

AMLODIPIN ORION 10 mg

83/574/09-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Amlodipini besilas 13.869 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, hladké tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "AMB" na straně jedné a "10" na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0147107
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0147108
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0147109

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

AMLODIPIN ORION 5 mg

83/573/09-C

DR: O RP: 83/871/92-C

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Amlodipini besilas 6.93 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)PP: Bílé až téměř bílé, podlouhlé, hladké tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "AMB" na straně jedné a "5" na straně druhé.
PVC/PVDC/Al blistr.B: POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0147105
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0147106

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní a vazospastická angina pectoris.

APO-LETROZOL 2,5 mg

44/612/09-C

DR: O RP: 44/283/99-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Letrozolum 2.5 mg

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety. Vyraženo "2.5" na jedné straně, hladké na druhé straně.
Blistr z PVC/PVdC a tvrzené aluminiové folie.B: POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135988
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135989
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135990
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135991
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0135992

IS: Cytostatica

ATC: L02BG04

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. Léčba první linie pokročilého hormonálně dependentního karcinomu prsu u žen po menopauze. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo při progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.
U pacientek s karcinomem prsu bez pozitivního nálezu hormonálních receptorů nebyla účinnost prokázána.

CALTRATE 600 mg/400 IU D3 POTAHOVANÁ TABLETA 39/609/09-C

DR: L

D: WYETH WHITEHALL EXPORT GMBH, VÍDEŇ, Rakousko

S: Calcii carbonas 1498.5 mg
(odp. Calcium 600 mg)
Colecalciferoli pulvis 4 mg
(odp. Colecalciferolum 400 ut)

PP: Šedé/béžové tablety ve tvaru tobolek. Na jedné straně půlicí rýha a vyraženo "D" na levé straně od rýhy a "600" na pravé straně. Na druhé straně je vyraženo "Caltrate". Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

Lahvičky z matně bílého polyetylénu vysoké hustoty (HDPE) s polypropylénovým (PP) víčkem a zatavenou indukční foliovou vložkou.

B: POR TBL FLM 30 TBC kód SÚKL: 0144759
POR TBL FLM 60 TBC kód SÚKL: 0144760
POR TBL FLM 90 TBC kód SÚKL: 0144761
POR TBL FLM 180 TBC kód SÚKL: 0144762

IS: Soli a ionty pro p.o. i parent.aplikaci

ATC: A12AX

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte lahvičku pevně zavřenou, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Korekce kombinovaného deficitu vitamínu D a kalcia u starších osob. Suplementace vitamínu D a kalcia při specifické léčbě osteoporózy u pacientů, u nichž byla stanovena diagnóza kombinovaného deficitu vitamínu D a kalcia nebo u pacientů, u nichž existuje vysoké riziko takového deficitu.

MYCOFENOLAT MOFETIL ACTAVIS 250 mg

59/618/09-C

DR: OC RP: 96/005/001-EU1

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Světle modrá/broskvově oranžová tvrdá tobolka velikosti 1 s potiskem "MMF" na horní části a "250" na spodní části, obsahující bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0135825
POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0135826

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 24

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

ZI: V kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce allogenního transplantátu ledvin, srdce nebo jater.

PLATOSIN 0,5 mg/ml

44/603/09-C

DR: OE RP: NL

D: TEVA PHARMACEUTICALS ČR S.R.O., Česká republika

S: Cisplatinum 10 mg v 20 ml

PP: Čirý, světle žlutý roztok bez viditelných částic.

Injekční lahvička z hnědého skla typu I o objemu 20, 50 a 100 ml s butylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastickým krytem.

B: INF CNC SOL 1X20ML/10MG VIA kód SÚKL: 0157867

INF CNC SOL 1X50ML/25MG VIA kód SÚKL: 0157868

INF CNC SOL 1X100ML/50MG VIA kód SÚKL: 0157869

IS: Cytostatica

ATC: L01XA01

PE: 24 - 20 a 50 ml, 36 - 100 ml

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

ZI: Přípravek Platosin je určen k následující léčbě:

- pokročilého nebo metastazujícího testikulárního karcinomu
- pokročilého nebo metastazujícího ovariálního karcinomu
- pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře
- pokročilého nebo metastazujícího dlaždicobuněčného karcinomu v oblasti hlavy a krku
- pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic
- pokročilého nebo metastazujícího malobuněčného karcinomu plic.

