

APO-ZIPRASIDON 40 mg

68/353/09-C

DR: O RP: 68/172/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 45.2 mg
(odp. Ziprasidonum 40 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky purpurové barvy, černě potištěné nápisem "APO-ZIP 40", obsahující téměř bílý až béžový prášek.
PVC/PVDC blistr.
HDPE lahvička.B: POR CPS DUR 30X40MG BLI kód SÚKL: 0130559
POR CPS DUR 100X40MG BLI kód SÚKL: 0130560
POR CPS DUR 30X40MG TBC kód SÚKL: 0130561
POR CPS DUR 100X40MG TBC kód SÚKL: 0130562

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy.

APO-ZIPRASIDON 60 mg

68/354/09-C

DR: O RP: 68/173/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 67.8 mg
(odp. Ziprasidonum 60 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky bílé barvy, černě potištěné nápisem "APO-ZIP 60", obsahující téměř bílý až béžový prášek.
PVC/PVDC blistr.
HDPE lahvička.B: POR CPS DUR 30X60MG BLI kód SÚKL: 0130563
POR CPS DUR 100X60MG BLI kód SÚKL: 0130564
POR CPS DUR 30X60MG TBC kód SÚKL: 0130565
POR CPS DUR 100X60MG TBC kód SÚKL: 0130566

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy.

APO-ZIPRASIDON 80 mg

68/355/09-C

DR: O RP: 68/174/00-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Ziprasidoni hydrochloridum 90.4 mg
(odp. Ziprasidonum 80 mg)PP: Tvrdé želatinové tobolky s horní částí purpurovou a spodní částí bílou, černě potištěné nápisem "APO-ZIP 80", obsahující téměř bílý až béžový prášek.
PVC/PVDC blistr.
HDPE lahvička.

B: POR CPS DUR 30X80MG BLI kód SÚKL: 0130567

POR CPS DUR 100X80MG BLI kód SÚKL: 0130568
POR CPS DUR 30X80MG TBC kód SÚKL: 0130569
POR CPS DUR 100X80MG TBC kód SÚKL: 0130570

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AE04

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Ziprasidon je indikován k léčbě schizofrenie a k léčbě manických nebo smíšených epizod střední závažnosti u bipolární afektivní poruchy.

CEFTAZIDIM KABI 1 G

15/296/09-C

DR: O RP: 15/207/85-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ceftazidimum pentahydricum 1165 mg
(odp. Ceftazidimum 1000 mg)

PP: Bílý až nažloutlý prášek.

Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřena pryžovou zátkou s hliníkovým pertlem a plastickým krytem.

B: INJ PLV SOL 1X1GM VIA kód SÚKL: 0131653

INJ PLV SOL 10X1GM VIA kód SÚKL: 0131654

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba infekcí citlivých na ceftazidim: infekcí dolních dýchacích cest včetně infekcí u pacientů s cystickou fibrózou, meningitida způsobené aerobními gramnegativními organizmy, léčba pacientů s neutropenií.

CEFTAZIDIM KABI 2 G

15/297/09-C

DR: O RP: 15/207/85-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Ceftazidimum pentahydricum 2330 mg
(odp. Ceftazidimum 2000 mg)

PP: Bílý až nažloutlý prášek.

Lahev z bezbarvého skla typu II uzavřena pryžovou zátkou s hliníkovým pertlem a plastickým krytem.

B: INJ+INF PLV SOL 1X2GM VIA kód SÚKL: 0131655

INJ+INF PLV SOL 10X2GM VIA kód SÚKL: 0131656

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC: J01DD02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Léčba infekcí citlivých na ceftazidim: infekcí dolních dýchacích cest včetně infekcí u pacientů s cystickou fibrózou, meningitida způsobené aerobními gramnegativními organizmy, léčba pacientů s neutropenií.

CEFTAZIDIM KABI 500 mg

15/295/09-C

DR: O RP: 15/207/85-C

D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Ceftazidimum pentahydricum 582 mg
(odp. Ceftazidimum 500 mg)
PP: Bílý až nažloutlý prášek.
Injekční lahvička z bezbarvého skla typu II uzavřena pryžovou zátkou s hliníkovým pertlem a plastickým krytem.
B: INJ PLV SOL 1X500MG VIA kód SÚKL: 0131651
INJ PLV SOL 10X500MG VIA kód SÚKL: 0131652
IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)
ATC: J01DD02
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.
ZI: Léčba infekcí citlivých na ceftazidim: infekcí dolních dýchacích cest včetně infekcí u pacientů s cystickou fibrózou, meningitida způsobené aerobními gramnegativními organizmy, léčba pacientů s neutropenií.

