

ARTIZIA 0,075 mg/0,020 mg OBALENÉ TABLETY

17/851/09-C

DR: O RP: 17/530/96-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Gestodenum 0.075 mg
Ethinylestradiolum 0.02 mg
PP: Bílé kulaté bikonvexní lesklé obalené tablety.
PVC/Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL OBD 21 BLI kód SÚKL: 0148064
POR TBL OBD 63 BLI kód SÚKL: 0148065
IS: Anticoncipientia
ATC: G03AA10
PE: 36
ZS: Při teplotě do 30°C.
ZI: Perorální antikoncepce.

DOXORUBICIN TEVA 2 mg/ml

44/850/09-C

DR: O RP: 44/369/00-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Doxorubicini hydrochloridum 10 mg v 5 ml
PP: Čirý červený roztok. pH 2,7 - 3,3
Bezbarvé skleněné lahvičky (typ I) o objemu 5, 10, 25 a 100 ml s chlorobutylovou zátkou s inertní fluoropolymerovou (PTFE) vrstvou na vnitřní straně a hliníkovým uzávěrem pokrytým barevným polypropylenovým potahem.
B: INJ SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0139063
INJ SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0139064
INJ SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0139065
INJ SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0139066
IS: Cytostatica
ATC: L01DB01
PE: 18
ZS: Skladujte v chladničce (2-8 °C). Chraňte před mrazem.
ZI: Karcinom prsu, neadjuvantní a adjuvantní terapie osteosarkomu, pokročilý sarkom měkkých tkání u dospělých, malobuněčný bronchogenní karcinom, lymfom Hodgkinova typu, vysoce maligní lymfom ne-Hodgkinova typu, indukční a konsolidační terapie akutní lymfatické leukémie, akutní myeloblastická leukémie, pokročilý mnohočetný myelom, pokročilý nebo recidivující karcinom endometria, pokročilý nebo recidivující papilárně/folikulární karcinom štítné žlázy, anaplastický karcinom štítné žlázy, systematická léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, intravezikální profylaxe recidivujícího superficiálního karcinomu močového měchýře po transuretrální resekci, recidivující karcinom vaječníků, Wilmsův tumor (stádium II vysoce maligní varianty, všechna pokročilá stádia III-IV), pokročilý neuroblastom.

GEMCITABINE VIPHARM 1 G

44/859/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko
S: Gemcitabini hydrochloridum 1140 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a

hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.
B: INF PLV SOL 1X1G VIA kód SÚKL: 0133750
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře.

GEMCITABINE VIPHARM 200 mg 44/858/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: VIPHARM S.A., WARSAW, Polsko
S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I se šedou bromobutylovou zátkou a hliníkovým flip-off uzávěrem se světle šedým polypropylenovým krytem.
B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0133749
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 36
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Gemcitabin v kombinaci s cisplatinou je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře.

IRINOTECAN-RATIOPHARM 20 mg/ml 44/852/09-C

DR: O RP: 44/014/98-C
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg
(odp. Irinotecanum 34.66 mg) v 2 ml
PP: Bezbarvý až světle žlutý, čirý koncentrovaný roztok.
I. 2ml lahvičky z hnědého skla s šedou brombutylovou pryžovou zátkou a flip-off hliníkovým uzávěrem.
II. 5ml lahvičky z hnědého skla s šedou brombutylovou pryžovou zátkou a flip-off hliníkovým uzávěrem.
B: INF CNC SOL 1X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0138440
INF CNC SOL 2X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0138441
INF CNC SOL 5X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0138442
INF CNC SOL 10X2ML/40MG VIA kód SÚKL: 0138443
INF CNC SOL 1X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0138444
INF CNC SOL 2X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0138445
INF CNC SOL 5X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0138446
INF CNC SOL 10X5ML/100MG VIA kód SÚKL: 0138447
IS: Cytostatica
ATC: L01XX19
PE: 24
ZS: Uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Irinotecan-ratiopharm je indikován k léčbě pacientů s pokročilým kolorektálním karcinomem:
-v kombinaci s 5 fluorouracilem a kyselinou folinovou u pacientů bez předchozí

chemoterapie pro léčbu pokročilého onemocnění

-v monoterapii u pacientů, u kterých selhala léčba standardním režimem obsahujícím 5-fluorouracil.

