

APO-ZOLPIDEM 10 mg

57/124/09-C

DR: O RP: 57/887/92-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Zolpidemi tartras 10 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety z jedné strany s půlicí rýhou a nápisem "1" před a "0" za půlicí rýhou, z druhé strany označené nápisem "APO".

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

a) Blistr (PVC/Al), krabička.

b) HDPE lahvička s PP šroubovacím uzávěrem a LDPE vložkou.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0142653

POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0142654

POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0142655

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0142656

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0142657

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0146877

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 1142653

IS: Hypnotica, sedativa

ATC: N05CF02

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání, uchovávat v původním obalu.

ZI: Krátkodobá léčba nespavosti u dospělých pacientů v případě, kdy je nespavost závažná, zneschopňuje nebo vede k těžkému stresu nemocného.

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

AROPIX 0,25 mg

27/138/09-C

DR: O RP: 27/098/99-C

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko

S: Ropiniroli hydrochloridum 0.285 mg
(odp. Ropinirolum 0.25 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.

1) Bílý PVC/Aclar//Al blistr.

2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s pojistným dětským bezpečnostním PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 21X0.25MG BLI kód SÚKL: 0124349

POR TBL FLM 126X0.25MG BLI kód SÚKL: 0124350

POR TBL FLM 210X0.25MG BLI kód SÚKL: 0124351

POR TBL FLM 84X0.25MG TBC kód SÚKL: 0124352

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC04

PE: 18

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:

Počáteční léčba jako monoterapie, aby se oddálilo zavedení levodopy.

V kombinaci s levodopou během onemocnění, když účinek levodopy zeslábne nebo je nekonzistentní a objeví se fluktuace terapeutického účinku (fluktuace typu „end of dose“ nebo typu „on-off“).

AROPIX 0,5 mg

27/139/09-C

DR: OE RP: UK
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 0.57 mg
(odp. Ropinirolum 0.5 mg)
PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety.
1) Bílý PVC/Aclar//Al blistr.
2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s pojistným dětským bezpečnostním PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.
B: POR TBL FLM 21X0.5MG BLI kód SÚKL: 0124353
POR TBL FLM 84X0.5MG TBC kód SÚKL: 0124354
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Počáteční léčba jako monoterapie, aby se oddálilo zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou během onemocnění, když účinek levodopy zeslábne nebo je nekonzistentní a objeví se fluktuace terapeutického účinku (fluktuace typu „end of dose“ nebo typu „on-off“).

AROPIX 1 mg

27/140/09-C

DR: O RP: 27/099/99-C
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 1.14 mg
(odp. Ropinirolum 1 mg)
PP: Zelené kulaté bikonvexní potahované tablety.
1) Bílý PVC/Aclar//Al blistr.
2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s pojistným dětským bezpečnostním PP závěrem a vysoušedlem silikagel.
B: POR TBL FLM 21X1MG BLI kód SÚKL: 0124355
POR TBL FLM 84X1MG TBC kód SÚKL: 0124356
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Počáteční léčba jako monoterapie, aby se oddálilo zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou během onemocnění, když účinek levodopy zeslábne nebo je nekonzistentní a objeví se fluktuace terapeutického účinku (fluktuace typu „end of dose“ nebo typu „on-off“).

AROPIX 2 mg

27/141/09-C

DR: O RP: 27/100/99-C
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 2.28 mg
(odp. Ropinirolum 2 mg)
PP: Světle oranžové kulaté bikonvexní potahované tablety.
1) Bílý PVC/Aclar//Al blistr.

2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s pojistným dětským bezpečnostním PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.

B: POR TBL FLM 21X2MG BLI kód SÚKL: 0124357
POR TBL FLM 84X2MG TBC kód SÚKL: 0124358

IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Počáteční léčba jako monoterapie, aby se oddálilo zavedení levodopy. V kombinaci s levodopou během onemocnění, když účinek levodopy zeslábne nebo je nekonzistentní a objeví se fluktuace terapeutického účinku (fluktuace typu „end of dose“ nebo typu „on-off“).

