

ALENDRONAT ACTAVIS 70 mg

87/647/08-C

DR: O RP: 87/147/01-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Natrii alendronas trihydricus 91.36 mg

PP: Kulaté bílé bikonvexní tablety s nápisem "70" na jedné straně.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 2X70MG BLI kód SÚKL: 0137718

POR TBL NOB 4X70MG BLI kód SÚKL: 0138233

POR TBL NOB 12X70MG BLI kód SÚKL: 0138234

IS: Varia I

ATC: M05BA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy. Alendronat Actavis 70 mg snižuje riziko fraktur obratlů a kyčle.

BRUFEN 600 mg

29/655/08-C

D: ABBOTT GMBH & CO.KG, WIESBADEN, Německo

S: Ibuprofenum 600 mg

PP: Bílé jemné šumivé granule s pomerančovou příchutí.
Sáček - papír/LDPE/Al/LDPE.

B: POR GRA EFF 10X600MG MDC kód SÚKL: 0023749

POR GRA EFF 30X600MG MDC kód SÚKL: 0023750

POR GRA EFF 40X600MG MDC kód SÚKL: 0023751

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

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

ZI: Symptomatická léčba revmatoidní artritidy včetně juvenilní idiopatické artritidy a Stillovy nemoci, ankylozující spondylitidy, osteoartrózy a seronegativní artropatie, mimokloubního revmatizmu a bolesti dolních zad. Symptomatická léčba poranění měkkých tkání, jako jsou výrony a natažení, k úlevě od mírné a středně silné bolesti u primární dysmenorey, bolesti zubů, pooperační bolesti, bolesti hlavy včetně bolestí migrenózních a při horečnatých stavech.

CICLOSPORIN IDL 100 mg

59/658/08-C

DR: O RP: 59/649/95-C/C

D: INTERNATIONAL DRUG LICENCING, PARIS, Francie

S: Ciclosporinum 100 mg

PP: Bílé podlouhlé měkké tobolky s potiskem CSH100 černým inkoustem.
OPA-Alu-PVC/Alu blistr.

B: POR CPS MOL 30X100MG BLI kód SÚKL: 0138580

POR CPS MOL 50X100MG BLI kód SÚKL: 0138581

POR CPS MOL 60X100MG BLI kód SÚKL: 0138582

POR CPS MOL 100X100MG BLI kód SÚKL: 0138583

POR CPS MOL 250X100MG BLI kód SÚKL: 0138584

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě pod 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Orgánová transplantace -prevence rejekce po transplantaci solidního, orgánu, léčba rejekce transplantátu ledviny u pacientů, kteří byli léčeni jinými imunosupresivami prevence rejekce štěpu po transplantaci kostní dřeně, profylaxe a léčba reakce štěpu proti hostiteli.

Těžké formy psoriázy, atopické dermatitidy, revmatoidní artritidy.
Nefrotický syndrom resistentní na steroidy.

CICLOSPORIN IDL 25 mg

59/656/08-C

DR: O RP: 59/649/95-A/C

D: INTERNATIONAL DRUG LICENCING, PARIS, Francie

S: Ciclosporinum 25 mg

PP: Červeno-hnědé oválné měkké tobolky s potiskem CSH25 bílým inkoustem.
OPA-Alu-PVC/Alu blistr.

B: POR CPS MOL 30X25MG BLI kód SÚKL: 0138570

POR CPS MOL 50X25MG BLI kód SÚKL: 0138571

POR CPS MOL 60X25MG BLI kód SÚKL: 0138572

POR CPS MOL 100X25MG BLI kód SÚKL: 0138573

POR CPS MOL 250X25MG BLI kód SÚKL: 0138574

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě pod 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Orgánová transplantace -prevence rejekce po transplantaci solidního, orgánu, léčba rejekce transplantátu ledviny u pacientů, kteří byli léčeni jinými imunosupresivami prevence rejekce štěpu po transplantaci kostní dřeně, profylaxe a léčba reakce štěpu proti hostiteli.