Irinotecan-ratiopharm v kombinaci s cetuximabem je indikován k léčbě pacientů s metastatickým kolorektálním karcinomem s nemutovaným (wild-type) onkogenem KRAS, exprimujícím receptor pro epidermální růstový faktor (EGFR), kteří nebyli primárně léčeni na metastatické onemocnění nebo po selhání cytotoxické léčby obsahující irinotekan. Irinotecan-ratiopharm v kombinaci s 5 fluorouracilem, kyselinou folinovou a bevacizumabem je indikován v první linii léčby u pacientů s metastazujícím karcinomem tlustého střeva nebo rekta. Irinotecan-ratiopharm v kombinaci s kapecitabinem spolu s nebo bez bevacizumabu je indikován v první linii léčby u pacientů s metastazujícím kolorekt.karcinomem.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM ACTAVIS 2 G/0,25 G PRÁŠEK 15/860/09-C

DR: O RP: 15/910/95-A/C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

30 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a fialovým PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2.25G VIA kód SÚKL: 0140088

INJ+INF PLV SOL 12X2.25G VIA kód SÚKL: 0140089

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Actavis je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti:

nozokomiální pneumonie

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy)

intraabdominální infekce

infekce kůže a měkkých tkání

bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let):

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM ACTAVIS 4 G/0,5 G PRÁŠEK PRO INJ NEBO INF ROZT 15/861/09-C

DR: O RP: 15/910/95-B/C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Piperacillinum natricum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)

Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.
48 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a červeným PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4.5G VIA kód SÚKL: 0140090
INJ+INF PLV SOL 12X4.5G VIA kód SÚKL: 0140091

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Actavis je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:
Dospělí/dospívající a starší pacienti:
nozokomiální pneumonie
komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy)
intraabdominální infekce
infekce kůže a měkkých tkání
bakteriální infekce u neutropenických dospělých.
Děti (2 až 12 let):
Bakteriální infekce u neutropenických dětí.
Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM AUROBINDO 2 G/0,25 G PRÁŠEK 15/854/09-C

DR: O RP: 15/910/95-A/C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.
30 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a fialovým PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2.25G VIA kód SÚKL: 0138239
INJ+INF PLV SOL 12X2.25G VIA kód SÚKL: 0138240

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Aurobindo je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:
Dospělí/dospívající a starší pacienti
nozokomiální pneumonie;
komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM AUROBINDO 4 G/0,5 G PRÁŠEK 15/855/09-C

DR: O RP: 15/910/95-B/C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Piperacillinum natricum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

48 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a červeným PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4.5G VIA kód SÚKL: 0138241

INJ+INF PLV SOL 12X4.5G VIA kód SÚKL: 0138242

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Aurobindo je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti

nozokomiální pneumonie;

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;

bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM MILPHARM 2 G/0,25 G PRÁŠEK 15/862/09-C

DR: O RP: 15/910/95-A/C

D: MILPHARM LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

30 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a fialovým PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2.25G VIA kód SÚKL: 0138243

INJ+INF PLV SOL 12X2.25G VIA kód SÚKL: 0138244

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Milpharm je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti

nozokomiální pneumonie;

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;

bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PIPERACILLIN/TAZOBACTAM MILPHARM 4 G/0,5 G PRÁŠEK 15/863/09-C

DR: O RP: 15/910/95-B/C

D: MILPHARM LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Piperacillinum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

48 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a červeným PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X4.5G VIA kód SÚKL: 0138245

INJ+INF PLV SOL 12X4.5G VIA kód SÚKL: 0138246

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Piperacillin/Tazobactam Milpharm je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti

nozokomiální pneumonie;

komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);

intraabdominální infekce;

infekce kůže a měkkých tkání;

bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

PRAMIPEXOL APOTEX 0,088 mg

27/847/09-C

DR: OC RP: 97/051/001-2 EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg
(odp. Pramipexolum 0.088 mg)PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché zkosené tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "PR" přes, "125" na druhé straně. Tloušťka je v rozmezí od 1,676 do 2,057 mm.
Al/Al blistr.HDPE lahvička s vloženým vysoušedlem - silikagelem/ aktivním uhlím a PP
šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 30X0.088MG BLI kód SÚKL: 0141842

POR TBL NOB 100X0.088MG BLI kód SÚKL: 0141843

POR TBL NOB 30X0.088MG TBC kód SÚKL: 0141844

POR TBL NOB 100X0.088MG TBC kód SÚKL: 0141845

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Pramipexol je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL APOTEX 0,18 mg

27/848/09-C

DR: OC RP: 97/051/003-4 EU1

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg
(odp. Pramipexolum 0.18 mg)PP: Bílé až téměř bílé oválné ploché zkosené tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "PR", půlící rýha, "25" na druhé straně. Tloušťka je v rozmezí od 2,159 do 2,667 mm.
Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Al/Al blistr.

