

AMLODIPIN ACTAVIS 10 mg

83/612/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Amlodipini besilas 13.9 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)PP: Bílé nepotažené kulaté (průměr 10 mm) ploché tablety s půlící rýhou na jedné straně a s
vyraženým označením AB 10 na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC - Al blistr

Plastová lahvička (HDPE) uzavřená LDPE odklápěcím uzávěrem s pojistným
odtrhovacím kroužkem

B: POR TBL NOB 300X10MG H TBC kód SÚKL: 0119830

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137730

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137731

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137732

POR TBL NOB 300X10MG H BLI kód SÚKL: 0137734

POR TBL NOB 20X10MG TBC kód SÚKL: 0137735

POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0137736

POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0137737

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

AMLODIPIN ACTAVIS 5 mg

83/611/08-C

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

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Amlodipini besilas 6.95 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)PP: Bílé nepotažené kulaté (průměr 8 mm) ploché tablety s půlící rýhou na jedné straně a s
vyraženým označením AB 5 na druhé straně.

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC - Al blistr

Plastová lahvička (HDPE) uzavřená LDPE odklápěcím uzávěrem s pojistným
odtrhovacím kroužkem

B: POR TBL NOB 300X5MG H TBC kód SÚKL: 0119829

POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0137720

POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0137721

POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0137722

POR TBL NOB 300X5MG H BLI kód SÚKL: 0137724

POR TBL NOB 20X5MG TBC kód SÚKL: 0137725

POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0137726

POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0137727

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

BETAHISTIN MYLAN 24 mg

83/605/08-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety, s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0138568

POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0138569

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu.

ZI: Betahistin Mylan je určen k léčbě Méniérova syndromu, charakterizovaného příznaky jako je vertigo, nevolnost, ztráta sluchu, tinnitus (zvonění v uších).

COZAAR 100 mg

58/608/08-C

DR: S

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 100 mg

PP: Bílá potahovaná tableta ve tvaru slzy, na jedné straně označená "960" a bez označení na straně druhé.

PVC/PE/PVDC - Al blistr.

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0139049

POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0139050

POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0139051

POR TBL FLM 15X100MG BLI kód SÚKL: 0139052

POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0139053

POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0139054

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0139055

POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0139056

POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0139057

POR TBL FLM 84X100MG BLI kód SÚKL: 0139058

POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0139059

POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0139060

POR TBL FLM 280X100MG BLI kód SÚKL: 0139061

POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0139062

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

HDPE lahvičky: Uchovávejte v původním obalu při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé

komory $\leq 40\%$ a musí být stabilizováni léčbou chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

COZAAR 12,5 mg

58/606/08-C

DR: S

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 12.5 mg

PP: Modrá oválná potahovaná tableta, na jedné straně označená "11" a bez označení na straně druhé.

PVC/PE/PVDC - Al blistr.

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139025

POR TBL FLM 14X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139026

POR TBL FLM 21X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139027

POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139028

POR TBL FLM 50X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139030

POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139031

POR TBL FLM 210X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139032

POR TBL FLM 500X12.5MG BLI kód SÚKL: 0139033

POR TBL FLM 100X12.5MG TBC kód SÚKL: 0139034

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

HDPE lahvičky: Uchovávejte v původním obalu při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory $\leq 40\%$ a musí být stabilizováni léčbou chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

COZAAR 50 mg

58/607/08-C

DR: S

D: MERCK SHARP & DOHME B.V., HAARLEM, Nizozemsko

S: Losartanum kalicum 50 mg

PP: Bílá oválná potahovaná tableta, na jedné straně označená "952" a s půlící rýhou na straně druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC - Al blistr.

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0139035

POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0139036

POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0139037

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0139038

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0139039

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0139040

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0139041
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0139042
POR TBL FLM 84X50MG BLI kód SÚKL: 0139043
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0139044
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0139045
POR TBL FLM 280X50MG BLI kód SÚKL: 0139046
POR TBL FLM 500X50MG BLI kód SÚKL: 0139047
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0139048

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Blistr: Uchovávejte v původním obalu.

