

ADOLOR 100 µg/H

65/779/09-C

DR: O RP: 65/719/97-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Fentanylum 16.5 mg

PP: Průhledná bezbarvá náplast s potiskem "Fentanyl 100 µg /h".

I. Složená fólie z následujících vrstev (od vnější k vnitřní): potahovaný Kraft papír, LDPE fólie, hliníková fólie, termoplastický etylen-metakrylátový kopolymer

II. Sáčky chráněné proti otevření dětmi ze složené fólie obsahující následující vrstvy (od vnější k vnitřní): PET fólie, lepidlo, hliníková fólie, lepidlo, ionomérová fólie.

B: DRM EMP TDR 1X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153142
DRM EMP TDR 3X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153143
DRM EMP TDR 4X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153144
DRM EMP TDR 5X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153145
DRM EMP TDR 8X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153146
DRM EMP TDR 10X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153147
DRM EMP TDR 16X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153148
DRM EMP TDR 20X16.5MG SCC kód SÚKL: 0153149
DRM EMP TDR 1X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163020
DRM EMP TDR 3X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163021
DRM EMP TDR 4X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163022
DRM EMP TDR 5X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163023
DRM EMP TDR 8X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163024
DRM EMP TDR 10X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163025
DRM EMP TDR 16X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163026
DRM EMP TDR 20X16.5MG SCC kód SÚKL: 0163027

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná chronická bolest, např. nádorová, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

ADOLOR 12 µg/H

65/775/09-C

DR: O RP: 65/059/06-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Fentanylum 2.063 mg

PP: Průhledná bezbarvá náplast s modrým potiskem "Fentanyl 12 µg /h".

I. Složená fólie z následujících vrstev (od vnější k vnitřní): potahovaný Kraft papír, LDPE fólie, hliníková fólie, termoplastický etylen-metakrylátový kopolymer.

II. Sáčky chráněné proti otevření dětmi ze složené fólie obsahující následující vrstvy (od vnější k vnitřní): PET fólie, lepidlo, hliníková fólie, lepidlo, ionomérová fólie.

B: DRM EMP TDR 1X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153110
DRM EMP TDR 3X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153111
DRM EMP TDR 4X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153112
DRM EMP TDR 5X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153113
DRM EMP TDR 8X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153114
DRM EMP TDR 10X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153115
DRM EMP TDR 16X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153116

DRM EMP TDR 20X2.063MG SCC kód SÚKL: 0153117
DRM EMP TDR 1X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163012
DRM EMP TDR 3X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163013
DRM EMP TDR 4X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163014
DRM EMP TDR 5X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163015
DRM EMP TDR 8X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163016
DRM EMP TDR 10X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163017
DRM EMP TDR 16X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163018
DRM EMP TDR 20X2.063MG SCC kód SÚKL: 0163019

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Silná chronická bolest, např. nádorová, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

ADOLOR 25 µg/H

65/776/09-C

DR: O RP: 65/716/97-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Fentanylum 4.125 mg

PP: Průhledná bezbarvá náplast s potiskem "Fentanyl 25 µg /h".

I. Složená fólie z následujících vrstev (od vnější k vnitřní): potahovaný Kraft papír, LDPE fólie, hliníková fólie, termoplastický etylen-metakrylátový kopolymer.

II. Sáčky chráněné proti otevření dětmi ze složené fólie obsahující následující vrstvy (od vnější k vnitřní): PET fólie, lepidlo, hliníková fólie, lepidlo, ionomérová fólie.

B: DRM EMP TDR 1X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153118
DRM EMP TDR 3X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153119
DRM EMP TDR 4X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153120
DRM EMP TDR 5X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153121
DRM EMP TDR 8X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153122
DRM EMP TDR 10X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153123
DRM EMP TDR 16X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153124
DRM EMP TDR 20X4.125MG SCC kód SÚKL: 0153125
DRM EMP TDR 1X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163004
DRM EMP TDR 3X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163005
DRM EMP TDR 4X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163006
DRM EMP TDR 5X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163007
DRM EMP TDR 8X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163008
DRM EMP TDR 10X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163009
DRM EMP TDR 16X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163010
DRM EMP TDR 20X4.125MG SCC kód SÚKL: 0163011

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná chronická bolest, např. nádorová, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k

ADOLOR 50 µg/H

65/777/09-C

DR: O RP: 65/717/97-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Fentanylum 8.25 mg

PP: Průhledná bezbarvá náplast s potiskem "Fentanyl 50 µg /h".