HDPE lahvička s vloženým vysoušedlem - silikagelem/ aktivním uhlím a PP
šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL NOB 30X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141846

POR TBL NOB 100X0.18MG BLI kód SÚKL: 0141847

POR TBL NOB 30X0.18MG TBC kód SÚKL: 0141848

POR TBL NOB 100X0.18MG TBC kód SÚKL: 0141849

IS: Antiparkinsonica

ATC: N04BC05

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Pramipexol je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

PRAMIPEXOL APOTEX 0,7 mg

27/849/09-C

DR: OC RP: 97/051/005-EU1
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg
(odp. Pramipexolum 0.7 mg)
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché zkosené tablety s vyraženým "APO" na jedné straně a "PR", půlící rýha, "1" na druhé straně. Tloušťka je v rozmezí od 2,590 do 3,277 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Al/Al blistr.
HDPE lahvička s vloženým vysoušedlem - silikagelem/ aktivním uhlím a PP šroubovacím uzávěrem.
B: POR TBL NOB 30X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141850
POR TBL NOB 100X0.7MG BLI kód SÚKL: 0141851
POR TBL NOB 30X0.7MG TBC kód SÚKL: 0141852
POR TBL NOB 100X0.7MG TBC kód SÚKL: 0141853
IS: Antiparkinsonica
ATC: N04BC05
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
ZI: Pramipexol je indikován k léčbě projevů a příznaků idiopatické Parkinsonovy nemoci, buď samostatně (bez levodopy) nebo v kombinaci s levodopou, tj. v průběhu onemocnění až do pozdních stádií, kdy se účinek levodopy vytrácí nebo je proměnlivý a kdy dochází k výkyvům léčebného efektu (dosažení horní hranice dávky nebo tzv. "on-off" kolísání).

QUETIAPIN ITALCHIMICI 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/838/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C
D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie
S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "100" na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0143625
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0143626
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0143627
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0143628
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0143629
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0143630
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a epizod deprese u bipolárních poruch.

QUETIAPIN ITALCHIMICI 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/839/09-C

DR: O RP: 68/456/99-C
D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie
S: Quetiapini fumaras 230.31 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "200" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0143631
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0143632
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0143633
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0143634
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0143635
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0143636

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a epizod deprese u bipolárních poruch.

QUETIAPIN ITALCHIMICI 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/837/09-C

DR: O RP: 68/454/99-C

D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)

PP: Broskvově zbarvené, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "25" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25MG BLI kód SÚKL: 0143618
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0143619
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0143620
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0143621
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0143622
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0143623
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0143624

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a epizod deprese u bipolárních poruch.

QUETIAPIN ITALCHIMICI 25 mg/100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/841/09-C

DR: O RP: 68/713/99-C

D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)
Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: 25 mg: broskvově zbarvené, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "25" na straně druhé.

100 mg: žluté, kulaté, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "100" na straně druhé.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25MG+2X100MG BLI kód SÚKL: 0143644
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a epizod deprese u bipolárních poruch.

QUETIAPIN ITALCHIMICI 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/840/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C
D: ITALCHIMICI S.P.A., POMEZIA (ROME), Itálie
S: Quetiapini fumaras 345.46 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)
PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní, potahované tablety s vyraženým "Q" na jedné straně a "300" na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0143637
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0143638
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0143639
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0143640
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0143641
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0143642
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0143643
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie, středně těžkých až těžkých manických epizod a epizod deprese u bipolárních poruch.