HDPE lahvičky: Uchovávejte v původním obalu při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění pacientů s hypertenzí a diabetem mellitus typu 2 s proteinurií $\geq 0,5$ g/den jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů ve věku ≥ 60 let), pokud léčba ACE inhibitory není považována za vhodnou v důsledku inkompatibility, zvláště kašle, nebo kontraindikací. Pacienti se srdečním selháním, kteří byly stabilizováni pomocí ACE inhibitoru nesmějí být na losartan převáděni. Pacienti musí mít ejekční frakci levé komory ≤ 40 % a musí být stabilizováni léčbou chronického srdečního selhání. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertenzních pacientů s hypertrofií levé komory doloženou EKG.

ELICEA 10 mg

30/603/08-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlčí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/AL PVC//Al blistr, papírová skládačka.

2. Bílá HDPE nádobka s PP uzávěrem, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0134501
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0134502
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134503
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0134504
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0134505
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0134506
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0134507
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0134508
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134509
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0134510
POR TBL FLM 250X10MG TBC kód SÚKL: 0134511

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba depresivní epizody, panické poruchy s agorafobií nebo bez ní, sociální úzkostné poruchy (sociální fobie), generalizované úzkostné poruchy, obsedantně kompulzivní poruchy.

ELICEA 20 mg

30/604/08-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Escitaloprami oxalas 25.56 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)

PP: Bílá oválná bikonvexní potahovaná tableta s půlčí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. OPA/AL PVC//Al blistr, papírová skládačka.

2. Bílá HDPE nádobka s PP uzávěrem, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0134512
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134513
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134514
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134515
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0134516
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0134517
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0134518
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0134519
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0134520
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0134521
POR TBL FLM 250X20MG TBC kód SÚKL: 0134522

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivní epizody, panické poruchy s agorafobií nebo bez ní, sociální úzkostné poruchy (sociální fobie), generalizované úzkostné poruchy, obsedantně kompulzivní poruchy.

ELICEA 5 mg

30/602/08-C

DR: O RP: 30/275/02-C

D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko

S: Escitaloprami oxalas 6.39 mg
(odp. Escitalopramum 5 mg)

PP: Bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta se skosenými hranami.

1. OPA/AL PVC//Al blistr, papírová skládačka.

2. Bílá HDPE nádobka s PP uzávěrem, papírová skládačka.

B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0135001
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0135002
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0135003
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0135004
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0135005
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0135006
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0135007
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0135008
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0135009
POR TBL FLM 200X5MG BLI kód SÚKL: 0135010
POR TBL FLM 250X5MG TBC kód SÚKL: 0135011

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivní epizody, panické poruchy s agorafobií nebo bez ní, sociální úzkostné poruchy (sociální fobie), generalizované úzkostné poruchy, obsedantně kompulzivní poruchy.

GENTAMICIN B.BRAUN 1 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

15/549/08-C

DR: OWE

D: B.BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Gentamicini sulfas 133.6 mg
(odp. Gentamicinum 80 mg) v 80 ml

PP: Čirý bezbarvý vodný roztok.
LDPE lahvičky.

B: INF SOL 10X80ML LAG kód SÚKL: 0112785

INF SOL 20X80ML LAG kód SÚKL: 0112786

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 - 8 °C.

ZI: Léčba komplikovaných a opakujících se infekcí močového traktu, nozokomiálních infekcí dolních cest dýchacích, intraabdominálních infekcí, infekcí kůže a podkožních tkání, septicemie, bakteriální endokarditidy, infekcí souvisejících s chirurgickým výkonem.

GENTAMICIN B.BRAUN 3 mg/ml INFUZNÍ ROZTOK

15/550/08-C

DR: OWE

D: B.BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Gentamicini sulfas 400 mg
(odp. Gentamicinum 240 mg) v 80 ml

PP: Čirý bezbarvý vodný roztok.
LDPE lahvičky

B: INF SOL 10X80ML LAG kód SÚKL: 0112781

INF SOL 20X80ML LAG kód SÚKL: 0112782

INF SOL 10X120ML LAG kód SÚKL: 0112783

INF SOL 20X120ML LAG kód SÚKL: 0112784

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01GB03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele a normálně by doba neměla být delší než 24 hodin při 2 - 8 °C.