DOXAZOSIN ACTAVIS 4 mg

58/338/09-C

DR: O RP: 58/537/99-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Doxazosini mesilas 4.85 mg
(odp. Doxazosinum 4 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety s označením "DL".
PVC/PVDC/Al blistr.
B: POR TBL PRO 28X4MG BLI kód SÚKL: 0142860
POR TBL PRO 30X4MG BLI kód SÚKL: 0142861
POR TBL PRO 50X4MG BLI kód SÚKL: 0142862
POR TBL PRO 98X4MG BLI kód SÚKL: 0142863
POR TBL PRO 100X4MG BLI kód SÚKL: 0142864
IS: Hypotensiva
ATC: C02CA04
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Esenciální hypertenze. Symptomatická léčba benigní hyperplazie prostaty.

IRBESARTAN RANBAXY 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/344/09-C

DR: OC
D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie
S: Irbesartanum 150 mg
PP: Bílé až téměř bílé, potahované tablety oválného tvaru, bikonvexní, s vyraženým symbolem "I4" na jedné straně a hladké na druhé straně.
Čirý, průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr.
B: POR TBL FLM 1X150MG BLI kód SÚKL: 0130104
POR TBL FLM 14X150MG BLI kód SÚKL: 0130105
POR TBL FLM 28X150MG BLI kód SÚKL: 0130106
POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0130107
POR TBL FLM 56X150MG BLI kód SÚKL: 0130108
POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0130109
POR TBL FLM 84X150MG BLI kód SÚKL: 0130110
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0130111

POR TBL FLM 98X150MG BLI kód SÚKL: 0130112

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN RANBAXY 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/345/09-C

DR: OC

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Irbesartanum 300 mg

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety oválného tvaru, bikonvexní, s vyraženým symbolem "I5" na jedné straně a hladké na druhé straně.
Čirý, průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X300MG BLI kód SÚKL: 0130113
POR TBL FLM 14X300MG BLI kód SÚKL: 0130114
POR TBL FLM 28X300MG BLI kód SÚKL: 0130115
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0130116
POR TBL FLM 56X300MG BLI kód SÚKL: 0130117
POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0130118
POR TBL FLM 84X300MG BLI kód SÚKL: 0130119
POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0130120
POR TBL FLM 98X300MG BLI kód SÚKL: 0130121

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

IRBESARTAN RANBAXY 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY 58/343/09-C

DR: OC

D: RANBAXY [UK] LIMITED, LONDÝN, Velká Británie

S: Irbesartanum 75 mg

PP: Bílé až téměř bílé potahované tablety oválného tvaru, bikonvexní, s vyraženým symbolem "I3" na jedné straně a hladké na druhé straně.
Čirý, průhledný PVC/PE/PVdC - Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X75MG BLI kód SÚKL: 0130095
POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0130096
POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0130097
POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0130098
POR TBL FLM 56X75MG BLI kód SÚKL: 0130099
POR TBL FLM 60X75MG BLI kód SÚKL: 0130100
POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0130101
POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0130102
POR TBL FLM 98X75MG BLI kód SÚKL: 0130103

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.
Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Léčení esenciální hypertenze. Léčba onemocnění ledvin u pacientů s hypertenzí a diabetes mellitus 2. typu jako součást antihypertenzního léčebného režimu (viz bod 5.1).

PERINDOPRIL ERBUMIN 8 mg 1 A PHARMA

58/352/09-C

DR: O RP: 58/390/03-C

D: 1 A PHARMA GMBH, OBERHACHING, Německo

S: Perindoprili erbumini complexus 40 mg
(odp. Perindoprilum erbuminum 8 mg)
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní tablety vyraženým označením "8" na jedné straně.
ALU/ALU blistr.

