

CEFTRIAxon SANDOZ 1 g

15/634/08-C

DR: OE RP: NL

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

S: Ceftriaxonum dinatricum trihemihydricum 1193.3 mg
(odp. Ceftriaxonum 1000 mg)

PP: Bílý až nažloutlý prášek.

15 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu III (Ph.Eur.), uzavřená halogenovanou butylovou pryžovou zátkou s hliníkovým krytem a plastovým flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0138421
INJ+INF PLV SOL 5X1X1G VIA kód SÚKL: 0138422
INJ+INF PLV SOL 10X1X1G VIA kód SÚKL: 0138423
INJ+INF PLV SOL 10X1G VIA kód SÚKL: 0138424
INJ+INF PLV SOL 25X1G VIA kód SÚKL: 0138425
INJ+INF PLV SOL 50X1G VIA kód SÚKL: 0138426
INJ+INF PLV SOL 100X1G VIA kód SÚKL: 0138427

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD04

PE: 36

ZS: Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce.

ZI: Ceftriaxon je indikován pro použití proti těžkým infekcím, o nichž je známé anebo pravděpodobné, že jsou vyvolány mikroorganismy citlivými vůči ceftriaxonu a vyžadujícími parenterální léčbu (viz bod 5.1).

Bakteriální meningitida.

Pneumonie.

Břišní infekce: zejména peritonitida a biliární infekce. Ceftriaxon se má použít v kombinaci s jiným antibiotikem, které může poskytnout ochranu proti anaerobům.

Infekce kůže a měkkých tkání.

Infekce kostí a kloubů.

Pacienti s pozdními projevy lymfské boreliózy (stadium II a III).

Gonorea.

Ceftriaxon se může použít v kombinaci s jinou antibakteriální látkou k profylaxi pooperačních infekcí spojených s kardiovaskulární chirurgií nebo urologickými procedurami a v kolorektální chirurgii. V kolorektální chirurgii se ceftriaxon má použít s jiným antibiotikem, které může poskytnout ochranu proti anaerobům.

Je třeba věnovat pozornost lokálním pokynům o vhodnosti použití antibakteriálních látek.

DIROTON PLUS H 10 mg/12,5 mg TABLETY

58/668/08-C

DR: OE RP: DK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Lisinoprilum dihydricum 10.88 mg
(odp. Lisinoprilum 10 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle modré kulaté ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým označením "C43" na jedné straně.

PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0115688

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA03

PE: 24

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Léčba mírné až středně těžké hypertenze u pacientů, kteří jsou stabilizovaní při léčbě jednotlivými složkami podávaným ve stejných poměrech.

DIROTON PLUS H 20 mg/12,5 mg TABLETY

58/669/08-C

DR: OE RP: DK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Lisinoprilum dihydricum 21.76 mg

(odp. Lisinoprilum 20 mg)

Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Světle zelené kulaté ploché tablety se zkosenými hranami a vyraženým označením "C44" na jedné straně.

PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0115689

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA03

PE: 24

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Léčba mírné až středně těžké hypertenze u pacientů, kteří jsou stabilizovaní při léčbě jednotlivými složkami podávaným ve stejných poměrech.

METOPROLOL ACTAVIS 100 mg RETARD

58/665/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Metoprololi succinas 95 mg

(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech přibližně 16x8 mm s půlící rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC-PE-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0126123

POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0126124

POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0126125

POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0126126

POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0126127

POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0126128

POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0126129

POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0126130

POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0126131

POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0126132

POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0126133

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávat do 30°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba anginy pectoris, léčba arytmií, zejména supraventrikulární tachykardie, prevence srdeční smrti a recidivy infarktu myokardu po akutní fázi infarktu myokardu, léčba palpitací při nepřítomnosti organického onemocnění srdce, profylaxe migrény, léčba stabilizovaného chronického symptomatického srdečního selhání (třída NYHA II-IV, ejekční frakce levé komory <40 %) spolu s dalšími léky na srdeční selhání.

METOPROLOL ACTAVIS 200 mg RETARD

58/666/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech přibližně 19x10 mm s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr.B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0126134
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0126135
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0126136
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0126137
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0126138
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0126139
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0126140
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0126141
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0126142
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0126143
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0126144

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávat do 30°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba anginy pectoris, léčba arytmií, zejména supraventrikulární tachykardie, prevence srdeční smrti a recidivy infarktu myokardu po akutní fázi infarktu myokardu, léčba palpitací při nepřítomnosti organického onemocnění srdce, profylaxe migrény, léčba stabilizovaného chronického symptomatického srdečního selhání (třída NYHA II-IV, ejekční frakce levé komory <40 %) spolu s dalšími léky na srdeční selhání.

