

ACYDEX

44/301/09-C

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

D: TEMAPHARM SP. Z O.O., VARŠAVA, Polsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní, potahovaná tableta na jedné straně s "AHI" a hladká na druhé straně.

Blistr PVC/PVC/Al.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0130796

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Účinnost nebyla prokázána u pacientek s negativními výsledky na estrogenový receptor, pokud u nich nedošlo k předchozí pozitivní klinické odpovědi na tamoxifen. Adjuvantní léčba časného stadia invazivního karcinomu prsu pozitivního na hormonální receptory u postmenopauzálních žen. Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními výsledky na hormonální receptory, které již jsou 2-3 roky adjuvantně léčeny tamoxifenem.

ALBUNORM 20%

75/305/09-C

DR: L

D: OCTAPHARMA (IP) LTD., COVENTRY, Velká Británie

S: Albuminum humanum 10 g v 50 ml

PP: Roztok je čirá, lehce viskózní kapalina; žlutá, jantarová nebo zelená. Infuzní lahev (sklo typu II) se zátkou (bromobutylová pryž).

B: INF SOL 1X50ML LAG kód SÚKL: 0138453

INF SOL 10X50ML LAG kód SÚKL: 0138454

INF SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0138455

INF SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0138456

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B05AA01

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad +25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Nezmrazujte.

ZI: Obnovení a udržení cirkulujícího krevního objemu v případech, kde byl prokázán nedostatečný objem, a kdy použití koloidního roztoku je vhodné.

Použití albuminu spíše než umělého koloidu závisí na klinické situaci daného pacienta a na oficiálním doporučení.

Poznámka: Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.

ALBUNORM 5%

75/304/09-C

DR: L

D: OCTAPHARMA (IP) LTD., COVENTRY, Velká Británie

S: Albuminum humanum 5 g v 100 ml

PP: Roztok je čirá, lehce viskózní kapalina; žlutá, jantarová nebo zelená. Infuzní lahev (sklo typu II) se zátkou (bromobutylová pryž).

B: INF SOL 1X100ML LAG kód SÚKL: 0138448

INF SOL 10X100ML LAG kód SÚKL: 0138449

INF SOL 1X250ML LAG kód SÚKL: 0138450

INF SOL 10X250ML LAG kód SÚKL: 0138451

INF SOL 1X500ML LAG kód SÚKL: 0138452

IS: Substitutio sanguinis (a krevní deriváty)

ATC: B05AA01

PE: 24

ZS: Neuchovávejte při teplotě nad +25°C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Nezmrazujte.

ZI: Obnovení a udržení cirkulujícího krevního objemu v případech, kde byl prokázán nedostatečný objem, a kdy použití koloidního roztoku je vhodné.

Použití albuminu spíše než umělého koloidu závisí na klinické situaci daného pacienta a na oficiálním doporučení.

Poznámka: Přípravek podléhá povinnému hlášení SÚKL.

ANASTAR 1mg

44/287/09-C

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

D: ARDEZ PHARMA S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé kulaté bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr (průhledný).

B: POR TBL FLM 30X1MG BLI kód SÚKL: 0127496

POR TBL FLM 60X1MG BLI kód SÚKL: 0150054

POR TBL FLM 90X1MG BLI kód SÚKL: 0150055

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. U pacientek s negativními estrogenovými receptory nebyla účinnost léčiva prokázána, pokud v předešlé době nereagovaly pozitivně na tamoxifen. Adjuvantní léčba časného stadia invazivního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory. Adjuvantní léčba časného stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, které již jsou adjuvantně léčeny 2-3 roky tamoxifenem.

ANASTROZOLE MEDICO UNO 1 mg POTAHOVANÉ TABLETY 44/302/09-C

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

D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, HUNGARY, Maďarsko

S: Anastrozolum 1 mg

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní potahované tablety s vyraženým "AHI" na jedné straně a hladké na druhé straně.

PVC/PVDC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 28X1MG BLI kód SÚKL: 0124705

IS: Cytostatica

ATC: L02BG03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

ZI: Léčba pokročilého stadia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. U pacientek s negativními estrogenovými receptory nebyla účinnost léčiva prokázána, pokud v předešlé době nereagovaly pozitivně na tamoxifen. Adjuvantní léčba časného stadia invazivního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními

receptory. Adjuvantní léčba časného stádia karcinomu prsu u postmenopauzálních žen s pozitivními hormonálními receptory, které již jsou adjuvantně léčeny 2-3 roky tamoxifenem.

