

Nově registrované přípravky v období: od 22.5.2008 do 28.5.2008

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.	

ATENATIV

16/266/08-C

DR: S

D: OCTAPHARMA (IP) LTD., COVENTRY, Velká Británie

S: Antithrombinum III 500 ut

PP: Atenativ se dodává v lyofilizované formě jako bílý nebo nažloutlý prášek nebo pevná drobná látka. Rozpouštědlo pro rekonstituci lyofilizovaného prášku je voda na injekci, což je čirá a bezbarvá kapalina.

Prášek v inf.lahvičce (sklo typu II) se zátkou (bromobutylová pryž) a rozpouštědlo v inf.lahvičce (sklo typu I) se zátkou (bromobutylová pryž).

B: INF PSO LQF 1X500UT VIA kód SÚKL: 0129056

INF PSO LQF 1X1000UT VIA kód SÚKL: 0129057

INF PSO LQF 1X1500UT VIA kód SÚKL: 0129058

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AB02

PE: 36

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8°C). Uchovávejte infúzní lahvičky v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Během doby použitelnosti může být přípravek uchováván při teplotě 25°C až po dobu 1 měsíce, přípravek během této doby nesmí být ukládán zpět do chladničky, není-li pak použit, musí být zlikvidován.

ZI: U pacientů s vrozeným deficitem antitrombinu III - prevence (také prevence progresu) hluboké žilní trombózy a tromboembolie v klinicky rizikových situacích, ve spojitosti s podáváním heparinu, je-li indikováno.

Poznámka: Přípravek je vyroben z lidské krve. Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.

CILAZAPRIL TEVA 0,5 mg

58/281/08-C

DR: O RP: 58/509/99-C

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

S: Cilazaprilum monohydricum 0.522 mg
(odp. Cilazaprilum 0.5 mg)

PP: Bílá až téměř bílá, podlouhlá potahovaná tableta, s půlicí rýhou na jedné straně, s vyraženým "C 0,5" na straně druhé. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113668
POR TBL FLM 20X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113669
POR TBL FLM 28X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113670
POR TBL FLM 30X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113671
POR TBL FLM 56X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113672
POR TBL FLM 60X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113673
POR TBL FLM 100X0.5MG BLI kód SÚKL: 0113674

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA08

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

CILAZAPRIL TEVA 1 mg

58/282/08-C

DR: O RP: 58/510/99-C

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

S: Cilazaprilum monohydricum 1.044 mg
(odp. Cilazaprilum 1 mg)

PP: Žlutá, podlouhlá, potahovaná tableta, s půlicí rýhou na jedné straně, s vyraženým "C 1" na straně druhé. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0113703
POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0113704
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0113705
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0113706
POR TBL FLM 50X1MG BLI kód SÚKL: 0113707
POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0113708
POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0113709
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0113710

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA08

PE: 18

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

CILAZAPRIL TEVA 2,5 mg

58/283/08-C

DR: O RP: 58/511/99-C

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

S: Cilazaprilum monohydricum 2.61 mg
(odp. Cilazaprilum 2.5 mg)
PP: Růžová, podlouhlá potahovaná tableta, s pŕlicí rýhou na jedné straně, s vyraženým "C 2,5" na straně druhé. Tablet u lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blister.
B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113743
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113744
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113745
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113746
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113747
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113748
POR TBL FLM 56X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113749
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113750
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113751
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0113752
IS: Hypotensiva
ATC: C09AA08
PE: 18
ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C v původním vnitřním obalu.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

CILAZAPRIL TEVA 5 mg

58/284/08-C

DR: O RP: 58/080/03-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Cilazaprilum monohydricum 5.22 mg
(odp. Cilazaprilum 5 mg)
PP: Hnědočervená, podlouhlá potahovaná tableta, s pŕlicí rýhou na jedné straně, s vyraženým "C 5" na straně druhé. Tablet u lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blister.
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0113793
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0113794
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0113795
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0113796
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0113797
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0113798
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0113799
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0113800
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0113801
IS: Hypotensiva
ATC: C09AA08
PE: 24
ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C v původním vnitřním obalu.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba symptomatického srdečního selhání. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