Těžké formy psoriázy, atopické dermatitidy, revmatoidní artritidy.
Nefrotický syndrom resistentní na steroidy.

CICLOSPORIN IDL 50 mg

59/657/08-C

DR: O RP: 59/649/95-B/C

D: INTERNATIONAL DRUG LICENCING, PARIS, Francie

S: Ciclosporinum 50 mg

PP: Šedé podlouhlé měkké tobolky s potiskem CSH50 bílým inkoustem.
OPA-Alu-PVC/Alu blistr.

B: POR CPS MOL 30X50MG BLI kód SÚKL: 0138575

POR CPS MOL 50X50MG BLI kód SÚKL: 0138576

POR CPS MOL 60X50MG BLI kód SÚKL: 0138577

POR CPS MOL 100X50MG BLI kód SÚKL: 0138578

POR CPS MOL 250X50MG BLI kód SÚKL: 0138579

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AD01

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě pod 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Orgánová transplantace -prevence rejekce po transplantaci solidního, orgánu, léčba rejekce transplantátu ledviny u pacientů, kteří byli léčeni jinými imunosupresivami

prevence rejekce štěpu po transplantaci kostní dřeně, profylaxe a léčba reakce štěpu proti hostiteli.

Těžké formy psoriázy, atopické dermatitidy, revmatoidní artritidy.

Nefrotický syndrom resistantní na steroidy.

NOVIANA POTAHOVANÉ TABLETY

56/646/08-C

DR: S

D: NOVO NORDISK A/S, BAGSVAERD, Dánsko

S: Estradiolum hemihydricum 0.517 mg
(odp. Estradiolum 0.5 mg)
Norethisteroni acetat 0.1 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 6 mm, na jedné straně tablet je vyraženo NOVO 291 a na druhé straně je vyraženo APIS.

Kalendářové otočné balení s 28 tabletami se skládá ze tří částí:

1. podklad vyrobený z barevného neprůhledného polypropylenu
2. prstencové víčko z průhledného polystyrenu
3. centrální číselník z barevného neprůhledného polystyrenu

B: POR TBL FLM 1X28 TBC kód SÚKL: 0128272

POR TBL FLM 3X28 TBC kód SÚKL: 0128273

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC:G03FA01

PE: 30

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C. Chránit před chladem. Uchovávat vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Hormonální substituční terapie symptomů nedostatku estrogenů u žen, které jsou více než 1 rok po menopauze.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 2 g/0,25 g

15/653/08-C

DR: O RP: 15/910/95-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý, sterilní lyofilizovaný prášek pro přípravu injekčního/infúzního roztoku.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II (10/50 ml) s chlorobutylovou pryžovou zátkou.

B: INJ PLV SOL 1X2.25GM/10ML VIA kód SÚKL: 0113445

INJ PLV SOL 5X2.25GM/10ML VIA kód SÚKL: 0113446

INJ PLV SOL 10X2.25GM/10ML VIA kód SÚKL: 0113447

INJ PLV SOL 1X2,25GM/50ML VIA kód SÚKL: 0113448

INJ PLV SOL 5X2,25GM/50ML VIA kód SÚKL: 0113449

INJ PLV SOL 10X2.25GM/50ML VIA kód SÚKL: 0113450

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC:J01CR05

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce.

ZI: Piperacilin/tazobaktam je indikován k léčbě středně závažných, až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u nichž byly zjištěny betalaktamázu produkující bakterie nebo jsou suspektní, jako:

Dospělí/dospívající a starší pacienti:

nosokomiální pneumonie;
komplikovaná infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce;
infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických pacientů.

Děti od 2 do 12-ti let

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM KABI 4 g/0,5 g

15/654/08-C

DR: O RP: 15/910/95-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Piperacillinum natricum 4.17 g

(odp. Piperacillinum 4 g)

Tazobactamum natricum 536.6 mg

(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý sterilní lyofilizovaný prášek pro přípravu injekčního/infúzního roztoku.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II (50 ml) s chlorobutylovou pryžovou zátkou.

