

ANASTROZOL NICHE 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY

44/895/09-C

DR: O RP: 44/1296/97-C

D: NICHE GENERICS LIMITED, HITCHIN, Velká Británie

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní, potahované tablety. S vyraženým číslem "1" na jedné straně a hladké na straně druhé.

Blistr: PVC/PVDC/Al.

B: POR TBL FLM 20X1MG BLI kód SÚKL: 0141144
POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0141145
POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0141146
POR TBL FLM 84X1MG BLI kód SÚKL: 0141147
POR TBL FLM 98X1MG BLI kód SÚKL: 0141148
POR TBL FLM 100X1MG BLI kód SÚKL: 0141149
POR TBL FLM 300X1MG BLI kód SÚKL: 0141150

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen.

APO-GLIMEPIRID 1 mg

18/911/09-C

DR: O RP: 18/232/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Glimepiridum 1 mg

PP: Bílé, podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami (7,7 x 3,7 mm).
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 10X1MG BLI kód SÚKL: 0133659
POR TBL NOB 20X1MG BLI kód SÚKL: 0133664
POR TBL NOB 28X1MG BLI kód SÚKL: 0133665
POR TBL NOB 30X1MG BLI kód SÚKL: 0133666
POR TBL NOB 50X1MG BLI kód SÚKL: 0133667
POR TBL NOB 60X1MG BLI kód SÚKL: 0133668
POR TBL NOB 90X1MG BLI kód SÚKL: 0133669
POR TBL NOB 100X1MG BLI kód SÚKL: 0133670
POR TBL NOB 120X1MG BLI kód SÚKL: 0133671
POR TBL NOB 500X1MG BLI kód SÚKL: 0133672
POR TBL NOB 10X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133673
POR TBL NOB 20X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133674
POR TBL NOB 30X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133675
POR TBL NOB 50X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133676
POR TBL NOB 60X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133677
POR TBL NOB 90X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133678
POR TBL NOB 100X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133679
POR TBL NOB 120X1X1MG BLI kód SÚKL: 0133680

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 48

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

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, jestliže dieta, cvičení a snížení váhy samotné nejsou

dostačující.

APO-GLIMEPIRID 2 mg

18/912/09-C

DR: O RP: 18/233/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Glimепiridum 2 mg

PP: Bílé, podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami (10,0 x 5,0 mm) a s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/PVDC/Al blistry.

- B: POR TBL NOB 10X2MG BLI kód SÚKL: 0133660
POR TBL NOB 20X2MG BLI kód SÚKL: 0133681
POR TBL NOB 28X2MG BLI kód SÚKL: 0133682
POR TBL NOB 30X2MG BLI kód SÚKL: 0133683
POR TBL NOB 50X2MG BLI kód SÚKL: 0133684
POR TBL NOB 60X2MG BLI kód SÚKL: 0133685
POR TBL NOB 90X2MG BLI kód SÚKL: 0133686
POR TBL NOB 100X2MG BLI kód SÚKL: 0133687
POR TBL NOB 120X2MG BLI kód SÚKL: 0133688
POR TBL NOB 500X2MG BLI kód SÚKL: 0133689
POR TBL NOB 10X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133690
POR TBL NOB 20X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133691
POR TBL NOB 30X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133692
POR TBL NOB 50X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133693
POR TBL NOB 60X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133694
POR TBL NOB 90X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133695
POR TBL NOB 100X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133696
POR TBL NOB 120X1X2MG BLI kód SÚKL: 0133697

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 48

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

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, jestliže dieta, cvičení a snížení váhy samotné nejsou dostačující.

APO-GLIMEPIRID 3 mg

18/913/09-C

DR: O RP: 18/234/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Glimепiridum 3 mg

PP: Žluté, podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami (10,0 x 5,0 mm) a s dělicí rýhou na jedné straně. Dělicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, neslouží k dělení dávky.

PVC/PVDC/Al blistry.