DEPANT PROLONG 150 mg

30/299/08-C

DR: O RP: 30/687/99-C
D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Venlafaxini hydrochloridum 169.71 mg

(odp. Venlafaxinum 150 mg)
PP: Jasně červená neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 00), obsahující tři kulaté, bikonvexní potahované tablety, s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "150" na tělu tobolky.
PVC,PE,PVDC/AL blistr.
B: POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0130185
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0130186
IS: Antidepressiva
ATC:N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

DEPANT PROLONG 37,5 mg 30/297/08-C
DR: O RP: 30/336/03-C
D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Venlafaxini hydrochloridum 42.43 mg
(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)
PP: Bílá neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 0), obsahující jednu kulatou, bikonvexní potahovanou tabletu, s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "37,5" na tělu tobolky.
PVC,PE,PVDC/AL blistr.
B: POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0130181
POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0130182
IS: Antidepressiva
ATC:N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

DEPANT PROLONG 75 mg 30/298/08-C
DR: O RP: 30/686/99-C
D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Venlafaxini hydrochloridum 84.86 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)
PP: Světle růžová (tělová) neprůhledná tvrdá želatinová tobolka(velikost 0), obsahující dvě kulaté, bikonvexní potahované tablety, s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "75" na tělu tobolky.
PVC,PE,PVDC/AL blistr.
B: POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0130183
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0130184
IS: Antidepressiva
ATC:N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

LERCAPREL 10 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/285/08-C
DR: OK
D: RECORDATI Ireland Limited, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko

S: Enalaprili maleas 10 mg
(odp. Enalaprilum 7.64 mg)
Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.44 mg)

PP: Bílé bikonvexní okrouhlé tablety.
Polyamid-aluminium-PVC/aluminiové blistry.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0130020
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0130021
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0130022
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0130023
POR TBL FLM 35 BLI kód SÚKL: 0130024
POR TBL FLM 42 BLI kód SÚKL: 0130025
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0130026
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0130027
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0130028
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0130029
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0130030

IS: Hypotensiva
ATC: C09BB02
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.
Uchovávat při teplotě do 25 °C.
ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není adekvátně kontrolován samotným lercanidipinem v dávce 10 mg. Pevná kombinace přípravku Lercaprel 10 mg/10 mg potahované tablety by se neměla používat pro úvod léčby hypertenze.

LERCAPREL 20 mg/10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/286/08-C

DR: OK

D: RECORDATI Ireland Limited, Ringaskiddy Co. Cork, Irsko

S: Enalaprili maleas 20 mg
(odp. Enalaprilum 15.29 mg)
Lercanidipini hydrochloridum 10 mg
(odp. Lercanidipinum 9.44 mg)

PP: Žluté bikonvexní okrouhlé tablety.
Polyamid-aluminium-PVC/aluminiové blistry.

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0130031
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0130032
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0130033
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0130034
POR TBL FLM 35 BLI kód SÚKL: 0130035
POR TBL FLM 42 BLI kód SÚKL: 0130036
POR TBL FLM 50 BLI kód SÚKL: 0130037
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0130038
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0130039
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0130040
POR TBL FLM 100 BLI kód SÚKL: 0130041

IS: Hypotensiva
ATC: C09BB02
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba esenciální hypertenze u pacientů, jejichž krevní tlak není adekvátně kontrolován samotným enalaprilem v dávce 20 mg. Pevná kombinace přípravku Lercaprel 20 mg/10 mg potahované tablety by se neměla používat pro úvod léčby hypertenze.

