

Nové obaly Teva pomáhají zlepšit adherenci

Předepsat pacientovi léky, které jsou nejen účinné, ale mají také srozumitelné informace k užívání, je další významný krok k úspěchu léčby. Vypadá to jako maličkost, ale vy nejlépe víte, že není. Když máte jistotu, že váš pacient léky užívá správně, i vy máte lepší den.

Nové obaly

- Úspora času
- Bezpečnější užívání
- Snadnější orientace

V Opavě jsme doma

- Společnost Teva Czech Industries s.r.o. (dříve známá jako Galena) má ve svém portfoliu jak generické léčivé přípravky, tak i léčiva vyvinutá ve svých laboratořích.
- Teva je jedním z největších výrobců léčiv v České republice.

Teva zaměstnává přibližně **1500** zaměstnanců.

Na co jsme hrdí

- Jsmе **největším výrobcem** námelových alkaloidů na světě.
- Jsmе **jediným výrobcem** v rámci divize TAPI (Teva Active Pharmaceutical Ingredients) s rozsáhlou extrakcí léčivých látek z přírodních materiálů (extrahujeme námel, ostropestřec, heřmánek, jitrocel, tymián, mateřídoušku, hloh, mučenku, chmel, třezalku, kozlík, lékořici a další).
- V rámci korporace Teva vyrábíme **největší množství cytostatik** (v roce 2020 vyrobíme 140 milionů tablet těchto život zachraňujících léků).
- Již 10 let vzděláváme budoucí zaměstnance **ve vlastním školicím středisku**, které je určeno pro studenty středních a vysokých škol.



Stopangin®

K dezinfekci dutiny ústní a hltanu při zánětlivých a infekčních onemocněních.

Zkrácená informace o přípravku:

Název: Algifen Neo. **Léková forma:** Perorální kapky, roztok. **Složení:** Metamizolum natrium monohydricum 500 mg (odpovídá 443,1 mg metamizolu), ptofenoloni hydrochlorid 5 mg (odpovídá 4,55 mg ptofenolu) v 1 ml (= 27 kapek). **Indikace:** Léčba spastických bolestí hlavičkové svalstva (spasmy trávící trubice, žlučové a ledvinové měchýře), spastické dysmenorey, spastické migrény a bolesti zubů. Spasmanalgie před nebo po instrumentálním vyšetření a kontrola bolesti po malých operačních výkonech. **Dávkování a způsob podání:** Dětem a dospívajícím od 10 do 14 let může být podána jednotlivá dávka 8-16 mg metamizolu /kg tělesné hmotnosti. Dospělí a dospívající od 15 let (> 53 kg) mohou jednorázově užít až 1 000 mg metamizolu. V závislosti na maximální denní dávce lze jednotlivou dávku podat až 4x denně v intervalech 6-8 hodin. Při hmotnosti 31 – 45 kg a věku 10 – 12 let se podává 13 – 40 kapek léku (odpovídá přibližně jednotlivé dávce metamizolu), 54 – 162 kapek přibližně odpovídá maximální denní dávce metamizolu. Při hmotnosti 46 – 53 kg a věku 13 – 14 let se podává 20 – 47 kapek léku (odpovídá přibližně jednotlivé dávce metamizolu), 81 – 189 kapek přibližně odpovídá maximální denní dávce metamizolu. Při hmotnosti > 53 kg a věku ≥15 let se podává 27 – 54 kapek léku (odpovídá přibližně jednotlivé dávce metamizolu), 108 – 216 kapek přibližně odpovídá maximální dávce metamizolu (Blíží informace jsou uvedeny v tabulce v plné verzi Souhrnu údajů o přípravku). Před instrumentálním vyšetřením se podávají jednorázově stejné dávky jako při bolestech, a to asi 45 minut před vlastním vyšetřením. Dávka má být snížena u starších a u oslabených pacientů a u pacientů se sníženou clearance kreatininu. Je třeba se vyhnout opakovaným vysokým dávkám léku při poruše funkce ledvin nebo jater. Dosaďovací zkušenosti s dlouhodobým užíváním metamizolu u pacientů s těžkou poruchou funkce jater a ledvin nejsou dostatečné. Přípravek se nakape na jazyk nebo do malého množství tekutiny, je možno podávat v jakémkoli vztahu k jídlu. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. Suprese kostní dřeně, krvetvorné dysfunkce v anamnéze, třetí trimestr těhotenství. Nepodávat dětem mladším 10 let. Zvláštní upozornění: opatrné postupovat u pacientů se známost hypersenzitivitou na pyrazolonové deriváty, acetylsalicylovou kyselinu nebo jiná nesteroidní antilgostika, dále u anémie, intermitentní porfyrie, deficitu glukoso-6-fosfat dehydrogenázy, těžké renální nebo hepatální insuficience, hypertenze, při stavech s poklesem krevního tlaku nebo nestabilní cirkulací, těžké srdeční nedostatečnosti, aktivní virové choroby žaludku či dvádníčníku, u mechanických stenóz trávicí trubice a glaukomu, také u geriatrických pacientů pro zvýšené riziko projevů hepatotoxicity a nefrototoxicity a z důvodu možných závažných až fatálních důsledků ulcerace či krvácení z gastrointestinálního traktu. Je třeba sledovat krevní obraz. Může být pozorováno zvrženání moče. Přípravek určen jen ke krátkodobému použití (riziko analgetické tolerance při dlouhodobém podávání). Opatrnosti je potřeba u pacientů, u kterých byla zaznamenána alergická reakce na jakékoli léčivo ze skupiny NSAID. Přípravek obsahuje 34,5 mg sodíku v 1 ml, což odpovídá 1,7 % doporučeného maximálního denního příjmu sodíku podle WHO pro dospělého; obsahuje též 150mg propylenylglykolu v 1ml. Lékové a jiné formy interakce: užívání perorálních antikoagulantů současně s přípravkem může vést k nárůstu a přechodnému zvýšení jejich účinku, což se projevuje krvácením (potřeba monitorovat protrombinový čas, případně upravit dávky antikoagulantů). Riziko krvácení je i při kombinaci přípravku s nízkomolekulárními hepariny. Několik dnů před plánovaným termínem operace je nutno užívání přípravku přerušit. Metamizol může zvyšovat plazmatické hladiny cyklosporinu a tím i jeho toxicitu – především nefrotoxicitu, pacienti je nutno monitorovat. Nedoporučuje se současné užívání s takrolimem a to zejména u nemocných s dysfunkcí jater; pokud je to nezbytné nutné, je potřeba monitorovat sérové hladiny takrolimu a množství vyloučené moče během léčby. Při současném užívání s chlorpromazinem může dojít k závažné hypotenzii, při současném podávání blokátory kalciových kanálů je zvýšené riziko krvácení z gastrointestinálního traktu, pacienti je potřeba sledovat. Nevhodná je kombinace přípravku s kyselinou acetylsalicylovou nebo ostatními nesteroidními protizánětlivými látkami; při užívání s lithiem jsou možné projevy lithiové toxicity, je potřeba monitorovat hladiny lithia a symptomy toxicity. Metamizol může zvýšit hladinu methotrexátu v krvi a tím i jeho toxicitu, pacienti je potřeba sledovat. Při současném užívání perorálních antidiabetik se skupiny derivátů sulfonylmočoviny je zvýšeno riziko hypoglykémie, potřeba monitorovat hladiny glukózy. Nevhodné je současné užívání sulfonamidů a látek působících krevní dyskrázie. Při současném užívání kontraceptiv je riziko selhání kontraceptiva. Je potřeba přerušit léčbu přípravkem 2 – 4 dny před vyšetřením stolice na okultní krvácení. Je nutno vyloučit požívání alkoholu. **Těhotenství a kojení:** Obecně se užívání metamizolu během prvního a druhého trimestru těhotenství nedoporučuje, užívání během třetího trimestru těhotenství je kontraindikováno. Je nezbytné vyhnout se zejména opakovanému použití metamizolu během kojení. V případě jednorázového podání metamizolu se doporučuje, aby matky dromážovaly a laktovaly mateřské mléko 48 hodin po podání dávky. **Nežádoucí účinky:** Časté: vyvrážka; méně časté: kopřivka. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, www.sukl.cz/nahlasit-nezadoudci-ucinek. **Předávkování:** mohou se dostavit závratě, bolesti v epigastriu, psychomotorický neklid, v těžších případech epileptické záchvaty, kardiogenní šok, apnoe. Může dojít ke kómatu. Zvláštní opatření pro uchováání: Uchovávejte při teplotě do 25 °C, uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před mrazem. **Velikost balení:** 10ml, 25ml, 50ml. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Teva Czech Industries s.r.o., Ostravská 29, č.p. 305, PSČ 747 70 Opava-Komárov, Česká republika. Registrační číslo: 731/66/01-C. Datum první registrace /prodloužení registrace: 2.5.2001/ 6.8.2014. **Datum revize textu:** 7.6.2019. Před předepsáním léku se seznáme se Souhrnem údajů o přípravku, který je dostupný na www.sukl.cz nebo jej získáte na adrese: Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Business park Futurama, Sokolovská 651/136 A, 180 00 Praha 8, tel.: +420 251 007 111, fax: +420 251 007 110. **Přípravek je vázán na lékařský předpis. Je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.**