- B: POR TBL NOB 10X3MG BLI kód SÚKL: 0133661
POR TBL NOB 20X3MG BLI kód SÚKL: 0133698
POR TBL NOB 28X3MG BLI kód SÚKL: 0133699
POR TBL NOB 30X3MG BLI kód SÚKL: 0133700
POR TBL NOB 50X3MG BLI kód SÚKL: 0133701
POR TBL NOB 60X3MG BLI kód SÚKL: 0133702
POR TBL NOB 90X3MG BLI kód SÚKL: 0133703

POR TBL NOB 100X3MG BLI kód SÚKL: 0133704
POR TBL NOB 120X3MG BLI kód SÚKL: 0133705
POR TBL NOB 500X3MG BLI kód SÚKL: 0133706
POR TBL NOB 10X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133707
POR TBL NOB 20X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133708
POR TBL NOB 30X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133709
POR TBL NOB 50X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133710
POR TBL NOB 60X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133711
POR TBL NOB 90X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133712
POR TBL NOB 100X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133713
POR TBL NOB 120X1X3MG BLI kód SÚKL: 0133714

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 48

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

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, jestliže dieta, cvičení a snížení váhy samotné nejsou dostačující.

APO-GLIMEPIRID 4 mg

18/914/09-C

DR: O RP: 18/235/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Glimепiridum 4 mg

PP: Žluté, podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami (10,7 x 5,5 mm) a s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 10X4MG BLI kód SÚKL: 0133662
POR TBL NOB 20X4MG BLI kód SÚKL: 0133715
POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0133716
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0133717
POR TBL NOB 50X4MG BLI kód SÚKL: 0133718
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0133719
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0133720
POR TBL NOB 100X4MG BLI kód SÚKL: 0133721
POR TBL NOB 120X4MG BLI kód SÚKL: 0133722
POR TBL NOB 500X4MG BLI kód SÚKL: 0133723
POR TBL NOB 10X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133724
POR TBL NOB 20X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133725
POR TBL NOB 30X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133726
POR TBL NOB 50X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133727
POR TBL NOB 60X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133728
POR TBL NOB 90X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133729
POR TBL NOB 100X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133730
POR TBL NOB 120X1X4MG BLI kód SÚKL: 0133731

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky k uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, jestliže dieta, cvičení a snížení váhy samotné nejsou dostačující.

APO-GLIMEPIRID 6 mg

18/915/09-C

DR: O RP: 18/236/97-C

D: APOTEX EUROPE BV, LEIDEN, Nizozemsko

S: Glimepiridum 6 mg

PP: Žluté, podlouhlé nepotahované tablety se zkosenými hranami (12,6 x 6,5 mm) a s dělicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 10X6MG BLI kód SÚKL: 0133663
POR TBL NOB 20X6MG BLI kód SÚKL: 0133732
POR TBL NOB 28X6MG BLI kód SÚKL: 0133733
POR TBL NOB 30X6MG BLI kód SÚKL: 0133734
POR TBL NOB 50X6MG BLI kód SÚKL: 0133735
POR TBL NOB 60X6MG BLI kód SÚKL: 0133736
POR TBL NOB 90X6MG BLI kód SÚKL: 0133737
POR TBL NOB 100X6MG BLI kód SÚKL: 0133738
POR TBL NOB 120X6MG BLI kód SÚKL: 0133739
POR TBL NOB 500X6MG BLI kód SÚKL: 0133740
POR TBL NOB 10X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133741
POR TBL NOB 20X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133742
POR TBL NOB 30X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133743
POR TBL NOB 50X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133744
POR TBL NOB 60X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133745
POR TBL NOB 90X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133746
POR TBL NOB 100X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133747
POR TBL NOB 120X1X6MG BLI kód SÚKL: 0133748

IS: Antidiabetica (včetně insulinu)

ATC: A10BB12

PE: 48

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky k uchování.

ZI: Léčba diabetu mellitu 2. typu, jestliže dieta, cvičení a snížení váhy samotné nejsou dostačující.

CLOPIDOGREL GSK 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/900/09-C

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

D: GLAXOSMITHKLINE, S.R.O., Česká republika

S: Clopidogreli sulfas 97.87 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžová kulatá bikonvexní potahovaná tableta o průměru 9 mm s vyraženým "I" na jedné straně.

