

ALOPURINOL SANDOZ 100 mg

29/177/09-C

DR: OE RP: DE

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

S: Allopurinolum 100 mg

PP: Bílá kulatá bikonvexní tableta s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě shodné poloviny.

1. PVC/Al blistr.

2. PP/Al blistr.

3. HDPE lékovka s PE uzávěrem.

- B: POR TBL NOB 1X100MG I BLI kód SÚKL: 0131168
POR TBL NOB 7X100MG I BLI kód SÚKL: 0131169
POR TBL NOB 10X100MG I BLI kód SÚKL: 0131170
POR TBL NOB 25X100MG I BLI kód SÚKL: 0131171
POR TBL NOB 28X100MG I BLI kód SÚKL: 0131172
POR TBL NOB 30X100MG I BLI kód SÚKL: 0131173
POR TBL NOB 50X100MG I BLI kód SÚKL: 0131174
POR TBL NOB 90X100MG I BLI kód SÚKL: 0131175
POR TBL NOB 100X100MG I BLI kód SÚKL: 0131176
POR TBL NOB 50X100MG TBC kód SÚKL: 0131177
POR TBL NOB 100X100MG TBC kód SÚKL: 0131178
POR TBL NOB 250X100MG TBC kód SÚKL: 0131179
POR TBL NOB 500X100MG TBC kód SÚKL: 0131180
POR TBL NOB 1000X100MG TBC kód SÚKL: 0131181
POR TBL NOB 1X100MG II BLI kód SÚKL: 0131182
POR TBL NOB 7X100MG II BLI kód SÚKL: 0131183
POR TBL NOB 10X100MG II BLI kód SÚKL: 0131184
POR TBL NOB 25X100MG II BLI kód SÚKL: 0131185
POR TBL NOB 28X100MG II BLI kód SÚKL: 0131186
POR TBL NOB 30X100MG II BLI kód SÚKL: 0131187
POR TBL NOB 50X100MG II BLI kód SÚKL: 0131188
POR TBL NOB 90X100MG II BLI kód SÚKL: 0131189
POR TBL NOB 100X100MG II BLI kód SÚKL: 0131190

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M04AA01

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Doba použitelnosti po prvním otevření HDPE lékovky 6 měsíců.

ZI: Všechny formy hyperurikémie u dospělých, které se nedají dostatečně zvládnout dietou, s hodnotami močové kyseliny v séru v rozsahu od 535 mikromolů (9 mg/100 ml) a výše a při klinických komplikacích hyperurikemických stavů jako je dna, urátová nefropatie, urátové kameny i k prevenci tvorby kalciumoxalátových kamenů. Sekundární hyperurikémie z nejrůznějších příčin u dospělých, dětí a mladistvých s hmotností nad 15 kg Urátová nefropatie v průběhu léčby leukémie a hereditární poruchy enzymového deficitu, Leschův-Nyhanův syndrom a deficiencie adenin-fosforibosyltransferázy u dětí a mladistvých s hmotností nad 15 kg.

ALOPURINOL SANDOZ 300 mg

29/178/09-C

DR: OE RP: DE

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

S: Allopurinolum 300 mg

PP: Bílá až téměř bílá bikonvexní podlouhlá tableta s půlčí rýhou po obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