AROPIX 5 mg

27/142/09-C

DR: O RP: 27/101/99-C
D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko
S: Ropiniroli hydrochloridum 5.7 mg
(odp. Ropinirolum 5 mg)
PP: Modré kulaté bikonvexní potahované tablety.
1) Bílý PVC/Aclar//Al blistr.
2) Bílá neprůhledná HDPE lahvička s pojistným dětským bezpečnostním PP uzávěrem a vysoušedlem silikagel.
B: POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0124359
POR TBL FLM 84X5MG TBC kód SÚKL: 0124360
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC04
PE: 18
ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.
ZI: Léčba Parkinsonovy choroby za následujících podmínek:
Počáteční léčba jako monoterapie, aby se oddálilo zavedení levodopy.
V kombinaci s levodopou během onemocnění, když účinek levodopy zeslábne nebo je nekonzistentní a objeví se fluktuace terapeutického účinku (fluktuace typu „end of dose“ nebo typu „on-off“).

BLESSIN PLUS H 160/12,5 mg

58/117/09-C

DR: O RP: 58/021/02-C
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Červená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.
1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
2) PE lahvička (Securitainer, PE).
B: POR TBL FLM 7X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140389
POR TBL FLM 14X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140390
POR TBL FLM 28X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140391
POR TBL FLM 30X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140392

POR TBL FLM 56X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140393
POR TBL FLM 98X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140394
POR TBL FLM 280X160/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140395
POR TBL FLM 7X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140403
POR TBL FLM 14X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140404
POR TBL FLM 28X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140405
POR TBL FLM 30X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140406
POR TBL FLM 56X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140407
POR TBL FLM 98X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140408
POR TBL FLM 280X160/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140409

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30-blistr, 36-lahvička

ZS: Blistr: uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: bez zvláštních požadavků.

ZI: Přípravek Blessin Plus H je indikován k léčbě esenciální hypertenze. Přípravky Blessin Plus H 160/12,5 mg (fixní kombinace: 160 mg valsartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Blessin Plus H 160/25 mg (fixní kombinace: 160 mg valsartanu/25 mg hydrochlorothiazidu) jsou indikovány u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

BLESSIN PLUS H 160/25 mg

58/118/09-C

DR: O RP: 58/295/02-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Valsartanum 160 mg

Hydrochlorothiazidum 25 mg

PP: Oranžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140410
POR TBL FLM 14X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140411
POR TBL FLM 28X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140412
POR TBL FLM 30X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140413
POR TBL FLM 56X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140414
POR TBL FLM 98X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140415
POR TBL FLM 280X160/25MG BLI kód SÚKL: 0140416
POR TBL FLM 7X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140424
POR TBL FLM 14X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140425
POR TBL FLM 28X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140426
POR TBL FLM 30X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140427
POR TBL FLM 56X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140428
POR TBL FLM 98X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140429
POR TBL FLM 280X160/25MG TBC kód SÚKL: 0140430

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30-blistr, 36-lahvička

ZS: Blistr: uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: bez zvláštních požadavků.

ZI: Přípravek Blessin Plus H je indikován k léčbě esenciální hypertenze. Přípravky Blessin

Plus H 160/12,5 mg (fixní kombinace: 160 mg valsartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) a Blessin Plus H 160/25 mg (fixní kombinace: 160 mg valsartanu/25 mg hydrochlorothiazidu) jsou indikovány u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

BLESSIN PLUS H 80/12,5 mg

58/116/09-C

DR: O RP: 58/573/99-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 11x5,8 mm s vyraženým označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.

1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.

2) PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140368
POR TBL FLM 14X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140369
POR TBL FLM 28X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140370
POR TBL FLM 30X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140371
POR TBL FLM 56X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140372
POR TBL FLM 98X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140373
POR TBL FLM 280X80/12.5MG BLI kód SÚKL: 0140374
POR TBL FLM 7X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140382
POR TBL FLM 14X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140383
POR TBL FLM 28X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140384
POR TBL FLM 30X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140385
POR TBL FLM 56X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140386
POR TBL FLM 98X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140387
POR TBL FLM 280X80/12.5MG TBC kód SÚKL: 0140388

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30-blistr, 36-lahvička

ZS: Blistr: uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: bez zvláštních požadavků.

ZI: Přípravek Blessin Plus H je indikován k léčbě esenciální hypertenze. Přípravek Blessin Plus H 80/12,5 mg (fixní kombinace: 80 mg valsartanu/12,5 mg hydrochlorothiazidu) je indikován u pacientů, jejichž krevní tlak není dostatečně zvládnán valsartanem nebo hydrochlorothiazidem v monoterapii.

DONEPEZIL ORION 10 mg

06/126/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Donepezili hydrochloridum 10 mg
(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Bílé kulaté tablety o průměru asi 9,3 mm s půlicí rýhou na jedné straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0129429
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0129430
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0129431
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0129432

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0129433
POR TBL FLM 112X10MG BLI kód SÚKL: 0129434
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL ORION 5 mg 06/125/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)
PP: Bílé kulaté tablety o průměru asi 7,5 mm.
PVC/PE/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0129423
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0129424
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0129425
POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0129426
POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0129427
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0129428

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné formy Alzheimerovy demence.