1. PVC/PE/PVdC/Al blistr.

2. Al/Al blistr.

3. HDPE kontejner s LDPE zaklapávacím uzávěrem s bezpečnostním prstencem a vysoušedlem (silikagel).

B: POR TBL FLM 7X75MG I BLI kód SÚKL: 0143068
POR TBL FLM 10X75MG I BLI kód SÚKL: 0143069
POR TBL FLM 14X75MG I BLI kód SÚKL: 0143070
POR TBL FLM 20X75MG I BLI kód SÚKL: 0143071
POR TBL FLM 28X75MG I BLI kód SÚKL: 0143072
POR TBL FLM 30X75MG I BLI kód SÚKL: 0143073

POR TBL FLM 50X75MG I BLI kód SÚKL: 0143074
POR TBL FLM 56X75MG I BLI kód SÚKL: 0143075
POR TBL FLM 60X75MG I BLI kód SÚKL: 0143076
POR TBL FLM 90X75MG I BLI kód SÚKL: 0143077
POR TBL FLM 7X75MG II BLI kód SÚKL: 0143078
POR TBL FLM 10X75MG II BLI kód SÚKL: 0143079
POR TBL FLM 14X75MG II BLI kód SÚKL: 0143080
POR TBL FLM 20X75MG II BLI kód SÚKL: 0143081
POR TBL FLM 28X75MG II BLI kód SÚKL: 0143082
POR TBL FLM 30X75MG II BLI kód SÚKL: 0143083
POR TBL FLM 50X75MG II BLI kód SÚKL: 0143084
POR TBL FLM 56X75MG II BLI kód SÚKL: 0143085
POR TBL FLM 60X75MG II BLI kód SÚKL: 0143086
POR TBL FLM 90X75MG II BLI kód SÚKL: 0143087
POR TBL FLM 100X75MG TBC kód SÚKL: 0143088

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 12 - PVC/PE/PVdC/Al blistr, 36 - Al/Al blistr, HDPE kontejner

ZS: Ad 1) Uchovávat přípravek při teplotě do 25 °C.

Ad 2 a 3) Uchovávat přípravek při teplotě do 30 °C.

ZI: K prevenci aterosklerotických příhod u dospělých pacientů.

IVAGALMIN 1,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/907/09-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg
(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je žluté barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 1.5 mg".

PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0142783

POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0142784

POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0142785

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.

Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

IVAGALMIN 3 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/908/09-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1

D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je světle oranžové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 3 mg".

PVC/Al blistr.
B: POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0142786
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0142787
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0142788
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

IVAGALMIN 4,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/909/09-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1
D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko
S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)
PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je karamelové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 4.5 mg".
PVC/Al blistr.
B: POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0142789
POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0142790
POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0142791
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

IVAGALMIN 6 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/910/09-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1
D: GALEX, D.D., MURSKA SOBOTA, Slovinsko
S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)
PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž spodní část je světle oranžové barvy a svrchní část karamelové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 6 mg".
PVC/Al blistr.
B: POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0142792
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0142793
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0142794
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou

Parkinsonovou chorobou.

MARBETA 16 mg TABLETY

83/898/09-C

DR: O RP: 83/309/00-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Betahistini dihydrochloridum 16 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B16" na jedné straně a s půlicí rýhou na druhé straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 20X16MG BLI kód SÚKL: 0157201
POR TBL NOB 30X16MG BLI kód SÚKL: 0157202
POR TBL NOB 42X16MG BLI kód SÚKL: 0157203
POR TBL NOB 50X16MG BLI kód SÚKL: 0157204
POR TBL NOB 60X16MG BLI kód SÚKL: 0157205
POR TBL NOB 84X16MG BLI kód SÚKL: 0157206
POR TBL NOB 100X16MG BLI kód SÚKL: 0157207

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

MARBETA 24 mg TABLETY

83/899/09-C

DR: O RP: 83/368/03-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Betahistini dihydrochloridum 24 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá bikonvexní tableta, na jedné straně s půlicí rýhou. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL NOB 20X24MG BLI kód SÚKL: 0157208
POR TBL NOB 30X24MG BLI kód SÚKL: 0157209
POR TBL NOB 40X24MG BLI kód SÚKL: 0157210
POR TBL NOB 50X24MG BLI kód SÚKL: 0157211
POR TBL NOB 60X24MG BLI kód SÚKL: 0157212
POR TBL NOB 100X24MG BLI kód SÚKL: 0157213