ZI: Léčba komplikovaných a opakujících se infekcí močového traktu, nozokomiálních infekcí dolních cest dýchacích, intraabdominálních infekcí, infekcí kůže a podkožních tkání, septicemie, bakteriální endokarditidy, infekcí souvisejících s chirurgickým

výkonem.

IMMUNAL TABLETY

94/610/08-C

DR: L

D: LEK PHARMACEUTICALS D.D., LJUBLJANA, Slovinsko

S: Echinaceae purpureae herbae succus siccus 80 mg

PP: Kulaté ploché světle hnědé mramorované tablety se zkosenými hranami.
Blistr AL/PVC/PVDC.

B: POR TBL NOB 20X80MG BLI kód SÚKL: 0013225

IS: Phytopharmaca

ATC: V11

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vzdušnou vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Krátkodobá prevence a podpurná terapie běžného nachlazení.

LISINOPRIL ACTAVIS 10 mg

58/599/08-C

DR: O RP: 58/587/92-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Lisinoprilum dihydricum 10.89 mg
(odp. Lisinoprilum 10 mg)

PP: Světle růžové, kulaté, bikonvexní tablety o průměru 7 mm, s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička s vysoušedlem uzavřená pojistným LDPE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0123170

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0123171

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0123172

POR TBL NOB 56X10MG BLI kód SÚKL: 0123173

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0123174

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0123175

POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0123176

POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0123177

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze - léčba arteriální hypertenze. Srdeční selhání -léčba symptomatického srdečního selhání. Akutní infarkt myokardu - krátkodobá (6 týdnů) léčba hemodynamicky stabilizovaných pacientů během 24 hodin po akutním infarktu myokardu. Renální komplikace onemocnění diabetes mellitus - léčba renálního onemocnění u hypertenzních pacientů s diabetem mellitem 2. typu a incipientní nefropatií.

LISINOPRIL ACTAVIS 2,5 mg

58/597/08-C

DR: OE RP: D
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Lisinoprilum dihydricum 2.722 mg
(odp. Lisinoprilum 2.5 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety o průměru 6 mm.
1) PVC/ALU blistr.
2) PP lahvička s vysoušedlem uzavřená pojistným LDPE uzávěrem.
B: POR TBL NOB 14X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123130
POR TBL NOB 28X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123131
POR TBL NOB 30X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123132
POR TBL NOB 56X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123133
POR TBL NOB 98X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123134
POR TBL NOB 100X2.5 MG BLI kód SÚKL: 0123135
POR TBL NOB 30X2.5 MG TBC kód SÚKL: 0123136
POR TBL NOB 100X2.5 MG TBC kód SÚKL: 0123137
IS: Hypotensiva
ATC: C09AA03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Hypertenze - léčba arteriální hypertenze. Srdeční selhání -léčba symptomatického srdečního selhání. Akutní infarkt myokardu - krátkodobá (6 týdnů) léčba hemodynamicky stabilizovaných pacientů během 24 hodin po akutním infarktu myokardu. Renální komplikace onemocnění diabetes mellitus - léčba renálního onemocnění u hypertenzních pacientů s diabetem mellitem 2. typu a incipientní nefropatií.

LISINOPRIL ACTAVIS 20 mg

58/600/08-C

DR: O RP: 58/587/92-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Lisinoprilum dihydricum 21.78 mg
(odp. Lisinoprilum 20 mg)
PP: Růžové kulaté bikonvexní tablety o průměru 9 mm, s půlicí rýhou na jedné straně.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.
1) PVC/ALU blistr.
2) PP lahvička s vysoušedlem uzavřená pojistným LDPE uzávěrem.
B: POR TBL NOB 14X20MG BLI kód SÚKL: 0123178
POR TBL NOB 28X20MG BLI kód SÚKL: 0123179
POR TBL NOB 30X20MG BLI kód SÚKL: 0123180
POR TBL NOB 56X20MG BLI kód SÚKL: 0123181
POR TBL NOB 98X20MG BLI kód SÚKL: 0123182
POR TBL NOB 100X20MG BLI kód SÚKL: 0123183
POR TBL NOB 30X20MG TBC kód SÚKL: 0123184
POR TBL NOB 100X20MG TBC kód SÚKL: 0123185
IS: Hypotensiva
ATC: C09AA03
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Blistr: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze - léčba arteriální hypertenze. Srdeční selhání -léčba symptomatického srdečního selhání. Akutní infarkt myokardu - krátkodobá (6 týdnů) léčba hemodynamicky stabilizovaných pacientů během 24 hodin po akutním infarktu myokardu. Renální komplikace onemocnění diabetes mellitus - léčba renálního onemocnění u hypertenzních pacientů s diabetem mellitem 2. typu a incipientní nefropatií.