Zkrácená informace o přípravku

Metformin Teva XR 750 mg, 1000 mg tablety s prodlouženým uvolňováním. **Kvalitativní a kvantitativní složení:** Jedna tableta Metformin Teva XR 750 mg s prodlouženým uvolňováním obsahuje metformini hydrochlorid 750 mg, což odpovídá metforminu 585 mg. Jedna tableta Metformin Teva XR 1000 mg s prodlouženým uvolňováním obsahuje metformini hydrochlorid 1000 mg, což odpovídá metforminu 780 mg. **Indikace:** Léčba diabetu mellitu 2. u dospělých, zejména u pacientů s nadváhou, jestliže dietní opatření a cvičení samy o sobě nevedou k adekvátnímu zvládnutí glykémie. Metformin s prodlouženým uvolňováním lze užívat jako monoterapii nebo v kombinaci s jinými perorálními antidiabetiky nebo s inzulínem. **Dávkování a způsob podání:** Dospělí s normální funkcí ledvin (GFR ≥ 90 ml/min): **Monoterapie a kombinace s jinými perorálními antidiabetiky:** Obvyklá zahajovací dávka je jedna tableta 500 mg metforminu s prodlouženým uvolňováním jednou denně. Po 10 až 15 dnech musí být dávka upravena na základě měření hladiny glukózy v krvi. Pomale zvyšování dávky může zlepšit gastrointestinální snášenlivost. Maximální doporučená dávka je 2000 mg denně. Zvyšování dávky má být prováděno v dávkových intervalech 500 mg každých 10-15 dní, až do maximální dávky 2000 mg jednou denně večer při jídle. V případě, že požadovaná hladina glykémie není dosažena při podání dávky 2000 mg jednou denně, má být zváženo podání dávky 1000 mg dvakrát denně, obě dávky mají být podány spolu s jídlem. Pokud není ani po tomto opatření dosaženo požadované hladiny glykémie, pacienti mají být převedeni na standardní tablety metforminu s maximální dávkou 3000 mg denně. U pacientů, kteří jsou již léčeni metforminem ve formě tablet, má zahajovací dávka tablet metforminu s prodlouženým uvolňováním odpovídat denní dávce metforminu s okamžitým uvolňováním. U pacientů léčených metforminem v dávce vyšší než 2000 mg denně, se převedení na tablety metforminu s prodlouženým uvolňováním nedoporučuje. Pokud bude pacient převeden z jiného antidiabetického přípravku: je nutné přerušit užívání tohoto přípravku a zahájit léčbu tabletami metforminu s prodlouženým uvolňováním podle doporučení pro dávkování uvedené výše. Přípravek Metformin Teva XR 750 mg a Metformin Teva XR 1000 mg tablety s prodlouženým uvolňováním je určen pacientům, kteří jsou již léčeni tabletami metforminu (s okamžitým uvolňováním). Dávka přípravku Metformin Teva XR 750 mg nebo přípravku Metformin Teva XR 1000 mg tablety s prodlouženým uvolňováním má být ekvivalentní denní dávce tablet metforminu (prodloužené nebo okamžité uvolňování) až do maximální dávky 1500 mg nebo 2000 mg podávané s večerním jídlem. Kombinace s inzulínem: Metformin lze podávat v kombinované terapii tak, aby se dosáhlo lepší regulace hladiny glukózy v krvi. Obvyklá zahajovací dávka je jedna tableta s prodlouženým uvolňováním metforminu 500 mg jednou denně, zatímco dávka inzulínu se upravuje na základě měření hladiny glukózy v krvi. U pacientů, kteří už jsou léčeni kombinovanou terapií metforminu a inzulínem, má být dávka přípravku Metformin Teva XR 750 mg nebo přípravku Metformin Teva XR 1000 mg tablety s prodlouženým uvolňováním ekvivalentem denní dávky tablet metforminu, až do maximální dávky 1 500 mg nebo 2 000 mg, podávané s večerním jídlem. Dávka inzulínu se upravuje na základě měření hladiny glukózy v krvi. **Starší pacienti:** Vzhledem k možnosti snížení renálních funkcí u pacientů vyššího věku má být dávkování metforminu upraveno podle renálních funkcí. Je nutné provádět pravidelné hodnocení renálních funkcí. **Způsob podání:** Přípravek Metformin Teva XR má být podáván s jídlem, celou tabletu zapít sklenicí vody. Přípravek Metformin Teva XR má být podáván s večerním jídlem, pokud se podává jednou denně. Tablety nemají být žvýkány, lámány nebo rozdrceny. Podrobnější informace o dávkování naleznete v Souhrnu údajů o přípravku. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na metformin nebo na kteroukoli pomocnou látku. Jakýkoli typ akutní metabolické acidózy (jako je laktátová acidóza, diabetická ketoacidóza). Diabetické prekoma. Závažné renální selhání (GFR < 30 ml/min). Akutní onemocnění s možností narušení renálních funkcí, jako jsou: dehydratace, závažná infekce, šok. Onemocnění, která mohou způsobit těžkou akutní hypoxii (těžké onemocnění srdce nebo zhoršující se chronické onemocnění) jako jsou: dekompenzované srdeční selhání, respirační selhání, nedávný infarkt myokardu, šok. Jaterní insuficience, akutní alkoholová intoxikace, alkoholismus. Zvláštní upozornění a opatření pro použití: Rychlost glomerulární filtrace má být vyšetřena