B: POR TBL NOB 7X8MG BLI kód SÚKL: 0137538
POR TBL NOB 10X8MG BLI kód SÚKL: 0137539
POR TBL NOB 14X8MG BLI kód SÚKL: 0137540
POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0137541
POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0137542
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0137543
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0137544
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0137545
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0137546
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0137547
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0137548
POR TBL NOB 112X8MG BLI kód SÚKL: 0137549
POR TBL NOB 500X8MG BLI kód SÚKL: 0137550
POR TBL NOB 15X8MG BLI kód SÚKL: 0150620
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0150621

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 30°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze: léčba hypertenze. Stabilní ischemická choroba srdeční: snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

SIMVASTATIN BLUEFISH 10 mg

31/339/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Simvastatinum 10 mg

PP: Světle růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "01" na druhé straně.
PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0134158
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0134159
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134160
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0134161
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134162

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0150604
POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0150605
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0150606
POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0150607

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie , prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SIMVASTATIN BLUEFISH 20 mg

31/340/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Simvastatinum 20 mg

PP: Světle růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "02" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X20MG BLI kód SÚKL: 0134163
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134164
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134165
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134166
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0134167
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0150608
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0150609
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0150610
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0150611

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie , prevence kardiovaskulárních onemocnění.

SIMVASTATIN BLUEFISH 40 mg

31/341/09-C

DR: O RP: 31/155/92-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Simvastatinum 40 mg

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "A" na jedné straně a "03" na druhé straně.

PVC/PE/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X40MG BLI kód SÚKL: 0134168
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0134169
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0134170
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0134171
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0134172
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0150612
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0150613
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0150614
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0150615

IS: Hypolipidaemica

ATC:C10AA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidémie, léčba homozygotní familiární hypercholesterolemie , prevence kardiovaskulárních onemocnění.

TOBRAMYCIN B. BRAUN 1 mg/ml

15/346/09-C

DR: OWE RP: D

D: B.BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Tobramycinum 80 mg
(odp. Tobramycinum 80 ut) v 80 ml

PP: Čirý bezbarvý vodný roztok.
LDPE lahvičky.

B: INF SOL 10X80ML LAG kód SÚKL: 0124221
INF SOL 20X80ML LAG kód SÚKL: 0124222

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC:J01GB01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě těžkých infekcí v případě, že méně toxická antibiotika nejsou účinná. Používá se obvykle jako kombinovaná léčba u těchto stavů: nozokomiální infekce dolních dýchacích cest, včetně těžké pneumonie, exacerbace infekce dolních dýchacích cest u pacientů s cystickou fibrózou, komplikované a opakující se infekce močového traktu, intraabdominální infekce, infekce kůže a podkoží včetně těžkých popálenin.

TOBRAMYCIN B. BRAUN 3 mg/ml

15/347/09-C

DR: OWE RP: D

D: B.BRAUN MELSUNGEN AG, MELSUNGEN, Německo

S: Tobramycinum 240 mg
(odp. Tobramycinum 240 ut) v 80 ml

PP: Čirý bezbarvý vodný roztok.
LDPE lahvička.

B: INF SOL 10X80ML LAG kód SÚKL: 0124223
INF SOL 20X80ML LAG kód SÚKL: 0124224
INF SOL 10X120ML LAG kód SÚKL: 0124225
INF SOL 20X120ML LAG kód SÚKL: 0124226

IS: Antibiotica (proti mikrob. a virovým infekcím)

ATC:J01GB01

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: K léčbě těžkých infekcí v případě, že méně toxická antibiotika nejsou účinná. Používá se obvykle jako kombinovaná léčba u těchto stavů: nozokomiální infekce dolních dýchacích cest, včetně těžké pneumonie, exacerbace infekce dolních dýchacích cest u pacientů s cystickou fibrózou, komplikované a opakující se infekce močového traktu, intraabdominální infekce, infekce kůže a podkoží včetně těžkých popálenin.

TROMBEX 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/351/09-C

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

D: ZENTIVA K.S., PRAHA, Česká republika

S: Clopidogreli sulfas 97.9 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety.
Lahvička z hnědého skla s bílým HDPE uzávěrem obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL FLM 30X75MG TBC kód SÚKL: 0141034
POR TBL FLM 90X75MG TBC kód SÚKL: 0141036
POR TBL FLM 28X75MG TBC kód SÚKL: 0150619

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 36

ZS: Přípravek uchovávejte v původním obale, aby byl chráněn před vlhkostí.

ZI: Klopido-grel 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 ischemickou chorobou dolních končetin U pacientů s akutním koronárním syndromem: Akutní koronární syndrom bez ST elevace (nestabilní angina pectoris nebo non-Qinfarkt 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.
