

APO-METFORMIN 1000 mg

18/089/10-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety, s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X1000MG BLI kód SÚKL: 0139150

POR TBL FLM 9X1000MG BLI kód SÚKL: 0139151

POR TBL FLM 10X1000MG BLI kód SÚKL: 0139152

POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0139153

POR TBL FLM 21X1000MG BLI kód SÚKL: 0139154

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0139155

POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0139156

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0139157

POR TBL FLM 56X1000MG BLI kód SÚKL: 0139158

POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0139159

POR TBL FLM 84X1000MG BLI kód SÚKL: 0139160

POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0139161

POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0139162

POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0139163

POR TBL FLM 180X1000MG BLI kód SÚKL: 0139164

POR TBL FLM 200X1000MG BLI kód SÚKL: 0139165

POR TBL FLM 300X1000MG BLI kód SÚKL: 0139166

POR TBL FLM 500X1000MG BLI kód SÚKL: 0139167

POR TBL FLM 600X1000MG BLI kód SÚKL: 0139168

POR TBL FLM 1000X1000MG BLI kód SÚKL: 0139169

POR TBL FLM 10X1000MG TBC kód SÚKL: 0139170

POR TBL FLM 20X1000MG TBC kód SÚKL: 0139171

POR TBL FLM 21X1000MG TBC kód SÚKL: 0139172

POR TBL FLM 30X1000MG TBC kód SÚKL: 0139173

POR TBL FLM 40X1000MG TBC kód SÚKL: 0139174

POR TBL FLM 50X1000MG TBC kód SÚKL: 0139175

POR TBL FLM 56X1000MG TBC kód SÚKL: 0139176

POR TBL FLM 60X1000MG TBC kód SÚKL: 0139177

POR TBL FLM 90X1000MG TBC kód SÚKL: 0139178

POR TBL FLM 100X1000MG TBC kód SÚKL: 0139179

POR TBL FLM 120X1000MG TBC kód SÚKL: 0139180

POR TBL FLM 180X1000MG TBC kód SÚKL: 0139181

POR TBL FLM 200X1000MG TBC kód SÚKL: 0139182

POR TBL FLM 300X1000MG TBC kód SÚKL: 0139183

POR TBL FLM 400X1000MG TBC kód SÚKL: 0139184

POR TBL FLM 500X1000MG TBC kód SÚKL: 0139185

POR TBL FLM 600X1000MG TBC kód SÚKL: 0139186

POR TBL FLM 1000X1000MG TBC kód SÚKL: 0139187

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

APO-METFORMIN 500 mg

18/087/10-C

DR: O RP: 18/824/96-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.

1. PVC/Al blistry.

2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.