před zahájením léčby a následně v pravidelných intervalech. Intravaskulární podání jódových kontrastních látek může vést k nefropatii indukované kontrastní látkou s následnou akumulací metforminu a zvýšeným rizikem laktátové acidózy. Podávání metforminu musí být ukončeno během operace v celkové, spinální nebo epidurální anestezii. Léčba může být znovu zahájena nejdříve 48 hodin po operaci nebo obnovení perorální výživy a s předpokladem, že renální funkce byla znovu vyhodnocena a bylo zjištěno, že je stabilní. U pacientů se srdečním selháním je větší riziko hypoxie a poruchy funkce ledvin. Pacienti se stabilním chronickým srdečním selháním mohou užívat metformin pouze tehdy, jsou-li pravidelně monitorováni jejich srdeční a renální funkce. U pacientů s akutním a nestabilním srdečním selháním je metformin kontraindikován. Obal tablety se může objevit ve stolici. Pacienti by měli být informováni, že je to normální. Podrobnější informace o zvláštních upozorněních naleznete v Souhrnu údajů o přípravku. Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce: **Kombinace, které se nedoporučují:** Alkohol: toxikace alkoholem je spojena se zvýšeným rizikem laktátové acidózy, zvláště v případech hladovění nebo při malnutrii nebo poruše funkce jater). Jódové kontrastní látky: **Kombinace vyžadující opatrnost při použití:** Některé léčivé přípravky mohou nepříznivě ovlivnit renální funkci, což může zvýšit riziko laktátové acidózy; jsou to například NSAID, včetně selektivních inhibitorů cyklooxygenázy (COX) II, ACE inhibitory, antagonisté receptorů pro angiotenzin II a diuretika, zvláště furosemid. Při zahájení nebo užívání takových přípravků v kombinaci s metforminem je nutné pečlivě monitorovat renální funkce. **Souběžné podávání metforminu s: Inhibitory OCT1** (jako je verapamil) mohou snížit účinnost metforminu; Induktory OCT1 (jako je rifampicin) mohou zvýšit gastrointestinální absorpci a účinnost metforminu; **Inhibitory OCT2** (jako je cimetidin, dolatregrariv, ranolazin, trimethoprim, vandetanib, isavuconazol) mohou snížit eliminaci metforminu ledvinami a tím zvýšit koncentraci metforminu v plasmě; **Inhibitory OCT1 a OCT2** (jako je kizotinib, olaparib) mohou snížit účinnost metforminu a jeho eliminaci ledvinami. Podrobnější informace o interakcích s jinými léčivými přípravky naleznete v Souhrnu údajů o přípravku. **Těhotenství a kojení:** Jestliže pacientka plánuje těhotenství a v průběhu těhotenství, nesmí být diabetés léčen metforminem; k udržování hladiny glukózy v krvi co nejlépe k normě má být používán inzulín, aby se snížilo riziko vzniku malformací plodu spojených s abnormální hladinou glukózy v krvi. Používání metforminu se během kojení nedoporučuje. Je nutné rozhodnout, zda ukončit kojení s přihlédnutím k přínosu kojení a potenciálnímu riziku nežádoucích účinků na dítě. **Nežádoucí účinky:** Mezi časté NÚ patří: poruchy chuti. Podrobnější informace o nežádoucích účincích naleznete v Souhrnu údajů o přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadoudci-ucinek. **Druh obalu a obsah balení:** Al/ PVC blistry. **Velikost balení:** 30 a 60 tablet. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. Držitel rozhodnutí o registraci: Teva B.V. Swensweg 5 2031GA Haarlem Nizozemsko. Datum první registrace: 30. 1. 2019 DATUM REVIZE TEXTU: 30. 1. 2019. **Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.** **DŘÍVE NEŽ PŘÍPRAVEK PŘEDPÍŠETE, SEZNAMTE SE, PROSÍM, S ÚPLNÝM SOUHRNEM ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU.**

