

EQUETA 100 mg

68/027/09-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě shodné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0128461
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0128462
POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0128463
POR TBL FLM 50X100MG BLI kód SÚKL: 0128464
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0128465
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0128466
POR TBL FLM 100X100MG BLI kód SÚKL: 0128467

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

EQUETA 150 mg

68/028/09-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 172.7 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 10,45 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.B: POR TBL FLM 10X150MG BLI kód SÚKL: 0128468
POR TBL FLM 20X150MG BLI kód SÚKL: 0128469
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0128470
POR TBL FLM 50X150MG BLI kód SÚKL: 0128471
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0128472
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0128473
POR TBL FLM 100X150MG BLI kód SÚKL: 0128474

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

EQUETA 200 mg

68/029/09-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0128475

POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0128476
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0128477
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0128478
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0128479
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0128480
POR TBL FLM 100X200MG BLI kód SÚKL: 0128481

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

EQUETA 25 mg

68/026/09-C

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

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

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

PP: Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy o průměru přibližně 5,7 mm.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0128454
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0128455
POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0128456
POR TBL FLM 50X25MG BLI kód SÚKL: 0128457
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0128458
POR TBL FLM 90X25MG BLI kód SÚKL: 0128459
POR TBL FLM 100X25MG BLI kód SÚKL: 0128460

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

EQUETA 300 mg

68/030/09-C

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

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

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 shodné poloviny.
Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X300MG BLI kód SÚKL: 0128482
POR TBL FLM 20X300MG BLI kód SÚKL: 0128483
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0128484
POR TBL FLM 50X300MG BLI kód SÚKL: 0128485
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0128486
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0128487
POR TBL FLM 100X300MG BLI kód SÚKL: 0128488

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

EQUETA 4-DAY STARTERPACK

68/031/09-C

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

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

S: Quetiapini fumaras 28.78 mg
(odp. Quetiapinum 25 mg)
Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: 25 mg: kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy o průměru přibližně 5,7 mm.

100 mg: žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 9,1 mm. Tablety lze dělit na dvě shodné poloviny.

200 mg: bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně o průměru přibližně 12,1 mm. Tablety lze dělit na dvě shodné poloviny.

Neprůhledný PVC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X25+3X100+1X200MG BLI kód SÚKL: 0128489

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávejte v původním obalu.

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

FAMCICLOVIR ARROW 125 mg

42/007/09-C

DR: OW RP: 42/057/02-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Famciclovirum 125 mg

PP: Bílé kulaté potahované tablety s vyraženým "FC" nad "125" na jedné straně a ">" na druhé straně.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X125MG BLI kód SÚKL: 0127740

POR TBL FLM 30X125MG BLI kód SÚKL: 0127741

POR TBL FLM 56X125MG BLI kód SÚKL: 0127742

IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)

ATC: J05AB09

PE: 30

ZS: Uchovávejte v originálním obale.

ZI: Léčba infekcí herpes zoster. Léčba první akutní ataky a recidivujícího herpes genitalis. Suprese recidivujícího herpes genitalis u imunokompetentních pacientů. Léčba infekcí herpes zoster a herpes simplex u imunokomprimovaných pacientů.

FAMCICLOVIR ARROW 250 mg

42/008/09-C

DR: O RP: 42/057/02-C

D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Famciclovirum 250 mg

PP: Bílé podlouhlé potahované tablety s vyraženým "FC" nad "250" na jedné straně a ">" na druhé straně.

PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 15X250MG BLI kód SÚKL: 0127743
POR TBL FLM 21X250MG BLI kód SÚKL: 0127744
POR TBL FLM 30X250MG BLI kód SÚKL: 0127745
POR TBL FLM 56X250MG BLI kód SÚKL: 0127746
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AB09
PE: 30
ZS: Uchovávejte v originálním obale.
ZI: Léčba infekcí herpes zoster. Léčba první akutní ataky a recidivujícího herpes genitalis. Suprese recidivujícího herpes genitalis u imunokompetentních pacientů. Léčba infekcí herpes zoster a herpes simplex u imunokomprimovaných pacientů.

FAMCICLOVIR ARROW 500 mg

42/009/09-C

DR: OW RP: 42/057/02-C
D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Famciclovirum 500 mg
PP: Bílé podlouhlé potahované tablety s vyraženým "FC 500" na jedné straně a ">" na druhé straně.
PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 14X500MG BLI kód SÚKL: 0127747
POR TBL FLM 21X500MG BLI kód SÚKL: 0127748
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0127749
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0127750
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AB09
PE: 30
ZS: Uchovávejte v originálním obale.
ZI: Léčba infekcí herpes zoster. Léčba první akutní ataky a recidivujícího herpes genitalis. Suprese recidivujícího herpes genitalis u imunokompetentních pacientů. Léčba infekcí herpes zoster a herpes simplex u imunokomprimovaných pacientů.

