

AMLODIPIN HBF 10 mg

83/584/08-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: HERBACOS-BOFARMA S.R.O., PARDUBICE, Česká republika

S: Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 10 mm.
Bílý PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička.B: POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0124924
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0124925

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

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

ZI: Amlodipin je indikován k léčbě hypertenze v první linii a u většiny pacientů může být pro kontrolu krevního tlaku užíván v monoterapii. Přidání amlodipinu může být prospěšné i u těch pacientů, u nichž se nepodařilo dosáhnout adekvátní kontroly krevního tlaku jednotlivým antihypertenzivem; amlodipin lze užít v kombinaci s thiazidovým diuretikem, alfa-blokátory, blokátory beta-adrenergických receptorů nebo inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu. Amlodipin je indikován k léčbě ischemie myokardu v první linii, ať už je způsobená fixní obstrukcí (stabilní angina pectoris) nebo vasospasmem či vasokonstrikcí (Prinzmetalova neboli variantní angina pectoris). Amlodipin lze užít i v těch případech, kdy na vazospastickou/vazokonstrikční komponentu lze usuzovat na základě klinického stavu, aniž by vazospasmus či vazokonstrikce byly prokázány. Amlodipin lze užít jako monoterapii, nebo v kombinaci s dalšími antianginózními přípravky i u pacientů s anginou pectoris refrakterní vůči nitrátům anebo vůči blokátorům beta-adrenergických receptorů v adekvátních dávkách.

AMLODIPIN HBF 5 mg

83/583/08-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: HERBACOS-BOFARMA S.R.O., PARDUBICE, Česká republika

S: Amlodipini besilas 6.935 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 8 mm.
Bílý PVC/PVDC/Al blistr, papírová krabička.B: POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0124922
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0124923

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

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

ZI: Amlodipin je indikován k léčbě hypertenze v první linii a u většiny pacientů může být pro kontrolu krevního tlaku užíván v monoterapii. Přidání amlodipinu může být prospěšné i u těch pacientů, u nichž se nepodařilo dosáhnout adekvátní kontroly krevního tlaku jednotlivým antihypertenzivem; amlodipin lze užít v kombinaci s thiazidovým diuretikem, alfa-blokátory, blokátory beta-adrenergických receptorů nebo inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu. Amlodipin je indikován k léčbě ischemie myokardu v první linii, ať už je způsobená fixní obstrukcí (stabilní angina pectoris) nebo vasospasmem či vasokonstrikcí (Prinzmetalova neboli variantní angina pectoris).

Amlodipin lze užívat i v těch případech, kdy na vazospastickou/vazokonstrikční komponentu lze usuzovat na základě klinického stavu, aniž by vazospasmus či vazokonstrikce byly prokázány. Amlodipin lze užívat jako monoterapii, nebo v kombinaci s dalšími antianginózními přípravky i u pacientů s anginou pectoris refrakterní vůči nitrátům anebo vůči blokátorům beta-adrenergních receptorů v adekvátních dávkách.

BELARA 0,02/2 mg POTAHOVANÉ TABLETY

17/582/08-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL GMBH, AACHEN, Německo

S: Chlormadinoni acetat 2 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg

PP: 24 světle růžových, kulatých, bikonvexních potahovaných tablet (aktivních s léčivými látkami). 4 bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety placeba (neaktivních).
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0126230

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0126231

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0126232

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AA

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Hormonální antikoncepce.

HOZIAC 500 MIKROGRAMŮ/G

46/589/08-C

DR: OW RP: 46/429/92-C

D: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, BOULOGNE, Francie

S: Clobetasoli propionas 5 mg
(odp. Clobetasolum 4.4 mg) v 10 g

PP: Hustá neprůhledná a silně mastná mast.