1. PVC/Al blistr.

2. PP/Al blistr.

3. HDPE lékovka s PE uzávěrem.

B: POR TBL NOB 1X300MG I BLI kód SÚKL: 0131191
POR TBL NOB 7X300MG I BLI kód SÚKL: 0131192
POR TBL NOB 10X300MG I BLI kód SÚKL: 0131193
POR TBL NOB 20X300MG I BLI kód SÚKL: 0131194
POR TBL NOB 28X300MG I BLI kód SÚKL: 0131195
POR TBL NOB 30X300MG I BLI kód SÚKL: 0131196
POR TBL NOB 50X300MG I BLI kód SÚKL: 0131197
POR TBL NOB 90X300MG I BLI kód SÚKL: 0131198
POR TBL NOB 100X300MG I BLI kód SÚKL: 0131199
POR TBL NOB 105X300MG I BLI kód SÚKL: 0131200
POR TBL NOB 1X300MG II BLI kód SÚKL: 0131201
POR TBL NOB 7X300MG II BLI kód SÚKL: 0131202
POR TBL NOB 10X300MG II BLI kód SÚKL: 0131203
POR TBL NOB 20X300MG II BLI kód SÚKL: 0131204
POR TBL NOB 28X300MG II BLI kód SÚKL: 0131205
POR TBL NOB 30X300MG II BLI kód SÚKL: 0131206
POR TBL NOB 50X300MG II BLI kód SÚKL: 0131207
POR TBL NOB 90X300MG II BLI kód SÚKL: 0131208
POR TBL NOB 100X300MG II BLI kód SÚKL: 0131209
POR TBL NOB 105X300MG II BLI kód SÚKL: 0131210
POR TBL NOB 20X300MG TBC kód SÚKL: 0131211
POR TBL NOB 30X300MG TBC kód SÚKL: 0131212
POR TBL NOB 50X300MG TBC kód SÚKL: 0131213
POR TBL NOB 100X300MG TBC kód SÚKL: 0131214
POR TBL NOB 105X300MG TBC kód SÚKL: 0131215
POR TBL NOB 250X300MG TBC kód SÚKL: 0131216
POR TBL NOB 500X300MG TBC kód SÚKL: 0131217
POR TBL NOB 1000X300MG TBC kód SÚKL: 0131218

IS: Antirheumatica, antiiphlogistica, antiuratica

ATC: M04AA01

PE: 60

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. Doba použitelnosti po prvním otevření HDPE lékovky 6 měsíců.

ZI: Všechny formy hyperurikémie u dospělých, které se nedají dostatečně zvládnout dietou, s hodnotami močové kyseliny v séru v rozsahu od 535 mikromol (9 mg/100 ml) a výše a při klinických komplikacích hyperurikemických stavů, jako je dna, urátová nefropatie a urátové kameny i k prevenci tvorby kalciumoxalátových kamenů. Sekundární hyperurikémie z nejrůznějších příčin u dospělých, dětí a mladistvých s hmotností nad 45 kg. Urátová nefropatie v průběhu léčby leukémie a hereditární poruchy enzymového deficitu, Leschův-Nyhanův syndrom a deficiencie adenin-fosforibosyltransferázy u dětí a mladistvých s hmotností nad 45 kg.

AMISULPRID TEVA 100 mg

68/157/09-C

DR: O RP: 68/011/01-C

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

S: Amisulpridum 100 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety, z jedné strany vyryto "MS100", z druhé strany s půlící rýhou. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.

B: POR TBL NOB 1X100MG BLI kód SÚKL: 0134322
POR TBL NOB 10X100MG BLI kód SÚKL: 0134323
POR TBL NOB 20X100MG BLI kód SÚKL: 0134324
POR TBL NOB 30X100MG BLI kód SÚKL: 0134325
POR TBL NOB 50X100MG BLI kód SÚKL: 0134326
POR TBL NOB 250X100MG BLI kód SÚKL: 0134327
POR TBL NOB 60X100MG BLI kód SÚKL: 0134328
POR TBL NOB 90X100MG BLI kód SÚKL: 0134329
POR TBL NOB 100X100MG BLI kód SÚKL: 0134330
POR TBL NOB 120X100MG BLI kód SÚKL: 0134331
POR TBL NOB 500X100MG H BLI kód SÚKL: 0134332

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AL05
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Akutní i chronická schizofrenie s pozitivními symptomy jako jsou bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost. Akutní i chronická schizofrenie s primárně negativními symptomy (deficitním syndromem) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

AMISULPRID TEVA 200 mg

68/158/09-C

DR: O RP: 68/459/99-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Amisulpridum 200 mg
PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety, z jedné strany vyryto "MS 200", z druhé strany s půlící rýhou. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.

