

ALDRION 70 mg

87/401/09-C

DR: O RP: 87/147/01-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Natrii alendronas trihydricus 91.36 mg
(odp. Acidum alendronicum 70 mg)

PP: Bílé, homogenní, kulaté, neobalené, bikonvexní tablety označené "70" na jedné straně tablet.

PVC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 4X70MG BLI kód SÚKL: 0138559

POR TBL NOB 12X70MG BLI kód SÚKL: 0138560

IS: Varia I

ATC: M05BA04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba osteoporózy u žen po menopauze.

ARTISS

87/380/09-C

DR: S

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

S: Fibrinogenum humanum 72-110 mg
Aprotininum 3750 ku v 1 ml
Thrombinum humanum 6.5 ut
Calcii chloridum 44 rm v 1 ml

PP: Bezbarvé až bledě žluté a čiré až mírně zakalené roztoky.

Jednorázová dvoukomorová inj. stříkačka (polypropylen) s uzávěrem ve vaku, příslušenství sestávající z jednoho dvojitého pístu, 2 spojovacích částí a 4 aplikačních kanyl.

B: GKU SOL 2ML (1X1ML+1ML) VIA kód SÚKL: 0124934

GKU SOL 4ML (1X2ML+2ML) VIA kód SÚKL: 0124935

GKU SOL 10ML (1X5ML+5ML) VIA kód SÚKL: 0124936

IS: Varia I

ATC: B02BC

PE: 12

ZS: Uchovávejte a převázejte zmrazené (při -20°C). Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí. Uchovávejte inj. stříkačku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Neotevřená balení, rozmražená při pokojové teplotě, je možné uchovávat až po dobu 7 dní při kontrolované pokojové teplotě (nepřesahující +25°C). Po rozmrazení znovu nezmrazujte a nevracejte do chladničky.

ZI: ARTISS je indikován jako tkáňové lepidlo k adhezi/lepení podkožních tkání v plastické, rekonstrukční a popáleninové chirurgii jako náhrada nebo doplněk sutur a svorek (viz bod 5.1). ARTISS je dále indikován k podpoře hemostázy na površích podkožních tkání.

ARTISS LYO

87/381/09-C

DR: S

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

S: Fibrinogenum humanum 72-110 mg
Aprotininum bovinum 3750 ku
Thrombinum humanum 4.5 ut
Calcii chloridum 36-44 rm

- PP: Lyofilizované složky jsou hygroskopické, bílé nebo slabě žluté prášky nebo drobné pevné látky; tekuté složky jsou čiré, bezbarvé roztoky.
4 skleněné inj. lahvičky (koncentrát lepicího proteinu - lyofilizovaný: sklo typu I a sklo typu II, všechny ostatní inj. lahvičky: sklo typu I) vyhovující požadavkům Evropského lékopisu. Inj. lahvička obsahující koncentrát lepicího proteinu - lyofilizovaný je vybavena magnetickou míchací tyčinkou.
1 souprava pro rekonstituci a aplikaci (Systém DUPLOJECT: 4 převodní jehly, 2 modře kalibrované inj. stříkačky, 2 černě kalibrované inj. stříkačky, 1 držák dvou inj. stříkaček Duploject, 2 spojovací části a 4 aplikační kanyly).
- B: GKU PSO LQF 2ML (1+1ML) VIA kód SÚKL: 0124937
GKU PSO LQF 4ML (2+2ML) VIA kód SÚKL: 0124938
GKU PSO LQF 10M (5+5ML) VIA kód SÚKL: 0124939
- IS: Varia I
ATC: B02BC
PE: 24
ZS: Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí. ARTISS LYO neuchovávejte při teplotě nad 25°C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte ARTISS LYO v krabičce, aby byl chráněn před světlem. Rekonstituované sterilní roztoky použijte během 4 hodin. Nebudou-li ihned použity, rekonstituované sterilní roztoky uchovávejte při 37°C nebo při pokojové teplotě, aniž byste je míchali. Rekonstituované roztoky nesmí být zmrazovány nebo vráceny do chladničky.
ZI: ARTISS LYO je indikován jako tkáňové lepidlo k adhezi/lepení podkožních tkání v plastické, rekonstrukční a popáleninové chirurgii jako náhrada nebo doplněk sutur a svorek (viz bod 5.1). ARTISS LYO je dále indikován k podpoře hemostázy na površích podkožních tkání.

DONEPEZIL-RATIOPHARM 10 mg

06/390/09-C

- DR: O RP: 06/122/98-C
D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo
S: Donepezili hydrochloridum monohydricum 10.43 mg
(odp. Donepezili hydrochloridum 10 mg)
(odp. Donepezilum 9.12 mg)
- PP: Žlutohnědé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
Al/OPA/Al/PVC blistr, jednodávkový blistr.
- B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0144884
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0144885
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0144886
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0144887
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0144888
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0144889
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0144890
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0144891
POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0144892
- IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA02
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké formy Alzheimerovy choroby

RIVASTIGMIN ORION 1,5 mg

06/392/09-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Rivastigmini tartras 2.4 mg
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)
PP: Tobolka se žlutou neprůhlednou vrchní i spodní částí, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.
B: POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138498
POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138499
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

RIVASTIGMIN ORION 3 mg

06/393/09-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)
PP: Tobolka s oranžovou neprůhlednou vrchní i spodní částí, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.
B: POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0138500
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0138501
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0138502
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

RIVASTIGMIN ORION 4,5 mg

06/394/09-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1
D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko
S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)
PP: Tobolka s červenou neprůhlednou vrchní i spodní částí, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.
B: POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138503
POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138504
POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138505
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.

RIVASTIGMIN ORION 6 mg

06/395/09-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tobolka s neprůhlednou červenou vrchní a oranžovou spodní částí, obsahující téměř bílý až nažloutlý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.

B: POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0138506

POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0138507

POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0138508

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou. Přípravek je určen pro dospělé pacienty.
