

APO-ESCITALOPRAM 10 mg

30/415/09-C

DR: O RP: 30/276/02-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Escitaloprami oxalas 12.77 mg
(odp. Escitalopramum 9.99 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyražením "APO" na jedné straně a "ESC" a nad půlicí rýhou "10" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0130589

POR TBL FLM 30X10MG TBC kód SÚKL: 0130590

POR TBL FLM 100X10MG TBC kód SÚKL: 0130591

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie.

Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

APO-ESCITALOPRAM 15 mg

30/416/09-C

DR: O RP: 30/492/07-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Escitaloprami oxalas 19.16 mg
(odp. Escitalopramum 14.99 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyražením "APO" na jedné straně a "ESC" a nad půlicí rýhou "15" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička.

HDPE lahvička.

B: POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0130592

POR TBL FLM 30X15MG TBC kód SÚKL: 0130593

POR TBL FLM 100X15MG TBC kód SÚKL: 0130594

IS: Antidepressiva

ATC: N06AB10

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie.

Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

APO-ESCITALOPRAM 20 mg

30/417/09-C

DR: O RP: 30/277/02-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Escitaloprami oxalas 25.54 mg
(odp. Escitalopramum 19.99 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyražením "APO" na jedné straně a "ESC" a nad půlicí rýhou "20" na druhé straně.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
HDPE lahvička.
B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0130595
POR TBL FLM 30X20MG TBC kód SÚKL: 0130596
POR TBL FLM 100X20MG TBC kód SÚKL: 0130597
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

APO-ESCITALOPRAM 5 mg

30/414/09-C

DR: O RP: 30/275/02-C
D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko
S: Escitaloprami oxalas 6.38 mg
(odp. Escitalopramum 4.99 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyražením "APO" na jedné straně a "ESC" nad "5" na druhé straně.
PVC/PVDC/Al blistr, krabička.
HDPE lahvička.
B: POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0130586
POR TBL FLM 30X5MG TBC kód SÚKL: 0130587
POR TBL FLM 100X5MG TBC kód SÚKL: 0130588
IS: Antidepressiva
ATC: N06AB10
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba velkých depresivních epizod. Léčba panické poruchy s nebo bez agorafobie.
Léčba sociální úzkostné poruchy (sociální fobie). Léčba generalizované úzkostné poruchy. Léčba obsedantně kompulzivní poruchy.

CAZACOMBI 5 mg/12,5 mg

58/409/09-C

DR: O RP: 58/181/03-C
D: KRKA, D.D., NOVO MESTO, Slovinsko
S: Cilazaprilum monohydricum 5.22 mg
(odp. Cilazaprilum 5 mg)
Hydrochlorothiazidum 12.5 mg
PP: Růžové podlouhlé bikonvexní potahované tablety.
OPA-ALU-PVC/ALU blistr.
B: POR TBL FLM 28 BLI kód SÚKL: 0134865
POR TBL FLM 30 BLI kód SÚKL: 0134866
POR TBL FLM 56 BLI kód SÚKL: 0134867
POR TBL FLM 60 BLI kód SÚKL: 0134868
POR TBL FLM 84 BLI kód SÚKL: 0134869
POR TBL FLM 90 BLI kód SÚKL: 0134870
POR TBL FLM 98 BLI kód SÚKL: 0134871
IS: Hypotensiva
ATC: C09BA08

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Hypertenze. Přípravek Cazacombi 5 mg/12,5 mg může být podán u případů, kde monoterapie inhibátorem ACE nebo thiazidovým diuretikem nedosahuje dostatečného účinku.

GRIMODIN 100 mg

21/398/09-C

DR: O RP: 21/461/97-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gabapentinum 100 mg

PP: Tvrdá tobolka č. 3 se zeleným víčkem a tělem barvy slonoviny obsahující bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 20X100MG BLI kód SÚKL: 0142884

POR CPS DUR 60X100MG BLI kód SÚKL: 0142885

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.

ZI: Epilepsie: přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí ve věku od 6 let, monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

GRIMODIN 300 mg

21/399/09-C

DR: O RP: 21/462/97-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gabapentinum 300 mg

PP: Tvrdá tobolka č. 0 se zeleným víčkem a bílým tělem obsahující bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 60X300MG BLI kód SÚKL: 0142886

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.

ZI: Epilepsie: přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí ve věku od 6 let, monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

GRIMODIN 400 mg

21/400/09-C

DR: O RP: 21/463/97-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gabapentinum 400 mg

PP: Tvrdá tobolka č. 0 se zeleným víčkem a bílým tělem obsahující bílý až téměř bílý prášek.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 60X400MG BLI kód SÚKL: 0142887

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu.

