

Nově registrované přípravky v období: od 18.9.2008 do 24.9.2008

Vysvětlivky:	ATC - anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace
RP - registrační číslo odkazované registrace	PE - doba použitelnosti v měsících
ZP - zaměnitelnost přípravku	ZS - způsob skladování
D - držitel rozhodnutí o registraci	ZI - zkrácená indikace
S - složení	P - volná prodejnost
PP - popis přípravku a druh obalu	rg - mikrogramy
B - balení, kód SÚKL	DU - jednotka D-antigenu
IS - indikační skupina	KU - tisíce mezinárodních jednotek
	MU - miliony mezinárodních jednotek
	UT - mezinárodní jednotka
	ZR - změna v registraci
DR - druh registrace	
S - samostatná registrace založená na vlastních experimentálních datech	
H - registrace homeopatika zjednodušeným postupem bez posouzení účinnosti	
L - samostatná registrace založená na literárních datech	
O - registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace jiného přípravku	
OK - fixní kombinace známých léčivých látek použitých poprvé v kombinaci	
OA - registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace se souhlasem původního držitele	
OW - registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty	
OE - registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace, evropský referenční přípravek – uveden stát, v němž je registrován	
OWE - registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty, evropský referenční přípravek	
OC - registrace s odkazem na modul IV a V dokumentace, centralizovaně registrovaný léčivý přípravek	
OWC - registrace s odkazem na části modulů IV a V s doložením odlišných údajů dalšími daty, centralizovaně registrovaný léčivý přípravek.	

ALOZEX 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/440/08-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS, Řecko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 6,6 mm. PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0126722
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0126723
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0126724
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0126725
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0126726
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0126727
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0126728
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0126729

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

ANASTROZOLE PHAROS 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/438/08-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: PHAROS-PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD., PALLINI ATTIKIS,
Řecko
S: Anastrozolum 1 mg
PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 6,6 mm.
PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0126713
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0126714
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0126715
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0126716
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0126717
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0126718
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0126719
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0126720
IS: Cytostatica
ATC: L02BG03
PE: 24
ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

ATORVASTATIN HBF 10 mg

31/555/08-C

DR: O RP: 31/233/99-C
D: HERBACOS-BOFARMA S.R.O., PARDUBICE, Česká republika
S: Atorvastatinum calcicum 10.36 mg
(odp. Atorvastatinum 10 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 7 mm.
1. OPA-Al-PVC/Al blistr.
2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.
B: POR TBL FLM 4X10MG BLI kód SÚKL: 0135908
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0138134
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0138135
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0138136
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0138137
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0138138
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0138139
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0138140
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0138141
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0138142
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0138143
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0138144
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0138145
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0138146
POR TBL FLM 10X10MG TBC kód SÚKL: 0138147
POR TBL FLM 20X10MG TBC kód SÚKL: 0138148
POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0138149
POR TBL FLM 50X10MG TBC kód SÚKL: 0138150
POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0138151
POR TBL FLM 200X10MG TBC kód SÚKL: 0138152
IS: Hypolipidaemica
ATC: C10AA05
PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

ATORVASTATIN HBF 20 mg

31/556/08-C

DR: O RP: 31/234/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 20.72 mg
(odp. Atorvastatinum 20 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru 9 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blister.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X20MG BLI kód SÚKL: 0135909

POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0138153

POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0138154

POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0138155

POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0138156

POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0138157

POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0138158

POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0138159

POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0138160

POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0138161

POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0138162

POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0138163

POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0138164

POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0138165

POR TBL FLM 10X20MG TBC kód SÚKL: 0138166

POR TBL FLM 20X20MG TBC kód SÚKL: 0138167

POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0138168

POR TBL FLM 50X20MG TBC kód SÚKL: 0138169

POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0138170

POR TBL FLM 200X20MG TBC kód SÚKL: 0138171

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

ATORVASTATIN HBF 40 mg

31/557/08-C

DR: O RP: 31/235/99-C

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

S: Atorvastatinum calcicum 41.44 mg
(odp. Atorvastatinum 40 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety o rozměrech 8,2 x 17 mm.

1. OPA-Al-PVC/Al blister.

2. HDPE lahvička se zacvakávacím LDPE uzávěrem.

B: POR TBL FLM 4X40MG BLI kód SÚKL: 0135910

POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0138172

POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0138173

POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0138174
POR TBL FLM 20X40MG BLI kód SÚKL: 0138175
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0138176
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0138177
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0138178
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0138179
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0138180
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0138181
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0138182
POR TBL FLM 200X40MG BLI kód SÚKL: 0138183
POR TBL FLM 500X40MG BLI kód SÚKL: 0138184
POR TBL FLM 10X40MG TBC kód SÚKL: 0138185
POR TBL FLM 20X40MG TBC kód SÚKL: 0138186
POR TBL FLM 30X40MG TBC kód SÚKL: 0138187
POR TBL FLM 50X40MG TBC kód SÚKL: 0138188
POR TBL FLM 100X40MG TBC kód SÚKL: 0138189
POR TBL FLM 200X40MG TBC kód SÚKL: 0138190

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje speciální podmínky uchovávání.

ZI: Pro léčbu hypercholesterolemie a smíšených hyperlipidemií, kde dietetická a režimová opatření nejsou dostatečně účinná.

MASTOREN 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/439/08-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: FARMIA S.R.O., PIESTANY, Slovenská republika

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta o průměru 6,6 mm.
PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0126721

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba časného stadia invazivního karcinomu prsu pozitivního na hormonální receptory u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními výsledky na hormonální receptory, které již jsou 2 až 3 roky adjuvantně léčeny tamoxifenem.

