

CLOPITHAN 75 mg POTAHOVANÉ TABLETY

16/670/09-C

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

D: SPECIFAR S.A., ATHENS, Řecko

S: Clopidogreli besilas 111.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru asi 8,3 mm s vyraženým "75" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142599

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142600

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0142601

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0142602

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0142603

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0142604

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0142605

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 23

ZS: Přípravek je třeba uchovávat při teplotě do 30 °C v původním obalu z důvodu ochrany před vlhkostí.

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých osob.

DEFROZYP 75 mg

16/673/09-C

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

D: OZONE LABORATORIES B.V., DELFT ES, Nizozemsko

S: Clopidogreli besilas 111.86 mg
(odp. Clopidogrelum 75 mg)

PP: Růžové kulaté bikonvexní potahované tablety o průměru asi 8,3 mm s vyraženým "75" na jedné straně.

OPA/Al/PVC/Al blistr, papírová krabička.

B: POR TBL FLM 14X75MG BLI kód SÚKL: 0142592

POR TBL FLM 28X75MG BLI kód SÚKL: 0142593

POR TBL FLM 30X75MG BLI kód SÚKL: 0142594

POR TBL FLM 50X75MG BLI kód SÚKL: 0142595

POR TBL FLM 84X75MG BLI kód SÚKL: 0142596

POR TBL FLM 90X75MG BLI kód SÚKL: 0142597

POR TBL FLM 100X75MG BLI kód SÚKL: 0142598

IS: Anticoagulantia (fibrinolytica, antifibrinol.)

ATC: B01AC04

PE: 23

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

ZI: K prevenci aterotrombotických příhod u dospělých osob.

GALANTAMIN MYLAN 8 mg

06/667/09-C

DR: O RP: 06/277/05-C

D: GENERICS [UK] LTD., POTTERS BAR, HERTFORDSHIRE, Velká Británie

S: Galantamini hydrobromidum 10.256 mg
(odp. Galantaminum 8 mg)

PP: Tvrdé tobolky s prodlouženým uvolňováním o velikosti 2 s bílým tělem a černým

potiskem "GT 8" a růžovým víčkem s černým potiskem "G".

I. Al/Al blistr.

II. PP obal na tablety s PE víčkem.

HDPE lahvička.

- B: POR CPS PRO 14X8MG BLI kód SÚKL: 0138778
POR CPS PRO 28X8MG BLI kód SÚKL: 0138779
POR CPS PRO 30X8MG BLI kód SÚKL: 0138780
POR CPS PRO 56X8MG BLI kód SÚKL: 0138781
POR CPS PRO 84X8MG BLI kód SÚKL: 0138782
POR CPS PRO 90X8MG BLI kód SÚKL: 0138783
POR CPS PRO 98X8MG BLI kód SÚKL: 0138784
POR CPS PRO 112X8MG BLI kód SÚKL: 0138785
POR CPS PRO 140X8MG BLI kód SÚKL: 0138786
POR CPS PRO 300X8MG TBC kód SÚKL: 0138787
POR CPS PRO 500X8MG TBC kód SÚKL: 0138788
POR CPS PRO 28X8MG TBC kód SÚKL: 0138789
POR CPS PRO 30X8MG TBC kód SÚKL: 0138790
POR CPS PRO 84X8MG TBC kód SÚKL: 0138791
POR CPS PRO 100X8MG TBC kód SÚKL: 0138792
POR CPS PRO 250X8MG TBC kód SÚKL: 0138793

IS: Psychostimulantia (nootropní léčiva, analeptika)

ATC: N06DA04

PE: I-24, II-27, III-36

ZS: I. Uchovávat v původním obalu.

II. PP obal na tablety s PE víčkem – uchovávat při teplotě do 30 °C v původním dobře uzavřeném obalu.

III. HDPE lahvička - uchovávat v původním dobře uzavřeném obalu.

ZI: Symptomatické léčba mírné až středně těžké demence Alzheimerova typu.

IBUPROFEN ZENTIVA 400 mg RAPID

29/671/09-C

DR: OW RP: 29/322/99-C

D: ZENTIVA, A.S., PRAHA, Česká republika

S: Ibuprofenum lysinicum 683.25 mg
(odp. Ibuprofenum 400 mg)

PP: Téměř bílé podlouhlé bikonvexní potahované tablety o rozměrech 19,1 x 9,1 mm.
Průhledný PVC/Aclar// Al blistr.

B: POR TBL FLM 6X400MG BLI kód SÚKL: 0140638

POR TBL FLM 12X400MG BLI kód SÚKL: 0140639

IS: Antirheumatica, antiphlogistica, antiuratica

ATC: M01AE01

PE: 36

ZS: Při teplotě do 30°C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

P: Přípravek lze vydat i bez lékařského předpisu.

