

AMLODIPIN BLUEFISH 10 mg TABLETY

83/287/10-C

DR: O RP: 83/871/92-B/C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Amlodipini besilas 13.87 mg
(odp. Amlodipinum 10 mg)PP: Bílé až téměř bílé ploché kulaté tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "C" na jedné a "59" na druhé straně.
PVC/PVdC - Al blistr.B: POR TBL NOB 14X10MG BLI kód SÚKL: 0159471
POR TBL NOB 28X10MG BLI kód SÚKL: 0159472
POR TBL NOB 30X10MG BLI kód SÚKL: 0159473
POR TBL NOB 50X10MG BLI kód SÚKL: 0159474
POR TBL NOB 100X10MG BLI kód SÚKL: 0159475
POR TBL NOB 20X10MG BLI kód SÚKL: 0164217

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris a angina pectoris vyvolaná spasmem věnčitých tepen.

AMLODIPIN BLUEFISH 5 mg TABLETY

83/286/10-C

DR: O RP: 83/871/92-A/C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Amlodipini besilas 6.9348 mg
(odp. Amlodipinum 5 mg)PP: Bílé až téměř bílé ploché cylindrické tablety se zkosenými hranami, s vyraženým "C" na jedné a "58" na druhé straně.
PVC/PVdC- Al blistr.B: POR TBL NOB 14X5MG BLI kód SÚKL: 0159466
POR TBL NOB 28X5MG BLI kód SÚKL: 0159467
POR TBL NOB 30X5MG BLI kód SÚKL: 0159468
POR TBL NOB 50X5MG BLI kód SÚKL: 0159469
POR TBL NOB 100X5MG BLI kód SÚKL: 0159470
POR TBL NOB 20X5MG BLI kód SÚKL: 0164218

IS: Vasodilatantia

ATC: C08CA01

PE: 36

ZS: Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Esenciální hypertenze. Chronická stabilní angina pectoris a angina pectoris vyvolaná spasmem věnčitých tepen.

LIDOCAINE GRÜNENTHAL 5% LÉČIVÁ NÁPLAST

01/285/10-C

DR: S

D: GRÜNENTHAL CZECH S.R.O., ROZTOKY, Česká republika

S: Lidocainum 700 mg

PP: Bílá hydrogelová náplast obsahující adhezivní materiál nanesený na netkaný pegoterátový podklad s vyraženým nápisem "Lidocaine 5%" a překrytý odstranitelnou pegoterátovou fólií.

Opakovaně uzavíratelný sáček složený z vrstev papír/PE/Al/kopolymer ethylen-MA.

Sáček obsahuje 5 náplastí.
B: DRM EMP MED 5 SCC kód SÚKL: 0158841
DRM EMP MED 10 SCC kód SÚKL: 0158842
DRM EMP MED 20 SCC kód SÚKL: 0158843
DRM EMP MED 25 SCC kód SÚKL: 0158844
DRM EMP MED 30 SCC kód SÚKL: 0158845
IS: Anaesthetica (lokální)
ATC: N01BB02
PE: 36
ZS: Neuchovávat v chladničce, chránit před mrazem. Po prvním otevření uchovávejte sáček dobře uzavřený.
ZI: Symptomatická léčba neuropatické bolesti po prodělané infekci virem herpes zoster (postherpetická neuralgie, PHN) u dospělých pacientů.

MAMIRA 2,5 mg

44/288/10-C

DR: O RP: 44/283/99-C
D: TEVA PHARMACEUTICALS CR, S.R.O., PRAHA, Česká republika
S: Letrozolum 2.5 mg
PP: Tmavě žluté, kulaté, konvexní potahované tablety s vyraženým "93" na jedné straně a "B1" na druhé straně.
Průhledné PVC/PVdC/Al blistry.
B: POR TBL FLM 1X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139465
POR TBL FLM 10X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139466
POR TBL FLM 14X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139467
POR TBL FLM 15X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139468
POR TBL FLM 20X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139469
POR TBL FLM 28X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139470
POR TBL FLM 30X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139471
POR TBL FLM 60X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139472
POR TBL FLM 90X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139473
POR TBL FLM 98X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139474
POR TBL FLM 100X2.5MG BLI kód SÚKL: 0139475
POR TBL FLM 50X2.5MG H BLI kód SÚKL: 0139476

IS: Cytostatica
ATC: L02BG04
PE: 30
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Adjuvantní léčba postmenopauzálních žen s časným stádiem karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory. Prodloužená adjuvantní léčba časného stádia hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen, které prodělaly předchozí pětiletou standardní adjuvantní léčbu tamoxifenem. První linie léčby pokročilého hormon-dependentního karcinomu prsu u postmenopauzálních žen. Léčba pokročilého karcinomu prsu u žen s přirozenou nebo uměle vyvolanou menopauzou po relapsu nebo progresi onemocnění, které již byly léčeny antiestrogeny.