METOPROLOL ACTAVIS 25 mg RETARD

58/663/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech přibližně 9x5 mm s půlicí rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr.B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0136186
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0136187
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0136188
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0136189
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0136190
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0136191
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0136192
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0136193
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0136194
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0136195
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0136196

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávat do 30°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba anginy pectoris, léčba arytmií, zejména supraventrikulární tachykardie, prevence srdeční smrti a recidivy infarktu myokardu po akutní fázi infarktu myokardu, léčba palpitací při nepřítomnosti organického onemocnění srdce, profylaxe migrény, léčba stabilizovaného chronického symptomatického srdečního selhání (třída NYHA II-IV, ejekční frakce levé komory <40 %) spolu s dalšími léky na srdeční selhání.

METOPROLOL ACTAVIS 50 mg RETARD

58/664/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

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

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech přibližně 11x6 mm s půlící rýhou na obou stranách. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC-PE-PVDC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0126112
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0126113
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0126114
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0126115
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0126116
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0126117
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0126118
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0126119
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0126120
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0126121
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0126122

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

ZS: Uchovávat do 30°C.

ZI: Léčba hypertenze, léčba anginy pectoris, léčba arytmií, zejména supraventrikulární tachykardie, prevence srdeční smrti a recidivy infarktu myokardu po akutní fázi infarktu myokardu, léčba palpitací při nepřítomnosti organického onemocnění srdce, profylaxe migrény, léčba stabilizovaného chronického symptomatického srdečního selhání (třída NYHA II-IV, ejekční frakce levé komory <40 %) spolu s dalšími léky na srdeční selhání.

OROPERIDYS 10 mg

20/652/08-C

DR: OWE RP: F

D: PIERRE FABRE MEDICAMENT, BOULOGNE, Francie

S: Domperidonum 10 mg

PP: Rovnoměrně bílé nebo téměř bílé bikonvexní tablety dispergovatelné v ústech s charakteristickou mátovou vůní.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL DIS 30X10MG BLI kód SÚKL: 0131245

IS: Antiemetica, antivertiginosa

ATC: A03FA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Úleva při nevolnosti a zvracení u dětí nad 12 let s tělesnou hmotností vyšší než 35 kg a u dospělých. U dospělých úleva také při pocitu plnosti v epigastriu a při regurgitaci žaludečního obsahu.

TAZIP 2 g/0,25 g

15/670/08-C

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

D: STRAGEN NORDIC A/S, STENLOSE, Dánsko

S: Piperacillinum natricum 2.085 g

(odp. Piperacillinum 2 g)

Tazobactamum natricum 268.3 mg

(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Skleněná injekční lahvička typu I (20 ml) s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým krytem s polypropylenovým flip-off systémem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2,25GM VIA kód SÚKL: 0117013

INJ+INF PLV SOL 10X2,25GM VIA kód SÚKL: 0117014

INJ+INF PLV SOL 12X2,25GM VIA kód SÚKL: 0136197

INJ+INF PLV SOL 5X2,25GM VIA kód SÚKL: 0136198

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici.

ZI: Tazip je indikován pro terapii středně závažných až závažných systémových bakteriálních infekcí a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u nichž byly zjištěny betalaktamázu produkující bakterie nebo jsou suspektní, jako např.:

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.

TAZIP 4 g/0,50 g

15/671/08-C

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

D: STRAGEN NORDIC A/S, STENLOSE, Dánsko

S: Piperacillinum natricum 4.17 g

(odp. Piperacillinum 4 g)

Tazobactamum natricum 536.6 mg

(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Skleněná injekční lahvička typu II (50 ml) s bromobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým krytem s polypropylenovým flip-off systémem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4,5GM VIA kód SÚKL: 0117015

INJ+INF PLV SOL 10X4,5GM VIA kód SÚKL: 0117016

INJ+INF PLV SOL 12X4,5GM VIA kód SÚKL: 0136199

INJ+INF PLV SOL 5X4,5GM VIA kód SÚKL: 0136200

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici.

ZI: Tazip je indikován pro terapii středně závažných až závažných systémových bakteriálních infekcí a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u nichž byly zjištěny betalaktamázu produkující bakterie nebo jsou suspektní, jako např.:

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.

TECHNESCAN SESTAMIBI

88/681/08-C

DR: O RP: 88/255/90-C

D: MALLINCKRODT MEDICAL B.V., LE PETTEN, Nizozemsko

S: Cuprotetramibi tetrafluoroboras 1 mg

PP: Bílý nebo téměř bílý lyofilizát.

10 ml vícedávková injekční lahvička z bezbarvého borosilikátového skla typu I (Ph.Eur.), chlorobutylová pryžová zátka.

B: RAD KIT 5X1MG VIA kód SÚKL: 0119867

ATC: V09GA01

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C, uchovávat lahvičky ve vnějším obalu z důvodu ochrany před světlem. Po rekonstituci 10 hodin. Po označení v souladu s národními předpisy pro radioaktivní látky

ZI: Diagnostické účely - stanovení scintigrafie perfuze myokardu, funkce srdečních komor, detekce rakoviny prsu a lokalizace hyperfunkce parathyreoidní tkáně.