B: POR TBL FLM 100X1X500MG BLI kód SÚKL: 0139074

POR TBL FLM 9X500MG BLI kód SÚKL: 0139075

POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0139076

POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0139077

POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0139078

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0139079

POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0139080

POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0139081

POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0139082

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0139083

POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0139084

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0139085

POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0139086

POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0139087

POR TBL FLM 180X500MG BLI kód SÚKL: 0139088

POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0139089

POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0139090

POR TBL FLM 500X500MG BLI kód SÚKL: 0139091

POR TBL FLM 600X500MG BLI kód SÚKL: 0139092

POR TBL FLM 1000X500MG BLI kód SÚKL: 0139093

POR TBL FLM 10X500MG TBC kód SÚKL: 0139094

POR TBL FLM 20X500MG TBC kód SÚKL: 0139095

POR TBL FLM 21X500MG TBC kód SÚKL: 0139096

POR TBL FLM 30X500MG TBC kód SÚKL: 0139097

POR TBL FLM 40X500MG TBC kód SÚKL: 0139098

POR TBL FLM 50X500MG TBC kód SÚKL: 0139099

POR TBL FLM 56X500MG TBC kód SÚKL: 0139100

POR TBL FLM 60X500MG TBC kód SÚKL: 0139101

POR TBL FLM 90X500MG TBC kód SÚKL: 0139102

POR TBL FLM 100X500MG TBC kód SÚKL: 0139103

POR TBL FLM 120X500MG TBC kód SÚKL: 0139104

POR TBL FLM 180X500MG TBC kód SÚKL: 0139105

POR TBL FLM 200X500MG TBC kód SÚKL: 0139106

POR TBL FLM 300X500MG TBC kód SÚKL: 0139107

POR TBL FLM 400X500MG TBC kód SÚKL: 0139108

POR TBL FLM 500X500MG TBC kód SÚKL: 0139109

POR TBL FLM 600X500MG TBC kód SÚKL: 0139110

POR TBL FLM 1000X500MG TBC kód SÚKL: 0139111
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

APO-METFORMIN 850 mg

18/088/10-C

DR: O RP: 18/825/96-C
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 663 mg)
PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety, na obou stranách hladké.
1. PVC/Al blistry.
2. Bílé neprůhledné HDPE lahvičky s PP uzávěrem s těsnicí vložkou.
B: POR TBL FLM 100X1X850MG BLI kód SÚKL: 0139112
POR TBL FLM 9X850MG BLI kód SÚKL: 0139113
POR TBL FLM 10X850MG BLI kód SÚKL: 0139114
POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0139115
POR TBL FLM 21X850MG BLI kód SÚKL: 0139116
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0139117
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0139118
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0139119
POR TBL FLM 56X850M BLI kód SÚKL: 0139120
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0139121
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0139122
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0139123
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0139124
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0139125
POR TBL FLM 180X850MG BLI kód SÚKL: 0139126
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0139127
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0139128
POR TBL FLM 500X850MG BLI kód SÚKL: 0139129
POR TBL FLM 600X850MG BLI kód SÚKL: 0139130
POR TBL FLM 1000X850MG BLI kód SÚKL: 0139131
POR TBL FLM 10X850MG TBC kód SÚKL: 0139132
POR TBL FLM 20X850MG TBC kód SÚKL: 0139133
POR TBL FLM 21X850MG TBC kód SÚKL: 0139134
POR TBL FLM 30X850MG TBC kód SÚKL: 0139135
POR TBL FLM 40X850MG TBC kód SÚKL: 0139136
POR TBL FLM 50X850MG TBC kód SÚKL: 0139137
POR TBL FLM 56X850MG TBC kód SÚKL: 0139138
POR TBL FLM 60X850MG TBC kód SÚKL: 0139139
POR TBL FLM 90X850MG TBC kód SÚKL: 0139140
POR TBL FLM 100X850MG TBC kód SÚKL: 0139141
POR TBL FLM 120X850MG TBC kód SÚKL: 0139142
POR TBL FLM 180X850MG TBC kód SÚKL: 0139143
POR TBL FLM 200X850MG TBC kód SÚKL: 0139144
POR TBL FLM 300X850MG TBC kód SÚKL: 0139145

POR TBL FLM 400X850MG TBC kód SÚKL: 0139146
POR TBL FLM 500X850MG TBC kód SÚKL: 0139147
POR TBL FLM 600X850MG TBC kód SÚKL: 0139148
POR TBL FLM 1000X850MG TBC kód SÚKL: 0139149

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus 2. typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

CLOPIDOGREL STADA 75 mg

16/060/10-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Clopidogrelum 75 mg

PP: Načervenalé, kulaté potahované tablety.

1) Al/Al blistr.

2) PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0141635

POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0141636

POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0141639

POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0141641

POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0141642

POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0141643

POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0141646

POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0141648

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v originálním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Klopido-grel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

- Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA)
- Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

CLOPIGAMMA 75 mg

16/061/10-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Clopidogrelum 75 mg

PP: Načervenalé, kulaté potahované tablety.

1) Al/Al blistr.

2) PVC/PE/PVdC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0141656

POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0141657
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0141658
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0141659
POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0141660
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0141661
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0163509
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0163510

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Přípravek je třeba uchovávat v originálním obale z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Klopidoogrel je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů:
- u pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou ischemickou chorobou dolních končetin.