PERINDOPRIL AUROBINDO 4 mg TABLETY

58/301/10-C

DR: O RP: 58/042/03-C
D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta
S: Perindoprilum erbuminum 4 mg
(odp. Perindoprilum 3.338 mg)

PP: Bílé až téměř bílé podlouhlé bikonvexní nepotahované tablety s vyraženým označením "D" na jedné straně a "5"& "8" na každé straně půlicí rýhy na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čirý PVC-PVdC/ALU blistr v ALU sáčku z laminované třívrstvé fólie obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 28X4MG BLI kód SÚKL: 0129598
POR TBL NOB 30X4MG BLI kód SÚKL: 0129599
POR TBL NOB 56X4MG BLI kód SÚKL: 0129600
POR TBL NOB 60X4MG BLI kód SÚKL: 0129601
POR TBL NOB 84X4MG BLI kód SÚKL: 0129602
POR TBL NOB 90X4MG BLI kód SÚKL: 0129603
POR TBL NOB 112X4MG BLI kód SÚKL: 0129604
POR TBL NOB 120X4MG BLI kód SÚKL: 0129605

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání (pouze pro perindopril v dávce 2 mg a 4 mg) - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

PERINDOPRIL AUROBINDO 8 mg TABLETY

58/302/10-C

DR: O RP: 58/390/03-C

D: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, VALLETTA, Malta

S: Perindoprilum erbuminum 8 mg
(odp. Perindoprilum 6.676 mg)

PP: Bílé až téměř bílé kulaté bikonvexní nepotahované tablety s vyraženým označením "D" na jedné straně a "5"& "9" na každé straně půlicí rýhy na straně druhé.

Tabletu lze dělit na dvě stejné poloviny.

Čirý PVC-PVdC/ALU blistr v ALU sáčku z laminované třívrstvé fólie obsahujícím vysoušedlo.

B: POR TBL NOB 28X8MG BLI kód SÚKL: 0129606
POR TBL NOB 30X8MG BLI kód SÚKL: 0129607
POR TBL NOB 56X8MG BLI kód SÚKL: 0129608
POR TBL NOB 60X8MG BLI kód SÚKL: 0129609
POR TBL NOB 84X8MG BLI kód SÚKL: 0129610
POR TBL NOB 90X8MG BLI kód SÚKL: 0129611
POR TBL NOB 112X8MG BLI kód SÚKL: 0129612
POR TBL NOB 120X8MG BLI kód SÚKL: 0129613

IS: Hypotensiva

ATC: C09AA04

PE: 24

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

ZI: Hypertenze - léčba hypertenze. Srdeční selhání (pouze pro perindopril v dávce 2 mg a 4 mg) - léčba symptomatického srdečního selhání. Stabilní ischemická choroba srdeční - snížení rizika kardiálních příhod u pacientů s anamnézou infarktu myokardu a/nebo revaskularizace.

QUETIAPINE POLPHARMA 100 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/154/10-C

DR: O RP: 68/455/99-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Quetiapini fumaras 115.12 mg
(odp. Quetiapinum 100 mg)
PP: Žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr v papírové krabičce. Každý blistr obsahuje 10 tablet.
B: POR TBL FLM 60X100MG BLI kód SÚKL: 0142866
POR TBL FLM 90X100MG BLI kód SÚKL: 0142867
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba mírných až závažných manických epizod spojených s
bipolárními poruchami.

QUETIAPINE POLPHARMA 150 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/155/10-C

DR: OE RP: PL
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Quetiapini fumaras 172.68 mg
(odp. Quetiapinum 150 mg)
PP: Krémově zbarvené, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr v papírové krabičce. Každý blistr obsahuje 10 tablet.
B: POR TBL FLM 60X150MG BLI kód SÚKL: 0142868
POR TBL FLM 90X150MG BLI kód SÚKL: 0142869
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba mírných až závažných manických epizod spojených s
bipolárními poruchami.

QUETIAPINE POLPHARMA 200 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/156/10-C

DR: O RP: 68/456/99-C
D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko
S: Quetiapini fumaras 230.24 mg
(odp. Quetiapinum 200 mg)
PP: Bílé, kulaté, bikonvexní potahované tablety.
PVC/Al blistr v papírové krabičce. Každý blistr obsahuje 10 tablet.
B: POR TBL FLM 60X200MG BLI kód SÚKL: 0142870
POR TBL FLM 90X200MG BLI kód SÚKL: 0142871
IS: Antipsychotica (neuroleptica)
ATC: N05AH04
PE: 36
ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.
ZI: Léčba schizofrenie. Léčba mírných až závažných manických epizod spojených s

bipolárními poruchami.