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 24

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

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

MARBETA 8 mg TABLETY

83/897/09-C

DR: O RP: 83/123/89-C

D: GLENMARK PHARMACEUTICALS S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Betahistini dihydrochloridum 8 mg

PP: Bílá nebo téměř bílá kulatá tableta, s vyraženým značením "B8" na jedné straně.
PVC/PVDC/Al blistry.

B: POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0157197
POR TBL NOB 50X8MG BLI kód SÚKL: 0157198
POR TBL NOB 100X8MG BLI kód SÚKL: 0157199

POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0157200

IS: Vasodilatantia

ATC: N07CA01

PE: 36

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

ZI: Léčba Ménierova syndromu.

NASIVIN SENSITIVE 0,01 %

69/902/09-C

DR: L

D: MERCK SELBSTMEDIKATION GMBH, DARMSTADT, Německo

S: Oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg v 5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Bílá PE lahvička s dávkovačem z plastu a nerezové oceli (3K-pump systém) uzavřená PE víčkem.

B: NAS GTT SOL 1X5ML PMM kód SÚKL: 0141762

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Oxymetazolin má vasokonstrikční vlastnosti, které působí dekonjesci sliznic. Kromě toho byly u léčivé látky prokázány protivirové, imunomodulační, protizánětlivé a antioxidační účinky.

Nasivin se používá:

Akutní rýma (rinitida), alergická rýma a záchvaty neinfekční vasomotorické rýmy.

Posílení odtoku sekretu z vedlejších nosních dutin.

Při zánětu sluchové trubice a středního ucha v důsledku rýmy.

Pro diagnostickou dekonjesci sliznic.

NASIVIN SENSITIVE 0,025 %

69/901/09-C

DR: L

D: MERCK SELBSTMEDIKATION GMBH, DARMSTADT, Německo

S: Oxymetazolini hydrochloridum 2.5 mg v 10 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok.

Bílá PE lahvička s rozprašovačem z plastu a nerezové oceli (3K-pump systém) uzavřená PE víčkem.

B: NAS SPR SOL 1X10ML PMM kód SÚKL: 0141763

NAS SPR SOL 1X15ML PMM kód SÚKL: 0141764

IS: Otorhinolaryngologica

ATC: R01AA05

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Oxymetazolin má vasokonstrikční vlastnosti, které působí dekonjesci sliznic. Kromě toho byly u léčivé látky prokázány protivirové, imunomodulační, protizánětlivé a antioxidační účinky.

Nasivin se používá:

Akutní rýma (rinitida), alergická rýma a záchvaty neinfekční vasomotorické rýmy.

Posílení odtoku sekretu z vedlejších nosních dutin.

Při zánětu sluchové trubice a středního ucha v důsledku rýmy.

Pro diagnostickou dekonesci sliznic.

PACLITAXEL DR.SCHLICHTIGER 6 mg/ml

44/896/09-C

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

D: DR. SCHLICHTIGER GMBH, MÜNCHEN, Německo

S: Paclitaxelum 30 mg v 5 ml

PP: Čirý, bezbarvý až světle žlutý roztok.

Skleněná lahvička typu I s chlorobutylovou pryžovou zátkou.