Hliníková tuba uzavřená HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: DRM UNG 1X10GM 0.05% TUB kód SÚKL: 0124599

DRM UNG 1X30GM 0.05% TUB kód SÚKL: 0124600

IS: Dermatologica

ATC: D07AD01

PE: 24

ZS: Při teplotě do 30°C.

ZI: Ke krátkodobé protizánětlivé léčbě kožních onemocnění citlivých na kortikosteroidy.

IBURION 200 mg

29/585/08-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ibuprofenum 200 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, kulatá, vypouklá, potahovaná tableta, s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě různé poloviny.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE nádobka s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0135828

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0135829

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0135830

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0135837

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (pouze velikost balení 10, 20, a 30 tablet).

ZI: Akutní bolestivé stavy mírné až střední intenzity, např. bolesti hlavy, zubů, zad, svalů a kloubů. Horečka spojená s infekcí horních cest dýchacích. Dysmenorrhoea bez organické příčiny. Artróza, revmatoidní artritida.

IBURION 400 mg

29/586/08-C

DR: O RP: 29/390/92-S/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, potahovaná tableta ve tvaru tobolky, s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě různé poloviny.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE nádobka s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0135831

POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0135832

POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0135833

POR TBL FLM 100X400MG TBC kód SÚKL: 0135838

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu (pouze velikost balení 10, 20, a 30 tablet).

ZI: Akutní bolestivé stavy mírné až střední intenzity, např. bolesti hlavy, zubů, zad, svalů a kloubů. Horečka spojená s infekcí horních cest dýchacích. Dysmenorrhoea bez organické příčiny. Artróza, revmatoidní artritida.

IBURION 600 mg

29/587/08-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ibuprofenum 600.0 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá, potahovaná tableta ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání a není určena k dělení dávky.

1. PVC/Al blistr.

2. HDPE nádobka s PP šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 10X600MG BLI kód SÚKL: 0135834

POR TBL FLM 20X600MG BLI kód SÚKL: 0135835

POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0135836

POR TBL FLM 100X600MG TBC kód SÚKL: 0135839

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní bolestivé stavy mírné až střední intenzity, např. bolesti hlavy, zubů, zad, svalů a kloubů. Horečka spojená s infekcí horních cest dýchacích. Dysmenorrhoea bez organické příčiny. Artróza, revmatoidní artritida.

INDAPAMIDE ORION 1,5 mg

58/588/08-C

DR: O RP: 58/621/97-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Indapamidum 1.5 mg
PP: Bílá až téměř bílá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta.
PVC/ALU blistr.
B: POR TBL PRO 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0124414
POR TBL PRO 60X1.5MG BLI kód SÚKL: 0124415
POR TBL PRO 90X1.5MG BLI kód SÚKL: 0124416
IS: Hypotensiva
ATC: C03BA11
PE: 36
ZS: Bez zvláštních požadavků.
ZI: Esenciální hypertenze.

STOPEX TABLETY 15

36/590/08-C

DR: L
D: WALMARK A.S., TŘINEC, Česká republika
S: Dextromethorphanum hydrobromidum monohydricum 15 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné a vyraženým označením D15 na druhé straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC/PVdC-Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL NOB 30X15 MG BLI kód SÚKL: 0018590
IS: Antitussica
ATC: R05DA09
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba suchého, dráždivého a neproduktivního kašle. Přípravek mohou užívat děti starší 6-ti let a dospělí.

STOPEX TABLETY 30

36/591/08-C

DR: L
D: WALMARK A.S., TŘINEC, Česká republika
S: Dextromethorphanum hydrobromidum monohydricum 30 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety se zkosenými hranami, s půlicí rýhou na jedné a vyraženým označením D30 na druhé straně.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
PVC/PVdC-Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL NOB 30X30MG BLI kód SÚKL: 0018591
IS: Antitussica
ATC: R05DA09
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Symptomatická léčba suchého, dráždivého a neproduktivního kašle. Přípravek mohou

užívat děti starší 6-ti let a dospělí.