I. Složená fólie z následujících vrstev (od vnější k vnitřní): potahovaný Kraft papír, LDPE fólie, hliníková fólie, termoplastický etylen-metakrylátový kopolymer.

II. Sáčky chráněné proti otevření dětmi ze složené fólie obsahující následující vrstvy (od vnější k vnitřní): PET fólie, lepidlo, hliníková fólie, lepidlo, ionomérová fólie.

B: DRM EMP TDR 1X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153126

DRM EMP TDR 3X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153127

DRM EMP TDR 4X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153128

DRM EMP TDR 5X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153129

DRM EMP TDR 8X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153130

DRM EMP TDR 10X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153131

DRM EMP TDR 16X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153132

DRM EMP TDR 20X8.25MG SCC kód SÚKL: 0153133

DRM EMP TDR 1X8.25MG SCC kód SÚKL: 0155996

DRM EMP TDR 3X8.25MG SCC kód SÚKL: 0155997

DRM EMP TDR 4X8.25MG SCC kód SÚKL: 0155998

DRM EMP TDR 5X8.25MG SCC kód SÚKL: 0155999

DRM EMP TDR 8X8.25MG SCC kód SÚKL: 0156000

DRM EMP TDR 10X8.25MG SCC kód SÚKL: 0163001

DRM EMP TDR 16X8.25MG SCC kód SÚKL: 0163002

DRM EMP TDR 20X8.25MG SCC kód SÚKL: 0163003

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná chronická bolest, např. nádorová, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

ADOLOR 75 µg/H

65/778/09-C

DR: O RP: 65/718/97-C

D: STADA ARZNEIMITTEL AG, BAD VILBEL, Německo

S: Fentanylum 12.375 mg

PP: Průhledná bezbarvá náplast s potiskem "Fentanyl 75 µg /h".

I. Složená fólie z následujících vrstev (od vnější k vnitřní): potahovaný Kraft papír, LDPE fólie, hliníková fólie, termoplastický etylen-metakrylátový kopolymer.

II. Sáčky chráněné proti otevření dětmi ze složené fólie obsahující následující vrstvy (od vnější k vnitřní): PET fólie, lepidlo, hliníková fólie, lepidlo, ionomérová fólie.

B: DRM EMP TDR 1X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153134

DRM EMP TDR 3X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153135

DRM EMP TDR 4X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153136

DRM EMP TDR 5X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153137

DRM EMP TDR 8X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153138

DRM EMP TDR 10X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153139
DRM EMP TDR 16X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153140
DRM EMP TDR 20X12.375MG SCC kód SÚKL: 0153141
DRM EMP TDR 1X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155988
DRM EMP TDR 3X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155989
DRM EMP TDR 4X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155990
DRM EMP TDR 5X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155991
DRM EMP TDR 8X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155992
DRM EMP TDR 10X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155993
DRM EMP TDR 16X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155994
DRM EMP TDR 20X12.375MG SCC kód SÚKL: 0155995

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Silná chronická bolest, např. nádorová, kterou lze adekvátně zvládnout pouze opioidními analgetiky.

Poznámka: Pozor! Omamné látky zařazené do seznamu I - recept s modr. p. (příloha č.1 k zákonu č.167/1998 Sb.) .

AMESOS 20 mg/10 mg TABLETY

58/772/09-C

DR: OK

D: GEDEON RICHTER PLC., BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Lisinoprilum dihydricum 21.76 mg

(odp. Lisinoprilum 20 mg)

Amlodipini besilas 13.88 mg

(odp. Amlodipinum 10 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní tablety s vyraženým "CF3" na jedné straně, druhá strana bez vyražení.

Bílý neprůhledný PVC-PE-PVDC/ALU blistr, krabička.

B: POR TBL NOB 30 BLI kód SÚKL: 0144794

POR TBL NOB 90 BLI kód SÚKL: 0144795

IS: Hypotensiva

ATC: C09BB03

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Přípravek Amesos je indikován jako substituční léčba u těch pacientů, kde je krevní tlak přiměřeně kontrolován lisinopriem a amlodipinem v dávkách odpovídajících obsahu léčivých látek v přípravku.