B: INF CNC SOL 1X30MG/5ML VIA kód SÚKL: 0117585
INF CNC SOL 5X30MG/5ML VIA kód SÚKL: 0117586
INF CNC SOL 10X30MG/5ML VIA kód SÚKL: 0117587
INF CNC SOL 20X30MG/5ML VIA kód SÚKL: 0117588
INF CNC SOL 1X100MG/16.7ML VIA kód SÚKL: 0117589
INF CNC SOL 5X100MG/16.7ML VIA kód SÚKL: 0117590
INF CNC SOL 10X100MG/16.7ML VIA kód SÚKL: 0117591
INF CNC SOL 20X100MG/16.7ML VIA kód SÚKL: 0117592
INF CNC SOL 1X150MG/25ML VIA kód SÚKL: 0117593
INF CNC SOL 5X150MG/25ML VIA kód SÚKL: 0117594
INF CNC SOL 10X150MG/25ML VIA kód SÚKL: 0117595
INF CNC SOL 20X150MG/25ML VIA kód SÚKL: 0117596
INF CNC SOL 1X300MG/50ML VIA kód SÚKL: 0117597
INF CNC SOL 5X300MG/50ML VIA kód SÚKL: 0117598
INF CNC SOL 10X300MG/50ML VIA kód SÚKL: 0117599
INF CNC SOL 20X300MG/50ML VIA kód SÚKL: 0117600

IS: Cytostatica

ATC: L01CD01

PE: 24

ZS: Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání.

ZI: Karcinom ovaria, karcinom prsu, pokročilý nemalobuněčný karcinom plic, Kaposiho sarkom související s AIDS.

RISTIDIC 1,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/903/09-C

DR: OC RP: 98/066/001-EU1

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

S: Rivastigmini tartras 2.4 mg

(odp. Rivastigminum 1.5 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je žluté barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 1.5 mg".

PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141909
POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141910
POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0141911

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou

Parkinsonovou chorobou.

RISTIDIC 3 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/904/09-C

DR: OC RP: 98/066/004-EU1

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

S: Rivastigmini tartras 4.8 mg
(odp. Rivastigminum 3 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je světle oranžové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 3 mg".
PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0141912

POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0141913

POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0141914

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RISTIDIC 4,5 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/905/09-C

DR: OC RP: 98/066/007-EU1

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

S: Rivastigmini tartras 7.2 mg
(odp. Rivastigminum 4.5 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž svrchní i spodní část je karamelové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 4.5 mg".
PVC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141915

POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141916

POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0141917

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

RISTIDIC 6 mg TVRDÉ TOBOLKY

06/906/09-C

DR: OC RP: 98/066/010-EU1

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

S: Rivastigmini tartras 9.6 mg
(odp. Rivastigminum 6 mg)

PP: Tvrdá želatinová tobolka, jejíž spodní část je světle oranžové barvy a svrchní část karamelové barvy, obsahující bílý až téměř bílý prášek. Na spodní části tobolky je černým inkoustem vytištěno "RIVA 6 mg".

PVC/Al blistr.
B: POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0141918
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0141919
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0141920
IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)
ATC: N06DA03
PE: 24
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Symptomatická léčba mírné až středně závažné Alzheimerovy demence.
Symptomatická léčba mírné až středně závažné demence u pacientů s idiopatickou Parkinsonovou chorobou.

SIBELIUM

33/876/09-C

DR: S
D: JANSSEN-CILAG S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Flunarizini dihydrochloridum 5.89 mg
(odp. Flunarizinum 5 mg)
PP: Bílé, podlouhlé tablety na jedné straně s vyraženým "J-C", na druhé s "FL 5".
Neprůhledný, bílý PVC/Al blistr, papírová krabička.
B: POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0024732
IS: Antimigraenica, antiserotonica
ATC: N07CA03
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C.
ZI: Profylaxe klasické (s aurou) nebo běžné migrény (bez aury).
Symptomatická léčba vestibulárních závratí následkem diagnostikované funkční poruchy vestibulárního systému.

TISSEEL

87/791/09-C

DR: S
D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika
S: Fibrinogenum humanum 91 mg
Aprotininum 3000 ku v 1 ml
Thrombinum humanum 500 ut
Calcii chloridum dihydricum 40 mmol v 1 ml
PP: Ve zmrazeném stavu: Bezbarvé až bledě žluté, lehce opalescentní zmrazené roztoky. Po rozmrazení: Bezbarvé až bledě žluté roztoky.
Roztok lepícího proteinu i roztok thrombinu jsou obsaženy v jednorázové dvoukomorové injekční stříkačce z polypropylenu s uzávěrem, v hliníkovo-plastovém vaku.
B: EPL GKU SOL 1X2ML ISP kód SÚKL: 0153346
EPL GKU SOL 1X4ML ISP kód SÚKL: 0153347
EPL GKU SOL 1X10ML ISP kód SÚKL: 0153348
IS: Varia
ATC: B02BC30
PE: 24
ZS: Uchovávejte a převázejte zmrazené (při $\leq -20^{\circ}\text{C}$). Chladový řetězec musí být dodržen bez přerušení až do aplikace. Uchovávejte injekční stříkačku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Neotevřená balení, rozmrazená při teplotě do 25°C, je možné uchovávat až po dobu 72 hodin při teplotě do 25°C. Není-li roztok použit do 72