ZI: Epilepsie: přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí ve věku od 6 let, monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

GRIMODIN 600 mg

21/396/09-C

DR: O RP: 21/352/03-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gabapentinum 600 mg

PP: Bílé, konvexní podlouhlé potahované tablety s vyraženým označením síly.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X600MG BLI kód SÚKL: 0142880

POR TBL FLM 60X600MG BLI kód SÚKL: 0142881

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Epilepsie: přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí ve věku od 6 let, monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

GRIMODIN 800 mg

21/397/09-C

DR: O RP: 21/353/03-C

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Gabapentinum 800 mg

PP: Bílé, konvexní, podlouhlé potahované tablety s vyraženým označením síly.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 10X800MG BLI kód SÚKL: 0142882

POR TBL FLM 60X800MG BLI kód SÚKL: 0142883

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX12

PE: 24

ZS: Uchovávat při teplotě do 25°C.

ZI: Epilepsie: přídatná léčba parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dětí ve věku od 6 let, monoterapie k léčbě parciálních záchvatů se sekundární generalizací nebo bez ní u dospělých a dospívajících od 12 let věku. Léčba periferní neuropatické bolesti, jako je bolestivá diabetická neuropatie a postherpetická neuralgie, u dospělých.

IBUDOLOR 200 mg

29/418/09-C

DR: OW RP: 29/390/92-S/C

D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie

S: Ibuprofenum 200 mg
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledné PVC/Al blistry.
Průhledné PVC/Al blistry.
Lahvička (polyetylén) s polypropylenovým uzávěrem.

B: POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0131561
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0131562
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0131563
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0131564
POR TBL FLM 24X200MG BLI kód SÚKL: 0131565
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0131566
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0131567
POR TBL FLM 10X200MG TBC kód SÚKL: 0131568
POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0131569
POR TBL FLM 30X200MG TBC kód SÚKL: 0131570
POR TBL FLM 50X200MG TBC kód SÚKL: 0131571
POR TBL FLM 6X200MG BLI kód SÚKL: 0154154
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0154155
POR TBL FLM 12X200MG BLI kód SÚKL: 0154156
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0154157
POR TBL FLM 24X200MG BLI kód SÚKL: 0154158
POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0154159
POR TBL FLM 50X200MG BLI kód SÚKL: 0154160

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica
ATC: M01AE01
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.
ZI: Mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy včetně migrenózní bolesti hlavy, bolest zubů. Primární dysmenorrhoea. Horečka.

IBUDOLOR 400 mg

29/419/09-C

DR: O RP: 29/390/92-S/C
D: ALCHEMIA LIMITED, LONDON, Velká Británie
S: Ibuprofenum 400 mg
PP: Bílé oválné bikonvexní potahované tablety s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné poloviny.
Neprůhledné PVC/Al blistry.
Průhledné PVC/Al blistry.
Lahvička (polyetylén) s polypropylenovým uzávěrem.

B: POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0131572
POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0131573
POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0131574
POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0131575
POR TBL FLM 24X400MG BLI kód SÚKL: 0131576
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0131577
POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0131578
POR TBL FLM 10X400MG TBC kód SÚKL: 0131579
POR TBL FLM 20X400MG TBC kód SÚKL: 0131580

POR TBL FLM 30X400MG TBC kód SÚKL: 0131581
POR TBL FLM 50X400MG TBC kód SÚKL: 0131582
POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0154147
POR TBL FLM 10X400MG BLI kód SÚKL: 0154148
POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0154149
POR TBL FLM 20X400MG BLI kód SÚKL: 0154150
POR TBL FLM 24X400MG BLI kód SÚKL: 0154151
POR TBL FLM 30X400MG BLI kód SÚKL: 0154152
POR TBL FLM 50X400MG BLI kód SÚKL: 0154153

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy včetně migrenózní bolesti hlavy, bolest zubů. Primární dysmenorrhoea. Horečka.

PACLITAXEL KABI 6 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/410/09-C

DR: O RP: 44/787/94-C

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

S: Paclitaxelum 30 mg v 5 ml

PP: Čirý, nažloutlý roztok.