METOPROLOL NORPHARM 100 mg

58/274/08-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 s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127206
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0137291
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0137292
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0137293
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0137294
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0137295
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0137296
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0137297
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0137298
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0137299
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0137300

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

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 NORPHARM 200 mg

58/275/08-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 s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127226
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0137281
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0137282
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0137283
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0137284
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0137285

POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0137286
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0137287
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0137288
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0137289
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0137290

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

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 NORPHARM 25 mg

58/272/08-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 s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0117231
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0117232
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0117233
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0117234
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0117235
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0117236
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0117237
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0117238
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0117239
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0117240
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0117241

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 24

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 NORPHARM 50 mg

58/273/08-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 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: 0117242
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0117243
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0117244
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0117245
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0117246
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0117247
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0117248
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0117249
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0117250
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0117251
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0117252
IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02
PE: 24
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.

NOPEKAR 150 mg

30/292/08-C

DR: O RP: 30/687/99-C
D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko
S: Venlafaxini hydrochloridum 169.71 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)
PP: Jasně červená neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 00), obsahující tři kulaté, bikonvexní potahované tablety, s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "150" na tělu tobolky.
PVC, PE, PVDC/Al blistr.
B: POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0130191
POR CPS PRO 98X150MG BLI kód SÚKL: 0130192
IS: Antidepressiva
ATC: N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

NOPEKAR 37,5 mg

30/290/08-C

DR: O RP: 30/336/03-C
D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko
S: Venlafaxini hydrochloridum 42.43 mg

(odp. Venlafaxinum 37.5 mg)
PP: Bílá neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 0), obsahující jednu kulatou, bikonvexní potahovanou tabletu s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "37,5" na těle tobolky.
PVC,PE,PVDC/Al blistr.
B: POR CPS PRO 28X37.5MG BLI kód SÚKL: 0130187
POR CPS PRO 98X37.5MG BLI kód SÚKL: 0130188
IS: Antidepressiva
ATC: N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

NOPEKAR 75 mg

30/291/08-C

DR: O RP: 30/686/99-C
D: Ozone Laboratories B.V., Delft ES, Nizozemsko
S: Venlafaxini hydrochloridum 84.86 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)
PP: Světle růžová (tělová) neprůhledná tvrdá želatinová tobolka (velikost 0), obsahující dvě kulaté, bikonvexní potahované tablety, s potiskem "VEN" na víčku tobolky a "75" na těle tobolky.
PVC,PE,PVDC/Al blistr.
B: POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0130189
POR CPS PRO 98X75MG BLI kód SÚKL: 0130190
IS: Antidepressiva
ATC: N06AX16
PE: 36
ZS: Uchovávejte do 30°C.
ZI: Léčba deprese u dospělých pacientů.

ROPINIROL TORRENT 0,25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/231/08-C

DR: O RP: 27/098/99-C
D: Torrent Pharma GmbH, Norimberk, Německo
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)
PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a vysušovadlem silikagelem.
B: POR TBL FLM 2X0.25MG TBC kód SÚKL: 0119136
POR TBL FLM 12X0.25MG TBC kód SÚKL: 0119137
POR TBL FLM 28X0.25MG TBC kód SÚKL: 0119138
POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0119139
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci: - počáteční léčba formou monoterapie s cílem oddálit nasazení levodopy - v průběhu onemocnění, v kombinaci s levodopou, pokud účinek levodopy slábne nebo je nekonzistentní. Symptomatická léčba u středního až těžkého

idiopatického syndromu neklidných nohou

ROPINIROL TORRENT 0,5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/232/08-C

DR: OW RP: 27/099/99-C

D: Torrent Pharma GmbH, Norimberk, Německo

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)

PP: Žluté podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a vysušovadlem silikagelem

B: POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0119140

POR TBL FLM 28X0.5MG TBC kód SÚKL: 0137301

POR TBL FLM 2X0.5MG TBC kód SÚKL: 0137302

POR TBL FLM 12X0.5MG TBC kód SÚKL: 0137303

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci: - počáteční léčba formou monoterapie s cílem oddálit nasazení levodopy - v průběhu onemocnění, v kombinaci s levodopou, pokud účinek levodopy slábne nebo je nekonzistentní. Symptomatická léčba u středního až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou

ROPINIROL TORRENT 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/233/08-C

DR: O RP: 27/099/99-C

D: Torrent Pharma GmbH, Norimberk, Německo

S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)

PP: Zelené podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a vysušovadlem silikagelem.