QUETIAPINE POLPHARMA 25 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/153/10-C

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

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

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

PP: Růžové, kulaté, bikonvexní potahované tablety.

PVC/Al blistr v papírové krabičce. Každý blistr obsahuje 10 tablet.

B: POR TBL FLM 30X25MG BLI kód SÚKL: 0142865

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba mírných až závažných manických epizod spojovaných s bipolárními poruchami.

QUETIAPINE POLPHARMA 300 mg POTAHOVANÉ TABLETY 68/157/10-C

DR: OE RP: PL

D: PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A., STAROGARD GDAŃSKI,
Polsko

S: Quetiapini fumaras 345.36 mg
(odp. Quetiapinum 300 mg)

PP: Bílé, podlouhlé, potahované tablety s půlicí rýhou na jedné straně. Tabletů lze dělit na dvě stejné poloviny.

PVC/Al blistr v papírové krabičce. Každý blistr obsahuje 10 tablet.

B: POR TBL FLM 60X300MG BLI kód SÚKL: 0142872

POR TBL FLM 90X300MG BLI kód SÚKL: 0142873

IS: Antipsychotica (neuroleptica)

ATC: N05AH04

PE: 36

ZS: Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Léčba schizofrenie. Léčba mírných až závažných manických epizod spojovaných s bipolárními poruchami.

RIVASTIGMINE MYLAN 1,5 mg

06/289/10-C

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

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

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

PP: Tvrdá želatinová tobolka se žlutým tělem s červeným označením "RG15" a žlutým víčkem označeným červeným "G". Obsahuje bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blistry.

HDPE lahvičky s PP víčkem.

B: POR CPS DUR 10X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138661

POR CPS DUR 28X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138662

POR CPS DUR 30X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138663

POR CPS DUR 56X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138664

POR CPS DUR 60X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138665

POR CPS DUR 90X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138666
POR CPS DUR 112X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138667
POR CPS DUR 250X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138668
POR CPS DUR 500X1.5MG BLI kód SÚKL: 0138669
POR CPS DUR 10X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138811
POR CPS DUR 28X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138812
POR CPS DUR 30X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138813
POR CPS DUR 56X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138814
POR CPS DUR 60X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138815
POR CPS DUR 90X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138816
POR CPS DUR 112X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138817
POR CPS DUR 250X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138818
POR CPS DUR 500X1.5MG TBC kód SÚKL: 0138819

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.

RIVASTIGMINE MYLAN 3 mg

06/290/10-C

DR: OC RP: 98/066/006-EU1

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

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

PP: Tvrdá želatinová tobolka s oranžovým tělem s červeným označením "RG30" a oranžovým víčkem označeným červeným "G". Obsahuje bílý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.

HDPE lahvičky s PP víčkem.

B: POR CPS DUR 10X3MG BLI kód SÚKL: 0138670
POR CPS DUR 28X3MG BLI kód SÚKL: 0138671
POR CPS DUR 30X3MG BLI kód SÚKL: 0138672
POR CPS DUR 56X3MG BLI kód SÚKL: 0138673
POR CPS DUR 60X3MG BLI kód SÚKL: 0138674
POR CPS DUR 90X3MG BLI kód SÚKL: 0138675
POR CPS DUR 112X3MG BLI kód SÚKL: 0138676
POR CPS DUR 250X3MG BLI kód SÚKL: 0138677
POR CPS DUR 500X3MG BLI kód SÚKL: 0138678
POR CPS DUR 10X3MG TBC kód SÚKL: 0164219
POR CPS DUR 28X3MG TBC kód SÚKL: 0164220
POR CPS DUR 30X3MG TBC kód SÚKL: 0164221
POR CPS DUR 56X3MG TBC kód SÚKL: 0164222
POR CPS DUR 60X3MG TBC kód SÚKL: 0164223
POR CPS DUR 90X3MG TBC kód SÚKL: 0164224
POR CPS DUR 112X3MG TBC kód SÚKL: 0164225
POR CPS DUR 250X3MG TBC kód SÚKL: 0164226
POR CPS DUR 500X3MG TBC kód SÚKL: 0164227

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.

RIVASTIGMINE MYLAN 4,5 mg

06/291/10-C

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

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

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

PP: Tvrdá želatinová tobolka s červenohnědým tělem s červeným označením "RG45" a červenohnědým víčkem označeným červeným "G". Obsahuje bílý prášek.
PVC/PVdC/Al blistry.