Cisplatin je indikována v kombinaci s radioterapií při léčbě nádoru děložního čípku.

Cisplatin se může uplatňovat nejen v monoterapii, ale i v kombinované léčbě.

PLATOSIN 1 mg/ml

44/604/09-C

DR: OE RP: NL

D: TEVA PHARMACEUTICALS ČR S.R.O., Česká republika

S: Cisplatinum 10 mg v 10 ml

PP: Čirý, světle žlutý roztok bez viditelných částic.

Injekční lahvička z hnědého skla typu I o objemu 10, 50 a 100 ml s butylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a plastickým krytem.

B: INF CNC SOL 1X10ML/10MG VIA kód SÚKL: 0130538

INF CNC SOL 1X50ML/50MG VIA kód SÚKL: 0130539

INF CNC SOL 1X100ML/100MG VIA kód SÚKL: 0130540

IS: Cytostatica

ATC: L01XA01

PE: 18 – 10 ml, 36 – 50 a 100 ml

ZS: Uchovávejte při teplotě 15 - 25°C. Uchovávejte lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Přípravek Platosin je určen k následující léčbě:

- pokročilého nebo metastazujícího testikulárního karcinomu
- pokročilého nebo metastazujícího ovariálního karcinomu
- pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře

- pokročilého nebo metastazujícího dlaždicobuněčného karcinomu v oblasti hlavy a krku pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic
- pokročilého nebo metastazujícího malobuněčného karcinomu plic.

Cisplatina je indikována v kombinaci s radioterapií při léčbě nádoru děložního čípku.

Cisplatina se může uplatňovat nejen v monoterapii, ale i v kombinované léčbě.

TOLTERODINE ACCORD 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 53/613/09-C

DR: O RP: 53/620/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tolterodini hydrogenotartras 1 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým značením S16 na jedné straně, na druhé straně hladká.
PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X1MG BLI kód SÚKL: 0134620

POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0155235

POR TBL FLM 56X1MG BLI kód SÚKL: 0155236

IS: Parasympatholytica, ganglioplegica

ATC: G04BD07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence a nutkání na močení, které se mohou vyskytovat u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

TOLTERODINE ACCORD 2 mg POTAHOVANÉ TABLETY 53/614/09-C

DR: O RP: 53/621/99-C

D: ACCORD HEALTHCARE LIMITED, NORTH HARROW, MIDDLESEX, Velká Británie

S: Tolterodini hydrogenotartras 2 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní potahovaná tableta s vyraženým značením S042 na jedné straně, na druhé straně hladká.
PVC/PVDC-Al blistr.

B: POR TBL FLM 14X2MG BLI kód SÚKL: 0134621

POR TBL FLM 28X2MG BLI kód SÚKL: 0155237

POR TBL FLM 56X2MG BLI kód SÚKL: 0155238

IS: Parasympatholytica, ganglioplegica

ATC: G04BD07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba urgentní inkontinence a/nebo zvýšené frekvence a nutkání na močení, které se mohou vyskytovat u pacientů s hyperaktivním močovým měchýřem.