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

- akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA)
- akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

DOCETAXEL HOSPIRA 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/091/10-C

DR: OWC RP: EU/195/002-001

D: HOSPIRA UK LIMITED, ROYAL LEAMINGTON SPA, Velká Británie

S: Docetaxelum 20 mg v 2 ml

PP: Čirá, bezbarvá až slabě nažloutlá tekutina.

Bezbarvá skleněná lahvička (typ I) s ochranným ONCO-TAIN přebalem nebo bez přebalu a s chlorobutylovou elastomerovou zátkou a hliníkovým uzávěrem a flip-off krytem.

B: INF CNC SOL 1X2ML/20MG VIA kód SÚKL: 0127909

INF CNC SOL 1X8ML/80MG VIA kód SÚKL: 0127910

INF CNC SOL 1X16ML/160MG VIA kód SÚKL: 0127911

IS: Cytostatica

ATC: L01CD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba karcinomu prsu, nemalobuněčného karcinomu plic, karcinomu prostaty, adenokarcinomu žaludku, dlaždíobuněčného karcinomu hlavy a krku, většinou kombinovaná s jinými cytostatiky.

ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/096/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg

Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131972
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131973
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131974
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131975
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163512
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální kontraceptivum.

**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,02mg/3 mg
28 POTAHOV. TBL. 17/098/10-C**

DR: O RP: 17/192/06-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: 21 růžových (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131960
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131961
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131962
POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131963
POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163514
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální kontraceptivum.

**ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,03 mg/3 mg
POTAHOVANÉ TAB 17/097/10-C**

DR: O RP: 17/606/00-C
D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko
S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg
PP: Žluté kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131968
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131969
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131970
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131971
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163511
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA12
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Perorální kontraceptivum.

ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEÓN FARMA 0,03mg/3 mg 28

POTAHOV. TBL. 17/099/10-C

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

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA SA, LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: 21 žlutých (aktivní) a 7 bílých (placebo) kulatých potahovaných tablet.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0131964
POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0131965
POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0131966
POR TBL FLM 13X28 BLI kód SÚKL: 0131967
POR TBL FLM 2X28 BLI kód SÚKL: 0163513

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální kontraceptivum.

CHONDROSTAD 1500 mg

29/092/10-C

DR: O RP: 29/118/97-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Natrii glucosamini sulfatis complexus 1884 mg
(odp. Glucosamini sulfas 1500 mg
Natrii chloridum 384 mg)
(odp. Glucosaminum 1178 mg)

PP: Téměř bílý až nažloutlý stejnorodý prášek.
Papír/Al/PE sáčky.

B: POR PLV SOL 10X1500MG SCC kód SÚKL: 0152235
POR PLV SOL 20X1500MG SCC kód SÚKL: 0152236
POR PLV SOL 30X1500MG SCC kód SÚKL: 0152237
POR PLV SOL 40X1500MG SCC kód SÚKL: 0152238
POR PLV SOL 60X1500MG SCC kód SÚKL: 0152239
POR PLV SOL 90X1500MG SCC kód SÚKL: 0152240
POR PLV SOL 180X1500MG SCC kód SÚKL: 0152241

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AX05

PE: 36

ZS: Pro velikost balení 10, 20, 30, 40, 60 a 90 sáčků je možný výdej i bez lékařského předpisu.

Pro velikost balení 180 sáčků je výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké osteoartrózy kolene.

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZID SANDOZ 150 mg/12,5 mg 58/090/10-C

DR: OC RP: 98/086/011-EU1

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

S: Irbesartanum 150 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Potahovaná tableta meruňkové barvy, oválná, bikonvexní, na jedné straně s vyraženým 150H.