B: INJ PLV SOL 1X4.5GM VIA kód SÚKL: 0113451

INJ PLV SOL 5X4.5GM VIA kód SÚKL: 0113452

INJ PLV SOL 10X4.5GM VIA kód SÚKL: 0113453

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 30

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce.

ZI: Piperacilin/tazobaktam je indikován k léčbě středně závažných, až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u nichž byly zjištěny betalaktamázu produkující bakterie nebo jsou suspektní, jako:

Dospělí/dospívající a starší pacienti:

nosokomiální pneumonie;
komplikovaná infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce; infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických pacientů.

Děti od 2 do 12-ti let

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

QUETIAPIN TEVA 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/649/08-C

DR: O RP: 68/455/99-C

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

S: Quetiapini fumaras 115.15 mg

(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "100" na straně

jedné a hladké na straně druhé.

I. Bílý, neprůhledný PVC/PE/Aclar //Al blistr

II. Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr

III. HDPE lahvičky s bílým dětským bezpečnostním polypropylenovým uzávěrem a těsnicí vložkou

IV. Nemocniční balení

- B: POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0127819
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127820
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0127821
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0127822
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0127823
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0127824
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0127825
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0127826
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0127827
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0127828
POR TBL FLM 250X100MG TBC kód SÚKL: 0127829
POR TBL FLM 1X100MG BLI kód SÚKL: 0136094
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0136095
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0136096
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0136097
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0136098
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0136099
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0136100
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0136101

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně závažné až závažné manické epizody.

QUETIAPIN TEVA 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/650/08-C

DR: O RP: 68/456/99-C

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

S: Quetiapini fumaras 230.3 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "200" na straně jedné a hladké na straně druhé.

I. Bílý, neprůhledný PVC/PE/Aclar //Al blistr

II. Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr

III. HDPE lahvičky s bílým dětským bezpečnostním polypropylenovým uzávěrem a těsnicí vložkou

IV. Nemocniční balení

- B: POR TBL FLM 1X200MG BLI kód SÚKL: 0127830
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127831
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0127832
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0127833
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0127834
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0127835
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0127836

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0127837
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0127838
POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0127839
POR TBL FLM 250X200MG TBC kód SÚKL: 0127840
POR TBL FLM 1X200MG BLI kód SÚKL: 0136102
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0136103
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0136104
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0136105
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0136106
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0136107
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0136108
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0136109

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně závažné až závažné manické epizody.

QUETIAPIN TEVA 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY

68/648/08-C

DR: O RP: 68/454/99-C

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

S: Quetiapini fumaras 28.79 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Světle oranžové, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "25" na straně jedné a hladké na straně druhé.

I. Bílý, neprůhledný PVC/PE/Aclar //Al blister.

II. Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blister.

III. HDPE lahvičky s bílým dětským bezpečnostním polypropylenovým uzávěrem a těsnící vložkou.

IV. Nemocniční balení.

B: POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0127807
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0127808
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127809
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0127810
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0127811
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0127812
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0127813
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0127814
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0127815
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0127816
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0127817
POR TBL FLM 250X25MG TBC kód SÚKL: 0127818
POR TBL FLM 1X25MG BLI kód SÚKL: 0136085
POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0136086
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0136087
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0136088
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0136089
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0136090
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0136091
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0136092

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0136093
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně závažné až závažné manické epizody.