EGILITAX 6 mg/ml 44/148/09-C

DR: O RP: 44/787/94-C
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Paclitaxelum 30 mg
PP: Čirý bezbarvý nebo světle žlutý viskózní roztok.
Bezbarvá skleněná lahvička typu I (PhEur) (s chlorobutylovou pryžovou zátkou) s hliníkovým uzávěrem a flip-off systémem.
B: INF CNC SOL 1X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0131241
INF CNC SOL 1X16.7ML/100MG VIA kód SÚKL: 0131242
INF CNC SOL 1X25ML/150MG VIA kód SÚKL: 0131243
INF CNC SOL 1X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0131244
IS: Cytostatica
ATC: L01CD01
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Karcinom ovaria. Karcinom prsu. Pokročilý nemalobuněčný karcinom plic. Kaposiho sarkom související s AIDS.

GRANISETRON KABI 1 mg/ml 20/098/09-C

DR: O RP: 20/203/01-C
D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Granisetroni hydrochloridum 1.12 mg
(odp. Granisetronum 1 mg)

PP: Čirý, bezbarvý roztok, pH 5,0-5,7.
3 ml, typ 1 čiré skleněné ampulky.
1 ml, typ 1 čiré skleněné ampulky.
B: INJ+INF CNC SOL 5X1ML/1MG AMP kód SÚKL: 0135598
INJ+INF CNC SOL 10X1ML/1MG AMP kód SÚKL: 0135599
INJ+INF CNC SOL 5X3ML/3MG AMP kód SÚKL: 0135600
INJ+INF CNC SOL 10X3ML/3MG AMP kód SÚKL: 0135601
IS: Antiemetica, antivertiginosa
ATC: A04AA02
PE: 24
ZS: Uchovávejte ampulky ve vnějším obalu, aby byly chráněny před světlem. Nezmrazujte.
ZI: Prevence nebo léčba nevolnosti a zvracení navozené léčbou cytostatiky (chemotherapie a radioterapie) u dospělých, mladistvých a dětí starších 2 let.

METOPROLOL MIBE 100 mg

58/121/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C
D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, 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: PRO TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127366
PRO TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146856
PRO TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146857
PRO TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146858
PRO TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146859
PRO TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146860
PRO TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146861
PRO TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146862
PRO TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146863
PRO TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146864
PRO TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146865
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 MIBE 200 mg

58/122/09-C

DR: O RP: 58/629/00-C
D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, 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: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127376
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146866
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146867
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146868
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146869
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146870
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146871
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146872
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146873
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146874
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146875

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 MIBE 25 mg

58/119/09-C

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

D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, 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: 0127346
POR TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146836
POR TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146837
POR TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146838
POR TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146839
POR TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146840
POR TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146841
POR TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146842
POR TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146843
POR TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146844
POR TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146845

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 MIBE 50 mg

58/120/09-C

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

D: MIBE GMBH ARZNEIMITTEL, BREHNA, 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: 0127356
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0146846
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0146847
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0146848
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0146849
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0146850
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0146851
POR TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0146852
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0146853
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0146854
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0146855

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchování.

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 WINTHROP 100 mg

58/051/09-C

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

D: WINTHROP ARZNEIMITTEL GMBH, MÜLHEIM-KÄRLICH, 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: 0127446
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146905
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146906
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146907

POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146908
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146909
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146910
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146911
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146912
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146913
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146914

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 WINTHROP 200 mg

58/052/09-C

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

D: WINTHROP ARZNEIMITTEL GMBH, MÜLHEIM-KÄRLICH, 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: POR TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0127456
POR TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146750
POR TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146751
POR TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146752
POR TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146753
POR TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146754
POR TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146755
POR TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146756
POR TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146757
POR TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146758
POR TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146759

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 WINTHROP 25 mg

58/049/09-C

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

D: WINTHROP ARZNEIMITTEL GMBH, MÜLHEIM-KÄRLICH, 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: PRO TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127426
PRO TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146760
PRO TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146761
PRO TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146762
PRO TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146763
PRO TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146764
PRO TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146765
PRO TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146766
PRO TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146767
PRO TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146768
PRO TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146769

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.

