

DONEPEZIL +PHARMA 10 mg

06/626/09-C

DR: O RP: 06/122/98-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Donepezili hydrochloridum monohydricum 10.44 mg

(odp. Donepezili hydrochloridum 10 mg)

(odp. Donepezilum 9.12 mg)

PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "D9EI" na jedné straně a "10" na straně druhé.

PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 7X10MG BLI kód SÚKL: 0152211

POR TBL FLM 28X10MG BLI kód SÚKL: 0152212

POR TBL FLM 30X10MG BLI kód SÚKL: 0152213

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0152214

POR TBL FLM 56X10MG BLI kód SÚKL: 0152215

POR TBL FLM 60X10MG BLI kód SÚKL: 0152216

POR TBL FLM 84X10MG BLI kód SÚKL: 0152217

POR TBL FLM 98X10MG BLI kód SÚKL: 0152218

POR TBL FLM 100X10MG BLI kód SÚKL: 0152219

POR TBL FLM 120X10MG BLI kód SÚKL: 0152220

POR TBL FLM 50X10MG BLI kód SÚKL: 0152221

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Přípravek Donepezil +pharma je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

DONEPEZIL +PHARMA 5 mg

06/625/09-C

DR: O RP: 06/121/98-C

D: +PHARMA ARZNEIMITTEL GMBH, GRAZ, Rakousko

S: Donepezili hydrochloridum monohydricum 5.22 mg

(odp. Donepezili hydrochloridum 5 mg)

(odp. Donepezilum 4.56 mg)

PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s vyraženým "D9EI" na jedné straně a "5" na straně druhé.

PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 7X5MG BLI kód SÚKL: 0152200

POR TBL FLM 28X5MG BLI kód SÚKL: 0152201

POR TBL FLM 30X5MG BLI kód SÚKL: 0152202

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0152203

POR TBL FLM 56X5MG BLI kód SÚKL: 0152204

POR TBL FLM 60X5MG BLI kód SÚKL: 0152205

POR TBL FLM 84X5MG BLI kód SÚKL: 0152206

POR TBL FLM 98X5MG BLI kód SÚKL: 0152207

POR TBL FLM 100X5MG BLI kód SÚKL: 0152208

POR TBL FLM 120X5MG BLI kód SÚKL: 0152209

POR TBL FLM 50X5MG BLI kód SÚKL: 0152210

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA02

PE: 30

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Přípravek Donepezil +pharma je indikován k symptomatické léčbě mírné až středně těžké formy Alzheimerovy demence.

GEMCITABIN EBEWE 1000 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/623/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko
S: Gemcitabini hydrochloridum 1140 mg
(odp. Gemcitabinum 1000 mg)
PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát nebo prášek.
Injekční lahvičky z čirého, bezbarvého skla typu I (50 ml), pryžová zátka a flip-off uzávěr.
B: INF PLV SOL 5X1000MG VIA kód SÚKL: 0143758
INF PLV SOL 1X1000MG VIA kód SÚKL: 0143776
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 24
ZS: Chraňte před chladem a mrazem.
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomem pankreatu, lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic (NSCLC), lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomum ovaria, neresekovatelného, lokálně relabujícího nebo metastazujícího karcinomu prsu po relapsu.

GEMCITABIN EBEWE 200 mg PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU 44/622/09-C

DR: O RP: 44/153/96-C
D: EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG, UNTERACH, Rakousko
S: Gemcitabini hydrochloridum 228 mg
(odp. Gemcitabinum 200 mg)
PP: Bílý až téměř bílý lyofilizát nebo prášek.
Injekční lahvičky z čirého, bezbarvého skla typu I (10 ml), pryžová zátka a flip-off uzávěr.
B: INF PLV SOL 5X200MG VIA kód SÚKL: 0143759
INF PLV SOL 1X200MG VIA kód SÚKL: 0143777
IS: Cytostatica
ATC: L01BC05
PE: 24
ZS: Chraňte před chladem a mrazem.
ZI: Léčba lokálně pokročilého nebo metastazujícího karcinomu močového měchýře, lokálně pokročilého nebo metastazujícího adenokarcinomem pankreatu, lokálně pokročilého nebo metastazujícího nemalobuněčného karcinomu plic (NSCLC), lokálně pokročilého nebo metastazujícího epitelálního karcinomum ovaria, neresekovatelného, lokálně relabujícího nebo metastazujícího karcinomu prsu po relapsu.

TOPIRAMAT ACTAVIS 100 mg

21/607/09-C

DR: O RP: 21/512/97-C
D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island
S: Topiramatum 100 mg

PP: Žlutá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 10 mm s vyražením "V4".
1. Al/Al blistr.