B: POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0119141

POR TBL FLM 28X1MG TBC kód SÚKL: 0137304

POR TBL FLM 2X1MG TBC kód SÚKL: 0137305

POR TBL FLM 12X1MG TBC kód SÚKL: 0137306

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci: - počáteční léčba formou monoterapie s cílem oddálit nasazení levodopy - v průběhu onemocnění, v kombinaci s levodopou, pokud účinek levodopy slábne nebo je nekonzistentní. Symptomatická léčba u středního až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou

ROPINIROL TORRENT 2 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/234/08-C

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

D: Torrent Pharma GmbH, Norimberk, Německo

S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg

(odp. Ropinirolum 2 mg)
PP: Světle růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a vysušovadlem silikagelem.
B: POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0119142
POR TBL FLM 28X2MG TBC kód SÚKL: 0137307
POR TBL FLM 2X2MG TBC kód SÚKL: 0137308
POR TBL FLM 12X2MG TBC kód SÚKL: 0137309
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci: - počáteční léčba formou monoterapie s cílem oddálit nasazení levodopy - v průběhu onemocnění, v kombinaci s levodopou, pokud účinek levodopy slábne nebo je nekonzistentní. Symptomatická léčba u středního až těžkého idiopatického syndromu neklidných nohou

ROPINIROL TORRENT 5 mg POTAHOVANÉ TABLETY 27/235/08-C

DR: O RP: 27/101/99-C
D: Torrent Pharma GmbH, Norimberk, Německo
S: Ropinirolu hydrochloridum 5.7 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)
PP: Modré podlouhlé bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na obou stranách.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
HDPE lahvička s PP dětským bezpečnostním šroubovacím uzávěrem a vysušovadlem silikagelem.
B: POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0119143
POR TBL FLM 28X5MG TBC kód SÚKL: 0137310
POR TBL FLM 2X5MG TBC kód SÚKL: 0137311
POR TBL FLM 12X5MG TBC kód SÚKL: 0137312
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 36
ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba Parkinsonovy nemoci: - počáteční léčba formou monoterapie s cílem oddálit nasazení levodopy - v průběhu onemocnění, v kombinaci s levodopou, pokud účinek levodopy slábne nebo je nekonzistentní.

TOPAFIS 100 mg 21/288/08-C

DR: O RP: 21/512/97-C
D: CIPLA UK LTD., ESHER, SURREY, Velká Británie
S: Topiramatum 100 mg
PP: Oranžové kulaté bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0024704
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX11
PE: 24
ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Epilepsie - Topafis je určen k monoterapii dospělých a dětí od dvou let s nově diagnostikovanou epilepsií nebo k převedení na monoterapii pacientů s epilepsií. Topafis je určen k doplňkové terapii epilepsie dospělých a dětí od dvou let s parciálními epileptickými záchvaty nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Topafis je rovněž určen k doplňkové terapii záchvatů při Lennox-Gastautově syndromu dětí a dospělých.
Migréna - Topafis je určen k profylaxi migrenózních bolestí hlavy dospělých. Účinnost přípravku Topafis u akutních migrenózních bolestí hlavy nebyla studována.

