

CARBOMEDAC 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOK
44/271/09-C

DR: OE RP: Německo

D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH,
HAMBURG, Německo

S: Carboplatinum 1000 mg v 100 ml

PP: Čirý bezbarvý až slabě žlutý roztok.

Injekční lahvička z hnědého skla typu I s bromobutylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastickým krytem v kartónové krabičce.

B: INF CNC SOL 1X5ML VIA kód SÚKL: 0141007
INF CNC SOL 1X15ML VIA kód SÚKL: 0141008
INF CNC SOL 1X45ML VIA kód SÚKL: 0141009
INF CNC SOL 1X60ML VIA kód SÚKL: 0141010
INF CNC SOL 1X100ML VIA kód SÚKL: 0141011
INF CNC SOL 10X5ML VIA kód SÚKL: 0141012
INF CNC SOL 10X15ML VIA kód SÚKL: 0141013
INF CNC SOL 10X45ML VIA kód SÚKL: 0141014
INF CNC SOL 10X60ML VIA kód SÚKL: 0141015
INF CNC SOL 10X100ML VIA kód SÚKL: 0141016

IS: Cytostatica

ATC: L01XA02

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Uchovávejte lahvičku krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem.

ZI: léčba monoterapií či v kombinaci: - pokročilý ovariální karcinom epiteliálního původu - malobuněčný plicní karcinom

GEMCITABINE MEDAC 38 mg/ml

44/272/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C

D: MEDAC, GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE MBH,
HAMBURG, Německo

S: Gemcitabini hydrochloridum 1138.5 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)

PP: Bílý až téměř bílý prášek.

Injekční lahvičky z bezbarvého skla typu I o objemu 10 ml, 50 ml nebo 100 ml uzavřené chlorobutylovou pryžovou zátkou.

B: INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0131820
INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0131821
INF PLV SOL 1X1500MG VIA kód SÚKL: 0131822

IS: Cytostatica

ATC: L01BC05

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Gemcitabin je v kombinaci s cisplatinou indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím karcinomem močového měchýře. Gemcitabin je indikován k léčbě pacientů s lokálně pokročilým nebo metastazujícím adenokarcinomem pankreatu.

METFORMIN AUROBINDO 1000 mg

18/270/09-C

DR: O RP: 18/155/02-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie
S: Metformini hydrochloridum 1000 mg
(odp. Metforminum 780 mg)
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "62" na druhé straně. Tablety mají nefunkční rysku, a proto je nelze dělit.
PVC/PVdC/Aluminium blistry.
B: POR TBL FLM 20X1000MG BLI kód SÚKL: 0140014
POR TBL FLM 30X1000MG BLI kód SÚKL: 0140015
POR TBL FLM 40X1000MG BLI kód SÚKL: 0140016
POR TBL FLM 50X1000MG BLI kód SÚKL: 0140017
POR TBL FLM 60X1000MG BLI kód SÚKL: 0140018
POR TBL FLM 70X1000MG BLI kód SÚKL: 0140019
POR TBL FLM 80X1000MG BLI kód SÚKL: 0140020
POR TBL FLM 90X1000MG BLI kód SÚKL: 0140021
POR TBL FLM 100X1000MG BLI kód SÚKL: 0140022
POR TBL FLM 120X1000MG BLI kód SÚKL: 0150053
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)
ATC: A10BA02
PE: 48
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

METFORMIN AUROBINDO 500 mg

18/268/09-C

DR: O RP: 18/824/96-C
D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie
S: Metformini hydrochloridum 500 mg
(odp. Metforminum 390 mg)
PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "60" na druhé straně.
PVC/PVdC/Aluminium blistry.
B: POR TBL FLM 20X500MG BLI kód SÚKL: 0139480
POR TBL FLM 28X500MG BLI kód SÚKL: 0139481
POR TBL FLM 30X500MG BLI kód SÚKL: 0139482
POR TBL FLM 40X500MG BLI kód SÚKL: 0139483
POR TBL FLM 42X500MG BLI kód SÚKL: 0139484
POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0139485
POR TBL FLM 56X500MG BLI kód SÚKL: 0139486
POR TBL FLM 60X500MG BLI kód SÚKL: 0139487
POR TBL FLM 70X500MG BLI kód SÚKL: 0139488
POR TBL FLM 80X500MG BLI kód SÚKL: 0139489
POR TBL FLM 84X500MG BLI kód SÚKL: 0139490
POR TBL FLM 90X500MG BLI kód SÚKL: 0139491
POR TBL FLM 98X500MG BLI kód SÚKL: 0139492
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0139493
POR TBL FLM 200X500MG BLI kód SÚKL: 0139494
POR TBL FLM 300X500MG BLI kód SÚKL: 0139495
POR TBL FLM 400X500MG BLI kód SÚKL: 0139496
POR TBL FLM 120X500MG BLI kód SÚKL: 0150051
IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

METFORMIN AUROBINDO 850 mg

18/269/09-C

DR: O RP: 18/825/96-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Metformini hydrochloridum 850 mg
(odp. Metforminum 663 mg)

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým značením "A" na jedné straně a "61" na druhé straně.

PVC/PVdC/Aluminium blistry.