I. Blistr PVC/PVDC/Al.

II. Blistr Al/Al.

III. Lahvička z HDPE se šroubovacím uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL FLM 7 I BLI kód SÚKL: 0144772
POR TBL FLM 14 I BLI kód SÚKL: 0144773
POR TBL FLM 28 I BLI kód SÚKL: 0144774
POR TBL FLM 30 I BLI kód SÚKL: 0144775
POR TBL FLM 56 I BLI kód SÚKL: 0144776
POR TBL FLM 84 I BLI kód SÚKL: 0144777
POR TBL FLM 90 I BLI kód SÚKL: 0144778
POR TBL FLM 98 I BLI kód SÚKL: 0144779
POR TBL FLM 100 I BLI kód SÚKL: 0144780
POR TBL FLM 7 II BLI kód SÚKL: 0144781
POR TBL FLM 14 II BLI kód SÚKL: 0144782
POR TBL FLM 28 II BLI kód SÚKL: 0144783
POR TBL FLM 30 II BLI kód SÚKL: 0144784
POR TBL FLM 56 II BLI kód SÚKL: 0144785
POR TBL FLM 84 II BLI kód SÚKL: 0144786
POR TBL FLM 90 II BLI kód SÚKL: 0144787
POR TBL FLM 98 II BLI kód SÚKL: 0144788
POR TBL FLM 100 II BLI kód SÚKL: 0144789
POR TBL FLM 100 TBC kód SÚKL: 0144790
POR TBL FLM 250 TBC kód SÚKL: 0144791

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA04

PE: 24

ZS: Blistr PVC/PVDC/Al - Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

Blistr Al/Al, HDPE lahvička - Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Tato kombinace léčivých látek je indikována u dospělých pacientů, u nichž nelze adekvátní úpravy krevního tlaku dosáhnout samotným irbesartanem nebo hydrochlorothiazidem (viz bod 5.1).

PARACETAMOL IONFARMA 100 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK 07/105/10-C

DR: L

D: IONFARMA, S.L.U., BARCELONA, Španělsko

S: Paracetamolum 3 g v 30 ml

PP: Čirý červený perorální roztok.

30 ml-PET lahvička s kapátkovým aplikátorem, který se skládá z LDPE pipety (2 ml), gumového váčku a PP bezpečnostního šroubovacího uzávěru

60 ml-PET lahvička s LDPE nástavcem pro dávkovací stříkačku, HDPE dětský bezpečnostní uzávěr, stříkačka pro perorální podání (5 ml PP pipeta dělená po 0,2 ml, PE píst)

B: POR SOL 1X30ML LAG kód SÚKL: 0142716

POR SOL 1X60ML LAG kód SÚKL: 0142717

IS: Analgetica, antipyretica

ATC: N02BE01

PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.
Uchovávat lahvičku v krabičce.
Po prvním otevření uchovávat lahvičku v krabičce.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba horečky s dobou trvání kratší než 3 dny a léčba mírné až středně silné bolesti.

SILDENAFIL MEDANA 100 mg

83/017/10-C

DR: OC RP: 98/077/011-EU1
D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko
S: Sildenafilu citras 140.48 mg
(odp. Sildenafilum 100 mg)
PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 10 mm.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0144679
POR TBL FLM 4X100MG BLI kód SÚKL: 0144680
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

SILDENAFIL MEDANA 25 mg

83/015/10-C

DR: OC RP: 98/077/002-EU1
D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko
S: Sildenafilu citras 35.12 mg
(odp. Sildenafilum 25 mg)
PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 6 mm.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0144675
POR TBL FLM 4X25MG BLI kód SÚKL: 0144676
IS: Vasodilatantia
ATC: G04BE03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

SILDENAFIL MEDANA 50 mg

83/016/10-C

DR: OC RP: 98/077/006-EU1
D: MEDANA PHARMA S.A., SIERADZ, Polsko
S: Sildenafilu citras 70.24 mg
(odp. Sildenafilum 50 mg)
PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 8 mm.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
B: POR TBL FLM 1X50MG BLI kód SÚKL: 0144677
POR TBL FLM 4X50MG BLI kód SÚKL: 0144678
IS: Vasodilatantia

ATC: G04BE03

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba erektilní dysfunkce u mužů, pod kterou rozumíme neschopnost dosáhnout nebo udržet erekci dostatečnou k umožnění pohlavního styku.