VALSARTAN TEVA 160 mg 58/617/09-C

DR: O RP: 58/282/01-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS ČR S.R.O., Česká republika

S: Valsartanum 160 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně tablety, s vyražením "V" na jedné polovině tablety a "160" na druhé polovině tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průsvitný PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X160MG BLI kód SÚKL: 0139220
POR TBL FLM 14X160MG BLI kód SÚKL: 0139221
POR TBL FLM 15X160MG BLI kód SÚKL: 0139222
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0139223
POR TBL FLM 30X160MG BLI kód SÚKL: 0139224
POR TBL FLM 56X160MG BLI kód SÚKL: 0139225
POR TBL FLM 60X160MG BLI kód SÚKL: 0139226
POR TBL FLM 84X160MG BLI kód SÚKL: 0139227
POR TBL FLM 90X160MG BLI kód SÚKL: 0139228
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0139229
POR TBL FLM 100X160MG BLI kód SÚKL: 0139230
POR TBL FLM 280X160MG BLI kód SÚKL: 0139231
POR TBL FLM 50X160MG BLI kód SÚKL: 0139232
POR TBL FLM 28X160MG BLI kód SÚKL: 0139233
POR TBL FLM 98X160MG BLI kód SÚKL: 0139234

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

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

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Recentní infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné podávat inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být podávány betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN TEVA 40 mg

58/615/09-C

DR: O RP: 58/176/03-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS ČR S.R.O., Česká republika

S: Valsartanum 40 mg

PP: Žluté oválné potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně tablety, s vyražením "V" na jedné polovině tablety a "40" na druhé polovině tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průsvitný PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X40MG BLI kód SÚKL: 0139188
POR TBL FLM 7X40MG BLI kód SÚKL: 0139189
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0139190
POR TBL FLM 15X40MG BLI kód SÚKL: 0139191
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0139192
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0139193
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0139194
POR TBL FLM 60X40MG BLI kód SÚKL: 0139195
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0139196
POR TBL FLM 90X40MG BLI kód SÚKL: 0139197
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0139198
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0139199
POR TBL FLM 280X40MG BLI kód SÚKL: 0139200
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0139201

POR TBL FLM 56X1X40MG BLI kód SÚKL: 0139202
POR TBL FLM 98X1X40MG BLI kód SÚKL: 0139203
POR TBL FLM 280X1X40MG BLI kód SÚKL: 0139204

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

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

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Recentní infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné podávat inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být podávány betablokátory (viz body 4.4 a 5.1).

VALSARTAN TEVA 80 mg

58/616/09-C

DR: O RP: 58/281/01-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS ČR S.R.O., Česká republika

S: Valsartanum 80 mg

PP: Růžové oválné potahované tablety s půlící rýhou na jedné straně tablety, s vyražením "V" na jedné polovině tablety a "80" na druhé polovině tablety. Tablety lze dělit na dvě stejné poloviny.

Průsvitný PVC/PE/PVDC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 1X80MG BLI kód SÚKL: 0139205
POR TBL FLM 14X80MG BLI kód SÚKL: 0139206
POR TBL FLM 15X80MG BLI kód SÚKL: 0139207
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0139208
POR TBL FLM 30X80MG BLI kód SÚKL: 0139209
POR TBL FLM 56X80MG BLI kód SÚKL: 0139210
POR TBL FLM 60X80MG BLI kód SÚKL: 0139211
POR TBL FLM 84X80MG BLI kód SÚKL: 0139212
POR TBL FLM 90X80MG BLI kód SÚKL: 0139213
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0139214
POR TBL FLM 100X80MG BLI kód SÚKL: 0139215
POR TBL FLM 280X80MG BLI kód SÚKL: 0139216
POR TBL FLM 50X80MG BLI kód SÚKL: 0139217
POR TBL FLM 28X80MG BLI kód SÚKL: 0139218
POR TBL FLM 98X80MG BLI kód SÚKL: 0139219

IS: Hypotensiva

ATC: C09CA03

PE: 21

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

ZI: Hypertenze - léčba esenciální hypertenze. Recentní infarkt myokardu - léčba klinicky stabilních pacientů se symptomatickým srdečním selháním nebo asymptomatickou systolickou dysfunkcí levé komory po recentním (12 hodin-10 dní) infarktu myokardu (viz body 4.4 a 5.1). Srdeční selhání - léčba symptomatického srdečního selhání, pokud není možné podávat inhibitory enzymu konvertujícího angiotenzin (ACE), nebo jako přídatná terapie k inhibitorům ACE, pokud nemohou být podávány betablokátory (viz

body 4.4 a 5.1).