CANDESARTAN 16 mg 1A PHARMA

58/751/09-C

DR: O RP: 58/409/99-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Růžová, mramorovaná, kulatá, bikonvexní tableta s vyraženou číslicí 16 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletou lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al

I. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový

II. Blistr Al/Al s vysoušedlem

II. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem
Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel)

- B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0124326
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0124327
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0124328
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0124329
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0124330
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0124331
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0124332
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0124333
POR TBL NOB 300X16MG BLI kód SÚKL: 0124334
POR TBL NOB 50X1X16MG BLI kód SÚKL: 0124335
POR TBL NOB 30X16MG TBC kód SÚKL: 0124336
POR TBL NOB 100X16MG TBC kód SÚKL: 0124337
POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0163038
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0163039
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0163040
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0163041
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0163042
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0163043
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0163044
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0163045
POR TBL NOB 300X16MG BLI kód SÚKL: 0163046
POR TBL NOB 50X1X16MG BLI kód SÚKL: 0163047

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .

CANDESARTAN 4 mg 1A PHARMA

58/749/09-C

DR: O RP: 58/407/99-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 4 mg

PP: Bílá, kulatá, bikonvexní tableta, s vyraženou číslicí 4 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al

I. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový

II. Blistr Al/Al s vysoušedlem

II. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem

Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel)

- B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0124302
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0124303
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0124304
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0124305
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0124306
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0124307
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0124308

POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0124309
POR TBL NOB 300X4MG BLI kód SÚKL: 0124310
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0124311
POR TBL NOB 30X4MG TBC kód SÚKL: 0124312
POR TBL NOB 100X4MG TBC kód SÚKL: 0124313
POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0163058
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0163059
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0163060
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0163061
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0163062
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0163063
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0163064
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0163065
POR TBL NOB 300X4MG BLI kód SÚKL: 0163066
POR TBL NOB 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0163067

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .

CANDESARTAN 8 mg 1A PHARMA

58/750/09-C

DR: O RP: 58/408/99-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

PP: Růžová, mramorovaná, kulatá, bikonvexní tableta s vyraženou číslicí 8 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al

I. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový

II. Blistr Al/Al s vysoušedlem

II. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem

Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel)

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0124314

POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0124315

POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0124316

POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0124317

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0124318

POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0124319

POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0124320

POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0124321

POR TBL NOB 300X8MG BLI kód SÚKL: 0124322

POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0124323

POR TBL NOB 30X8MG TBC kód SÚKL: 0124324

POR TBL NOB 100X8MG TBC kód SÚKL: 0124325

POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0163048

POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0163049

POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0163050

POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0163051

POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0163052
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0163053
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0163054
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0163055
POR TBL NOB 300X8MG BLI kód SÚKL: 0163056
POR TBL NOB 50X1X8MG BLI kód SÚKL: 0163057

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .

DEPRESINAL 10 mg

30/765/09-C

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

D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko

S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg
(odp. Escitalopramum 10 mg)

PP: Oválné (8,1x5,6mm), bílé, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.

oPA/Al/PVC-Al blistr, jednodávkový blistr.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0135917
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137892
POR TBL FLM 15X10MG BLI kód SÚKL: 0137893
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137894
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0137895
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137896
POR TBL FLM 49X10MG BLI kód SÚKL: 0137897
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137898
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0137899
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0137900
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0137901
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0137902
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0137903
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137904
POR TBL FLM 500X10MG BLI kód SÚKL: 0137905
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0163028
POR TBL FLM 200X10MG BLI kód SÚKL: 0163029
POR TBL FLM 30X1X10MG BLI kód SÚKL: 0163030
POR TBL FLM 49X1X10MG BLI kód SÚKL: 0163031
POR TBL FLM 100X1X10MG BLI kód SÚKL: 0163032