Skleněná lahvička typu I s chlorobutylovou pryžovou zátkou potaženou teflonem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0131859

INF CNC SOL 5X5ML/30MG VIA kód SÚKL: 0131860

INF CNC SOL 1X16.7ML/100.2MG VIA kód SÚKL: 0131861

INF CNC SOL 5X16.7ML/100.2MG VIA kód SÚKL: 0131862

INF CNC SOL 1X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0131863

INF CNC SOL 5X50ML/300MG VIA kód SÚKL: 0131864

IS: Cytostatica

ATC: L01CD01

PE: 24

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

ZI: Léčba karcinomu ovaria, karcinomu prsu, pokročilého nemalobuněčného karcinomu plic, Kaposiho sarkomun spojeného s AIDS.

RESIRENTIN 100 mg

68/403/09-C

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

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Quetiapini fumaras 115.13 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0134590

POR TBL FLM 30X100MG BLI kód SÚKL: 0154146

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávat v původním obalu.

ZI: Resirentin je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Neprokázano se, že by byl Resirentin účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody. Nejsou k dispozici údaje o léčbě bipolární deprese delší než 8 týdnů.

RESIRENTIN 150 mg

68/404/09-C

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

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Quetiapini fumaras 172.7 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)

PP: Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0134591

POR TBL FLM 30X150MG BLI kód SÚKL: 0154143

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávat v původním obalu.

ZI: Resirentin je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Neprokázano se, že by byl Resirentin účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody. Nejsou k dispozici údaje o léčbě bipolární deprese delší než 8 týdnů.

RESIRENTIN 200 mg

68/405/09-C

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

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

S: Quetiapini fumaras 230.27 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0134592

POR TBL FLM 30X200MG BLI kód SÚKL: 0154144

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 30

ZS: Uchovávat v původním obalu.

ZI: Resirentin je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Neprokázano se, že by byl Resirentin účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody. Nejsou k dispozici údaje o léčbě bipolární deprese delší než 8 týdnů.

RESIRENTIN 25 mg

68/402/09-C

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

D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko

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

PP: Kulaté, bikonvexní potahované tablety broskvové barvy.

PVC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0134589
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 30
ZS: Uchovávat v původním obalu.
ZI: Resirentin je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Neprokázano se, že by byl Resirentin účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody. Nejsou k dispozici údaje o léčbě bipolární deprese delší než 8 týdnů.

RESIRENTIN 300 mg

68/406/09-C

DR: OW RP: 68/455/99-C
D: BOLAR BT., BUDAPEST, Maďarsko
S: Quetiapini fumaras 345.4 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)
PP: Bílé, podlouhlé, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0134593
POR TBL FLM 30X300MG BLI kód SÚKL: 0154145
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 30
ZS: Uchovávat v původním obalu.
ZI: Resirentin je indikován k léčbě schizofrenie a dále k léčbě středně těžkých až těžkých manických a depresivních epizod provázejících bipolární poruchy. Neprokázano se, že by byl Resirentin účinný k prevenci recidivy manické nebo depresivní epizody. Nejsou k dispozici údaje o léčbě bipolární deprese delší než 8 týdnů

VERTISAN 16 mg TABLETY

83/408/09-C

DR: O RP: 83/309/00-C
D: HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG, FLÖRSHEIM AM MAIN, Německo
S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg
PP: Bílé kulaté tablety s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PE/PVDC-Al blistr.
B: POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0134831
POR TBL NOB 24X16MG BLI kód SÚKL: 0134832
POR TBL NOB 48X16MG BLI kód SÚKL: 0134833
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0134834
POR TBL NOB 96X16MG BLI kód SÚKL: 0134835
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0134836
IS: Vasodilatantia
ATC: N07CA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba Ménierova syndromu, mezi jehož symptomy patří vertigo (často doprovázené nauzeou a/nebo zvracením), tinitus a ztráta sluchu.

VERTISAN 8 mg TABLETY

83/407/09-C

DR: O RP: 83/123/89-C
D: HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO KG, FLÖRSHEIM AM MAIN, Německo
S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg
PP: Bílé kulaté tablety.
PVC/PE/PVDC-Al blistr.
B: POR TBL NOB 20X8MG BLI kód SÚKL: 0134825
POR TBL NOB 24X8MG BLI kód SÚKL: 0134826
POR TBL NOB 48X8MG BLI kód SÚKL: 0134827
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0134828
POR TBL NOB 96X8MG BLI kód SÚKL: 0134829
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0134830
IS: Vasodilatantia
ATC: N07CA01
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.
ZI: Léčba Ménierova syndromu, mezi jehož symptomy patří vertigo (často doprovázené nauzeou a/nebo zvracením), tinitus a ztráta sluchu.