B: POR TBL NOB 1X200MG BLI kód SÚKL: 0134333
POR TBL NOB 10X200MG BLI kód SÚKL: 0134334
POR TBL NOB 20X200MG BLI kód SÚKL: 0134335
POR TBL NOB 30X200MG BLI kód SÚKL: 0134336
POR TBL NOB 50X200MG BLI kód SÚKL: 0134337
POR TBL NOB 250X200MG BLI kód SÚKL: 0134338
POR TBL NOB 60X200MG BLI kód SÚKL: 0134339
POR TBL NOB 90X200MG BLI kód SÚKL: 0134340
POR TBL NOB 100X200MG BLI kód SÚKL: 0134341
POR TBL NOB 120X200MG BLI kód SÚKL: 0134342
POR TBL NOB 500X200MG H BLI kód SÚKL: 0134343

IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AL05
PE: 48
ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Akutní i chronická schizofrenie s pozitivními symptomy jako jsou bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost. Akutní i chronická schizofrenie s primárně negativními symptomy (deficitním syndromem) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

AMISULPRID TEVA 400 mg

68/159/09-C

DR: O RP: 68/012/01-C

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

S: Amisulpridum 400 mg

PP: Bílé až téměř bílé tablety ve tvaru tobolky, z jedné strany s půlicí rýhou a vyrytím "MS 400", z druhé strany hladké. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.B: POR TBL NOB 1X400MG BLI kód SÚKL: 0134344
POR TBL NOB 10X400MG BLI kód SÚKL: 0134345
POR TBL NOB 20X400MG BLI kód SÚKL: 0134346
POR TBL NOB 30X400MG BLI kód SÚKL: 0134347
POR TBL NOB 50X400MG BLI kód SÚKL: 0134348
POR TBL NOB 250X400MG BLI kód SÚKL: 0134349
POR TBL NOB 60X400MG BLI kód SÚKL: 0134350
POR TBL NOB 90X400MG BLI kód SÚKL: 0134351
POR TBL NOB 100X400MG BLI kód SÚKL: 0134352
POR TBL NOB 120X400MG BLI kód SÚKL: 0134353
POR TBL NOB 500X400MG BLI kód SÚKL: 0134354

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Akutní i chronická schizofrenie s pozitivními symptomy jako jsou bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost. Akutní i chronická schizofrenie s primárně negativními symptomy (deficitním syndromem) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

AMISULPRID TEVA 50 mg

68/156/09-C

DR: O RP: 68/458/99-C

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

S: Amisulpridum 50 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté ploché tablety z jedné strany vyryto "MS", z druhé strany s půlicí rýhou. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
Průhledný PVC/PVDC - Al blistr.B: POR TBL NOB 1X50MG BLI kód SÚKL: 0134311
POR TBL NOB 10X50MG BLI kód SÚKL: 0134312
POR TBL NOB 12X50MG BLI kód SÚKL: 0134313
POR TBL NOB 20X50MG BLI kód SÚKL: 0134314
POR TBL NOB 30X50MG BLI kód SÚKL: 0134315
POR TBL NOB 50X50MG BLI kód SÚKL: 0134316
POR TBL NOB 60X50MG BLI kód SÚKL: 0134317
POR TBL NOB 90X50MG BLI kód SÚKL: 0134318
POR TBL NOB 100X50MG BLI kód SÚKL: 0134319
POR TBL NOB 120X50MG BLI kód SÚKL: 0134320
POR TBL NOB 500X50MG H BLI kód SÚKL: 0134321

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AL05

PE: 48

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Akutní i chronická schizofrenie s pozitivními symptomy jako jsou bludy, halucinace, poruchy myšlení, hostilita a podezřívavost. Akutní i chronická schizofrenie s primárně negativními symptomy (deficitním syndromem) s oploštělou afektivitou, emočním a sociálním stažením.