2. HDPE lahvička s LDPE (snap-on) víčkem.

B: POR TBL FLM 7X100MG BLI kód SÚKL: 0152052
POR TBL FLM 10X100MG BLI kód SÚKL: 0152053
POR TBL FLM 14X100MG BLI kód SÚKL: 0152054
POR TBL FLM 20X100MG BLI kód SÚKL: 0152055
POR TBL FLM 56X100MG BLI kód SÚKL: 0152056
POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0152057
POR TBL FLM 7X100MG TBC kód SÚKL: 0152058
POR TBL FLM 10X100MG TBC kód SÚKL: 0152059
POR TBL FLM 14X100MG TBC kód SÚKL: 0152060
POR TBL FLM 20X100MG TBC kód SÚKL: 0152061
POR TBL FLM 56X100MG TBC kód SÚKL: 0152062
POR TBL FLM 60X100MG TBC kód SÚKL: 0152063

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: monoterapie pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí a dospívající od 12 let: přídatná terapie záchvatů u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí: při profylaxi migrény jako lék 2.volby.

TOPIRAMAT ACTAVIS 200 mg

21/608/09-C

DR: OW RP: 21/512/97-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Topiramatum 200 mg

PP: Růžová, oválná, bikonvexní potahovaná tableta o velikosti 9,2-18,3 mm s vyražením "V5".

1. Al/Al blistr.

2. HDPE lahvička s LDPE (snap-on) víčkem.

B: POR TBL FLM 7X200MG BLI kód SÚKL: 0152064
POR TBL FLM 10X200MG BLI kód SÚKL: 0152065
POR TBL FLM 14X200MG BLI kód SÚKL: 0152066
POR TBL FLM 20X200MG BLI kód SÚKL: 0152067
POR TBL FLM 56X200MG BLI kód SÚKL: 0152068
POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0152069
POR TBL FLM 7X200MG TBC kód SÚKL: 0152070
POR TBL FLM 10X200MG TBC kód SÚKL: 0152071
POR TBL FLM 14X200MG TBC kód SÚKL: 0152072
POR TBL FLM 20X200MG TBC kód SÚKL: 0152073
POR TBL FLM 56X200MG TBC kód SÚKL: 0152074
POR TBL FLM 60X200MG TBC kód SÚKL: 0152075

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: monoterapie pacientů s parciálními epileptickými

záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí a dospívající od 12 let: přídatná terapie záchvatů u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí: při profylaxi migrény jako lék 2.volby.

TOPIRAMAT ACTAVIS 25 mg

21/605/09-C

DR: O RP: 21/510/97-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 6 mm s vyražením "V1".

1. Al/Al blistr.

2. HDPE lahvička s LDPE (snap-on)víčkem.

B: POR TBL FLM 7X25MG BLI kód SÚKL: 0152028
POR TBL FLM 10X25MG BLI kód SÚKL: 0152029
POR TBL FLM 14X25MG BLI kód SÚKL: 0152030
POR TBL FLM 20X25MG BLI kód SÚKL: 0152031
POR TBL FLM 56X25MG BLI kód SÚKL: 0152032
POR TBL FLM 60X25MG BLI kód SÚKL: 0152033
POR TBL FLM 7X25MG TBC kód SÚKL: 0152034
POR TBL FLM 10X25MG TBC kód SÚKL: 0152035
POR TBL FLM 14X25MG TBC kód SÚKL: 0152036
POR TBL FLM 20X25MG TBC kód SÚKL: 0152037
POR TBL FLM 56X25MG TBC kód SÚKL: 0152038
POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0152039

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: monoterapie pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí a dospívající od 12 let: přídatná terapie záchvatů u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí: při profylaxi migrény jako lék 2.volby.

TOPIRAMAT ACTAVIS 50 mg

21/606/09-C

DR: O RP: 21/511/97-C

D: ACTAVIS GROUP PTC EHF., HAFNARFJÖRDUR, Island

S: Topiramatum 50 mg

PP: Světle žlutá, kulatá, bikonvexní potahovaná tableta o průměru 8 mm s vyražením "V3".

1. Al/Al blistr.

2. HDPE lahvička s LDPE (snap-on)víčkem.

B: POR TBL FLM 7X50MG BLI kód SÚKL: 0152040
POR TBL FLM 10X50MG BLI kód SÚKL: 0152041
POR TBL FLM 14X50MG BLI kód SÚKL: 0152042
POR TBL FLM 20X50MG BLI kód SÚKL: 0152043
POR TBL FLM 56X50MG BLI kód SÚKL: 0152044
POR TBL FLM 60X50MG BLI kód SÚKL: 0152045
POR TBL FLM 7X50MG TBC kód SÚKL: 0152046
POR TBL FLM 10X50MG TBC kód SÚKL: 0152047
POR TBL FLM 14X50MG TBC kód SÚKL: 0152048

POR TBL FLM 20X50MG TBC kód SÚKL: 0152049

POR TBL FLM 56X50MG TBC kód SÚKL: 0152050

POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0152051

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Dospělí a dospívající od 12 let: monoterapie pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí a dospívající od 12 let: přídatná terapie záchvatů u pacientů s parciálními epileptickými záchvaty, případně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty. Dospělí: při profylaxi migrény jako lék 2.volby.