TOPAFIS 25 mg

21/287/08-C

DR: O RP: 21/510/97-C
D: CIPLA UK LTD., ESHER, SURREY, Velká Británie
S: Topiramatum 25 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
OPA/Al/PVC/Al blistr
B: POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0024703
IS: Antiepileptica, anticonvulsiva
ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Epilepsie - Topafis je určen k monoterapii dospělých a dětí od dvou let s nově diagnostikovanou epilepsií nebo k převedení na monoterapii pacientů s epilepsií. Topafis je určen k doplňkové terapii epilepsie dospělých a dětí od dvou let s parciálními epileptickými záchvaty nebo generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Topafis je rovněž určen k doplňkové terapii záchvatů při Lennox-Gastautově syndromu dětí a dospělých.
Migréna - Topafis je určen k profylaxi migrenózních bolestí hlavy dospělých. Účinnost přípravku Topafis u akutních migrenózních bolestí hlavy nebyla studována.

TOPIRAMAT 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 1A PHARMA 21/295/08-C

DR: O RP: 21/512/97-C
D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
S: Topiramatum 100 mg
PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta, hladká z obou stran.
1. Al/Al blistr.
2. PP nádobka s LDPE víčkem se silikagelovým vysoušedlem.
B: POR TBL FLM 5X100MG BLI kód SÚKL: 0113535
POR TBL FLM 6X100MG BLI kód SÚKL: 0113536
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0113537
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0113538
POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0113539
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0113540
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0113541
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0113542
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0113543
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0113544
POR TBL FLM 200X100MG BLI kód SÚKL: 0113545
POR TBL FLM 500X100MG BLI kód SÚKL: 0113546
POR TBL FLM 20X100MG TBC kód SÚKL: 0113547
POR TBL FLM 28X100MG TBC kód SÚKL: 0113548

POR TBL FLM 50X100MG TBC kód SÚKL: 0113549
POR TBL FLM 56X100MG TBC kód SÚKL: 0113550
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0113551
POR TBL FLM 100X100MG TBC kód SÚKL: 0113552
POR TBL FLM 200X100MG TBC kód SÚKL: 0113553

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Dospělí a děti ve věku od 12 let: monoterapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů, doplňková terapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů. Dospělí: Lék druhé volby v profylaxi migrény.

TOPIRAMAT 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 1A PHARMA 21/296/08-C

DR: OW RP: 21/512/97-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Topiramatum 200 mg

PP: Žlutá, kulatá potahovaná tableta, hladká z obou stran.

1. Al/Al blistr, papírová krabička

2. PP nádobka s LDPE víčkem se silikagelovým vysoušedlem, papírová krabička

B: POR TBL FLM 5X200MG BLI kód SÚKL: 0113573

POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0113574

POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0113575

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0113576

POR TBL FLM 28X200MG BLI kód SÚKL: 0113577

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0113578

POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0113579

POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0113580

POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0113581

POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0113582

POR TBL FLM 200X200MG BLI kód SÚKL: 0113583

POR TBL FLM 500X200MG BLI kód SÚKL: 0113584

POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0113585

POR TBL FLM 28X200MG TBC kód SÚKL: 0113586

POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0113587

POR TBL FLM 56X200MG TBC kód SÚKL: 0113588

POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0113589

POR TBL FLM 100X200MG TBC kód SÚKL: 0113590

POR TBL FLM 200X200MG TBC kód SÚKL: 0113591

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Dospělí a děti ve věku od 12 let: monoterapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů, doplňková terapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů. Dospělí: Lék druhé volby v profylaxi migrény.

TOPIRAMAT 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 1A PHARMA 21/293/08-C

DR: O RP: 21/510/97-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílá, kulatá potahovaná tableta, hladká z obou stran.