APO-MELOXICAM 15 mg

29/162/09-C

DR: O RP: 29/444/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Meloxicamum 15 mg

PP: Světle žluté kulaté ploché tablety o průměru 10,5 mm, z jedné strany s půlící rýhou.
Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0143367

POR TBL NOB 20X15MG BLI kód SÚKL: 0143368

POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0143369

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C, uchovávat v původním obalu, aby byl léčivý přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

APO-MELOXICAM 7,5 mg

29/161/09-C

DR: OW RP: 29/444/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Meloxicamum 7.5 mg

PP: Světle žluté kulaté ploché tablety o průměru 7 mm, z jedné strany s půlící rýhou.
Půlící rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.
Blistr PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143364

POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143365

POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0143366

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 24

ZS: Při teplotě do 25 °C, uchovávat v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vzdušnou vlhkostí.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

ESCITALOPRAM VERA 10 mg

30/166/09-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: VERA PHARMA KFT, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Escitaloprami oxalas 12.78 mg

(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Bílé potahované bikonvexní tablety s půlící rýhou na jedné straně, s označením "9" na levé straně a "3" na pravé straně rýhy. Druhá strana tablety je označena "7462".

Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVdC/Al blistr

- B: POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0119941
POR TBL FLM 49X1X10MG BLI kód SÚKL: 0119942
POR TBL FLM 100X1X10MG BLI kód SÚKL: 0119943
POR TBL FLM 500X1X10MG BLI kód SÚKL: 0119944
POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0131976
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0131977
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0131978
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0131979
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0131980
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0131981
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0131982
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0131983
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0131984
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0131985
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0131986
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0131987
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0131988
POR TBL FLM 50X1X10MG BLI kód SÚKL: 0131989

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

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

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez agorafobie. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

ETRUZIL 2,5 mg

44/109/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým L900 na jedné straně a 2.5 na druhé straně.

PVC/Al blistry.

- B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127959
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127960
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127961
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127962
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127963
POR TBL FLM 84X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127964
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127965
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127966
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0127967

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Adjuvantní léčba žen v postmenopauze s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní terapii tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u žen v postmenopauze. Pokročilý karcinom prsu u žen s přirozeným nebo uměle vyvolaným postmenopauzálním stavem po relapsu nebo při progresi onemocnění, které byly již předtím léčeny antiestrogeny.

FLUMAZENIL PHARMASELECT 0,1 mg/ml

19/171/09-C

DR: O RP: 19/202/87-C

D: PHARMASELECT INTERNATIONAL BETEILIGUNGS GMBH, VIENNA,
Rakousko

S: Flumazenilum 0.5 mg v 5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Bezbarvá OPC ampule ze skla (typu I) s modrou tečkou.

B: INJ SOL 5X5ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0126898

INJ SOL 10X5ML/0.5MG AMP kód SÚKL: 0126899

INJ SOL 5X10ML/1MG AMP kód SÚKL: 0126914

INJ SOL 10X10ML/1MG AMP kód SÚKL: 0126915

IS: Antidota,detoxicantia

ATC: V03AB25

PE: 48

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Po otevření okamžitě spotřebovat.

ZI: Úplné nebo částečné zrušení centrálně sedativních účinků benzodiazepinů při anestezii nebo intenzivní péči.

GLIMEPIRID WALMARK 1 mg

18/143/09-C

DR: O RP: 18/232/97-C

D: WALMARK A.S., TRINEC, Česká republika

S: Glimepiridum 1 mg

PP: Růžové podlouhlé tablety s označením "GM" & "1" s půlicí rýhou na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr s 15 tabletami a krabička obsahující 2 blistry.

B: POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0126460

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BB12

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu při selhání dietoterapie, fyzických cvičení a redukce hmotnosti.

GLIMEPIRID WALMARK 2 mg

18/144/09-C

DR: O RP: 18/233/97-C

D: WALMARK A.S., TRINEC, Česká republika

S: Glimepiridum 2 mg

PP: Světle zelené podlouhlé tablety s označením "GM" & "2" s půlicí rýhou na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr s 15 tabletami a krabička obsahující 2 blistry.

B: POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0126462

IS: Antidiabetica (včetně insulínu)

ATC: A10BB12

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu při selhání dietoterapie, fyzických cvičení a redukce hmotnosti.

GLIMEPIRID WALMARK 3 mg

18/145/09-C

DR: O RP: 18/234/97-C

D: WALMARK A.S., TRINEC, Česká republika

S: Glimepiridum 3 mg

PP: Světle žluté podlouhlé tablety s označením "GM" & "3" s půlící rýhou na jedné straně a s půlící rýhou na druhé straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr s 15 tabletami a krabička obsahující 2 blistry.