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

DEPRESINAL 20 mg

30/766/09-C

DR: O RP: 30/277/02-C
D: LANNACHER HEILMITTEL GES.M.B.H, LANNACH, Rakousko
S: Escitaloprami oxalas 25.54 mg
(odp. Escitalopramum 20 mg)
PP: Oválné (11,6x7,1), bílé, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze rozdělit na dvě stejné poloviny.
oPA/Al/PVC-Al blistr, jednodávkový blistr.
B: POR TBL FLM 7X20MG BLI kód SÚKL: 0135918
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0137878
POR TBL FLM 15X20MG BLI kód SÚKL: 0137879
POR TBL FLM 20X20MG BLI kód SÚKL: 0137880
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0137881
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0137882
POR TBL FLM 49X20MG BLI kód SÚKL: 0137883
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0137884
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0137885
POR TBL FLM 60X20MG BLI kód SÚKL: 0137886
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0137887
POR TBL FLM 90X20MG BLI kód SÚKL: 0137888
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0137889
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0137890
POR TBL FLM 500X20MG BLI kód SÚKL: 0137891
POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0163033
POR TBL FLM 200X20MG BLI kód SÚKL: 0163034
POR TBL FLM 30X1X20MG BLI kód SÚKL: 0163035
POR TBL FLM 49X1X20MG BLI kód SÚKL: 0163036
POR TBL FLM 100X1X20MG BLI kód SÚKL: 0163037
IS: Antidepresiva
ATC: N06AB10
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba depresivních epizod. Léčba panické poruchy s agorafobií nebo bez ní. Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

HEMAFLUID

16/767/09-C

DR: OC RP: 98/069/001A-EU1
D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo
S: Clopidogreli sulfas 97.875 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)
PP: Růžově zbarvené, kulaté potahované tablety s vyraženým "SZ/75" na jedné straně a hladké na druhé straně.
I. OPA/Al/PVC//Al blistr.
II. PVC/Aclar//Al blistr.
I. HDPE lahev s PP dětským bezpečnostním uzávěrem a sáčkem silikagel.
II. HDPE lahev s PP jemně žebrovaným šroubovacím uzávěrem a sáčkem silikagel.
B: POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0142817
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0142818
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0142819
POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0142820
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0142821

POR TBL FLM 84X75MG I BLI kód SÚKL: 0142822
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0142823
POR TBL FLM 100X75MG I BLI kód SÚKL: 0142824
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0142825
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0142826
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0142827
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0142828
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0142829
POR TBL FLM 84X75MG II BLI kód SÚKL: 0142830
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0142831
POR TBL FLM 100X75MG II BLI kód SÚKL: 0142832
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0142833
POR TBL FLM 500X75MG TBC kód SÚKL: 0142834
POR TBL FLM 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0155882
POR TBL FLM 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0155883
POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0155884
POR TBL FLM 98X75MG I BLI kód SÚKL: 0155885

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 24

ZS: Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C. Po prvním otevření (lahvičky) uchovávat při teplotě do 25 °C.

ZI: KlopidoGrel je indikován k prevenci aterosklerotických příhod u dospělých pacientů: U pacientů po infarktu myokardu (proběhlém před několika málo až méně než před 35 dny), po ischemické cévní mozkové příhodě (proběhlé před 7 dny až méně než před 6 měsíci) nebo s prokázanou chorobou periferních arterií.

U pacientů s akutním koronárním syndromem:

Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Q infarkt myokardu), včetně pacientů, kteří po perkutánní koronární intervenci podstupují implantaci stentu, v kombinaci s kyselinou acetylsalicylovou (ASA).

Akutní infarkt myokardu s ST elevací v kombinaci s ASA u konzervativně léčených pacientů vhodných pro trombolytickou léčbu.

INDAPAMID MYLAN 1,5 mg

58/768/09-C

DR: O RP: 58/621/97-C

D: MYLAN S.A.S., SAINT-PRIEST, Francie

S: Indapamidum 1.5 mg

PP: Bílá, kulatá tableta s prodlouženým uvolňováním.
PVC/ALU blistr.

B: POR TBL FPR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0153174

POR TBL FPR 90X1.5MG BLI kód SÚKL: 0153175

POR TBL FPR 100X1.5MG BLI kód SÚKL: 0153176

IS: Hypotensiva

ATC: C03BA11

PE: 24

ZS: Bez zvláštních požadavků.

ZI: Esenciální hypertenze u dospělých pacientů.