FAMCICLOVIR ARROW 750 mg

42/010/09-C

DR: OW RP: 42/057/02-C
D: ARROW GENERICS LIMITED, STEVENAGE, HERTFORDSHIRE, Velká Británie
S: Famciclovirum 750 mg
PP: Bílé podlouhlé potahované tablety s vyraženým "FC 750" na jedné straně a ">" na druhé straně.
PVC/PVdC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X750MG BLI kód SÚKL: 0127751
POR TBL FLM 7X750MG BLI kód SÚKL: 0127752
IS: Chemotherapeutica (včetně tuberkulostatik)
ATC: J05AB09
PE: 30
ZS: Uchovávejte v originálním obale.
ZI: Léčba infekcí herpes zoster.

METOPROLOL BETAPHARM 100 mg

58/035/09-C

DR: O RP: 58/015/98-C
D: BETAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, AUSBURG, Německo

S: Metoprololi succinas 95 mg
(odp. Metoprololi tartras 100 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 16 x 8 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blister.

B: POR TBL PRO 10X100MG BLI kód SÚKL: 0127486
POR TBL PRO 20X100MG BLI kód SÚKL: 0146401
POR TBL PRO 56X100MG BLI kód SÚKL: 0146402
POR TBL PRO 50X100MG BLI kód SÚKL: 0146403
POR TBL PRO 100X100MG BLI kód SÚKL: 0146404
POR TBL PRO 30X100MG BLI kód SÚKL: 0146405
POR TBL PRO 98X100MG BLI kód SÚKL: 0146406
POR TBL PRO 14X100MG BLI kód SÚKL: 0146407
POR TBL PRO 28X100MG BLI kód SÚKL: 0146408
POR TBL PRO 60X100MG BLI kód SÚKL: 0146409
POR TBL PRO 50X1X100MG BLI kód SÚKL: 0146410

IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02
PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BETAPHARM 200 mg

58/036/09-C

DR: O RP: 58/629/00-C

D: BETAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, AUSBURG, Německo

S: Metoprololi succinas 190 mg
(odp. Metoprololi tartras 200 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 19 x 10 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVdC/Al blister.

B: PRO TBL PRO 10X200MG BLI kód SÚKL: 0124950
PRO TBL PRO 20X200MG BLI kód SÚKL: 0146411
PRO TBL PRO 56X200MG BLI kód SÚKL: 0146412
PRO TBL PRO 50X200MG BLI kód SÚKL: 0146413
PRO TBL PRO 100X200MG BLI kód SÚKL: 0146414
PRO TBL PRO 30X200MG BLI kód SÚKL: 0146415
PRO TBL PRO 98X200MG BLI kód SÚKL: 0146416
PRO TBL PRO 14X200MG BLI kód SÚKL: 0146417
PRO TBL PRO 28X200MG BLI kód SÚKL: 0146418
PRO TBL PRO 60X200MG BLI kód SÚKL: 0146419
PRO TBL PRO 50X1X200MG BLI kód SÚKL: 0146420

IS: Hypotensiva
ATC: C07AB02
PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BETAPHARM 25 mg

58/033/09-C

DR: O RP: 58/117/01-C

D: BETAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, AUSBURG, Německo

S: Metoprololi succinas 23.75 mg
(odp. Metoprololi tartras 25 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 9 x 5 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: PRO TBL PRO 10X25MG BLI kód SÚKL: 0127466
PRO TBL PRO 20X25MG BLI kód SÚKL: 0146381
PRO TBL PRO 56X25MG BLI kód SÚKL: 0146382
PRO TBL PRO 50X25MG BLI kód SÚKL: 0146383
PRO TBL PRO 100X25MG BLI kód SÚKL: 0146384
PRO TBL PRO 30X25MG BLI kód SÚKL: 0146385
PRO TBL PRO 98X25MG BLI kód SÚKL: 0146386
PRO TBL PRO 14X25MG BLI kód SÚKL: 0146387
PRO TBL PRO 28X25MG BLI kód SÚKL: 0146388
PRO TBL PRO 60X25MG BLI kód SÚKL: 0146389
PRO TBL PRO 50X1X25MG BLI kód SÚKL: 0146390

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidit), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

METOPROLOL BETAPHARM 50 mg

58/034/09-C

DR: O RP: 58/628/00-C

D: BETAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, AUSBURG, Německo

S: Metoprololi succinas 47.5 mg
(odp. Metoprololi tartras 50 mg)

PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety (rozměr 11 x 6 mm) s půlicí rýhou na obou stranách. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: PRO TBL PRO 10X50MG BLI kód SÚKL: 0127476
PRO TBL PRO 20X50MG BLI kód SÚKL: 0146391

PRO TBL PRO 56X50MG BLI kód SÚKL: 0146392
PRO TBL PRO 50X50MG BLI kód SÚKL: 0146393
PRO TBL PRO 100X50MG BLI kód SÚKL: 0146394
PRO TBL PRO 30X50MG BLI kód SÚKL: 0146395
PRO TBL PRO 98X50MG BLI kód SÚKL: 0146396
PRO TBL PRO 14X50MG BLI kód SÚKL: 0146397
PRO TBL PRO 28X50MG BLI kód SÚKL: 0146398
PRO TBL PRO 60X50MG BLI kód SÚKL: 0146399
PRO TBL PRO 50X1X50MG BLI kód SÚKL: 0146400

IS: Hypotensiva

ATC: C07AB02

PE: 30

ZS: Tento přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba hypertenze (snížení krevního tlaku, snížení rizika kardiovaskulární mortality, včetně náhlé smrti, a kardiovaskulární morbidity), léčba anginy pectoris, léčba stabilizované chronické symptomatické srdeční insuficience mírného až těžkého stupně spolu s ACE-inhibitory, diuretiky, a popř. digoxinem (další informace viz oddíl 5.1), léčba tachyarytmií, zejména supraventrikulárních tachykardií, udržovací léčba po infarktu myokardu, léčba funkčních srdečních poruch s palpitacemi, profylaxe migrény. Přípravek je určen k léčbě dospělých pacientů.

MYCOPHENOLATE MOFETIL ASTRON 500 mg TABLETY 59/013/09-C

DR: OE RP: EU/1/96/005/002,4

D: ASTRON RESEARCH LIMITED, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Nachově zbarvené oválné bikonvexní potahované tablety označené na jedné straně "AHI" a na druhé straně "500".

Bílý neprůhledný PVC/PVdC//Al blistr, krabička.

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0120191

POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0120192

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

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

ZI: Mycophenolate Mofetil je indikován v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů po alogenní transplantaci ledvin, srdce nebo jater.

PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg

09/012/09-C

DR: O RP: 09/380/00-C

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

S: Pantoprazolum natricum sesquihydricum 22.55 mg
(odp. Pantoprazolum 20 mg)

PP: Žlutá až okrová podlouhlá potahovaná tableta.

Bílé HDPE lahvičky se šroubovacím uzávěrem obsahujícím vysoušedlo v kapsli (LDPE).

B: POR TBL ENT 7X20MG TBC kód SÚKL: 0124726

POR TBL ENT 14X20MG TBC kód SÚKL: 0124727

POR TBL ENT 15X20MG TBC kód SÚKL: 0124728

POR TBL ENT 28X20MG TBC kód SÚKL: 0124729
POR TBL ENT 30X20MG TBC kód SÚKL: 0124730
POR TBL ENT 50X20MG TBC kód SÚKL: 0124731
POR TBL ENT 56X20MG TBC kód SÚKL: 0124732
POR TBL ENT 60X20MG TBC kód SÚKL: 0124733
POR TBL ENT 100X20MG TBC kód SÚKL: 0124734
POR TBL ENT 250X20MG TBC kód SÚKL: 0124735

IS: Antacida (včetně antiulcerosních léčiv)

ATC: A02BC02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotách do 25°C.

ZI: Léčba lehké refluxní choroby a souvisejících symptomů dlouhodobá léčba aprevence relapsu refluxní ezofagitidy prevence gastroduodenálních vředů vyvolaných NSAID u rizikových pacientů, u nichž je nutné pokračování léčby.

PARATERAX 8 mg/2,5 mg

58/022/09-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)
Indapamidum 2.5 mg

PP: Bílá kulatá tableta.

PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131888
POR TBL NOB 20X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131889
POR TBL NOB 28X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131890
POR TBL NOB 30X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131891
POR TBL NOB 50X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131892
POR TBL NOB 56X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131893
POR TBL NOB 60X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131894
POR TBL NOB 90X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131895
POR TBL NOB 100X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131896
POR TBL NOB 500X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131897

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

ZI: PARATERAX je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a indapamidem, podávaným současně v téže dávce.

PERINDOPRIL 8 mg/INDAPAMIDE 2,5 mg SERVIER

58/023/09-C

DR: OK

D: LES LABORATOIRES SERVIER, NEUILLY-SUR-SEINE, Francie

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)
Indapamidum 2.5 mg

PP: Bílá kulatá tableta.

