

ALBUREX 20

59/245/10-C

DR: L

D: CSL BEHRING GMBH, MARBURG, Německo

S: Albumini humani solutio 10 g v 50 ml

PP: Roztok pro infuzi, čirá lehce viskózní tekutina, většinou bezbarvá, žlutá, jantarová nebo zelená.

50 ml a 100 ml infuzní láhve, sklo typu II (Ph.Eur.).

B: INF SOL 1X50ML/10GM VIA kód SÚKL: 0158151

INF SOL 1X100ML/20GM VIA kód SÚKL: 0158152

IS: Immunopraeparata

ATC: B05AA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Uchovávejte infuzní láhev v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Obnovení a udržení cirkulujícího krevního objemu v případech, kde byl prokázán nedostatečný objem.

Poznámka: Přípravek je vyroben z lidské krve.

ALBUREX 5

59/244/10-C

DR: L

D: CSL BEHRING GMBH, MARBURG, Německo

S: Albumini humani solutio 5 g v 100 ml

PP: Roztok pro infuzi, čirá lehce viskózní tekutina, většinou bezbarvá, žlutá, jantarová nebo zelená.

100 ml, 250 ml a 500 ml infuzní láhve, sklo typu II (Ph.Eur.).

B: INF SOL 1X100ML/5GM VIA kód SÚKL: 0158148

INF SOL 1X250ML/12.5GM VIA kód SÚKL: 0158149

INF SOL 1X500ML/25GM VIA kód SÚKL: 0158150

IS: Immunopraeparata

ATC: B05AA01

PE: 36

ZS: Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Uchovávejte infuzní láhev v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Obnovení a udržení cirkulujícího krevního objemu v případech, kde byl prokázán nedostatečný objem.

Poznámka: Přípravek je vyroben z lidské krve.

OXALIPLATIN KABI 5 mg/ml PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU INFUZNÍHO ROZTOKU

44/243/10-C

DR: O RP: 44/032/06-C

D: FRESENIUS KABI ONCOLOGY PLC., HAMPSHIRE, Velká Británie

S: Oxaliplatinum 50 mg

PP: Bílý až šedobílý prášek (shluky).

30 ml injekční lahvička (bezbarvé sklo typu I) obsahující 50 mg prášku oxaliplatiny, pryžová zátka Lyotec.

50 ml injekční lahvička (bezbarvé sklo typu I) obsahující 100 mg prášku oxaliplatiny, pryžová zátka Lyotec.

B: INF PLV SOL 1X50MG VIA kód SÚKL: 0158207

INF PLV SOL 1X100MG VIA kód SÚKL: 0158208

IS: Cytostatica

ATC: L01XA03

PE: 24

ZS: Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

ZI: Oxaliplatin v kombinaci s 5-fluorouracilem (5-FU) a kyselinou folinovou (FA) je indikována v těchto případech:
- adjuvantní léčba stupně III (Duke C) karcinomu tlustého střeva po kompletní resekci primárního tumoru,
- léčba metastazujícího kolorektálního karcinomu.

VANTAS 50 mg

56/215/10-C

DR: S

D: ORION CORPORATION, ESPOO, Finsko

S: Histrelini acetas 50.96 mg
(odp. Histrelinum 50 mg)

PP: Malá tenká ohebná trubička. Jádru s histrelin acetátem je umístěno v biologicky neodbouratelném válcovitém hydrogelovém rezervoáru o rozměrech 34,5 mm x 3,15 mm.

Implantát je uložen ve skleněné lahvičce (typ 1) uzavřené teflonem potaženou zátkou a hliníkovou fólií. Implantát je uchováván ve 2 ml 1,8% sterilního roztoku NaCl.

Přípravek Vantas je dodáván v krabici s plastovým jantarově zbarveným sáčkem, který obsahuje skleněnou lahvičku s implantátem

Sterilní aplikátor je dodáván v samolepicím Tyvek sáčku pro sterilizaci, který je uložen v krabici.

B: SDR IMP 1X50MG VIA kód SÚKL: 0156399

IS: Hormona (léčiva s hormonální aktivitou)

ATC: H01CA03

PE: 24

ZS: Implantát - uchovávejte v chladničce při teplotě 2 - 8°C. Nezmrazujte.

Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Aplikátor implantátu - aplikátor je sterilní, zabalen v sáčku. Uchovávejte při pokojové teplotě 20 - 25°C a chraňte před přímým slunečním svitem.

ZI: Léčba pokročilého karcinomu prostaty.