BAYFLEX 1178 mg

29/279/09-C

DR: L

D: BLUE BIO PHARMACEUTICAL LIMITED, DUBLIN 4, Irsko

S: Natrii glucosamini sulfatis complexus 1884.6 mg
(odp. Glucosamini sulfas 1500 mg)
(odp. Glucosaminum 1178 mg)

PP: Bílé nebo téměř bílé, podlouhlé, bikonvexní tablety s rýhou na jedné straně. Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, nikoliv za účelem dělení dávky.

HDPE lahvička s HDPE šroubovacím uzávěrem.

B: POR TBL FLM 30X1500MG TBC kód SÚKL: 0142606
POR TBL FLM 90X1500MG TBC kód SÚKL: 0142607

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AX05

PE: 18

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje zvláštní podmínky pro uchovávání.

ZI: Symptomatická léčba mírné až středně těžké osteoartrózy kolene u dospělých pacientů.

BYOL 1,25 mg

41/280/09-C

DR: OW RP: 41/304/89-A/C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 1.25 mg

PP: Bílé, kulaté potahované tablety, na jedné straně vyraženo "BIS 1,25".
OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137675
POR TBL FLM 10X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137676
POR TBL FLM 20X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137677
POR TBL FLM 28X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137678
POR TBL FLM 30X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137679
POR TBL FLM 50X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137680
POR TBL FLM 60X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137681
POR TBL FLM 100X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137682
POR TBL FLM 200X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137683
POR TBL FLM 300X1.25MG BLI kód SÚKL: 0137684

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1).

BYOL 10 mg

41/283/09-C

DR: O RP: 41/304/89-B/C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 10 mg

PP: Kulaté tablety meruňkové barvy s dělicím křížem a vyraženým "BIS 10" na jedné straně. Tabletu lze dělit na čtyři stejné části.

OPA/Al/PVC//Al blister.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0137705
POR TBL FLM 10X10MG BLI kód SÚKL: 0137706
POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0137707
POR TBL FLM 20X10MG BLI kód SÚKL: 0137708
POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0137709
POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0137710
POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0137711
POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0137712
POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0137713
POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0137714
POR TBL FLM 300X10MG BLI kód SÚKL: 0137715

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Angina pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

BYOL 2,5 mg

41/281/09-C

DR: O RP: 77/026/01-C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 2.5 mg

PP: Bílé, kulaté potahované tablety s půlicí rýhou a vyraženým "BIS 2,5" na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

OPA/Al/PVC//Al blister.

B: POR TBL FLM 7X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137685
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137686
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137687
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137688
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137689
POR TBL FLM 50X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137690
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137691
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137692
POR TBL FLM 300X2.5MG BLI kód SÚKL: 0137693

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v bodě 5.1).

BYOL 5 mg

41/282/09-C

DR: O RP: 41/304/89-A/C

D: SANDOZ S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Bisoprololi fumaras 5 mg

PP: Žluté, kulaté tablety s dělicím křížem a vyraženým "BIS 5" na jedné straně tablety.
Tabletu lze dělit na čtyři stejné části.

OPA/Al/PVC//Al blistr.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0137694
POR TBL FLM 10X5MG BLI kód SÚKL: 0137695
POR TBL FLM 14X5MG BLI kód SÚKL: 0137696
POR TBL FLM 20X5MG BLI kód SÚKL: 0137697
POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0137698
POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0137699
POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0137700
POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0137701
POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0137702
POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0137703
POR TBL FLM 300X5MG BLI kód SÚKL: 0137704

IS: Cardiaca

ATC: C07AB07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Hypertenze. Angina pectoris. Léčba stabilizované chronické srdeční nedostatečnosti se sníženou systolickou funkcí levé komory, jako doplněk léčby inhibitory ACE a diuretiky, případně i srdečními glykosidy (dodatečné informace v oddíle 5.1).

CARBOPLATIN ACCORD 10 mg/ml KONCENTRÁT PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/292/09-C

DR: OE RP: GB

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

S: Carboplatinum 50 mg v 5 ml

PP: Čirý bezbarvý roztok bez částic.

5 ml/15 ml/50 ml injekční lahvička z hnědého tubulárního skla typu I obsahující 5 ml/15 ml/45 ml roztoku koncentrátu. Injekční lahvičky jsou uzavřeny šedou chlorobutylovou pryžovou zátkou a hliníkovým flip off uzávěrem.