LOSARTAN BLUEFISH 100 mg

58/771/09-C

DR: O RP: 58/608/08-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Losartanum kalicum 100 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC blistr.
B: POR TBL FLM 28X100MG BLI kód SÚKL: 0148215
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0148216
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0148217
POR TBL FLM 98X100MG BLI kód SÚKL: 0148218
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu s proteinurií vyšší než 0,5 g/den, jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů nad 60 let), když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentované na EKG.

LOSARTAN BLUEFISH 12,5 mg

58/769/09-C

DR: O RP: 58/606/08-C
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Losartanum kalicum 12.5 mg
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/PE/PVDC blistr.
B: POR TBL FLM 21X12.5MG BLI kód SÚKL: 0148208
POR TBL FLM 28X12.5MG BLI kód SÚKL: 0148209
POR TBL FLM 98X12.5MG BLI kód SÚKL: 0148210
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu s proteinurií vyšší než 0,5 g/den, jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů nad 60 let), když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentované na EKG.

LOSARTAN BLUEFISH 50 mg

58/770/09-C

DR: O RP: 58/607/08-C
D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko
S: Losartanum kalicum 50 mg
PP: Bílé, oválné, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC blistr.
B: POR TBL FLM 28X50MG BLI kód SÚKL: 0148211
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0148212
POR TBL FLM 90X50MG BLI kód SÚKL: 0148213
POR TBL FLM 98X50MG BLI kód SÚKL: 0148214
IS: Hypotensiva
ATC: C09CA01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba renálního onemocnění u pacientů s hypertenzí a diabetem mellitem 2. typu s proteinurií vyšší než 0,5 g/den, jako součást antihypertenzní léčby. Léčba chronického srdečního selhání (u pacientů nad 60 let), když léčba ACE inhibitory již dále není vhodná z důvodu inkompatibility. Snížení rizika cévní mozkové příhody u hypertoniků s hypertrofií levé komory dokumentované na EKG.

PROMEMORE 10 mg

06/774/09-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

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

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní, válcovité potahované tablety, s průměrem 10,5mm.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0127009
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0127010
POR TBL FLM 90X10MG BLI kód SÚKL: 0127011
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0127012

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

PROMEMORE 5 mg

06/773/09-C

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

D: SVUS PHARMA A.S., HRADEC KRÁLOVÉ, Česká republika

S: Donepezili hydrochloridum 5 mg
(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé až téměř bílé, bikonvexní, válcovité potahované tablety, s průměrem 8,5mm.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0127005
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0127006
POR TBL FLM 90X5MG BLI kód SÚKL: 0127007
POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0127008

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby.

XALEEC 16 mg

58/754/09-C

DR: O RP: 58/409/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 16 mg

PP: Růžová, mramorovaná, kulatá, bikonvexní tableta s vyraženou číslicí 16 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al.

I. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový.

II. Blistr Al/Al s vysoušedlem.

II. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem.

Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel).

- B: POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0124281
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0124282
POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0124283
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0124284
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0124285
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0124286
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0124287
POR TBL NOB 58X16MG BLI kód SÚKL: 0124288
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0124289
POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0124290
POR TBL NOB 90X16MG BLI kód SÚKL: 0124291
POR TBL NOB 91X16MG BLI kód SÚKL: 0124292
POR TBL NOB 50X1X16MG BLI kód SÚKL: 0124293
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0124294
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0124295
POR TBL NOB 250X16MG BLI kód SÚKL: 0124296
POR TBL NOB 300X16MG BLI kód SÚKL: 0124297
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0124298
POR TBL NOB 30X16MG TBC kód SÚKL: 0124299
POR TBL NOB 100X16MG TBC kód SÚKL: 0124300
POR TBL NOB 500X16MG TBC kód SÚKL: 0124301
POR TBL NOB 7X16MG BLI kód SÚKL: 0155920
POR TBL NOB 14X16MG BLI kód SÚKL: 0155921
POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0155922
POR TBL NOB 28X16MG BLI kód SÚKL: 0155923
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0155924
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0155925
POR TBL NOB 56X16MG BLI kód SÚKL: 0155926
POR TBL NOB 58X16MG BLI kód SÚKL: 0155927
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0155928
POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0155929
POR TBL NOB 90X16MG BLI kód SÚKL: 0155930
POR TBL NOB 91X16MG BLI kód SÚKL: 0155931
POR TBL NOB 98X16MG BLI kód SÚKL: 0155932
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0155933
POR TBL NOB 250X16MG BLI kód SÚKL: 0155934
POR TBL NOB 300X16MG BLI kód SÚKL: 0155935

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .

XALEEC 4 mg

DR: O RP: 58/407/99-C

58/752/09-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Candesartanum cilexetilum 4 mg
PP: Bílá, kulatá, bikonvexní tableta, s vyraženou číslicí 4 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al.

I.Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový.

II.Blistr Al/Al s vysoušedlem.

II.Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem.

Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0124241
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0124242
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0124243
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0124244
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0124245
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0124246
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0124247
POR TBL NOB 58X4MG BLI kód SÚKL: 0124248
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0124249
POR TBL NOB 84X4MG BLI kód SÚKL: 0124250
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0124251
POR TBL NOB 91X4MG BLI kód SÚKL: 0124252
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0124253
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0124254
POR TBL NOB 250X4MG BLI kód SÚKL: 0124255
POR TBL NOB 300X4MG BLI kód SÚKL: 0124256
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0124257
POR TBL NOB 30X4MG TBC kód SÚKL: 0124258
POR TBL NOB 100X4MG TBC kód SÚKL: 0124259
POR TBL NOB 500X4MG TBC kód SÚKL: 0124260
POR TBL NOB 7X4MG BLI kód SÚKL: 0155886
POR TBL NOB 14X4MG BLI kód SÚKL: 0155887
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0155888
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0155889
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0155890
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0155891
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0155892
POR TBL NOB 58X4MG BLI kód SÚKL: 0155893
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0155894
POR TBL NOB 84X4MG BLI kód SÚKL: 0155895
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0155896
POR TBL NOB 91X4MG BLI kód SÚKL: 0155897
POR TBL NOB 98X4MG BLI kód SÚKL: 0155898
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0155899
POR TBL NOB 250X4MG BLI kód SÚKL: 0155900
POR TBL NOB 300X4MG BLI kód SÚKL: 0155901
POR TBL NOB 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0155902

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .

XALEEC 8 mg

58/753/09-C

DR: O RP: 58/408/99-C

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

S: Candesartanum cilexetilum 8 mg

PP: Růžová, mramorovaná, kulatá, bikonvexní tableta s vyraženou číslicí 8 na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

I. Blistr Al/Al.

I. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový.

II. Blistr Al/Al s vysoušedlem.

II. Perforovaný Al/Al blistr jednodávkový s vysoušedlem.

Lahvička z HDPE s uzávěrem z PP a vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0124261
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0124262
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0124263
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0124264
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0124265
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0124266
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0124267
POR TBL NOB 58X8MG BLI kód SÚKL: 0124268
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0124269
POR TBL NOB 84X8MG BLI kód SÚKL: 0124270
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0124271
POR TBL NOB 91X8MG BLI kód SÚKL: 0124272
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0124273
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0124274
POR TBL NOB 250X8MG BLI kód SÚKL: 0124275
POR TBL NOB 300X8MG BLI kód SÚKL: 0124276
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0124277
POR TBL NOB 30X8MG TBC kód SÚKL: 0124278
POR TBL NOB 100X8MG TBC kód SÚKL: 0124279
POR TBL NOB 500X8MG TBC kód SÚKL: 0124280
POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0155903
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0155904
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0155905
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0155906
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0155907
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0155908
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0155909
POR TBL NOB 58X8MG BLI kód SÚKL: 0155910
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0155911
POR TBL NOB 84X8MG BLI kód SÚKL: 0155912
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0155913
POR TBL NOB 91X8MG BLI kód SÚKL: 0155914
POR TBL NOB 98X8MG BLI kód SÚKL: 0155915
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0155916
POR TBL NOB 250X8MG BLI kód SÚKL: 0155917

POR TBL NOB 300X8MG BLI kód SÚKL: 0155918

POR TBL NOB 50X1X8MG BLI kód SÚKL: 0155919

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA06

PE: 24

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

ZI: Léčba esenciální hypertenze. Léčba pacientů se srdečním selháním a zhoršenou systolickou funkcí levé komory (ejekční frakce levé komory 40 %) jako doplněk k léčbě ACE inhibitory nebo v případech intolerance ACE inhibitorů .
