

GEMCITABINE POLPHARMA 1 g

44/005/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Gemcitabini hydrochloridum 1138.5 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)
PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát.
50 ml injekční lahvička z bezbarvého lisovaného skla (typ I) s bromobutylovou
pryžovou zátkou a 20 mm uzávěrem.
B: INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0119152
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v
kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu
prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po
(neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího
epiteliálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně
pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo
v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího
adenokarcinomu pankreatu .

GEMCITABINE POLPHARMA 200 mg

44/004/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA SA, STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)
PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát.
10 ml injekční lahvička z bezbarvého tubulárního skla (typ I) s bromobutylovou
pryžovou zátkou a 20 mm uzávěrem.
B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0119151
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře v
kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu
prsu v kombinaci s paklitaxelem u pacientek, u nichž došlo k relapsu po
(neo)adjuvantní chemoterapii. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího
epiteliálního karcinomu vaječníků v kombinaci s karboplatinou. Léčba lokálně
pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic v monoterapii nebo
v kombinaci s cisplatinou. Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího
adenokarcinomu pankreatu .

METOPROLOL BIOFARM 100 mg

58/020/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C
D: BIOFARM SP. Z O.O., POZNAŃ, Polsko
S: Metoprololi succinas 95 mg

- (odp. Metoprololi tartras 100 mg)
- PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.
- B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127326
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146309
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146310
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146311
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146312
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146313
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146314
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146315
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146316
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146317
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146318
- IS: Hypotensiva
ATC:C07AB02
PE: 30
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BIOFARM 200 mg

58/021/09-C

- DR: O RP: 58/629/00-C
- D: BIOFARM SP. Z O.O., POZNAŇ, Polsko
- S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)
- PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.
- B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127336
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146299
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146300
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146301
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146302
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146303
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146304
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146305
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146306
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146307
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146308
- IS: Hypotensiva
ATC:C07AB02
PE: 30
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BIOFARM 25 mg

58/018/09-C

DR: O RP: 58/117/01-C

D: BIOFARM SP. Z O.O., POZNAŇ, Polsko

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: PRO TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127306
PRO TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146289
PRO TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146290
PRO TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146291
PRO TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146292
PRO TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146293
PRO TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146294
PRO TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146295
PRO TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146296
PRO TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146297
PRO TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146298

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BIOFARM 50 mg

58/019/09-C

DR: O RP: 58/628/00-C

D: BIOFARM SP. Z O.O., POZNAŇ, Polsko

S: Metoprololi succinas 47.5 mg
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0127316
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0146319
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0146320

POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0146321
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0146322
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0146323
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0146324
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0146325
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0146326
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0146327
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0146328

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL DOCPHARMA 100 mg

58/016/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C

D: DOCPHARMA N.V. (DOCPHARMA GROUP), HEVERLEE, Belgie

S: Metoprololi succinas 95 mg
(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0128194
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0128195
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0128196
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0128197
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0128198
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0128199
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0128200
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0128201
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0128202
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0128203
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146331

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL DOCPHARMA 200 mg

58/017/09-C

DR: O RP: 58/629/00-C

D: DOCPHARMA N.V. (DOCPHARMA GROUP), HEVERLEE, Belgie

S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0128204
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0128205
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0128206
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0128207
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0128208
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0128209
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0128210
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0128211
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0128212
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0128213
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146332

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL DOCPHARMA 25 mg

58/014/09-C

DR: O RP: 58/117/01-C

D: DOCPHARMA N.V. (DOCPHARMA GROUP), HEVERLEE, Belgie

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0128174
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0128175
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0128176
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0128177
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0128178
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0128179
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0128180
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0128181
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0128182
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0128183

POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146329

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL DOCPHARMA 50 mg

58/015/09-C

DR: O RP: 58/628/00-C

D: DOCPHARMA N.V. (DOCPHARMA GROUP), HEVERLEE, Belgie

S: Metoprololi succinas 47.5 mg
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0128184
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0128185
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0128186
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0128187
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0128188
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0128189
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0128190
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0128191
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0128192
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0128193
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0146330

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 10/12,5 mg 58/001/09-C

DR: O RP: 58/1079/94-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Quinaprili hydrochloridum 10.83 mg
(odp. Quinaprilum 10 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oválné růžové bikonvexní tablety o velikosti 4,5 x 8,7 mm s půlicí rýhou na obou stranách a vytištěným "I" na jedné polovině jedné strany.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

b) PP lahvička.

B: POR TBL FLM 10X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128089

POR TBL FLM 14X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128090

POR TBL FLM 30X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128091

POR TBL FLM 50X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128092

POR TBL FLM 100X10/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128093

POR TBL FLM 100X10/12.5MG TBC kód SÚKL: 0128094

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C.

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedošlo k dostatečnému snížení hypertenze samotným chinapilem nebo samotným hydrochlorothiazidem.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 20/12,5 mg 58/002/09-C

DR: O RP: 58/560/00-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Quinapril hydrochloridum 21.66 mg

(odp. Quinaprilum 20 mg)

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Oválné růžové bikonvexní tablety o velikosti 5,8 x 11,3 mm s půlicí rýhou na obou stranách a vytištěným "I" na jedné polovině jedné strany.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

b) PP lahvička.

B: POR TBL FLM 10X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128095

POR TBL FLM 30X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128096

POR TBL FLM 50X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128097

POR TBL FLM 100X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0128098

POR TBL FLM 100X20/12.5MG TBC kód SÚKL: 0128099

POR TBL FLM 14X20/12.5MG BLI kód SÚKL: 0146123

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C.

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedošlo k dostatečnému snížení hypertenze samotným chinapilem nebo samotným hydrochlorothiazidem.

QUINAPRIL/HYDROCHLOROTHIAZID NUCLEUS 20/25 mg 58/003/09-C

DR: OW RP: 58/560/00-C

D: NUCLEUS EHF., REYKJAVIK, Island

S: Quinapril hydrochloridum 21.66 mg

(odp. Quinaprilum 20 mg)
Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Kulaté růžové bikonvexní tablety o průměru 8,5 mm s půlicí rýhou na obou stranách a vytištěným "I" na jedné polovině jedné strany.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) OPA-ALU-PVC/ALU blistr.

b) PP lahvička.

B: POR TBL FLM 10X20/25MG BLI kód SÚKL: 0128100

POR TBL FLM 30X20/25MG BLI kód SÚKL: 0128101

POR TBL FLM 50X20/25MG BLI kód SÚKL: 0128102

POR TBL FLM 100X20/25MG BLI kód SÚKL: 0128103

POR TBL FLM 100X20/25MG TBC kód SÚKL: 0128104

POR TBL FLM 14X20/25MG BLI kód SÚKL: 0146124

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C.

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

Lahvička: Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, u nichž nedošlo k dostatečnému snížení hypertenze samotným chinaprilem nebo samotným hydrochlorothiazidem.