B: INF CNC SOL 1X5ML/50MG VIA kód SÚKL: 0124412
INF CNC SOL 1X15ML/150MG VIA kód SÚKL: 0150120
INF CNC SOL 1X45ML/450MG VIA kód SÚKL: 0150121

IS: Cytostatica

ATC: L01XA02

PE: 24

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

ZI: Pokročilý karcinom vaječníku epitelového původu v první linii léčby nebo v sekundární linii léčby po selhání jiných terapií. Malobuněčný karcinom plic.

EPIRUBICIN TEVA 2 mg/ml

44/303/09-C

DR: OW RP: 44/374/00-C

D: TEVA PHARMACEUTICALS CR S.R.O., PRAHA, Česká republika

S: Epirubicini hydrochloridum 10 mg v 5 ml

PP: Čirý červený roztok

Bezbarvá skleněná lahvička typu I, s bromobutylovou pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem a čepičkou.

B: INJ+INF SOL 1X5ML/10MG VIA kód SÚKL: 0130199
INJ+INF SOL 1X10ML/20MG VIA kód SÚKL: 0130200
INJ+INF SOL 1X25ML/50MG VIA kód SÚKL: 0130201
INJ+INF SOL 1X75ML/150MG VIA kód SÚKL: 0130202
INJ+INF SOL 1X100ML/200MG VIA kód SÚKL: 0130203

IS: Cytostatica

ATC:L01DB03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v chladničce (2 - 8 °C). Uchovávejte a transportujte v chladu. Chraňte před mrazem.

ZI: Léčba karcinomu prsu, karcinomu žaludku, papilárního karcinomu močového měchýře z přechodných buněk, karcinomu močového měchýře in situ. Profylaxe recidiv povrchového karcinomu močového měchýře po jeho transuretrální resekcii.

GEMCIRENA 38 mg/ml

44/284/09-C

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

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

S: Gemcitabini hydrochloridum 227.7 mg
(odp. Gemcitabinum 200 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: 0141279
INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0141280
INF PLV SOL 1X1500MG VIA kód SÚKL: 0141281

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.

MELOXICAM AUROBINDO 15 mg TABLETY

29/291/09-C

DR: O RP: 29/444/97-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Meloxicamum 15 mg

PP: Světle žluté kulaté tablety, z jedné strany s půlicí rýhou, nad půlicí rýhou vyraženo "F" a pod půlicí rýhou vyraženo "2", z druhé strany hladké.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Bílý neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.

B: POR TBL NOB 6X15MG BLI kód SÚKL: 0124434
POR TBL NOB 10X15MG BLI kód SÚKL: 0124435
POR TBL NOB 12X15MG BLI kód SÚKL: 0124436
POR TBL NOB 14X15MG BLI kód SÚKL: 0124437
POR TBL NOB 20X15MG BLI kód SÚKL: 0124438
POR TBL NOB 28X15MG BLI kód SÚKL: 0124439
POR TBL NOB 30X15MG BLI kód SÚKL: 0124440
POR TBL NOB 40X15MG BLI kód SÚKL: 0124441

POR TBL NOB 50X15MG BLI kód SÚKL: 0124442
POR TBL NOB 60X15MG BLI kód SÚKL: 0124443
POR TBL NOB 100X15MG BLI kód SÚKL: 0124444

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

MELOXICAM AUROBINDO 7,5 mg TABLETY

29/290/09-C

DR: OW RP: 29/444/97-C

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

S: Meloxicamum 7.5 mg

PP: Světle žluté kulaté tablety, z jedné strany s půlicí rýhou, nad půlicí rýhou vyraženo "F" a pod půlicí rýhou vyraženo "1", z druhé strany hladké.
Půlicí rýha má pouze usnadnit dělení tablety pro snazší polykání, není určena k dělení dávky.

Bílý neprůhledný PVC/PVdC-Al blistr.

B: POR TBL NOB 6X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124424
POR TBL NOB 10X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124425
POR TBL NOB 12X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124426
POR TBL NOB 14X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124427
POR TBL NOB 20X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124428
POR TBL NOB 28X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124429
POR TBL NOB 30X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124430
POR TBL NOB 50X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124431
POR TBL NOB 60X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124432
POR TBL NOB 100X7.5MG BLI kód SÚKL: 0124433

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AC06

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy.