B: POR TBL FLM 20X850MG BLI kód SÚKL: 0139497
POR TBL FLM 28X850MG BLI kód SÚKL: 0139498
POR TBL FLM 30X850MG BLI kód SÚKL: 0139499
POR TBL FLM 40X850MG BLI kód SÚKL: 0139500
POR TBL FLM 42X850MG BLI kód SÚKL: 0140001
POR TBL FLM 50X850MG BLI kód SÚKL: 0140002
POR TBL FLM 56X850MG BLI kód SÚKL: 0140003
POR TBL FLM 60X850MG BLI kód SÚKL: 0140004
POR TBL FLM 70X850MG BLI kód SÚKL: 0140005
POR TBL FLM 80X850MG BLI kód SÚKL: 0140006
POR TBL FLM 84X850MG BLI kód SÚKL: 0140007
POR TBL FLM 90X850MG BLI kód SÚKL: 0140008
POR TBL FLM 98X850MG BLI kód SÚKL: 0140009
POR TBL FLM 100X850MG BLI kód SÚKL: 0140010
POR TBL FLM 200X850MG BLI kód SÚKL: 0140011
POR TBL FLM 300X850MG BLI kód SÚKL: 0140012
POR TBL FLM 400X850MG BLI kód SÚKL: 0140013
POR TBL FLM 120X850MG BLI kód SÚKL: 0150052

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BA02

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba diabetu mellitus druhého typu, zvláště u pacientů s nadváhou, u nichž samotná dietní opatření a cvičení nevedou k adekvátní kontrole glykémie.

METHADON-ZENTIVA 5 mg/ml PERORÁLNÍ ROZTOK

65/266/09-C

DR: OE RP: Nizozemsko

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

S: Methadoni hydrochloridum 0.05 g v 10 ml

PP: Bezbarvý až lehce nažloutlý roztok.

10 ml: Lahvička z hnědého skla (hydrolytické třídy III), šroubovací dětský bezpečnostní uzávěr se skládá z vnějšího víčka (bílý PP) a z vnitřní šroubovací části víčka (bezbarvý PP), papírová krabička, PE odměrka

50 ml: Lahvička z hnědého skla (hydrolytické třídy III), šroubovací dětský bezpečnostní uzávěr se skládá z vnějšího víčka (bílý PP) a z vnitřní šroubovací části víčka (bezbarvý HDPE), papírová krabička, PE odměrka

1000 ml: Lahvička z hnědého skla (hydrolytické třídy III), šroubovací dětský bezpečnostní uzávěr se skládá z vnějšího víčka (bílý PP) a z vnitřní šroubovací části víčka (bezbarvý PP) a z přebalu (bílý LDPE).

B: POR SOL 1X10ML LAG kód SÚKL: 0134640
POR SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0134641
POR SOL 1X1000ML LAG kód SÚKL: 0134642

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N07BC02

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba abstinčních příznaků po heroínu / opiátech za účelem detoxikace. Doplňková léčba osob závislých na opiátech, které nejsou schopny jejich užívání ukončit.

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

MYCOFENOLAT ACTAVIS 500 mg

59/267/09-C

DR: OC RP: EU1/96/005/002

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

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

Bílý neprůhledný PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0128451
POR TBL FLM 100X500MG BLI kód SÚKL: 0128452
POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0128453

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25 °C v originálním obalu z důvodu ochrany před světlem.

ZI: Mycophenolat Actavis je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali alogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

TOCRIL 100 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY

65/132/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.1571 mg
(odp. Fentanylum 0.1 mg)

PP: Bílá, kulatá tableta.

OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X100RG BLI kód SÚKL: 0113408
ORM TBL SLG 30X100RG BLI kód SÚKL: 0113409

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 200 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/133/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.3142 mg
(odp. Fentanylum 0.2 mg)

PP: Bílá, oválná tableta.
OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X200RG BLI kód SÚKL: 0113410
ORM TBL SLG 30X200RG BLI kód SÚKL: 0113411

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 300 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/134/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.4713 mg
(odp. Fentanylum 0.3 mg)

PP: Bílá, trojúhelníkovitá tableta.
OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X300RG BLI kód SÚKL: 0113412
ORM TBL SLG 30X300RG BLI kód SÚKL: 0113413

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 400 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/135/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.6284 mg
(odp. Fentanylum 0.4 mg)

PP: Bílá, kosočtvercová tableta.
OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X400RG BLI kód SÚKL: 0113414
ORM TBL SLG 30X400RG BLI kód SÚKL: 0113415

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 50 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/131/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.0786 mg
(odp. Fentanylum 0.05 mg)

PP: Bílá, pětihranná tableta.

OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X50RG BLI kód SÚKL: 0113406
ORM TBL SLG 30X50RG BLI kód SÚKL: 0113407

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 600 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/136/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyli citras 0.9426 mg
(odp. Fentanylum 0.6 mg)

PP: Bílá tableta ve tvaru D.

OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X600RG BLI kód SÚKL: 0113416
ORM TBL SLG 30X600RG BLI kód SÚKL: 0113417

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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

TOCRIL 800 MIKROGRAMŮ SUBLINGVÁLNÍ TABLETY 65/137/09-C

DR: S

D: PROSTRAKAN LTD., GALASHIELS, Velká Británie

S: Fentanyl citras 1.257 mg
(odp. Fentanylum 0.8 mg)

PP: Bílá tableta ve tvaru tobolky.
OPA/PVC/Al-Al blistr, krabička.

B: ORM TBL SLG 10X800RG BLI kód SÚKL: 0113418
ORM TBL SLG 30X800RG BLI kód SÚKL: 0113419

IS: Analgetica - anodyna

ATC: N02AB03

PE: 24

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

ZI: Zvládnutí průlomové bolesti u dospělých pacientů užívajících opiáty vzhledem ke chronickým bolestem vyvolaným nádorem. Průlomová bolest je přechodnou exacerbací jinak kontrolované chronické bolesti.

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