SOFTINE 0,03 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/122/10-C

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

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.03 mg

PP: Žluté kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131932
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131933
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131934
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131935
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163736

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce.

SOFTINELLE 0,02 mg/3 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/121/10-C

DR: O RP: 17/192/06-C

D: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A., LEÓN, Španělsko

S: Drospirenonum 3 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: Růžové kulaté potahované tablety.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X21 BLI kód SÚKL: 0131928
POR TBL FLM 3X21 BLI kód SÚKL: 0131929
POR TBL FLM 6X21 BLI kód SÚKL: 0131930
POR TBL FLM 13X21 BLI kód SÚKL: 0131931
POR TBL FLM 2X21 BLI kód SÚKL: 0163735

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA12

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce.

XORUCIN 10 mg

44/103/10-C

DR: O RP: 44/369//00-C

D: ESP PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Doxorubicini hydrochloridum 10 mg

PP: Červený kompaktní celek nebo fragmenty porézního vzhledu.
Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s nominálním plnicím objemem 8 ml,
bromobutylová pryžová zátka se silikátovou náplní (typ I), oranžový hliníkový pertl s
polypropylenovým diskem.

B: INJ PLV SOL 1X10MG VIA kód SÚKL: 0133590

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Xorucin je indikován k léčbě těchto onemocnění:

- malobuněčný bronchogenní karcinom (SCLC)
- karcinom prsu
- pokročilý karcinom ovaria
- intravezikální prevence s cílem zabránit rozsevu povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci (TUR) karcinomu močového měchýře u pacientů s velkým rizikem recidivy
- systémová léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře
- neoadjuvantní a adjuvantní léčba osteosarkomu
- pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých
- Ewingův sarkom
- Hodgkinův lymfom
- Vysoce maligní non-hodgkinský lymfom
- Indukční a konsolidační léčba akutní lymfatické leukémie
- Akutní myeloblastická leukémie
- Pokročilý mnohočetný myelom
- Pokročilý nebo rekurentní karcinom endometria
- Wilmsův tumor (ve II. stádiu u vysoce maligních variant, u všech pokročilých stádií [III – IV])
- Pokročilý papilární/folikulární karcinom štítné žlázy
- Anaplastický karcinom štítné žlázy
- Pokročilý neuroblastom
- Pokročilý karcinom žaludku

Doxorubicin se často používá v kombinačních chemoterapeutických režimech s jinými cytostatiky.

XORUCIN 50 mg

44/104/10-C

DR: O RP: 44/369//00-C

D: ESP PHARMA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Doxorubicini hydrochloridum 50 mg

PP: Červený kompaktní celek nebo fragmenty porézního vzhledu.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu I s nominálním plnicím objemem 50 ml, bromobutylová pryžová zátka se silikátovou náplní (typ I), oranžový hliníkový pertl s polypropylenovým diskem.

B: INJ PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0133591

IS: Cytostatica

ATC: L01DB01

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Xorucin je indikován k léčbě těchto onemocnění:

- malobuněčný bronchogenní karcinom (SCLC)
- karcinom prsu
- pokročilý karcinom ovaria

- intravezikální prevence s cílem zabránit rozsevu povrchového karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci (TUR) karcinomu močového měchýře u pacientů s velkým rizikem recidivy
- systémová léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře
- neoadjuvantní a adjuvantní léčba osteosarkomu
- pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých
- Ewingův sarkom
- Hodgkinův lymfom
- Vysoce maligní non-hodgkinský lymfom
- Indukční a konsolidační léčba akutní lymfatické leukémie
- Akutní myeloblastická leukémie
- Pokročilý mnohočetný myelom
- Pokročilý nebo rekurentní karcinom endometria
- Wilmsův tumor (ve II. stádiu u vysoce maligních variant, u všech pokročilých stádií [III – IV])
- Pokročilý papilární/folikulární karcinom štítné žlázy
- Anaplastický karcinom štítné žlázy
- Pokročilý neuroblastom
- Pokročilý karcinom žaludku

Doxorubicin se často používá v kombinačních chemoterapeutických režimech s jinými cytostatiky.