METOPROLOL WINTHROP 50 mg

58/050/09-C

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

D: WINTHROP ARZNEIMITTEL GMBH, MÜLHEIM-KÄRLICH, Německo

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 14X50MG BLI kód SÚKL: 0119927
POR TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0119928
POR TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0119929
POR TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0119930
POR TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0119931
POR TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0119932
POR TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0119933
POR TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0119934
POR TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0119935
POR TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0119936
POR TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0127436

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.

PLASMA VOLUME REDIBAG 6%

76/123/09-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Hydroxyethylamylum 130000 30 g
Natrii chloridum 3 g
Kalii chloridum 0.2 g
Calcii chloridum dihydricum 0.067 g
Magnesii chloridum hexahydricum 0.1 g
Natrii acetat trihydricus 1.85 g v 500 ml

PP: Čirý, bezbarvý, vodný roztok.

Polypropylenový infuzní vak s pryžovou zátkou a vnějším polypropylenovým přebalem.

B: INF SOL 10X500ML VAK kód SÚKL: 0129053

IS: Infundibilia

ATC: B05AA07

PE: 36

ZS: Chránit před mrazem.

ZI: Léčba hrozící nebo již nastalé hypovolémie a hypovolemického šoku.

RAMIGAMMA 10 mg

58/104/09-C

DR: O RP: 58/092/03-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Ramiprilum 10 mg

PP: Bílá až téměř bílé, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 11,0x5,5 mm, s dělicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R4".

Tableta může být dělena na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. PP kontejner (Securitainer)s vysoušedlem a PE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X10MG BLI kód SÚKL: 0141556

POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0141557

POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0141558

POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0141559

POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0141560

POR TBL NOB 42X10MG BLI kód SÚKL: 0141561

POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0141562

POR TBL NOB 98X10MG BLI kód SÚKL: 0141563

POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0141564

POR TBL NOB 10X10MG TBC kód SÚKL: 0141565

POR TBL NOB 14X10MG TBC kód SÚKL: 0141566

POR TBL NOB 20X10MG TBC kód SÚKL: 0141567
POR TBL NOB 28X10MG TBC kód SÚKL: 0141568
POR TBL NOB 30X10MG TBC kód SÚKL: 0141569
POR TBL NOB 42X10MG TBC kód SÚKL: 0141570
POR TBL NOB 50X10MG TBC kód SÚKL: 0141571
POR TBL NOB 98X10MG TBC kód SÚKL: 0141572
POR TBL NOB 100X10MG TBC kód SÚKL: 0141573

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

RAMIGAMMA 2,5 mg

58/102/09-C

DR: O RP: 58/125/98-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Ramiprilum 2.5 mg

PP: Žluté, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 10.0 x 5.0 mm, s dělicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R2".

Tableta může být dělena na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. PP lahvička (Securitainer)s vysoušedlem a PE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141520

POR TBL NOB 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141521

POR TBL NOB 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141522

POR TBL NOB 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141523

POR TBL NOB 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141524

POR TBL NOB 42X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141525

POR TBL NOB 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141526

POR TBL NOB 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141527

POR TBL NOB 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0141528

POR TBL NOB 10X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141529

POR TBL NOB 14X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141530

POR TBL NOB 20X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141531

POR TBL NOB 28X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141532

POR TBL NOB 30X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141533

POR TBL NOB 42X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141534

POR TBL NOB 50X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141535

POR TBL NOB 98X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141536

POR TBL NOB 100X2.5MG TBC kód SÚKL: 0141537

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

RAMIGAMMA 5 mg

58/103/09-C

DR: O RP: 58/126/98-C

D: WÖRWAG PHARMA GMBH & CO. KG, BÖBLINGEN, Německo

S: Ramiprilum 5 mg

PP: Růžové, podlouhlé, ploché tablety o rozměrech 8,8 x 4,4 mm, s dělicí rýhou na jedné straně a bočních stěnách, s označením "R3".

Tableta může být dělena na stejné poloviny.

1. ALU/ALU blistr.

2. PP lahvička (Securitainer)s vysoušedlem a PE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 10X5MG BLI kód SÚKL: 0141538
POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0141539
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0141540
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0141541
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0141542
POR TBL NOB 42X5MG BLI kód SÚKL: 0141543
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0141544
POR TBL NOB 98X5MG BLI kód SÚKL: 0141545
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0141546
POR TBL NOB 10X5MG TBC kód SÚKL: 0141547
POR TBL NOB 14X5MG TBC kód SÚKL: 0141548
POR TBL NOB 20X5MG TBC kód SÚKL: 0141549
POR TBL NOB 28X5MG TBC kód SÚKL: 0141550
POR TBL NOB 30X5MG TBC kód SÚKL: 0141551
POR TBL NOB 42X5MG TBC kód SÚKL: 0141552
POR TBL NOB 50X5MG TBC kód SÚKL: 0141553
POR TBL NOB 98X5MG TBC kód SÚKL: 0141554
POR TBL NOB 100X5MG TBC kód SÚKL: 0141555

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA05

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Léčba mírné až středně závažné esenciální hypertenze.