LISINOPRIL ACTAVIS 5 mg

58/598/08-C

DR: O RP: 58/587/92-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Lisinoprilum dihydricum 5.445 mg
(odp. Lisinoprilum 5 mg)

PP: Bílé kulaté ploché tablety o průměru 8 mm, s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na stejné poloviny.

1) PVC/ALU blistr.

2) PP lahvička s vysoušedlem uzavřená pojistným LDPE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0123154
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0123155
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0123156
POR TBL NOB 56X5MG BLI kód SÚKL: 0123157
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0123158
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0123159
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0123160
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0123161

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA03

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

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

Lahvička: Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze - léčba arteriální hypertenze. Srdeční selhání -léčba symptomatického srdečního selhání. Akutní infarkt myokardu - krátkodobá (6 týdnů) léčba hemodynamicky stabilizovaných pacientů během 24 hodin po akutním infarktu myokardu. Renální komplikace onemocnění diabetes mellitus - léčba renálního onemocnění u hypertenzních pacientů s diabetem mellitem 2. typu a incipientní nefropatií.

VINORELBIN SANDOZ 10 mg/ml

44/601/08-C

DR: O RP: 44/136/92-S/C

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

S: Vinorelbini ditartras 13.85 mg
(odp. Vinorelbinum 10 mg) v 1 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.

Lahvička z hnědého skla (typ I) se zátkou z bromobutylové pryže potaženou fluoropolymerem a aluminiovým uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0120165

INF CNC SOL 5X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0120166
INF CNC SOL 10X1ML/10MG VIA kód SÚKL: 0120167
INF CNC SOL 1X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0120168
INF CNC SOL 5X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0120169
INF CNC SOL 10X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0120170

IS: Cytostatica

ATC:L01CA04

PE: 18: 10 mg/ml, 12: 50 mg/5 ml

ZS: Uchovávejte v chladničce (při teplotě 2°C až 8°C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Vinorelbin je indikován k léčbě nemalobuněčného karcinomu plic (stadium 3 nebo 4), k monoterapii u pacientů s metastazujícím karcinomem prsu (stadium 4), v případech kdy chemoterapie antracykliny a taxany selhala nebo není vhodná.

ZOLPIDEM WALMARK 10 mg

57/609/08-C

DR: OW RP: 57/169/01-C

D: WALMARK A.S., TŘINEC, Česká republika

S: Zolpidemi tartras 10 mg

PP: Podlouhlé ploché tablety se zkosenými hranami, z obou stran s pŕlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) HDPE obal na tablety s LDPP šroubovacím uzávěrem s vysoušedlem, papírová krabička.

b) OPA/Al/PVC//Al blister, papírová krabička

B: POR TBL EFF 10X10MG BLI kód SÚKL: 0138211

POR TBL EFF 20X10MG BLI kód SÚKL: 0138212

POR TBL EFF 30X10MG BLI kód SÚKL: 0138213

POR TBL EFF 40X10MG BLI kód SÚKL: 0138214

POR TBL EFF 30X10MG TBC kód SÚKL: 0138215

IS: Hypnotica, sedativa

ATC:N05CF02

PE: 36

ZS: Bez zvláštních teplotních podmínek uchovávání.

Uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

Neužitá polovina tablety musí být zabalena zpět do hliníkového blistru a uložena společně s ostatními tabletami v papírové krabičce na místě chráněném před vzdušnou vlhkostí, polovina tablety uchovaná tímto způsobem musí být užita během 24 hodin.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti.

Poznámka: Pozor! Psychotropní látky zařazené do seznamu IV (příloha č.7 k zákonu č.167/1998 Sb.).