MYGREF 250 mg

59/273/09-C

DR: OC RP: EU/1/96/005/001,3

D: HELVETIA PHARMA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Mofetilis mycophenolas 250 mg

PP: Tvrdá želatinová tobolka s neprůhlednou modrou horní částí potištěnou černým inkoustem "M250" a neprůhlednou růžovou spodní částí potištěnou černým inkoustem "APO" obsahující bílý až téměř bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR CPS DUR 100X250MG BLI kód SÚKL: 0130516
POR CPS DUR 300X250MG BLI kód SÚKL: 0130517

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v originálním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí a

světlem.

ZI: Mygref 250 mg je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

MYGREF 500 mg

59/274/09-C

DR: OC RP: EU/1/96/005/002,4

D: HELVETIA PHARMA A.S., PRAHA, Česká republika

S: Mofetilis mycophenolas 500 mg

PP: Levandulově modrá oválná potahovaná tableta s vyraženým "APO" na jedné straně a "MYC500" na druhé straně.

PVC/PVdC/Al blistr.

B: POR TBL FLM 50X500MG BLI kód SÚKL: 0126492

POR TBL FLM 150X500MG BLI kód SÚKL: 0126493

IS: Immunopraeparata

ATC: L04AA06

PE: 36

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C v originálním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí a světlem.

ZI: Mygref 500 mg je v kombinaci s cyklosporinem a kortikosteroidy indikován k profylaxi akutní rejekce transplantátu u pacientů, kteří dostali allogenní transplantát ledvin, srdce nebo jater.

SIMVASTATIN AUROBINDO 10 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/298/09-C

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

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

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: 0134079

POR TBL FLM 14X10MG BLI kód SÚKL: 0134080

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0134081

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0134082

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0134083

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0134084

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0134085

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0134086

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0134087

IS: Hypolipidaemica

ATC: C10AA01

PE: 36

ZS: Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

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

SIMVASTATIN AUROBINDO 20 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/299/09-C

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

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

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: 0134088
POR TBL FLM 14X20MG BLI kód SÚKL: 0134089
POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0134090
POR TBL FLM 30X20MG BLI kód SÚKL: 0134091
POR TBL FLM 50X20MG BLI kód SÚKL: 0134092
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0134093
POR TBL FLM 84X20MG BLI kód SÚKL: 0134094
POR TBL FLM 98X20MG BLI kód SÚKL: 0134095
POR TBL FLM 100X20MG BLI kód SÚKL: 0134096

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 AUROBINDO 40 mg POTAHOVANÉ TABLETY 31/300/09-C

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

D: AUROBINDO PHARMA LIMITED, SOUTH RUISLIP, Velká Británie

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: 0134097
POR TBL FLM 14X40MG BLI kód SÚKL: 0134098
POR TBL FLM 28X40MG BLI kód SÚKL: 0134099
POR TBL FLM 30X40MG BLI kód SÚKL: 0134100
POR TBL FLM 50X40MG BLI kód SÚKL: 0134101
POR TBL FLM 56X40MG BLI kód SÚKL: 0134102
POR TBL FLM 84X40MG BLI kód SÚKL: 0134103
POR TBL FLM 98X40MG BLI kód SÚKL: 0134104
POR TBL FLM 100X40MG BLI kód SÚKL: 0134105

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.

TEVANEL 35 mg

87/165/09-C

DR: O RP: 87/090/03-C

D: INGERS INDUSTRIAL SOLUTIONS S.R.O., BRNO, Česká republika

S: Natrii risedronas 35 mg
(odp. Acidum risedronicum 32.5 mg)

PP: Oranžové, kulaté, konvexní potahované tablety, s vyraženým "R35" na jedné straně, hladké na druhé straně.

Průhledný PVC/ PVdC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 1X35MG BLI kód SÚKL: 0101829
POR TBL FLM 2X35MG BLI kód SÚKL: 0101830
POR TBL FLM 4X35MG BLI kód SÚKL: 0101831
POR TBL FLM 10X35MG BLI kód SÚKL: 0101832
POR TBL FLM 12X35MG BLI kód SÚKL: 0101833
POR TBL FLM 16X35MG BLI kód SÚKL: 0101834
POR TBL FLM 30X35MG BLI kód SÚKL: 0101835
POR TBL FLM 4X35MG H BLI kód SÚKL: 0101836
POR TBL FLM 10X35MG H BLI kód SÚKL: 0101837
POR TBL FLM 50X35MG H BLI kód SÚKL: 0101838

IS: Varia I

ATC: M05BA07

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy: ke snížení rizika fraktury kyčelního kloubu .
Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem fraktur.
