

**IRINOTECAN ACCORD 20 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/382/09-C**

DR: O RP: 44/014/98-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg  
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml

PP: Světle žlutý čirý roztok.

I. Hnědé lahvičky 2ml, ze skla typu I, uzavřené chlorbutylovou zátkou s hliníkovým uzávěrem "flip off".

II. Hnědé lahvičky 5ml, ze skla typu I, uzavřené chlorbutylovou zátkou s hliníkovým uzávěrem "flip off".

B: INJ SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0124370  
INJ SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0124531

IS: Cytostatica

ATC: L01XX19

PE: 12

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chránit před mrazem.

ZI: Irinotecan Accord 20 mg/ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku je určen pro léčbu pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem:

V kombinaci s 5-fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí chemoterapie pokročilého onemocnění,

Jako samostatný léčivý přípravek u pacientů, u kterých neuspěla zavedená léčba 5-fluorouracilem.

V kombinaci s cetuximabem je přípravek indikován pro léčbu pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s expresí receptoru epidermálního růstového faktoru (EGFR) po selhání cytotoxické léčby zahrnující irinotekan.

V kombinaci s 5-fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je přípravek indikován pro léčbu první linie u pacientů s metastatickým karcinomem tlustého střeva nebo konečníku.

-----  
**LEVOZINE**

24/391/09-C

DR: O RP: 24/050/02-C

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

S: Levocetirizini dihydrochloridum 5 mg

PP: Bílé až téměř bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety označené "L9CZ" na jedné straně a "5" na straně druhé.

I PVC/PVDC/: Al blistry

II oPA/Al/PVC: Al blistry

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0140823  
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0140824  
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0140825  
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0140826  
POR TBL FLM 20X5MG I BLI kód SÚKL: 0140827  
POR TBL FLM 21X5MG I BLI kód SÚKL: 0140828  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0140829  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0140830  
POR TBL FLM 40X5MG BLI kód SÚKL: 0140831  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0140832

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0140833  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0140834  
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0140835  
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0140836  
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0140837  
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0140838  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0140839  
POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0140840  
POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0140841  
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0140842  
POR TBL FLM 14X5MGI BLI kód SÚKL: 0140843  
POR TBL FLM 15X5MG BLI kód SÚKL: 0140844  
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0140845  
POR TBL FLM 21X5MG BLI kód SÚKL: 0140846  
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0140847  
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0140848  
POR TBL FLM 40X5MG BLI kód SÚKL: 0140849  
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0140850  
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0140851  
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0140852  
POR TBL FLM 70X5MG BLI kód SÚKL: 0140853  
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0140854  
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0140855  
POR TBL FLM 112X5MG BLI kód SÚKL: 0140856  
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0140857  
POR TBL FLM 1X5MG BLI kód SÚKL: 0140858  
POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0150946  
POR TBL FLM 2X5MG BLI kód SÚKL: 0150947  
POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0150948  
POR TBL FLM 4X5MG BLI kód SÚKL: 0150949  
POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0150950  
POR TBL FLM 5X5MG BLI kód SÚKL: 0150951  
POR TBL FLM 30X1X5MG BLI kód SÚKL: 0150952

IS: Antihistaminica, histamin

ATC: R06AE09

PE: 24

ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Symptomatická léčba sezónní a celoroční rinitidy a chronické idiopatické kopřivky.

-----  
**METFORMIN PHARMACIN 1000 mg POTAHOVANÉ TABLETY 18/389/09-C**

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

D: PHARMACIN BV, ZWIJNDRECHT, Nizozemsko

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: 0140690

POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0140691

POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0140692

POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0140693  
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0140694  
POR TBL FLM 70X1000MG BLI kód SÚKL: 0140695  
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0140696  
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0140697  
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0140698  
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0150943

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

-----  
**METFORMIN PHARMACIN 500 mg POTAHOVANÉ TABLETY 18/387/09-C**

DR: O      RP: 18/824/96-C

D: PHARMACIN BV, ZWIJNDRECHT, Nizozemsko

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: 0140656  
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0140657  
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0140658  
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0140659  
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0140660  
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0140661  
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0140662  
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0140663  
POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0140664  
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0140665  
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0140666  
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0140667  
POR TBL FLM 98X500MG BLI kód SÚKL: 0140668  
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0140669  
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0140670  
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0140671  
POR TBL FLM 400X500MG BLI kód SÚKL: 0140672  
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0150945