TEBRANIC 2 G/0,25 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJ. NEBO INF. ROZTOKU

15/856/09-C
DR: O RP: 15/910/95-A/C
D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko
S: Piperacillinum natricum 2.085 g
(odp. Piperacillinum 2 g)
Tazobactamum natricum 268.3 mg
(odp. Tazobactamum 250 mg)
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
30 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a fialovým PP/Al flip-off uzávěrem.
B: INJ+INF PLV SOL 12X2,25G VIA kód SÚKL: 0138247
INJ+INF PLV SOL 1X2,25G VIA kód SÚKL: 0138248
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01CR05
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Tebranic je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti

nozokomiální pneumonie;
komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce;
infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

TEBRANIC 4 G/0,5 G PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INJ. NEBO INF. ROZTOKU

15/857/09-C

DR: O RP: 15/910/95-B/C

D: ASTRAZENECA AB, SÖDERTÄLJE, Švédsko

S: Piperacillinum natricum 4.17 g
(odp. Piperacillinum 4 g)
Tazobactamum natricum 536.6 mg
(odp. Tazobactamum 500 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

48 ml průhledná skleněná injekční lahvička s šedou bromo-butylovou pryžovou zátkou a červeným PP/Al flip-off uzávěrem.

B: INJ+INF PLV SOL 12X4.5G VIA kód SÚKL: 0138249

INJ+INF PLV SOL 1X4.5G VIA kód SÚKL: 0138250

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01CR05

PE: 24

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

ZI: Přípravek Tebranic je indikován k léčbě středně závažných až závažných systémových a/nebo lokálních bakteriálních infekcí, u kterých byly bakterie produkující betalaktamázu zjištěny, anebo jsou suspektní, jako jsou:

Dospělí/dospívající a starší pacienti

nozokomiální pneumonie;
komplikované infekce močových cest (včetně pyelonefritidy);
intraabdominální infekce;
infekce kůže a měkkých tkání;
bakteriální infekce u neutropenických dospělých.

Děti (2 až 12 let)

Bakteriální infekce u neutropenických dětí.

Je třeba dbát na oficiální doporučení pro adekvátní používání antibakteriálních přípravků.

TUXEDON 75 mg

16/869/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1

D: VALEANT CZECH PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Clopidogreli besilas 111.86 mg

(odp. Clopidogrelum 75 mg)
PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 8,3 mm s
vyraženým "75" na jedné straně.
OPA/Al/PVC//Al blistr, papírová skládačka.
B: POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0143110
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0143111
IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)
ATC: B01AC04
PE: 24
ZS: Uchovávejte přípravek při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl chráněn před
vzdušnou vlhkostí.
ZI: K prevenci atherotrombotických příhod u dospělých pacientů.

VALZAP 160 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/843/09-C

DR: O RP: 58/282/01-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Valsartanum 160 mg
PP: Okrově žluté podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze
dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0141445
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0141446
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0163194
POR TBL FLM 84X160MG BLI kód SÚKL: 0163195
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Léčba esenciální hypertenze, recentního infarktu myokardu a srdečního selhání.

VALZAP 80 mg POTAHOVANÉ TABLETY

58/842/09-C

DR: O RP: 58/281/01-C
D: ZENTIVA, K.S., PRAHA, Česká republika
S: Valsartanum 80 mg
PP: Růžové podlouhlé potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na
dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC//Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0141443
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0141444
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0163192
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0163193
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA03
PE: 24
ZS: Do 30°C, původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí
ZI: Léčba esenciální hypertenze, recentního infarktu myokardu a srdečního selhání.

VEROPOL

59/853/09-C

DR: S
D: STATENS SERUM INSTITUT, COPENHAGEN S, Dánsko

S: Virus poliomyelitidis inactivatum typus 1 40 du
Virus poliomyelitidis inactivatum typus 2 8 du
Virus poliomyelitidis inactivatum typus 3 32 du v 0,5 ml

PP: Jasně oranžový až červený roztok.
Předplněné jednodávkové skleněné injekční stříkačky o obsahu 0,5 ml (sklo typu I).

B: INJ SOL 1X0.5ML ISP kód SÚKL: 0156400
INJ SOL 5X0.5ML ISP kód SÚKL: 0156401
INJ SOL 10X0.5ML ISP kód SÚKL: 0156402
INJ SOL 20X0.5ML ISP kód SÚKL: 0156403

IS: Immunopraeparata
ATC: J07BF03
PE: 18
ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8 °C). Chraňte před mrazem. Vakcína, která byla
vystavena mrazu, se nesmí používat. Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl
přípravek chráněn před světlem.
ZI: Očkování proti poliomyelitidě od 2 měsíců věku.