hodin po rozmrazení, je třeba TISSEEL zlikvidovat. Po rozmrazení znovu nezmrazujte a nevracejte do chladničky.

ZI: Podpůrná léčba tam, kde jsou standardní chirurgické techniky nedostatečné (viz bod 5.1) k podpoře hemostázy jako tkáňové lepidlo ke zlepšení hojení ran nebo podpoře sutur v cévní chirurgii, u gastrointestinálních anastomóz, v neurochirurgii a při chirurgických výkonech, kde může vzniknout kontakt s mozkomíšním mokem nebo tvrdou plenou mozkovou (např. v otorhinolaryngologii, oční nebo spinální chirurgii) k lepení tkání, ke zlepšení adheze oddělených tkání (např. neštěpených transplantátů, tkáňových štěpů a transplantátů). Byla prokázána účinnost u plně heparinizovaných pacientů.

TISSEEL LYO

87/792/09-C

DR: S

D: BAXTER CZECH SPOL. S R.O., PRAHA, Česká republika

S: Fibrinogenum humanum 91 mg
Aprotininum 3000 ku v 1 ml
Thrombinum humanum 500 ut
Natrii chloridum 5.5 mg v 1 ml

PP: Prášky pro přípravu tkáňového lepidla s rozpouštědly. Lyofilizované složky jsou hygroskopické, bílé nebo slabě žluté prášky nebo drobné pevné látky. Tekuté složky jsou čiré, bezbarvé nebo slabě nažloutlé roztoky.

Všechny složky přípravku TISSEEL Lyo jsou plněny do skleněných injekčních lahvíček (prášek TISSEEL, lyofilizovaný, plnicí objem 5 ml sklo typu II, všechny ostatní injekční lahvíčky sklo typu I vyhovující požadavkům Evropského lékopisu). Injekční lahvíčka obsahující prášek TISSEEL je vybavena magnetickou míchací tyčinkou. Pryžové zátky přípravku TISSEEL a prášku trombin jsou vyrobeny z butylové pryže. Pryžové zátky roztoku aprotininu a roztoku chloridu vápenatého jsou vyrobeny z halogenbutylové pryže.

B: GKU PSO LQF 1X2ML VIA kód SÚKL: 0153349

GKU PSO LQF 1X4ML VIA kód SÚKL: 0153350

GKU PSO LQF 1X10ML VIA kód SÚKL: 0153351

IS: Varia

ATC: B02BC30

PE: 24

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25°C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byly chráněny před světlem. Rekonstituované sterilní roztoky použijte během 4 hodin. Nebudou-li ihned použity, rekonstituované sterilní roztoky uchovávejte při 37°C nebo při pokojové teplotě, aniž byste je míchali. Rekonstituované roztoky nesmí být vráceny do chladničky nebo zmrazovány.

ZI: Podpůrná léčba tam, kde jsou standardní chirurgické techniky nedostatečné (viz bod 5.1) k podpoře hemostázy jako tkáňové lepidlo ke zlepšení hojení ran nebo podpoře sutur v cévní chirurgii, u gastrointestinálních anastomóz, v neurochirurgii a při chirurgických výkonech, kde může vzniknout kontakt s mozkomíšním mokem nebo tvrdou plenou mozkovou (např. v otorhinolaryngologii, oční nebo spinální chirurgii) k lepení tkání, ke zlepšení adheze oddělených tkání (např. neštěpených transplantátů, tkáňových štěpů a transplantátů). Byla prokázána účinnost u plně heparinizovaných pacientů.