METozOK 100 mg

58/553/08-C

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

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES, DROGHEDA, Irsko

S: Metoprololi succinas 95 mg
(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16x8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0125214

POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0128154
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0128155
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0128156
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0128157
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0128158
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0128159
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0128160
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0128161
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0128162
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0128163

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné 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.

METOSOK 200 mg

58/554/08-C

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

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES, DROGHEDA, Irsko

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: POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0125215
POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0128164
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0128165
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0128166
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0128167
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0128168
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0128169
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0128170
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0128171
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0128172
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0128173

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 palpitacemi, profylaxe migrény.
Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METozOK 25 mg

58/551/08-C

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

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES, DROGHEDA, Irsko

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9x5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0119771

POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0128134

POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0128135

POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0128136

POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0128137

POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0128138

POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0128139

POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0128140

POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0128141

POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0128142

POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0128143

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné 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.

METozOK 50 mg

58/552/08-C

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

D: NORPHARM REGULATORY SERVICES, DROGHEDA, Irsko

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

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11x6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0119772

POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0128144

POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0128145

POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0128146

POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0128147

POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0128148

POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0128149

POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0128150

POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0128151
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0128152
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0128153

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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.

OCTENISEPT

46/558/08-C

DR: S

D: SCHULKE & MAYR GMBH, WIEN, Rakousko

S: Octenidini dihydrochloridum 15 mg
Phenoxyethanolum 300 mg v 15 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok téměř bez zápachu, hořké chuti.
15 ml: transparentní HDPE láhev s bílým PP šroubovacím uzávěrem
250 ml: bílá HDPE láhev s bílým PP bezpečnostním uzávěrem

500,1000 ml: transparentní matná HDPE tetragonální láhev s bílým PP bezpečnostním uzávěrem

B: DRM SOL 1X15ML LAG kód SÚKL: 0023986
DRM SOL 1X250ML LAG kód SÚKL: 0023987
DRM SOL 1X500ML LAG kód SÚKL: 0023988
DRM SOL 1X1000ML LAG kód SÚKL: 0023989

IS: Dermatologica

ATC: D08AJ57

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Roztok pro antiseptické ošetření ran, sliznice a pokožky.

UNISPERA 1 mg

68/537/08-C

DR: O RP: 68/185/95-A/C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Risperidonum 1 mg

PP: Bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1 blistr nebo 3 blistry (PVC/LDPE/PVDC/Al) po 20 tabletách, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0133617
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0133618

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba schizofrenie, léčba příznaků demence, u nichž dominuje agresivita, aktivity nebo

psychotické symptomy, léčba manických epizod provázejících bipolární poruchy. Léčba poruch chování a dalších disruptivních poruch chování u dětí, adolescentů a dospělých s podprůměrnou úrovní intelektuálních funkcí, kdy je v popředí destruktivní chování. Léčba autistických poruch u dětí nad 5 let a u dospívajících pacientů.

UNISPERA 2 mg

68/538/08-C

DR: O RP: 68/185/95-B/C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Risperidonum 2 mg

PP: Světle oranžové bikonvexní podlouhlé tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1 blistr nebo 3 blistry (PVC/LDPE/PVDC/Al) po 20 tabletách, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 20X2MG BLI kód SÚKL: 0133619

POR TBL FLM 60X2MG BLI kód SÚKL: 0133620

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, léčba příznaků demence, u nichž dominuje agresivita, aktivity nebo psychotické symptomy, léčba manických epizod provázejících bipolární poruchy. Léčba poruch chování a dalších disruptivních poruch chování u dětí, adolescentů a dospělých s podprůměrnou úrovní intelektuálních funkcí, kdy je v popředí destruktivní chování. Léčba autistických poruch u dětí nad 5 let a u dospívajících pacientů.

UNISPERA 3 mg

68/539/08-C

DR: O RP: 68/185/95-C/C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Risperidonum 3 mg

PP: Světle žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1 blistr nebo 3 blistry (PVC/LDPE/PVDC/Al) po 20 tabletách, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 20X3MG BLI kód SÚKL: 0133621

POR TBL FLM 60X3MG BLI kód SÚKL: 0133622

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, léčba příznaků demence, u nichž dominuje agresivita, aktivity nebo psychotické symptomy, léčba manických epizod provázejících bipolární poruchy. Léčba poruch chování a dalších disruptivních poruch chování u dětí, adolescentů a dospělých s podprůměrnou úrovní intelektuálních funkcí, kdy je v popředí destruktivní chování. Léčba autistických poruch u dětí nad 5 let a u dospívajících pacientů.

UNISPERA 4 mg

68/540/08-C

DR: O RP: 68/185/95-D/C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Risperidonum 4 mg

PP: Zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety, z jedné strany s půlicí rýhou.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

2 nebo 6 blisterů (PVC/LDPE/PVDC/Al) po 10 tabletách, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 20X4MG BLI kód SÚKL: 0133623
POR TBL FLM 60X4MG BLI kód SÚKL: 0133624

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AX08

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, léčba příznaků demence, u nichž dominuje agresivita, aktivity nebo psychotické symptomy, léčba manických epizod provázejících bipolární poruchy. Léčba poruch chování a dalších disruptivních poruch chování u dětí, adolescentů a dospělých s podprůměrnou úrovní intelektuálních funkcí, kdy je v popředí destruktivní chování. Léčba autistických poruch u dětí nad 5 let a u dospívajících pacientů.