1. Al/Al blistr, papírová krabička

2. PP nádobka s LDPE víčkem se silikagelovým vysoušedlem, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 5X25MG BLI kód SÚKL: 0111152

POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0111153

POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0111154

POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0111155

POR TBL FLM 28X25MG BLI kód SÚKL: 0111156

POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0111157

POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0111158

POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0111159

POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0111160

POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0111161

POR TBL FLM 200X25MG BLI kód SÚKL: 0111162

POR TBL FLM 500X25MG BLI kód SÚKL: 0111163

POR TBL FLM 20X25MG TBC kód SÚKL: 0111164

POR TBL FLM 28X25MG TBC kód SÚKL: 0111165

POR TBL FLM 50X25MG TBC kód SÚKL: 0111166

POR TBL FLM 56X25MG TBC kód SÚKL: 0111167

POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0111168

POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0111169

POR TBL FLM 200X25MG TBC kód SÚKL: 0111170

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Dospělí a děti ve věku od 12 let: monoterapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů, doplňková terapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů. Dospělí: Lék druhé volby v profylaxi migrény.

TOPIRAMAT 50 mg POTAHOVANÉ TABLETY 1A PHARMA 21/294/08-C

DR: O RP: 21/511/97-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Topiramatum 50 mg

PP: Žlutá, kulatá potahovaná tableta, hladká z obou stran.

1. Al/Al blistr.

2. PP nádobka s LDPE víčkem se silikagelovým vysoušedlem.

B: POR TBL FLM 5X50MG BLI kód SÚKL: 0111228

POR TBL FLM 6X50MG BLI kód SÚKL: 0111229

POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0111230

POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0111231

POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0111232

POR TBL FLM 30X50MG BLI kód SÚKL: 0111233

POR TBL FLM 50X50MG BLI kód SÚKL: 0111234
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0111235
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0111236
POR TBL FLM 100X50MG BLI kód SÚKL: 0111237
POR TBL FLM 200X50MG BLI kód SÚKL: 0111238
POR TBL FLM 500X50MG BLI kód SÚKL: 0111239
POR TBL FLM 20X50MG TBC kód SÚKL: 0111240
POR TBL FLM 28X50MG TBC kód SÚKL: 0111241
POR TBL FLM 50X50MG TBC kód SÚKL: 0111242
POR TBL FLM 56X50MG TBC kód SÚKL: 0111243
POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0111244
POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0111245
POR TBL FLM 200X50MG TBC kód SÚKL: 0111246

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Dospělí a děti ve věku od 12 let: monoterapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů, doplňková terapie epilepsie u parciálních a/nebo generalizovaných tonicko-klonických záchvatů. Dospělí: Lék druhé volby v profylaxi migrény.

VOLULYTE 6 %

75/262/08-C

DR: S

D: FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH, BAD HOMBURG, Německo

S: Hydroxyethylamylum 15 g
Natrii acetat trihydricus 1.1575 g
Natrii chloridum 1.505 g
Kalii chloridum 75 mg
Magnesii chloridum hexahydricum 75 mg

PP: Čirý až slabě opalescentní roztok, bezbarvý až slabě nažloutlý.

a) Bezbarvá skleněná láhev typu II, halobutylová zátka, hliníkový uzávěr.

b) Polyolefinový vak (Freeflex) s přebalem.

B: INF SOL 1X250ML LAG kód SÚKL: 0085039
INF SOL 10X250ML LAG kód SÚKL: 0085048
INF SOL 1X500ML LAG kód SÚKL: 0085061
INF SOL 10X500ML LAG kód SÚKL: 0085064
INF SOL 1X250ML VAK kód SÚKL: 0085124
INF SOL 20X250ML VAK kód SÚKL: 0085137
INF SOL 30X250ML VAK kód SÚKL: 0085144
INF SOL 1X500ML VAK kód SÚKL: 0085157
INF SOL 15X500ML VAK kód SÚKL: 0085183
INF SOL 20X500ML VAK kód SÚKL: 0085278
INF SOL 35X250ML VAK kód SÚKL: 0500042
INF SOL 40X250ML VAK kód SÚKL: 0500043

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B05AA07

PE: 48-láhev, 36-vak

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba a prevence hypovolemie. Udržování adekvátního cirkulujícího objemu krve během chirurgických zákroků.