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

-----  
**METFORMIN PHARMACIN 850 mg POTAHOVANÉ TABLETY 18/388/09-C**

DR: O      RP: 18/825/96-C

D: PHARMACIN BV, ZWIJNDRECHT, Nizozemsko

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: 0140673  
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0140674  
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0140675  
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0140676  
POR TBL FLM 42X850MG BLI kód SÚKL: 0140677  
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0140678  
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0140679  
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0140680  
POR TBL FLM 70X850MG BLI kód SÚKL: 0140681  
POR TBL FLM 80X850MG BLI kód SÚKL: 0140682  
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0140683  
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0140684  
POR TBL FLM 98X850MG BLI kód SÚKL: 0140685  
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0140686  
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0140687  
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0140688  
POR TBL FLM 400X850MG BLI kód SÚKL: 0140689  
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0150944

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitu druhého typu.

---

**PANTOPRAZOL TECNIMEDE 20 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/358/09-C**

DR: O      RP: 09/380/00-C

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., PRIOR VELHO,  
Portugalsko

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum      22.56 mg  
(odp. Pantoprazolum      20 mg)

PP: Světle žluté až nažloutlé tablety, podlouhlé a konvexní.  
PVC/PCTFE/PVC/Al blistry.

B: POR TBL ENT 10X20MG BLI kód SÚKL: 0143579  
POR TBL ENT 14X20MG BLI kód SÚKL: 0143580  
POR TBL ENT 28X20MG BLI kód SÚKL: 0143581  
POR TBL ENT 56X20MG BLI kód SÚKL: 0143582  
POR TBL ENT 60X20MG BLI kód SÚKL: 0143583

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotách do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba mírného gastro-esofageálního refluxu a přidružených příznaků (např. pálení žáhy, regurgitace, bolest při polykání). Dlouhodobá léčba a prevence relapsu esophagitidy v důsledku refluxu. Prevence gastroduodenálních vředů vyvolaných nesteroidními protizánětlivými léky u pacientů s rizikem, u kterých je nezbytná léčba NSAID.

---

**PANTOPRAZOL TECNIMEDE 40 mg ENTEROSOLVENTNÍ TABLETY 09/359/09-C**

DR: O      RP: 09/714/95-C

D: TECNIMEDE-SOCIEDADE TÉCNICO-MEDICINAL, S.A., PRIOR VELHO,  
Portugalsko

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum      45.11 mg  
(odp. Pantoprazolum      40 mg)

PP: Světle žluté až nažloutlé tablety, podlouhlé a konvexní.  
PVC/PCTFE/PVC/Al blistry.

B: POR TBL ENT 10X40MG BLI kód SÚKL: 0143584  
POR TBL ENT 14X40MG BLI kód SÚKL: 0143585  
POR TBL ENT 28X40MG BLI kód SÚKL: 0143586  
POR TBL ENT 56X40MG BLI kód SÚKL: 0143587  
POR TBL ENT 60X40MG BLI kód SÚKL: 0143588

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotách do 30°C.

ZI: V kombinační léčbě s ATB u pacientů s peptickými vředy k eradikaci bakterie H. pylori. Žaludeční a duodenální vřed. Mírný až středně závažný jícnový reflux Zollinger-Ellisonův syndrom a jiné patologické stavy spojené s hypersekrecí žaludeční kyseliny.

---

**UNITROPIC 1%**

64/386/09-C

DR: L

D: UNIMED PHARMA S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Tropicamidum 50 mg v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

LDPE lahvička s kapátkem, PP šroubovací uzávěr s pojistným kroužkem modré barvy, papírová krabička.

B: OPH GTT SOL 1X5ML UGT kód SÚKL: 0109820  
OPH GTT SOL 1X10ML UGT kód SÚKL: 0109821  
OPH GTT SOL 3X5ML UGT kód SÚKL: 0150955

IS: Ophthalmologica

ATC: S01FA06

PE: 24

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

ZI: Vyvolání mydriázy pro účely diagnostiky či terapie. Vyvolání cykloplegie ke stanovení objektivní refrakce oka.

---