

IBUPROFEN 400 mg GALMED

29/699/08-C

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

D: GALMED A.S., OSTRAVA-RADVANICE, Česká republika

S: Ibuprofenum 400 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

Blistr (průhledný bezbarvý PVC/Al, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0124137

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 60

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Symptomatická léčbě zánětlivých a degenerativních chorob kloubních, mimokloubního revmatizmu a chorob páteře; používá se při revmatoidní artritidě, osteoartróze, ankylozující spondylitidě, psoriatické artritidě, dnavé artritidě, chondrokalcinóze (pseudodna), při distorzi kloubů a zhmoždění pohybového aparátu. Analgetikum, antipyretikum při horečnatých stavech a nemocech z nachlazení, dále při migréně vaskulární etiologie, bolestech po operaci nebo úrazu, bolestech zubů a bolestivé menstruaci.

IBUPROFEN 600 mg GALMED

29/700/08-C

DR: OE RP: E

D: GALMED A.S., OSTRAVA-RADVANICE, Česká republika

S: Ibuprofenum 600 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany vyraženo "600".

Blistr (průhledný bezbarvý PVC/Al, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 30X600MG BLI kód SÚKL: 0124138

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 60

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba zánětlivých a degenerativních chorob kloubních, mimokloubního revmatizmu a chorob páteře; používá se při revmatoidní artritidě, osteoartróze, ankylozující spondylitidě, psoriatické artritidě, dnavé artritidě, chondrokalcinóze (pseudodna), při distorzi kloubů a zhmoždění pohybového aparátu.

METOPROLOL AAA-PHARMA 100 mg

58/706/08-C

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

D: AAA-PHARMA GMBH, NEU-ULM, Německo

S: Metoprololi succinas 95 mg

(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127246

POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146145

POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146146

POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146147

POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146148

POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146149

POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146150
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146151
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146152
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146153
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146154

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL AAA-PHARMA 200 mg

58/707/08-C

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

D: AAA-PHARMA GMBH, NEU-ULM, Německo

S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: PRO TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127256
PRO TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146155
PRO TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146156
PRO TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146157
PRO TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146158
PRO TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146159
PRO TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146160
PRO TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146161
PRO TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146162
PRO TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146163
PRO TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146164

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL AAA-PHARMA 25 mg

58/704/08-C

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

D: AAA-PHARMA GMBH, NEU-ULM, Německo
S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127216
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146135
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146136
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146137
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146138
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146139
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146140
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146141
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146142
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146143
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146144
IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02
PE: 30
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpítacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL AAA-PHARMA 50 mg

58/705/08-C

DR: O RP: 58/628/00-C
D: AAA-PHARMA GMBH, NEU-ULM, Německo
S: Metoprololi succinas 47.5 mg
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0127236
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0146125
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0146126
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0146127
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0146128
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0146129
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0146130
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0146131
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0146132
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0146133
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0146134
IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

NORMAGLYC 1000 mg

18/703/08-C

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

D: JELFA S.A., JELENIA GORA, Polsko

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

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "62" na druhé straně. Tablety mají nefunkční rysku, a proto je nelze dělit.
PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0140965
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0140966
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0140967
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0140968
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0140969
POR TBL FLM 70X1000MG BLI kód SÚKL: 0140970
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0140971
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0140972
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0140973
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0146167

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

NORMAGLYC 500 mg

18/701/08-C

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

D: JELFA S.A., JELENIA GORA, Polsko

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

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "60" na druhé straně.
PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0140931
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0140932
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0140933
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0140934
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0140935
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0140936
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0140937

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0140938
POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0140939
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0140940
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0140941
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0140942
POR TBL FLM 98X500MG BLI kód SÚKL: 0140943
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0140944
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0140945
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0140946
POR TBL FLM 400X500MG BLI kód SÚKL: 0140947
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0146165

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

NORMAGLYC 850 mg

18/702/08-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: JELFA S.A., JELENIA GORA, Polsko

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 663 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "61" na druhé straně.

PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0140948
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0140949
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0140950
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0140951
POR TBL FLM 42X850MG BLI kód SÚKL: 0140952
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0140953
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0140954
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0140955
POR TBL FLM 70X850MG BLI kód SÚKL: 0140956
POR TBL FLM 80X850MG BLI kód SÚKL: 0140957
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0140958
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0140959
POR TBL FLM 98X850MG BLI kód SÚKL: 0140960
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0140961
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0140962
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0140963
POR TBL FLM 400X850MG BLI kód SÚKL: 0140964
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 1140948

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