B: POR TBL NOB 30X3MG BLI kód SÚKL: 0126464

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu při selhání dietoterapie, fyzických cvičení a redukce hmotnosti.

GLIMEPIRID WALMARK 4 mg

18/146/09-C

DR: O RP: 18/235/97-C

D: WALMARK A.S., TRINEC, Česká republika

S: Glimepiridum 4 mg

PP: Světle modré podlouhlé tablety s označením "GM" & "4" s půlící rýhou na jedné straně a s půlící rýhou na druhé straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr s 15 tabletami a krabička obsahující 2 blistry.

B: POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0126466

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: Léčba diabetes mellitus 2. typu při selhání dietoterapie, fyzických cvičení a redukce hmotnosti.

GLUCOPHAGE 1000 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU V SÁČČÍCH 18/154/09-C

DR: S

D: MERCK SANTÉ S.A.S., LYON, Francie

S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)

PP: Bílý prášek bez zápachu.
Sáčky papír/Al/PE.

B: POR PLV SOL 30X1000MG SCC kód SÚKL: 0130548

POR PLV SOL 60X1000MG SCC kód SÚKL: 0130549

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu, především pacientů s nadváhou v případech, kdy samotná dieta a cvičení nestačí k udržení přiměřené glykémie.

GLUCOPHAGE 500 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU V SÁČCÍCH 18/152/09-C

DR: S

D: MERCK SANTÉ S.A.S., LYON, Francie

S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)

PP: Bílý prášek bez zápachu.
Sáčky papír/Al/PE.

B: POR PLV SOL 30X500MG SCC kód SÚKL: 0130544
POR PLV SOL 60X500MG SCC kód SÚKL: 0130545

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu, především pacientů s nadváhou v případech, kdy samotná dieta a cvičení nestačí k udržení přiměřené glykémie.

GLUCOPHAGE 850 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍHO ROZTOKU V SÁČCÍCH 18/153/09-C

DR: S

D: MERCK SANTÉ S.A.S., LYON, Francie

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 662.5 mg)

PP: Bílý prášek bez zápachu.
Sáčky papír/Al/PE.

B: POR PLV SOL 30X850MG SCC kód SÚKL: 0130546
POR PLV SOL 60X850MG SCC kód SÚKL: 0130547

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetes mellitus II. typu, především pacientů s nadváhou v případech, kdy samotná dieta a cvičení nestačí k udržení přiměřené glykémie.

QUETIAPIN BLUEFISH 100 mg

68/173/09-C

DR: O RP: 68/455/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

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

PP: Žluté kulaté bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně a o průměru asi 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X100 BLI kód SÚKL: 0119946
POR TBL FLM 30X100 BLI kód SÚKL: 0119947
POR TBL FLM 50X100 BLI kód SÚKL: 0119948
POR TBL FLM 60X100 BLI kód SÚKL: 0119949
POR TBL FLM 90X100 BLI kód SÚKL: 0119950

POR TBL FLM 100X100 BLI kód SÚKL: 0119951
POR TBL FLM 100X1X100 BLI kód SÚKL: 0119952
POR TBL FLM 250X100 BLI kód SÚKL: 0119953
POR TBL FLM 500X100 BLI kód SÚKL: 0119954
POR TBL FLM 10X100 BLI kód SÚKL: 0129635

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUETIAPIN BLUEFISH 150 mg

68/174/09-C

DR: OW RP: 68/455/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Quetiapini fumaras 172.7 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru asi 10,45 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X150 BLI kód SÚKL: 0119955
POR TBL FLM 30X150 BLI kód SÚKL: 0119956
POR TBL FLM 50X150 BLI kód SÚKL: 0119957
POR TBL FLM 60X150 BLI kód SÚKL: 0119958
POR TBL FLM 90X150 BLI kód SÚKL: 0119959
POR TBL FLM 100X1X150 BLI kód SÚKL: 0119960
POR TBL FLM 100X150 BLI kód SÚKL: 0119961
POR TBL FLM 250X150 BLI kód SÚKL: 0119962
POR TBL FLM 500X150 BLI kód SÚKL: 0119963
POR TBL FLM 10X150 BLI kód SÚKL: 0129645