QUETIAPIN TEVA 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/651/08-C

DR: OE RP: UK
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Quetiapini fumaras 345.45 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)
PP: Světle žluté, bikonvexní, podlouhlé, potahované tablety s vyraženým "300" na straně jedné a hladké na straně druhé.
I. Bílý, neprůhledný PVC/PE/Aclar //Al blistr
II. Bílý, neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr
III. HDPE lahvičky s bílým dětským bezpečnostním polypropylenovým uzávěrem a těsnicí vložkou.
IV. Nemocniční balení
B: POR TBL FLM 1X300MG BLI kód SÚKL: 0127841
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0127842
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0127843
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0127844
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0127845
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0127846
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0127847
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0127848
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0127849
POR TBL FLM 120X300MG BLI kód SÚKL: 0127850
POR TBL FLM 180X300MG BLI kód SÚKL: 0127851
POR TBL FLM 240X300MG BLI kód SÚKL: 0127852
POR TBL FLM 100X300MG TBC kód SÚKL: 0127853
POR TBL FLM 250X300MG TBC kód SÚKL: 0127854
POR TBL FLM 1X300MG BLI kód SÚKL: 0136110
POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0136111
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0136112
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0136113
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0136114
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0136115
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0136116
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0136117

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně závažné až závažné manické epizody.

ROPINIROL ORION 0,25 mg

27/627/08-C

DR: O RP: 27/098/99-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.
HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X0.25MG TBC kód SÚKL: 0124211
POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0124212
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Uchovávejte přípravek v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.
ZI: Terapie Parkinsonovy choroby:
Počáteční terapie ve formě monoterapie, jako oddálení začátku léčby levodopou.
V kombinaci s levodopou v průběhu nemoci, pokud účinek levodopy mizí nebo se stává nestálým a kolísá (tzv. typy fluktuací "end of dose" nebo "on-off").

ROPINIROL ORION 0,5 mg

27/628/08-C

DR: OW RP: 27/099/99-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.
HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X0.5MG TBC kód SÚKL: 0124213
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0124214
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Uchovávejte přípravek v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.
ZI: Terapie Parkinsonovy choroby:
Počáteční terapie ve formě monoterapie, jako oddálení začátku léčby levodopou.
V kombinaci s levodopou v průběhu nemoci, pokud účinek levodopy mizí nebo se stává nestálým a kolísá (tzv. typy fluktuací "end of dose" nebo "on-off").

ROPINIROL ORION 1 mg

27/629/08-C

DR: O RP: 27/099/99-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)
PP: Zelené kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.
HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel.
B: POR TBL FLM 21X1MG TBC kód SÚKL: 0124215
POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0124216
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Uchovávejte přípravek v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.
ZI: Terapie Parkinsonovy choroby:

Počáteční terapie ve formě monoterapie, jako oddálení začátku léčby levodopou.
V kombinaci s levodopou v průběhu nemoci, pokud účinek levodopy mizí nebo se stává nestálým a kolísá (tzv. typy fluktuací "end of dose" nebo "on-off").

ROPINIROL ORION 2 mg

27/630/08-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg

(odp. Ropinirolum 2 mg)

PP: Světle růžové kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.
HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X2MG TBC kód SÚKL: 0124217

POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0124218

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Uchovávejte přípravek v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby:

Počáteční terapie ve formě monoterapie, jako oddálení začátku léčby levodopou.

V kombinaci s levodopou v průběhu nemoci, pokud účinek levodopy mizí nebo se stává nestálým a kolísá (tzv. typy fluktuací "end of dose" nebo "on-off").

ROPINIROL ORION 5 mg

27/631/08-C

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

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg

(odp. Ropinirolum 5 mg)

PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety, hladké po obou stranách.
HDPE kontejner s PP dětským bezpečnostním uzávěrem obsahujícím vysoušedlo silikagel.

B: POR TBL FLM 21X5MG TBC kód SÚKL: 0124219

POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0124220

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Uchovávejte přípravek v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem a vlhkostí.

ZI: Terapie Parkinsonovy choroby:

Počáteční terapie ve formě monoterapie, jako oddálení začátku léčby levodopou.

V kombinaci s levodopou v průběhu nemoci, pokud účinek levodopy mizí nebo se stává nestálým a kolísá (tzv. typy fluktuací "end of dose" nebo "on-off").