Zkrácená informace o přípravku

RLMENDIN TEVA 1 MG TABLETY. Složení: Jedna tableta obsahuje rilmendinum 1 mg ve formě rilmendinidy fosfos. **Indikace:** Arteriální hypertenze. **Dávkování a způsob podání:** Dospělí: Doporučená dávka je jedna tableta denně užitá ráno v jedné dávce. V případě nedostatečného výsledku léčby po jednom měsíci léčby, je možno zvýšit dávkování na 2 tablety denně ve dvou dávkách (jedna tableta ráno a jedna tableta večer) užitá na začátku jídla. Vzhledem k dobré klinické a biologické snášenlivosti může být rilmendin podáván starším hypertikemik a hypertikemik s diabetem. V případě nedostatečnosti ledvin, je-li clearance kreatininu vyšší než 15 ml/min, není v zásadě nutná úprava dávkování. Léčba musí být dlouhodobá. **Pediatrická populace:** Vzhledem k nedostatku údajů, není doporučeno podávat rilmendin dětem. **Způsob podání:** Perorální podání. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. Závažná deprese. Závažná nedostatečnost ledvin (clearance kreatininu < 15 ml/min). Zvláštní upozornění a vztahu bradykardie po užití rilmendinu je zahájení léčby třeba pečlivě zvážit, zvláště u pacientů s již existující bradykardií nebo rizikovým faktory pro vznik bradykardie (např. u starších pacientů, u pacientů se sick sinus syndromem, AV blokádu, srdečním selháním, v anamnéze, nebo jakýkoliv stav, kdy je srdeční frekvence udržována nadměrným tonem sympatiu). Během léčby se nedoporučuje konzumace alkoholu. Používání rilmendinu v kombinaci s beta-blokátory podávanými u srdečního selhání není doporučeno. Vzhledem k možnosti ortostatické hypotenze mají být starší pacienti informováni o zvýšeném riziku pádů. Používání rilmendinu v kombinaci s natrium-oxbytatem není doporučeno. Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce: Současné užití není doporučeno: Alkohol (jako nápoj nebo pomocná látka). Beta-blokátory používané u srdečního selhání, natrium-oxbytat. Kombinace, které vyžadují zvláštní pozornost: beta-blokátory (kromě esmololu). V případě, že je léčba centrálně působícími antihypertenzivy náhle ukončena, může dojít k signifikantnímu zvýšení krevního tlaku - je třeba se vyvarovat náhlému přerušení léčby centrálně působícími antihypertenzivy. Je potřeba klinické monitorování. Kombinace, které je nutno zvážit: Alfa-blokátory používané v urologii (alfuzosin, dokazosin, prazosin, silodosin, tamsulosin, terazosin), deriváty morfinu (analgetika, antitusika a substituční léčba), neuroleptika, barbituráty, benzodiazepiny, anxiolytika jiná než benzodiazepiny (např. meperidam, hypnotika, sedativní antidepresiva (amitriptylin, doxepin, mianserin, mirtazapin, trimipramin), sedativní H1 antagonisté, centrálně působící antihypertenziva, baklofen a thalidomid, nitraty. **Těhotenství a kojení:** Podávání rilmendinu v těhotenství se z preventivních důvodů nedoporučuje. Rilmendin se během kojení nemá podávat. **Nežádoucí účinky:** Časté NÚ: úzkost, deprese, nespavost, ospalost, bolest hlavy, závrať, palpitace, studené končetiny, bolest horní části břicha, sucho v ústech, průjem, zácpa, svědění, vyrážka, svalové křeče, sexuální dysfunkce, astenie, únava, otoky. Podrobnější informace o nežádoucích účincích naleznete v Souhrnu údajů o přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadoudci-ucinek. **Druh obalu a obsah balení:** 28, 30, 60, 90 nebo 100 tablet v Alu/Alu blistru: hliníková folie CFF (folie tvarovaná za studena)/hliníková folie zatavená za tepla lakem. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika. **Datum první registrace:** 27. 10. 2010 Prodloužení registrace: 2. 1. 2019 DATUM REVIZE TEXTU: 17. 7. 2019. **Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.** **DŘÍVE NEŽ PŘÍPRAVEK PŘEDPÍŠETE, SEZNAMTE SE, PROSÍM, S ÚPLNÝM SOUHRNEM ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU.**