HDPE lahvičky s PP víčkem.

B: POR CPS DUR 10X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138679

POR CPS DUR 28X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138680

POR CPS DUR 30X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138681

POR CPS DUR 56X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138682

POR CPS DUR 60X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138683

POR CPS DUR 90X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138684

POR CPS DUR 112X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138685

POR CPS DUR 250X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138686

POR CPS DUR 500X4.5MG BLI kód SÚKL: 0138687

POR CPS DUR 10X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138820

POR CPS DUR 28X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138821

POR CPS DUR 30X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138822

POR CPS DUR 56X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138823

POR CPS DUR 60X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138824

POR CPS DUR 90X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138825

POR CPS DUR 112X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138826

POR CPS DUR 250X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138827

POR CPS DUR 500X4.5MG TBC kód SÚKL: 0138828

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.

RIVASTIGMINE MYLAN 6 mg

06/292/10-C

DR: OC RP: 98/066/012-EU1

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

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

PP: Tvrdá želatinová tobolka s oranžovým tělem s bílým označením "RG60" a červenohnědým víčkem označeným bílým "G". Obsahuje bílý prášek.

PVC/PVdC/Al blistry.

HDPE lahvičky s PP víčkem.

B: POR CPS DUR 10X6MG BLI kód SÚKL: 0138688
POR CPS DUR 28X6MG BLI kód SÚKL: 0138689
POR CPS DUR 30X6MG BLI kód SÚKL: 0138690
POR CPS DUR 56X6MG BLI kód SÚKL: 0138691
POR CPS DUR 60X6MG BLI kód SÚKL: 0138692
POR CPS DUR 90X6MG BLI kód SÚKL: 0138693
POR CPS DUR 112X6MG BLI kód SÚKL: 0138694
POR CPS DUR 250X6MG BLI kód SÚKL: 0138695
POR CPS DUR 500X6MG BLI kód SÚKL: 0138696
POR CPS DUR 10X6MG TBC kód SÚKL: 0138829
POR CPS DUR 28X6MG TBC kód SÚKL: 0138830
POR CPS DUR 30X6MG TBC kód SÚKL: 0138831
POR CPS DUR 56X6MG TBC kód SÚKL: 0138832
POR CPS DUR 60X6MG TBC kód SÚKL: 0138833
POR CPS DUR 90X6MG TBC kód SÚKL: 0138834
POR CPS DUR 112X6MG TBC kód SÚKL: 0138835
POR CPS DUR 250X6MG TBC kód SÚKL: 0138836
POR CPS DUR 500X6MG TBC kód SÚKL: 0138837

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.

SEVOFLURANE BAXTER 100 %

05/283/10-C

DR: O RP: 05/384/97-C

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

S: Sevofluranum 250 ml

PP: Čirý, bezbarvý roztok.

Hliníkové láhve zevnitř potažené ochrannou vrstvou epoxyfenolové pryskyřice, plastový šroubovací uzávěr s vložkou z polytetrafluoroethylenu (PTFE).

B: INH LIQ VAP 1X250ML LAG kód SÚKL: 0160319

INH LIQ VAP 6X250ML LAG kód SÚKL: 0160320

IS: Anaesthetica (celková)

ATC: N01AB08

PE: 24

ZS: Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

ZI: Úvod a vedení celkové anestezie u dospělých a dětí.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 100 mg

44/297/10-C

DR: OC RP: 98/096/005-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 100 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými růžovým inkoustem na víčku a označením "T 100 mg" vytištěným růžovým inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X100MG TBC kód SÚKL: 0147880
POR CPS DUR 20X100MG TBC kód SÚKL: 0147881

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiformním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiformní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresse.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 140 mg

44/298/10-C

DR: OC RP: 98/096/009-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 140 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými modrým inkoustem na víčku a označením "T 140 mg" vytištěným modrým inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X140MG TBC kód SÚKL: 0147882
POR CPS DUR 20X140MG TBC kód SÚKL: 0147883

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multiformním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multiformní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresse.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 180 mg

44/299/10-C

DR: OC RP: 98/096/011-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 180 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými červeným inkoustem na víčku a označením "T 180 mg" vytištěným červeným inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X180MG TBC kód SÚKL: 0147884
POR CPS DUR 20X180MG TBC kód SÚKL: 0147885

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multifórním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multifórní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresse.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 20 mg

44/296/10-C

DR: OC RP: 98/096/003-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 20 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými oranžovým inkoustem na víčku a označením "T 20 mg" vytištěným oranžovým inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X20MG TBC kód SÚKL: 0147878

POR CPS DUR 20X20MG TBC kód SÚKL: 0147879

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multifórním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multifórní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresse.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 250 mg

44/300/10-C

DR: OC RP: 98/096/007-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 250 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými černým inkoustem na víčku a označením "T 250 mg" vytištěným černým inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X250MG TBC kód SÚKL: 0147886

POR CPS DUR 20X250MG TBC kód SÚKL: 0147887

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multifórním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multifórní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresy.