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUETIAPIN BLUEFISH 200 mg

68/175/09-C

DR: O RP: 68/456/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s půlčí rýhou na jedné straně a o průměru asi 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X200 BLI kód SÚKL: 0119964
POR TBL FLM 30X200 BLI kód SÚKL: 0119965
POR TBL FLM 50X200 BLI kód SÚKL: 0119966
POR TBL FLM 60X200 BLI kód SÚKL: 0119967
POR TBL FLM 90X200 BLI kód SÚKL: 0119968
POR TBL FLM 100X200 BLI kód SÚKL: 0119969
POR TBL FLM 100X1X200 BLI kód SÚKL: 0119970
POR TBL FLM 250X200 BLI kód SÚKL: 0119971

POR TBL FLM 500X200 BLI kód SÚKL: 0119972

POR TBL FLM 10X200 BLI kód SÚKL: 0129655

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUETIAPIN BLUEFISH 25 mg

68/172/09-C

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

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

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

PP: Broskvové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru asi 5,7 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X25 BLI kód SÚKL: 0119982

POR TBL FLM 30X25 BLI kód SÚKL: 0119983

POR TBL FLM 50X25 BLI kód SÚKL: 0119984

POR TBL FLM 60X25 BLI kód SÚKL: 0119985

POR TBL FLM 90X25 BLI kód SÚKL: 0119986

POR TBL FLM 100X25 BLI kód SÚKL: 0119987

POR TBL FLM 100X1X25 BLI kód SÚKL: 0119988

POR TBL FLM 250X25 BLI kód SÚKL: 0119989

POR TBL FLM 500X25 BLI kód SÚKL: 0119990

POR TBL FLM 10X25 BLI kód SÚKL: 0129625

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

QUETIAPIN BLUEFISH 300 mg

68/176/09-C

DR: OW RP: 68/456/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 20X300 BLI kód SÚKL: 0119973

POR TBL FLM 30X300 BLI kód SÚKL: 0119974

POR TBL FLM 50X300 BLI kód SÚKL: 0119975

POR TBL FLM 60X300 BLI kód SÚKL: 0119976

POR TBL FLM 90X300 BLI kód SÚKL: 0119977

POR TBL FLM 100X300 BLI kód SÚKL: 0119978

POR TBL FLM 100X1X300 BLI kód SÚKL: 0119979

POR TBL FLM 250X300 BLI kód SÚKL: 0119980

POR TBL FLM 500X300 BLI kód SÚKL: 0119981

POR TBL FLM 10X300 BLI kód SÚKL: 0129665

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba středně těžkých až těžkých manických epizod.

VALACICLOVIR MYLAN 500 mg

42/170/09-C

DR: O RP: 42/384/96-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Valacicloviri hydrochloridum dihydricum 610.5 mg
(odp. Valaciclovirum 500 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety s vyraženým "VC 500" na jedné straně a "G" na straně druhé.
PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0119945

POR TBL FLM 10X500MG BLI kód SÚKL: 0124227

POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0124228

POR TBL FLM 24X500MG BLI kód SÚKL: 0124229

POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0124230

POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0124231

POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0124232

POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0124233

POR TBL FLM 112X500MG BLI kód SÚKL: 0124234

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB11

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZR: U imunokompetentních pacientů:

- k terapii Herpes zoster u pacientů nad 50 let věku. Valaciclovir zkracuje trvání závažné infekce a snižuje podíl pacientů trpících bolestí spojenou s pásovým oparem.

- k terapii iniciálních epizod a recidiv infekcí Herpes simplex na pohlavních orgánech.

- k prevenci recidiv infekcí Herpes simplex na pohlavních orgánech u pacientů s nejméně 6 recidivami ročně.

Valaciclovir je indikován k profylaxi cytomegalovirové (CMV) infekce a onemocnění, zejména po transplantaci ledvin, s výjimkou transplantace plic.