Zkrácená informace o přípravku

Název: STOPANGIN. **Léková forma:** orální sprej, roztok. **Složení:** Hexetidinum 1,92 mg v 1 ml. **Indikace:** Dezinfekce ústní dutiny a hltanu při zánětlivých a infekčních onemocněních, jako je angina, faryngitida, gingivitida, stomatitida, glossitida, afty; K desinfekci před a po tonzilektomii, extrakci zubů a jiných chirurgických výkonech v dutině ústní. K potlačení zápachu z úst. U streptokokových angin jako podpora léčby při současném léčbě antibiotiky. Přípravek mohou používat dospělí a děti starší 8 let. **Dávkování:** Obvykle se přípravek aplikuje 2-3 krát denně. Po nasazení aplikátoru na lahvičku přípravku se konec aplikátoru vloží do úst a při uzavřených ústech a zadržem dechu se aplikátor stiskne 2 krát tak, aby jeden vstřík směřoval vlevo a druhý vpravo. Přípravek se nedevchuje ani nepolyká. **Způsob podání:** používá se po jídle nebo mezi jídly. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku, laryngitida pro možnost laryngospasmu, suchá faryngitida atrofického typu. Nepodávat dětem do 8 let věku. **Zvláštní upozornění:** Ústní aplikátor se má vždy po použití umýt teplou vodou. Přípravek lze použít u dětí starších 8 let pouze tehdy, pokud se nebrakí citlivu předmětu (aplikátoru) v ústech a pokud jsou schopny spolupráce při aplikaci. Přípravek se nesmí dostat do očí a rovněž se nesmí devchat o polýkat. Obsahuje 80% obj. ethanolu 96%. Každá dávka obsahuje do 0,1g ethanolu. **Interakce:** Nebyly provedeny žádné studie interakcí. **Těhotenství a kojení:** Před podáním přípravku těhotným a kojícím ženám je nutno zvážit potenciální rizika a přínos terapie a indikovat přípravek jen v nezbytných případech. **Nežádoucí účinky:** Nejčastěji se může bezprostředně po použití přípravku objevit přechodný pocit pálení jazyka či sliznice dutiny ústní, který trvá pouze přechodnou krátkou dobu. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, www.sukl.cz/nahlasit-nezadoudci-ucinek. **Zvláštní opatření pro uchováování:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte vnitřní obal v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. **Velikost balení:** 30 ml. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI: Teva Czech Industries s.r.o., Ostravská 29, č.p. 305, PSČ 747 70 Opava-Komárov, Česká republika. REGISTRAČNÍ ČÍSLO: 69/173/79-C. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE: 10.11.1979 / 12.2.2014. DATUM REVIZE TEXTU: 2.10.2019. Před doporučením léku se seznáme se Souhrnem údajů o přípravku, který je dostupný na www.sukl.cz nebo jej získáte na adrese: Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Business park Futurama, Sokolovská 651/136 A, 180 00 Praha 8, tel.: +420 251 007 111, fax: +420 251 007 110. **Přípravek není vázán na lékařský předpis. Není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění.**