TEMOZOLOMID-RATIOPHARM 5 mg

44/295/10-C

DR: OC RP: 98/096/001-EU1

D: RATIOPHARM GMBH, ULM, Německo

S: Temozolomidum 5 mg

PP: Tvrdé tobolky s bílým neprůhledným tělem a víčkem, s dvěma proužky vytištěnými zeleným inkoustem na víčku a označením "T 5 mg" vytištěným zeleným inkoustem na těle tobolky.

Lahvičky z hnědého skla s bílým polypropylenovým šroubovacím dětským bezpečnostním uzávěrem opatřeným polyethylenovou pečetí.

B: POR CPS DUR 5X5MG TBC kód SÚKL: 0147876

POR CPS DUR 20X5MG TBC kód SÚKL: 0147877

IS: Cytostatica

ATC: L01AX03

PE: 24

ZS: Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

ZI: Temozolomid-ratiopharm je určen k léčbě:

- dospělých pacientů s nově diagnostikovaným multifórním glioblastomem souběžně s radioterapií (RT) a následně jako monoterapie.
- dětí od tří let, mladistvých a dospělých pacientů s maligním gliomem, jako je multifórní glioblastom nebo anaplastický astrocytom, u kterých se po standardní léčbě objevují recidivy nebo progresy.

VENLAFAXINE BLUEFISH 150 mg

30/294/10-C

DR: O RP: 30/687/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 169.8 mg
(odp. Venlafaxinum 150 mg)

PP: Neprůhledné tmavě oranžové želatinové tobolky s tlustým a tenkým bílým radiálním proužkem na těle tobolky a s tlustým a tenkým bílým radiálním proužkem na víčku tobolky. Uvnitř tobolky je 12 bílých až téměř bílých kulatých, bikonvexních potahovaných minitablet každá s obsahem 12,5 mg venlafaxinu. Bílý neprůhledný PVC/Aclar//Al blistr.

B: POR CPS PRO 10X150MG BLI kód SÚKL: 0137581

POR CPS PRO 14X150MG BLI kód SÚKL: 0137582

POR CPS PRO 28X150MG BLI kód SÚKL: 0137583

POR CPS PRO 30X150MG BLI kód SÚKL: 0137584

POR CPS PRO 50X150MG BLI kód SÚKL: 0137585

POR CPS PRO 100X150MG BLI kód SÚKL: 0137586

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Uchovávejte do 30°C.

ZI: Léčba závažných depresivních epizod. K prevenci opakovaných závažných

depresivních epizod. Léčba generalizované úzkostné poruchy, sociální úzkostné poruchy a panické poruchy, s agorafóbií nebo bez ní.

VENLAFAXINE BLUEFISH 75 mg

30/293/10-C

DR: O RP: 30/686/99-C

D: BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB, STOCKHOLM, Švédsko

S: Venlafaxini hydrochloridum 84.9 mg
(odp. Venlafaxinum 75 mg)

PP: Neprůhledné broskvově zbarvené želatinové tobolky s tlustým a tenkým červeným radiálním proužkem na těle tobolky a tenkým červeným radiálním proužkem na víčku tobolky. Uvnitř tobolky je 6 bílých až téměř bílých kulatých, bikonvexních potahovaných minitabliet každá s obsahem 12,5 mg venlafaxinu. Bílý neprůhledný PVC/Aclar//Al blistr, papírová krabička.

B: POR CPS PRO 10X75MG BLI kód SÚKL: 0137575
POR CPS PRO 14X75MG BLI kód SÚKL: 0137576
POR CPS PRO 28X75MG BLI kód SÚKL: 0137577
POR CPS PRO 30X75MG BLI kód SÚKL: 0137578
POR CPS PRO 50X75MG BLI kód SÚKL: 0137579
POR CPS PRO 100X75MG BLI kód SÚKL: 0137580

IS: Antidepressiva

ATC: N06AX16

PE: 36

ZS: Uchovávejte do 30°C.

ZI: Léčba závažných depresivních epizod. K prevenci opakovaných závažných depresivních epizod. Léčba generalizované úzkostné poruchy, sociální úzkostné poruchy a panické poruchy, s agorafóbií nebo bez ní.