ZYPSILA 20 mg

68/127/09-C

DR: O RP: 68/171/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrogenosulfas dihydricus 24.75 mg
(odp. Ziprasidonum 20 mg)

PP: Vrchní část tobolky je pastelově zelená, spodní část je bílá. Tobolka obsahuje narůžovělý až nahnědlý prášek.

PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X20MG BLI kód SÚKL: 0131694
POR CPS DUR 30X20MG BLI kód SÚKL: 0131695
POR CPS DUR 50X20MG BLI kód SÚKL: 0131696
POR CPS DUR 60X20MG BLI kód SÚKL: 0131697
POR CPS DUR 90X20MG BLI kód SÚKL: 0131698
POR CPS DUR 100X20MG BLI kód SÚKL: 0131699
POR CPS DUR 14X20MG BLI kód SÚKL: 0131700
POR CPS DUR 28X20MG BLI kód SÚKL: 0131701
POR CPS DUR 56X20MG BLI kód SÚKL: 0131702

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před

vlhkostí.

ZI: Léčba schizofrenie u dospělých pacientů. Přípravek Zypsila je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti při bipolární poruše.

ZYPSILA 40 mg

68/128/09-C

DR: O RP: 68/172/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrogenosulfas dihydricus 49.5 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)

PP: Vrchní část tobolky je tmavě zelená, spodní část je pastelově zelená. Tobolka obsahuje narůžovělý až nahnědlý prášek.
PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X40MG BLI kód SÚKL: 0131703
POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0131704
POR CPS DUR 50X40MG BLI kód SÚKL: 0131705
POR CPS DUR 60X40MG BLI kód SÚKL: 0131706
POR CPS DUR 90X40MG BLI kód SÚKL: 0131707
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0131708
POR CPS DUR 14X40MG BLI kód SÚKL: 0131709
POR CPS DUR 28X40MG BLI kód SÚKL: 0131710
POR CPS DUR 56X40MG BLI kód SÚKL: 0131711

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

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

ZI: Léčba schizofrenie u dospělých pacientů. Přípravek Zypsila je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti při bipolární poruše.

ZYPSILA 60 mg

68/129/09-C

DR: O RP: 68/173/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrogenosulfas dihydricus 74.25 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)

PP: Vrchní část tobolky je tmavě zelená, spodní část je bílá. Tobolka obsahuje narůžovělý až nahnědlý prášek.
PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR CPS DUR 14X60MG BLI kód SÚKL: 0131712
POR CPS DUR 28X60MG BLI kód SÚKL: 0131713
POR CPS DUR 56X60MG BLI kód SÚKL: 0131714
POR CPS DUR 20X60MG BLI kód SÚKL: 0131715
POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0131716
POR CPS DUR 50X60MG BLI kód SÚKL: 0131717
POR CPS DUR 60X60MG BLI kód SÚKL: 0131718
POR CPS DUR 90X60MG BLI kód SÚKL: 0131719
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0131720

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před

vlhkostí.

ZI: Léčba schizofrenie u dospělých pacientů. Přípravek Zypsila je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti při bipolární poruše.

ZYPSILA 80 mg

68/130/09-C

DR: O RP: 68/174/00-C

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

S: Ziprasidoni hydrozenosulfas dihydricus 99 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)

PP: Vrchní část tobolky je pastelově zelená, spodní část je bílá. Tobolka obsahuje narůžovělý až nahnědlý prášek.

PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X80MG BLI kód SÚKL: 0131721
POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0131722
POR CPS DUR 50X80MG BLI kód SÚKL: 0131723
POR CPS DUR 60X80MG BLI kód SÚKL: 0131724
POR CPS DUR 90X80MG BLI kód SÚKL: 0131725
POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0131726
POR CPS DUR 14X80MG BLI kód SÚKL: 0131727
POR CPS DUR 28X80MG BLI kód SÚKL: 0131728
POR CPS DUR 56X80MG BLI kód SÚKL: 0131729

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

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

ZI: Léčba schizofrenie u dospělých pacientů. Přípravek Zypsila je indikován k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti při bipolární poruše.