ZI: Potlačení mírné až středně silné akutní bolesti např. bolesti hlavy (včetně tenzní bolesti hlavy a migrény), bolesti zubů, bolesti po extrakci zubů (včetně chirurgického vyjmutí retinovaných zubů), pooperační bolesti, bolesti zad, bolesti svalů a kloubů (včetně bolesti provázející artrózu a artritidu), neuralgie a bolestivé menstruace. Přípravek má rovněž antipyretický a antiflogistický účinek.

OLIPAZIX 15 mg POTAHOVANÁ TABLETA

68/674/09-C

DR: OC RP: 96/022/012-EU1
D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko
S: Olanzapinum 15 mg
PP: Modré, podlouhlé bikonvexní tablety o délce 14,9 -17,1 mm a šířce 6,5 - 7,5 mm s
nápisem "15" vyraženým na jedné straně.
PA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 28X15MG BLI kód SÚKL: 0142570
POR TBL FLM 56X15MG BLI kód SÚKL: 0142571
POR TBL FLM 35X15MG BLI kód SÚKL: 0142572
POR TBL FLM 70X15MG BLI kód SÚKL: 0142573
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Olipazix je indikován pro léčbu schizofrenie. Je účinný při udržení klinického zlepšení
během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.
Olipazix je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olipazix
je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba
manické epizody olanzapinem byla účinná.

OLIPAZIX 20 mg POTAHOVANÁ TABLETA

68/675/09-C

DR: OC RP: 96/022/014-EU1
D: MEDICO UNO PHARMA KFT., BIATORBÁGY, Maďarsko
S: Olanzapinum 20 mg
PP: Růžové, podlouhlé bikonvexní tablety o délce 15,8 - 18,2 mm a šířce 7,9 - 9,1 mm s
nápisem "20" vyraženým na jedné straně.
PA/Al/PVC/Al blistr.
B: POR TBL FLM 28X20MG BLI kód SÚKL: 0142574
POR TBL FLM 56X20MG BLI kód SÚKL: 0142575
POR TBL FLM 35X20MG BLI kód SÚKL: 0142576
POR TBL FLM 70X20MG BLI kód SÚKL: 0142577
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH03
PE: 24
ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.
ZI: Olipazix je indikován pro léčbu schizofrenie. Je účinný při udržení klinického zlepšení
během pokračující terapie u pacientů, kteří na začátku léčby odpověděli zlepšením.
Olipazix je indikován k léčbě středně těžkých až těžkých manických epizod. Olipazix
je indikován k prevenci recidivy u pacientů s bipolární poruchou, u kterých léčba
manické epizody olanzapinem byla účinná.

REZIDOL 5 mg/ml

44/665/09-C

DR: O RP: 44/032/06-C
D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko
S: Oxaliplatinum 100 mg
PP: Bílý až téměř bílý prášek.
25 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená pryžovou zátkou z
chlorobutylového eleastomeru a hliníkovým uzávěrem.
50 ml injekční lahvička z bezbarvého skla typu I uzavřená pryžovou zátkou z
chlorobutylového eleastomeru a hliníkovým uzávěrem.

B: INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0140360
INF PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0140361

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
Chraňte před mrazem.

ZI: Adjuvantní léčba karcinomu tlustého střeva stupně III (Duke C) po kompletní resekci primárního tumoru; léčba metastazujícího kolorektálního karcinomu.

SPASMED 30

73/666/09-C

DR: S

D: PRO.MED.CS PRAHA A.S., PRAHA , Česká republika

S: Trospii chloridum 30 mg

PP: Bílé nebo téměř bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety s půlicí rýhou typu karate na jedné straně. Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.
PVC/Al blistry.

B: POR TBL FLM 30 X30MG BLI kód SÚKL: 0124902

POR TBL FLM 50 X30MG BLI kód SÚKL: 0124903

IS: Spasmolytica

ATC: G04BD09

PE: 60

ZS: Uchovávat při teplotě do 30°C.

ZI: Symptomatická léčba syndromu hyperaktivního měchýře s projevy zvýšené frekvence močení, nykturie, urgencye a případně urgentní inkontinence. Reflexní inkontinence a jiné spastické stavy močového měchýře způsobené vrozeným či získaným spinálním onemocněním (hyperreflexie detruzoru); v případě poruchy synergie sfinkteru a detruzoru v kombinaci s intermitentní katetrizací.

TOPILEPT 25 mg

21/668/09-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Topiramatum 25 mg

PP: Bílé, kulaté potahované tablety s vyrytým logem "T" na jedné straně a "25" na straně druhé.

