

BETAHISTIN PLIVA 24 mg

83/673/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C

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

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0138562

POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0138563

POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0138564

POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0138565

POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0138566

POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0138567

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.

ZI: Betahistin je indikován k léčbě Ménièreova syndromu, jehož příznaky mohou zahrnovat vertigo, tinnitus, ztrátu sluchu a nauzeu.

LIRONA 1 mg

27/685/08-C

DR: O RP: 27/099/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg

(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "RO" na jedné straně a "1" na druhé straně.

Al//PVC/Al/OPA blistr

B: POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0126089

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0126090

POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0126091

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

- zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy
- v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on off" fluktuace).

Ropinirol je také indikován na symptomatickou léčbu středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1)

LIRONA 2 mg

27/686/08-C

DR: O RP: 27/100/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg

(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "RO" na jedné straně a "2" na druhé straně.
PVC/Al blistr

B: POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0126094

POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0126095

POR TBL FLM 84X2MG BLI kód SÚKL: 0126096

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

- zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy
- v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on off" fluktuace).

Ropinirol je také indikován na symptomatickou léčbu středně závažného až závažného idiopatického syndromu neklidných nohou (viz bod 5.1)

LIRONA 5 mg

27/687/08-C

DR: O RP: 27/101/99-C

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

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg

(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Žluté kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "RO" na jedné straně a "5" na druhé straně.
Al//PVC/Al/OPA blistr.

B: POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0126098

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0126099

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0126100

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

- zahajovací léčba v monoterapii s cílem oddálit zavedení levodopy
- v kombinaci s levodopou, v průběhu choroby, pokud se účinek levodopy zeslabí nebo je nekonzistentní a objevují se výkyvy léčebného účinku ("end of dose" nebo "on off" fluktuace).

PERINDOPRIL POLPHARMA 4 mg

58/674/08-C

DR: O RP: 58/712/92-B/C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní tablety s půlčí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

ACLAR-PVC/ALU blistr, papírová krabička.

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0127912

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PERINDOPRIL POLPHARMA 8 mg

58/675/08-C

DR: O RP: 58/391/03-C

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé kulaté ploché tablety.

ACLAR-PVC/ALU blistr, papírová krabička.

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0127913

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

RISEDRONAT TEVA 35 mg

87/672/08-C

DR: O RP: 87/090/03-C

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

S: Natrii risedronas 35 mg
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Oranžové kulaté potahované tablety s vyraženým "R35" na jedné straně a hladké na druhé straně.

Průhledný PVC/PVdC/Aluminium blistr v krabičce.

B: POR TBL FLM 1X35MG BLI kód SÚKL: 0129219
POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0129220
POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0129221
POR TBL FLM 8X35MG BLI kód SÚKL: 0129222
POR TBL FLM 10X35MG BLI kód SÚKL: 0129223
POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0129224
POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0129225
POR TBL FLM 14X35MG BLI kód SÚKL: 0129226
POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0129227
POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0129228
POR TBL FLM 30X35MG BLI kód SÚKL: 0129229
POR TBL FLM 4X35MG HOSP BLI kód SÚKL: 0129230
POR TBL FLM 10X35MG HOSP BLI kód SÚKL: 0129231
POR TBL FLM 50X35MG HOSP BLI kód SÚKL: 0129232

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy a osteoporózy u mužů s vysokým rizikem fraktur.

TREXAN 10 mg

44/680/08-C

DR: O RP: 44/460/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Methotrexatum 10 mg

PP: Žluté konvexní tablety ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na jedné straně, s vyrytým M 10 na jedné straně, délka 8 mm, šířka 4,5 mm. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE obal na tablety s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X10MG TBC kód SÚKL: 0118788
POR TBL NOB 16X10MG TBC kód SÚKL: 0118789
POR TBL NOB 24X10MG TBC kód SÚKL: 0118790
POR TBL NOB 25X10MG TBC kód SÚKL: 0118791
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0118792
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0118793

IS: Cytostatica

ATC: L04AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte obal na tablety v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů. Závažné formy psoriázy vulgaris, zvláště typu s povlakem, které nemohou být dostatečně léčeny konvenční terapií jako je fototerapie, PUVA a retinoidy, a závažná psoriatická artritida.

TREXAN 2,5 mg

44/679/08-C

DR: O RP: 44/459/97-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Methotrexatum 2.5 mg

PP: Žluté kulaté konvexní neobalené tablety s vyrytým M 2.5 na jedné straně, průměr 6 mm.
HDPE obal na tablety s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 12X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118774
POR TBL NOB 28X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118775
POR TBL NOB 24X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118776
POR TBL NOB 16X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118777
POR TBL NOB 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118778
POR TBL NOB 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0118779

IS: Cytostatica

ATC: L04AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte vnitřní obal na tablety v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Aktivní revmatoidní artritida u dospělých pacientů. Závažné formy psoriázy vulgaris, zvláště typu s povlakem, které nemohou být dostatečně léčeny konvenční terapií jako je fototerapie, PUVA a retinoidy, a závažná psoriatická artritida.