www.teva.cz



www.kapitoly-online.cz

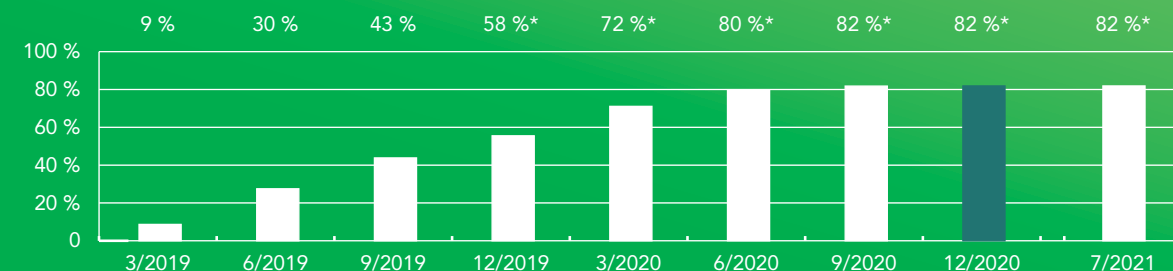
Jedna Teva

Výrobní závod
Teva Czech Industries s.r.o.
Ostravská 29
747 70 Opava, Komárov

Komerční jednotka
Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Sokolovská 651/136A
180 00 Praha 8



Podíl generických léčiv v nových obalech dodaných do distribuce



*plánovaný vývoj

**Produkt
Teva
10 mg
tablety**
(účinná látka)

Oblast názvu produktu

Zahrnuje název, složení, obsah
a léčivou formu.



10 mg

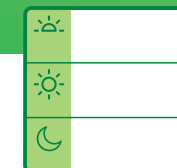
Oblast léčivé formy

Pacient z piktogramu rozezná
typ, tvar a možnosti dělení léčivé
formy. Informace je doplněná
o množství účinné látky.

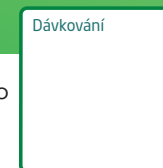
Oblast identifikace Teva produktů

Díky novým obalům je
vyšší pravděpodobnost,
že pacient dodrží vaše
pokyny, a tak se zvýší
úspěšnost léčby.

Ukázky nových balení

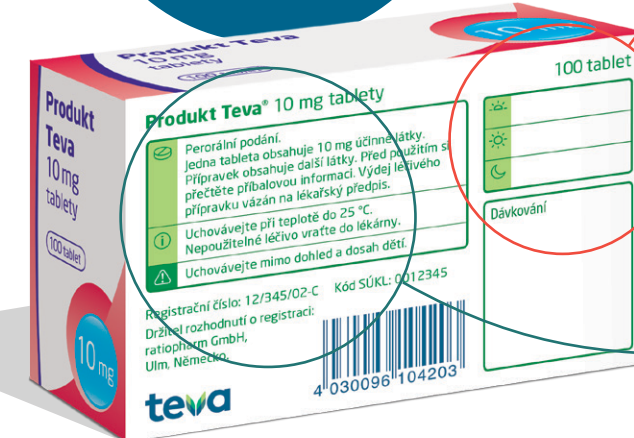


nebo



Oblast individuálního dávkování

Zde může lékárník přehledně
a pohodlně zaznamenat
dávkování léku.



- ☑ Jedna tableta obsahuje 1 mg účinné látky. Perorální podání. Přečtěte si příbalovou informaci dříve, než začnete přípravek užívat. Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.
- ⓘ Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.
- ⚠ Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Oblast strukturovaných informací

Vždy na zadní straně najde pacient přehledné
krátké informace o složení a skladování
produktu a případná výstražná upozornění.

Teva ve světě

Jsme číslo **1** ve světě generických farmaceutických společností.

Jsme největší světová lékárníčka s více než **1 800** léky.

Vyrábíme **120 miliard** tablet a kapslí ročně.

Naše léky pomáhají ve světě léčit více než **200 milionů** lidí.

Pracuje u nás **45 tisíc** zaměstnanců.

Ve více než
60 zemích
světa dodáváme
vysoce kvalitní
léky.

Vedoucí světové postavení Tevy

- ve výrobě a distribuci generických léčiv,
- ve výrobě účinných látek (API) pro farmaceutický průmysl.

teva