1.Al/Al blistr

2.PVC,PVDC/Al blistr

3.HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 28X25MG I BLI kód SÚKL: 0128490

POR TBL FLM 30X25MG I BLI kód SÚKL: 0128491

POR TBL FLM 60X25MG I BLI kód SÚKL: 0128492

POR TBL FLM 100X25MG I BLI kód SÚKL: 0128493

POR TBL FLM 200X25MG I BLI kód SÚKL: 0128494

POR TBL FLM 28X25MG II BLI kód SÚKL: 0128495

POR TBL FLM 30X25MG II BLI kód SÚKL: 0128496

POR TBL FLM 60X25MG II BLI kód SÚKL: 0128497

POR TBL FLM 100X25MG II BLI kód SÚKL: 0128498

POR TBL FLM 200X25MG II BLI kód SÚKL: 0128499

POR TBL FLM 28X25MG TBC kód SÚKL: 0128500

POR TBL FLM 30X25MG TBC kód SÚKL: 0130001

POR TBL FLM 60X25MG TBC kód SÚKL: 0130002
POR TBL FLM 100X25MG TBC kód SÚKL: 0130003
POR TBL FLM 200X25MG TBC kód SÚKL: 0130004

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: V monoterapii u dospělých a dospívajících s parciálními epileptickými záchvaty včetně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů.

Jako adjuvantní terapie u dospělých a dospívajících

- s parciálními epileptickými záchvaty se sekundární generalizací nebo bez ní

- s primárně generalizovanými epileptickými tonicko-klonickými záchvaty.

Dospělí: lék druhé volby v profylaxi migrény.

TOPILEPT 50 mg

21/669/09-C

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

D: EGIS PHARMACEUTICALS PLC, BUDAPEŠŤ, Maďarsko

S: Topiramatum 50 mg

PP: Oranžové, kulaté potahované tablety s vyrytým logem "T" na jedné straně a "50" na straně druhé.

1.AI/AI blistr

2.PVC,PVDC/AI blistr

3.HDPE lahvička

B: POR TBL FLM 28X50MG I BLI kód SÚKL: 0130005

POR TBL FLM 30X50MG I BLI kód SÚKL: 0130006

POR TBL FLM 60X50MG I BLI kód SÚKL: 0130007

POR TBL FLM 100X50MG I BLI kód SÚKL: 0130008

POR TBL FLM 200X50MG I BLI kód SÚKL: 0130009

POR TBL FLM 28X50MG II BLI kód SÚKL: 0130010

POR TBL FLM 30X50MG II BLI kód SÚKL: 0130011

POR TBL FLM 60X50MG II BLI kód SÚKL: 0130012

POR TBL FLM 100X50MG II BLI kód SÚKL: 0130013

POR TBL FLM 200X50MG II BLI kód SÚKL: 0130014

POR TBL FLM 28X50MG TBC kód SÚKL: 0130015

POR TBL FLM 30X50MG TBC kód SÚKL: 0130016

POR TBL FLM 60X50MG TBC kód SÚKL: 0130017

POR TBL FLM 100X50MG TBC kód SÚKL: 0130018

POR TBL FLM 200X50MG TBC kód SÚKL: 0130019

IS: Antiepileptica, anticonvulsiva

ATC: N03AX11

PE: 36

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: V monoterapii u dospělých a dospívajících s parciálními epileptickými záchvaty včetně generalizovaných tonicko-klonických záchvatů.

Jako adjuvantní terapie u dospělých a dospívajících

- s parciálními epileptickými záchvaty se sekundární generalizací nebo bez ní

- s primárně generalizovanými epileptickými tonicko-klonickými záchvaty.

Dospělí: lék druhé volby v profylaxi migrény.

WATER FOR INJECTION KABI

76/676/09-C

DR: L
D: FRESENIUS KABI S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Aqua pro iniectione 5 ml
PP: Čirý bezbarvý roztok pH mezi 4,5 a 7,5.
Ampulka z polyethylenu o nízké hustotě (LDPE).
B: PAR LQF 20X5ML AMP kód SÚKL: 0147257
PAR LQF 50X5ML AMP kód SÚKL: 0147258
PAR LQF 20X10ML AMP kód SÚKL: 0147259
PAR LQF 50X10ML AMP kód SÚKL: 0147260
PAR LQF 20X20ML AMP kód SÚKL: 0147261
IS: Infundibilia
ATC: V07AB
PE: 24
ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Ampulky uchovávejte ve vnějším obalu. Doba použitelnosti po prvním otevření - spotřebujte okamžitě.
ZI: Vehikulum k ředění a rozpouštění vyhovujících léčiv k parenterálnímu podání.