PVC/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 14X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131898

POR TBL NOB 20X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131899
POR TBL NOB 28X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131900
POR TBL NOB 30X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131901
POR TBL NOB 50X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131902
POR TBL NOB 56X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131903
POR TBL NOB 60X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131904
POR TBL NOB 90X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131905
POR TBL NOB 100X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131906
POR TBL NOB 500X8MG/2.5MG BLI kód SÚKL: 0131907

IS: Hypotensiva

ATC: C09BA04

PE: 18

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

ZI: Perindopril 8 mg/ Indapamide 2,5 mg Servier je indikován jako substituční terapie pro léčbu esenciální hypertenze u pacientů, kteří jsou již kontrolováni perindoprilem a indapamidem, podávaným současně v těžce dávce.

QLAIRA

17/032/09-C

DR: S

D: BAYER SCHERING PHARMA AG, BERLÍN, Německo

S: Estradioli valeras 3 mg v žluté tabletě

Estradioli valeras 2 mg

Dienogestum 2 mg v světle červené tabletě

Estradioli valeras 2 mg

Dienogestum 3 mg v světle žluté tabletě

Estradioli valeras 1 mg v tmavě červené tabletě

PP: Každé pouzdro obsahuje v blistru 28 potahovaných tablet:

2 tmavě žluté kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "DD" v pravidelném šestiúhelníku

5 světle červených kulatých bikonvexních potahovaných tablet, na jedné straně vyraženo "DJ" v pravidelném šestiúhelníku

17 světle žlutých kulatých bikonvexních potahovaných tablet, na jedné straně vyraženo "DH" v pravidelném šestiúhelníku

2 tmavě červené kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "DN" v pravidelném šestiúhelníku

2 bílé kulaté bikonvexní potahované tablety, na jedné straně vyraženo "DT" v pravidelném šestiúhelníku.

Průhledný PVC/Al blistr uložený v kartonovém pouzdře.

B: POR TBL FLM 1X28 BLI kód SÚKL: 0129928

POR TBL FLM 3X28 BLI kód SÚKL: 0129929

POR TBL FLM 6X28 BLI kód SÚKL: 0129930

IS: Anticoncipientia

ATC: G03AB

PE: 60

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Perorální antikoncepce.

VALSABELA PLUS H 160/12,5 mg

58/025/09-C

DR: O RP: 58/021/02-C

D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika

S: Valsartanum 160 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Červená, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 15x 6 mm s označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.
1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
2) PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140515
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140516
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140517
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140518
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140519
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140520
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140521
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140529
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140530
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140531
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140532
POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140533
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140534
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140535

IS: Hypotensiva
ATC: C09DA03
PE: 30 – blistr, 36 - lahvička
ZS: Blistr: Uchovávejte při teplotě do 30°C.
Lahvička: Bez zvláštních požadavků.
ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. VALSABELA PLUS H 160/12,5 mg: Fixní kombinace dávek: 160 mg valsartanu s 12,5 mg hydrochlorothiazidu je určena pro pacienty, jejichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kontrolován léčbou samotným valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.

VALSABELA PLUS H 80/12,5 mg

58/024/09-C

DR: O RP: 58/573/99-C
D: BELUPO, S.R.O., BRATISLAVA, Slovenská republika
S: Valsartanum 80 mg
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg

PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o rozměrech 11x5,8 mm s vyraženým označením "V" na jedné straně a "H" na straně druhé.
1) PVC-PE-PVDC/ALU blistr.
2) Bílá PE lahvička (Securitainer, PE).

B: POR TBL FLM 7 BLI kód SÚKL: 0140494
POR TBL FLM 14 BLI kód SÚKL: 0140495
POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0140496
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0140497
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0140498
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0140499
POR TBL FLM 280 BLI kód SÚKL: 0140500
POR TBL FLM 7 TBC kód SÚKL: 0140508
POR TBL FLM 14 TBC kód SÚKL: 0140509
POR TBL FLM 28 TBC kód SÚKL: 0140510
POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0140511

POR TBL FLM 56 TBC kód SÚKL: 0140512
POR TBL FLM 98 TBC kód SÚKL: 0140513
POR TBL FLM 280 TBC kód SÚKL: 0140514

IS: Hypotensiva

ATC: C09DA03

PE: 30 – blister, 36 - lahvička

ZS: Blister: Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Lahvička: Bez zvláštních požadavků..

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. VALSABELA PLUS H 80/12,5 mg: Fixní kombinace dávek: 80 mg valsartanu s 12,5 mg hydrochlorothiazidu je určena pro pacienty, u nichž krevní tlak není odpovídajícím způsobem kontrolován léčbou samotným valsartanem nebo hydrochlorothiazidem.
